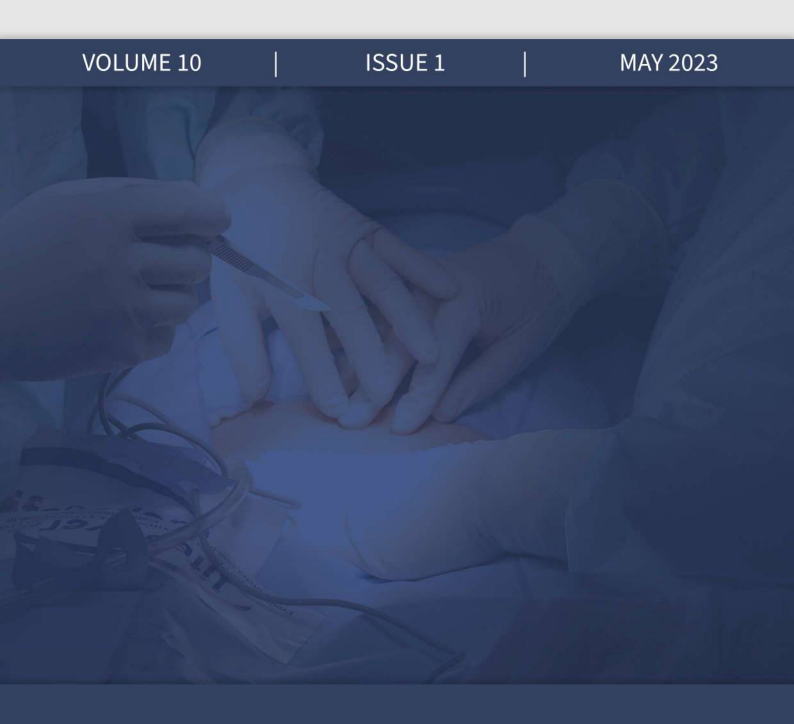


# NEGATIVE PRESSURE WOUND THERAPY JOURNAL



### JOURNAL EDITORIAL BOARD

Editor in Chief		Dr. Mankowski Bartosz	Poznań, Poland
Prof. Tomasz Banasiewicz	Poznań, Poland	Prof.Marciniak Ryszard	Poznań, Poland
		Prof. Niezgoda Jeffrey A.	West Allis, USA
Statistics Editor		Prof. Malinger Stanisław	Poznań, Poland
Prof. Elżbieta Kaczmarek	Poznań, Poland	Prof. Oszkinis Grzegorz	Poznań, Poland
Managing Editor		Prof. Pramod Kumar	Saudi Arabia
Wojciech Francuzik	Poznań, Poland	Prof. Georgi Popivanov,	Sofia, Bulgaria
Editorial Board		Prof. Runkel Norbert	Villingen-Schwenningen, Germany
Prof. Becker Rolf	Koln, Germany	Prof. Salomone Di Saverio,	Bologna, Italy
Dr. Bobkiewicz Adam	Poznań, Poland	Prof. Sopata Maciej	Poznań, Poland
Dr. Borejsza Wysocki Maciej	Poznań, Poland	Prof. Szmeja Jacek	Poznań, Poland
Prof. Cirocchi Roberto	Perugia, Italy	Prof. Toth Csaba	Debrecin, Ungarn
Dr. Cybułka Bartosz	Gorzów Wielkopolski, Poland	Dr. Trueman Paul	Hull, UK
Prof. Drews Michał	Poznań, Poland	Dr. Trzeciak Piotr	Belchatow, Poland
Prof. Duteille Franck	Nantes, France	Prof. Siemionow Maria	Cleveland, USA
Prof. Dziki Adam	Łódź, Poland	Prof. Stojcev Zoran	Słupsk, Poland
Prof. Fraccalvieri Marco	Torino, Italy	Dr. Sukhbir Singh New	Delhi, India
Prof. Heiney Jake P.	Lambertville, USA	Prof. Szczepkowski Marek	Warszawa, Poland
Prof. Hudson Donald	Cape Town, South Africa	Prof. Szentkereszty Zsolt	Debrecin, Ungarn
Prof. Hutan Martin	Bratislava, Slovakia	Dr. Dominik Walczak	Łódź, Poland
Prof. Ichioka Shigeru	Saitama, Japan	Prof. Wallner Grzegorz	Lublin, Poland
Prof. Kościński Tomasz	Poznań, Poland	Prof. Wild Thomasz	Hamburg, Germany
Dr. Krokowicz Łukasz	Poznań, Poland	Prof. Veverkowa Lenka	Brno, Czech Republic
Prof. Krokowicz Piotr	Poznań, Poland	Prof Angel Zorraquino	Bilbao, Spain
Prof. Larichev B. Andreia	Jaroslav Russi	Prof. Zhou Ye-ping	Beijing, China
Prof Mike G. Laukoetter	Muenster, Germany	Dr. Zieliński Maciej	Poznań, Poland

### **PUBLISHER**

The Medigent Foundation deals with the introduction of new technologies in medicine. Mobile applications that support doctors' decisions are of particular importance to us. To date, the Foundation has completed several projects with international partners creating new solutions in the field of medicine and new technologies. We would like to invite all interested parties to cooperate: innovators, doctors and new partners, to create new tools and solutions for medicine.

Medigent - A foundation in which doctors create solutions for doctors

### SUBSCRIPTIONS

Negative Pressure Wound Therapy Journal is published quarterly by Medigent Foundation in Poland.

All content is publically aviable free of charge on the www.npwtj.com webpage. Readers who would like to be notified of new issues may register using a form on www.npwtj.com.

### COPYRIGHT

All works published in this journal are shared under Creative Commons 4.0 Attribution Licence unless specified otherwise.

Statements and opinions expressed in the articles and communications are those of the individual contributors and not the statements and opinion of the Publisher.

### DISCLAIMER

We take no responsibility or liability for any damage or injury to persons or property arising out of the use of any materials, instructions, methods or ideas contained herein. We expressly disclaim any implied warranties of merchantability or fitness for a particular purpose.

### CONTACT INFORMATION

### Address:

Negative Pressure Wound Therapy Journal, Clinic of General Surgery, Gastroenterologic Onclology and Plastic Surugery, Przybyszewskiego 49, 60355, Poznań

**Telephone:** +48 61-869-12-75

Fax: +48 61-869-16-84

Electronic mail: editor@npwtj.com

Web: www.npwtj.com

### **Publisher:**

Medigent Foundation NIP: 779 245 69 65 ul.Grunwaldzka 66/2 Poznań, 60-311 Poland www.medigent.org

### TRADEMARKS

Trademarked names appearing in the pages of NPWTJ are property of their owners. The following list should not be considered complete: V.A.C. is a trademark of Kinetic Concepts, Inc.; Pico is a trademark of Smith & Nephew.

ACKNOWLEDGEMENTS Cover: Joanna Francuzik

### SUBMISSIONS

Editors of NPWT wellcome all authors to submit their works for publication in the NPWT journal. We provide a thorough peer review and best recogniton of your work. Send your work to our office by logging into our website: www.npwtj.com. Please use our online form to speed up the process.

# \_\_\_\_TABLE OF CONTENTS\_\_\_\_\_

# **CASE REPORT**

THE USE OF A GENTAMICIN-COLLAGEN SPONGE (GARAMYCIN SPONGE) WITH NPWT FOR THE TREATMENT OF	
DIFFICULT WOUNDS IN PATIENTS WITH CHRON'S DISEASE. A CASE SERIES	
Bartosz Jan Grzechulski, Tomasz Banasiewicz	1

# The use of a gentamicin-collagen sponge (Garamycin sponge) with NPWT for the treatment of difficult wounds in patients with Chron's disease. A case series

Bartosz Jan Grzechulski, Tomasz Banasiewicz

### **CASE REPORT**

Abstract—Negative pressure wound therapy (NPWT) is extremely important in the treatment of difficult wounds in patients with proctological diseases, including patients with Crohn's colitis. Despite the many advantages of this therapy, it has some limitations, including the lack of bactericidal activity. Hence, NPWT is combined with antibacterial products. One of them is the gentamicin-collagen sponge, presented in three cases described below. The combination of the gentamicin-collagen sponge with NPWT may be beneficial in difficult wounds with high risk of an infection, and also in patients with impaired wound healing.

*Keywords*—NPWT — negative pressure wound therapy, NPWTi — Negative pressure wound therapy with instillation, gentamicin-collagen sponge, Crohn's colitis

### Introduction

REATMENT of wounds in proctological diseases is a constant challenge for modern medicine and a significant financial burden of health care. Moreover, such wounds seriously affect the patient's mental state, leading to a significant reduction in the quality of life. Patients with proctological diseases are at especially high risk of wound infection. These are patients with metabolic and oncological diseases, treated with immunosuppressive drugs, operated in an infected field, or with surgeries lasting more than 3 hours. Patients with Crohn's colitis, in whom immunosuppressive treatment and other risk factors frequently impede wound healing, are particularly difficult to treat. In order to achieve a significant improvement in the healing of such wounds, these patients require the use of specialized dressings. One such dressing system that has revolutionized the treatment of difficult, complicated, and chronic wounds over the last dozen years is the negative pressure wound therapy (NPWT).

According to recent recommendations of the European Wound Management Association (EWMA) regarding NPWT (EWMA Document: Negative pressure wound therapy.

Manuscript received 02.02.2023; revised 21.04.2023. This work did not receive any financial support.

Author affiliations: Department of General, Endocrinological Surgery and Gastrointestinal Oncology, Poznan University of Medical Sciences, Poznan, Poland, (BJG, TB)

\*Correspondence to: Bartosz Jan Grzechulski: bartosz.grzechulski@gmail.com

Overview, challenges, and perspectives), the use of negative pressure therapy already covers more than 100 clinical indications.<sup>2-5</sup> The basic and most important mechanisms of NPWT have remained the same since the publications of Argentina and Morykwas,<sup>2</sup> which were thoroughly discussed in 1997. The treatment strategy is based on the TIME mechanism (T — tissue management, I — infection and inflammation control, M — moisture balance, E — epithelial edge advancement). Wound healing is both a multidirectional and a phased process. Negative pressure applied within the wound indirectly influences autolytic processes, which means that devitalized tissues are evacuated faster from the wound bed (T — tissue management). NPWT increases the blood supply to the wound bed, thus increasing its oxygenation. It changes the profile and number of cytokines, as well as the bacterial load, which inhibits inflammation and infection (I - infection and inflammation control). Tight wound closure optimizes the environment in terms of hydration and pH value. This ensures that the wound bed is neither dry nor excessively hydrated (M — moisture balance). Thanks to the micro- and macro-deformation mechanisms, the edges of the wound, which are important in the epithelial phase, are brought closer together, and their quality allows for proper epithelization (E — epithelial edge advancement).<sup>6, 7</sup>

The main advantage of NPWT is the stimulation of tissue perfusion and the granulation process, resulting in a significant acceleration of wound healing. It should also be emphasized that the treatment with negative pressure alone does not have a bactericidal effect, thus it may not be sufficient in the case of infected wounds. Therefore, the use of NPWT in combination with products and drugs containing antibacterial substances is increasingly used as a promising method of treating wounds with high biological stress.<sup>8, 9</sup> Usually, such combinations include solutions, in particular antiseptics, hence the method is called negative wound pressure therapy with instillation (NPTWi). However, it is possible to combine negative pressure therapy with other drugs with antibacterial effects, including dressings.

One such advanced dressing system is the combination of NPWT with the gentamicin-collagen sponge (Garamycin®

Medigent.org **⊚(•)** DOI: 10.18487/npwtj.v10i1.69



Figure 1. Patient 1 — Crohn's disease, a deep, infected wound of the perineum after rectal amputation

sponge; SERB SA). The first studies indicate a significantly lower rate of surgical site infection.<sup>2</sup> The gentamicin-collagen sponge has been used as a topical antibiotic for many years. Its usefulness has been confirmed in many areas of surgery, such as: colorectal surgery, orthopedics and traumatology, cardiac surgery, and neurosurgery. <sup>10–12</sup>

Scientific research has negated the use of topical antibiotics, except for the gentamicin-collagen sponge (as Garamycin® sponge).<sup>3, 13–17</sup>

The gentamicin-collagen sponge is a sterile implant that contains gentamicin sulfate, an aminoglycoside antibiotic with a broad spectrum of activity (gram-negative and grampositive bacteria). High local concentrations may persist for several days. The Garamycin implant in the form of a sponge is used to ensure a high concentration of gentamicin at the site of implantation, thereby eliminating local inflammation or preventing its formation. The gentamicin-collagen sponge is especially useful in patients at high risk of wound infection. The following microorganisms are sensitive to this antibiotic (MIC <1 µg/ml): Pseudomonas aeruginosa, Proteus spp., including Proteus vulgaris and Proteus mirabilis, Escherichia coli, bacteria of the Klebsiella-Enterobacter-Serratia group, Streptococcus spp., Salmonella spp., Shigella spp.. The minimal activity of gentamicin on Streptococcus faecalis has been demonstrated, while the majority of anaerobic bacteria (Clostridium, Bacteroides) and coryneform bacteria (Corynebacterium) are resistant.

In vitro, studies have shown that gentamicin is eight times more potent at pH 7.5 than at pH 5.5. Bacterial resistance related to inactivating gentamicin develops slowly and gradually. Cross-resistance with other aminoglycoside antibiotics is possible. The combination of gentamicin and antibiotics from the penicillin or cephalosporin group, administrated systemically, shows a synergistic bactericidal effect against some strains of bacteria. The analysis of exudates showed that high local concentrations of the antibiotic in the tissues, ranging from 300 to 9000 mg/l, are achieved within 1 to 2 hours. These concentrations are many times higher than the bactericidal concentrations of gentamicin. High concentrations in the exudate may persist for 3 to 4 days after surgery.

In addition, gentamicin in combination with a collagen carrier-sponge has a hemostatic effect (this function is performed by the collagen).<sup>18</sup>

Gentamicin Sulfate is a water-soluble antibiotic. Even a brief soaking of the gentamicin-collagen sponge prior to its insertion into the patient's tissues results in a significant loss of gentamicin, which may be clinically significant, reducing the effectiveness and increasing the risk of wound infection. The results of two multicentre clinical trials conducted with the use of the gentamicin-collagen sponge in colorectal and cardiac surgery, published in 2010, did not confirm the clinical effectiveness of the product. This may have been caused by soaking the sponge prior to its insertion into the tissues, thus washing away the gentamicin from the product. 19-21 However, a meta-analysis from 2015, which included 1,685 patients, showed a significant reduction in postoperative wound infection. 22

The serum concentration of gentamicin during the use of the product is safe. No serious side effects were observed during the use of up to 7 implants ( $10 \times 10 \times 0.5$  cm or  $5 \times 20 \times 0.5$  cm). Local redness, itching, and increased discharge from the wound may occur during the application of the product, caused by the resorption of collagen. Side effects resulting from the neurotoxicity and nephrotoxicity of gentamicin may occur. Particular attention should be paid to patients with an impaired renal function.  $^{23}$ 

The combination of negative pressure therapy with antibacterial dressings seems to be a clinically promising direction in the treatment of difficult wounds.

Table I

Patients with difficult wounds in the course of Crohn's disease, treated with the use of the gentamicin-collagen sponge combined with NPWT

	Disease	Treatment duration	Number of surgical interventions	Wound assessment prior to treatment initiation	Treatment result
Patient 1	Crohn's disease, a deep, infected wound of the per- ineum after rectal amputation (Fig. 1)	2 cycles 2 weeks 3 months break, & 3 weeks	1st cycle: 2 wound debride- ments in general anesthesia, 5 times NPWT dressing with the gentamicin-collagen sponge 2nd cycle: one wound debridement in general anesthesia, 6 times NPWT dressing, of which the gentamicin- collagen sponge in the first two applications	Extensive, infected wound, after numerous attempts at surgical in- terventions and systemic antibiotic therapies	Healing of a deep perineal wound, elimination of inflammation, exu- dation, and infection, healing by granulation and epithelialization, assessed by the patient as satisfac- tory. Termination of treatment
Patient 2	Crohn's disease, stoma complicated with skin and soft tissue infection (pyoderma gangrenosum)	4 weeks	2 surgeries in general anesthesia, 4 NPWT cycles, of which the first two without the gentamicin- collagen sponge (slow healing progression), and the following 2 with the gentamicin-collagen sponge (rapid healing progres- sion), cleaning of the wound	Extensive necrotic and purulent skin lesions, deep infected pockets, no healing progression (steroid therapy), ineffective antibiotic therapy, standard dressings	Healing of the wound with its almost complete primary closure, without the need for reconstruc- tive techniques or transplants
Patient 3	Crohn's disease, perianal fistula — deep "pockets" in the gluteal region	9 days	1 surgery (debridement of fistula) in general anesthesia with simultaneous NPWT and the application of the gentamicincollagen sponge into the pockets, 3 NPWT changes, each with the gentamicin-collagen sponge	Extensive subcutaneous canals after excision of a fistula with abscesses, pronounced inflammation, local skin and subcutaneous tissue infection	Healing of the extensive complex anal fistula (stage healing), the described stage allowed for the conversion of an infected complex fistula into a simple fistula, treated with redon drainage followed by successful biological treatment

There are also studies confirming the effectiveness of combining negative pressure therapy with the gentamicin-collagen sponge. In one of them, in 40 patients who received NPWT with the sponge, a measurable acceleration of wound healing, thus a shortened hospitalization period, was demonstrated.<sup>24–28</sup>

### CASE REPORT

Table I presents three cases of patients with difficult wounds in the course of Crohn's disease, treated with the use of the gentamicin-collagen sponge combined with NPWT at the Department of General Surgery, Endocrinology, and Gastroenterological Oncology in Poznan.

In the three cases reported above, the Hartmann Vivano system with a constant negative pressure of 125 mmHg was used to treat wounds in the abdominal cavity and perineal area. Dressings were changed every 2–4 days, details are shown in (Tab. I).

The gentamicin-collagen sponge, cut to the appropriate size, was placed directly on the wound. The sponge was then covered with an intermediate layer, i.e. a permeable dressing preventing the sponge from adhering directly to the wound. The next step was to apply a polyurethane sponge adjusted to the size of the wound. To seal the system and reduce the risk of leaks, stoma paste was applied around it. The system was attached with a standard adhesive foil, and the port (pad) was located at the lowest point by gravity to prevent the accumulation of potential secretion under the foil and unsealing of the dressing. The suction was set to a continuous mode at the negative pressure of 125 mmHg Wound debridements and the first applications of vacuum dressings were performed in the operating room under general anesthesia. Subsequent dressing changes were

performed without the need for general anesthesia in the treatment room every third day or as needed. Initially, the size of the polyurethane sponge was directly adapted to the size of the wound. As the healing of the wound progressed, the size of the polyurethane sponge applied was reduced to fit the size of the wound. The sponge was secured with several single sutures to the edge of the wound, passively drawing the edges of the wound together, and gradually reducing its size.

The gentamicin-collagen sponge can be safely used in sensitive areas, with exposed muscles, nerves, and vessels. It is therefore an additional intermediate layer between the wound and the polyurethane sponge.

### Summary

Combining negative pressure therapy with an additional drug seems to be a good prognosis for the future and may extend its list of indications.

The presented cases demonstrate that gentamicin-collagen sponge combined with NPWT is a feasible therapeutic option for difficult wounds, including Crohn's disease.

Further comparative and randomized studies are necessary to provide an unambiguous assessment of the effectiveness of using NPWT in combination with the gentamicin-collagen sponge for difficult wounds.

### ACKNOWLEDGEMENTS

This Manuscript was not supported by any funding.

### References

[1] E. Zimlichman, D. Henderson, O. Tamir, C. Franz, P. Song, C. K. Yamin, C. Keohane, C. R. Denham, and D. W. Bates, "Health care-associated infections: a meta-analysis of costs and financial impact on the us health care system," *JAMA internal medicine*, vol. 173, no. 22, pp. 2039–2046, 2013.

- [2] S. S. Sawant and B. Dattatray, "Is local gentamycine useful with vac (vaccume assisted closure in wound healing??)," *International Journal* of Science and Research.
- [3] H. Knaepler, "Local application of gentamicin-containing collagen implant in the prophylaxis and treatment of surgical site infection in orthopaedic surgery," *International journal of surgery*, vol. 10, pp. S15–S20, 2012.
- [4] R. E. Horch, "Incisional negative pressure wound therapy for high-risk wounds," *Journal of Wound Care*, vol. 24, no. Sup4b, pp. 21–28, 2015.
- [5] C. Willy, A. Agarwal, C. A. Andersen, G. D. Santis, A. Gabriel, O. Grauhan, O. M. Guerra, B. A. Lipsky, M. B. Malas, L. L. Mathiesen *et al.*, "Closed incision negative pressure therapy: international multidisciplinary consensus recommendations," *International wound journal*, vol. 14, no. 2, pp. 385–398, 2017.
- [6] M. J. Morykwas, L. C. Argenta, E. I. Shelton-Brown, and W. McGuirt, "Vacuum-assisted closure: A new method for wound control and treatment," *Annals of Plastic Surgery*, vol. 38, no. 6, p. 553–562, 1997.
- [7] A. Hussain, K. Singh, and M. Singh, "Cost effectiveness of vacuumassisted closure and its modifications: a review," *International Schol*arly Research Notices, vol. 2013, 2013.
- [8] M. Sopata, A. Jawień, B. Mrozikiewicz-Rakowska, Z. Augusewicz, M. Bakowska, I. Samson, M. Gabriel, T. Grzela, T. Karpiński, I. Kuberka et al., "Wytyczne postępowania miejscowego w ranach niezakażonych, zagrożonych infekcją oraz zakażonych-przegląd dostępnych substancji przeciwdrobnoustrojowych stosowanych w leczeniu ran. zalecenia polskiego towarzystwa leczenia ran," Leczenie Ran, vol. 17, no. 1, pp. 1–21, 2020.
- [9] A. Bobkiewicz and T. Banasiewicz, "Wykorzystanie terapii podciśnieniowej w chirurgii," *Chirurgia po Dyplomie*, vol. 02, 2020.
- [10] Ö. Friberg, R. Svedjeholm, B. Söderquist, H. Granfeldt, T. Vikerfors, and J. Källman, "Local gentamicin reduces sternal wound infections after cardiac surgery: a randomized controlled trial," *The Annals of thoracic surgery*, vol. 79, no. 1, pp. 153–161, 2005.
  [11] A. De Bruin, M. Gosselink, E. Van der Harst, and H. Rutten, "Local
- [11] A. De Bruin, M. Gosselink, E. Van der Harst, and H. Rutten, "Local application of gentamicin collagen implants in the prophylaxis of surgical site infections following gastrointestinal surgery: a review of clinical experience," *Techniques in coloproctology*, vol. 14, pp. 301–310, 2010.
- [12] M. Kowalewski, W. Pawliszak, K. Zaborowska, E. P. Navarese, K. A. Szwed, M. E. Kowalkowska, J. Kowalewski, A. Borkowska, and L. Anisimowicz, "Gentamicin-collagen sponge reduces the risk of sternal wound infections after heart surgery: meta-analysis," *The Journal of Thoracic and Cardiovascular Surgery*, vol. 149, no. 6, pp. 1631–1640, 2015.
- [13] E. C. for Disease Prevention and Control, "Surveillance of antimicrobial resistance in europe-annual report of the european antimicrobial resistance surveillance network (ears-net) 2017," ECDC: Surveillance Report, 2018.
- [14] A. Kramer, J. Dissemond, S. Kim, C. Willy, D. Mayer, R. Papke, F. Tuchmann, and O. Assadian, "Consensus on wound antisepsis: update 2018," *Skin Pharmacology and Physiology*, vol. 31, no. 1, pp. 28–58, 2018.
- [15] C. Acton, S. Berret, and P. Beldon, "Best practice statement: the use of topical antiseptic/antimicrobial agents in wound management. second edition." [Online]. Available: http://www.wounds-uk.com/pdf/ content\_9969.pdf.

- [16] "Prevention and management of wound infection." [Online]. Available: https://www.who.int/publications-detail-redirect/ prevention-and-management-of-wound-infection
- [17] A. Kramer, J. Dissemond, S. Kim, C. Willy, D. Mayer, R. Papke, F. Tuchmann, and O. Assadian, "Consensus on wound antisepsis: update 2018," *Skin Pharmacology and Physiology*, vol. 31, no. 1, pp. 28–58, 2018.
- [18] I. Yetim, O. Özkan, A. Dervişoglu, K. Erzurumlu, and E. Canbolant, "Effect of local gentamicin application on healing and wound infection in patients with modified radical mastectomy: a prospective randomized study," *Journal of International Medical Research*, vol. 38, no. 4, pp. 1442–1447, 2010.
- [19] E. Bennett-Guerrero, T. N. Pappas, W. A. Koltun, J. W. Fleshman, M. Lin, J. Garg, D. B. Mark, J. E. Marcet, F. H. Remzi, V. V. George et al., "Gentamicin-collagen sponge for infection prophylaxis in colorectal surgery," New England Journal of Medicine, vol. 363, no. 11, pp. 1038–1049, 2010.
- [20] E. Bennett-Guerrero, T. B. Ferguson, M. Lin, J. Garg, D. B. Mark, V. A. Scavo, N. Kouchoukos, J. B. Richardson, R. L. Pridgen, G. Corey et al., "Effect of an implantable gentamicin-collagen sponge on sternal wound infections following cardiac surgery: a randomized trial," *Jama*, vol. 304, no. 7, pp. 755–762, 2010.
- [21] G. Godbole, V. Pai, S. Kolvekar, and A. P. Wilson, "Use of gentamicincollagen sponges in closure of sternal wounds in cardiothoracic surgery to reduce wound infections," *Interactive cardiovascular and thoracic* surgery, vol. 14, no. 4, pp. 390–394, 2012.
- [22] Y.-F. Lv, J. Wang, F. Dong, and D.-H. Yang, "Meta-analysis of local gentamicin for prophylaxis of surgical site infections in colorectal surgery," *International journal of colorectal disease*, vol. 31, pp. 393– 402, 2016.
- [23] "Charakterystyka produktu leczniczego." [Online]. Available: http://chpl.com.pl/data\_files/2012-07-16\_20120704\_garamycin\_gabka\_chpl-urclean.pdf
- [24] A. Kramer, J. Dissemond, S. Kim, C. Willy, D. Mayer, R. Papke, F. Tuchmann, and O. Assadian, "Consensus on wound antisepsis: update 2018," *Skin Pharmacology and Physiology*, vol. 31, no. 1, pp. 28–58, 2018.
- [25] D. A. Back, C. Scheuermann-Poley, and C. Willy, "Recommendations on negative pressure wound therapy with instillation and antimicrobial solutions—when, where and how to use: what does the evidence show?" *International wound journal*, vol. 10, no. s1, pp. 32–42, 2013.
- [26] T. E. Serena, O. Jalodi, L. Serena, K. Patel, and M. Mynti, "Evaluation of the combination of a biofilm-disrupting agent and negative pressure wound therapy: a case series," *Journal of Wound Care*, vol. 30, no. 1, pp. 9–14, 2021.
- [27] M. S. Timmers, N. Graafland, A. T. Bernards, R. G. Nelissen, J. T. Van Dissel, and G. N. Jukema, "Negative pressure wound treatment with polyvinyl alcohol foam and polyhexanide antiseptic solution instillation in posttraumatic osteomyelitis," Wound Repair and Regeneration, vol. 17, no. 2, pp. 278–286, 2009.
- [28] A. H. Zhao, C. H. R. Kwok, A. Jacques, L. Stopher, J. A. Hockley, M. W. Garbowski, and S. J. Jansen, "Gentamicin-containing collagen implant may reduce surgical site infections after open infrainguinal arterial revascularization," *Annals of vascular surgery*, vol. 78, pp. 84– 92, 2022.





Podmiot odpowiedzialny posiadający pozwolenie: SERB SA - Avenue Louise 480, 1050 Bruksela - Belgia - www.serb.eu Serb Sp. z o.o. Marcin Stopa m.stopa@serb.eu +48 790281000



23/04/GLB-PL/GAR/005

SKRÓCONA CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU LECZNICZEGO. Nazwa produktu leczniczego: Garamycin, gąbka, 2 mg/cm². **Skład jakościowy i ilościowy:** Gąbka o wymiarach  $5 \times 20 \times 0.5$  cm lub  $10 \times 10 \times 0.5$  cm zawiera 130 mg gentamycyny (*Gentamicinum*) w postaci siarczanu gentamycyny (200 mg). Gąbka o wymiarach 5  $\times$  5  $\times$  0,5 cm zawiera 32,5 mg gentamycyny w postaci siarczanu gentamycyny (50 mg). Pełny wykaz substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1 ChPL. Postać farmaceutyczna: Gąbka o wymiarach:  $10 \times 10 \times 0.5$  cm,  $5 \times 20 \times 0.5$  cm lub  $5 \times 5 \times 0.5$  cm. **Wskaza**nia do stosowania: Leczenie wspomagające zakażeń bakteryjnych kości i tkanek miękkich, wywołanych przez bakterie wrażliwe na gentamycyne. Zapobieganie miejscowym zakażeniom kości i tkanek miękkich (np. przeszczepy kostne, implanty sztucznych stawów mocowane techniką bezcementową). Nie stosować produktu jako jedynego leczenia przeciwbakteryjne w przypadku zakażenia. Należy jednocześnie zastosować odpowiednie leczenie antybiotykiem podawanym ogólnoustrojowo, dobranym na podstawie badania mikrobiologicznego. Dawkowanie i sposób podawania: Sposób podawania Należy wyjąć blister z opakowania zewnętrznego z zachowaniem jałowości. Następnie w warunkach aseptycznych należy wyjąć implant z blistra. Implantu używać wyłącznie na sucho. Zmoczenie gąbki Garamycin przed zastosowaniem może spowodować utratę skuteczności z powodu przedwczesnego wypłukania rozpuszczalnego w wodzie siarczanu gentamycyny. Implantu należy użyć natychmiast po otwarciu opakowania zewnętrznego, w przeciwnym razie należy go wyrzucić. Produktu nie można poddawać ponownej sterylizacji. Zakładanie do tkanek miękkich (leczenie i zapobieganie): zwykle stosuje się jedną gąbkę (maksymalnie trzy gąbki o wymiarach  $10 \times 10 \times 0.5$ lub  $5 \times 20 \times 0.5$  cm). Przy mniejszych ubytkach gąbkę można ciąć na mniejsze części w polu operacji. Zapalenie szpiku i inne wskazania do zastosowania w tkankach kostnych (leczenie zakażeń i zapobieganie): najczęściej stosuje się jedną gąbkę (maksymalnie pięć gąbek o wymiarach  $10 \times 10 \times 0.5$  cm lub  $5 \times 20 \times 0.5$  cm). Wielkość dawki (liczba gąbek) zależy od rozległości pola operacyjnego i rozmiaru leczonego uszkodzenia. U pacjentów o masie ciała nieprzekraczającej 50 kg zaleca się ograniczenie jednoczesnej dawki (liczby gąbek) do trzech, powyżej 50 kg maksymalnie do 5 gąbek o wymiarach  $10 \times 10 \times 0.5$  cm lub  $5 \times 20 \times 0.5$  cm. Ogólny sposób aplikacji gąbki: jest to podanie doogniskowo lub na skórę. Po chirurgicznym oczyszczeniu rany wprowadza się do niej gąbkę. Gąbka Garamycin jest miękka i może być dopasowana do żądanej wielkości przy użyciu zwykłych nożyczek chirurgicznych. Należy używać suchych rękawiczek i narzędzi, gdyż w mokrym środowisku gąbka może się kleić. Produkt stosowano w różnorodny sposób (używano całą gąbkę, nadawano jej różne kształty i cięto na kawałki); zakładano płaszczyznowo, wykonywano z niej wałeczek lub składano i układano luźno w ranie (tkanki miękkie) lub ściśle dociskano do kości. Układano również wokół rany, cięto na małe kawałeczki i mieszano z macerowaną kością gąbczastą i razem z nią umieszczano w ubytku kostnym. We wspomagającym leczeniu i profilaktyce zakażeń gąbkę Garamycin aplikowano in situ tak, aby zaopatrzyć w całości (z uwzględnieniem małego marginesu) pole operacyjne lub jego część, wymagające miejscowej terapii antybiotykowej. We wszelkich operacjach na kościach należy przykładać należytą uwagę do stabilności zespolenia kostnego, gdyż nawet niewielkie niestabilności mogą się nie objawiać klinicznie, a jednak doprowadzić do infekcji (szczególnie bakteriami Staphylococcus aureus). Nie należy stosować jednocześnie drenażu przepływowego i aplikacji produktu Garamycin, gąbka. Należy rozważyć podanie produktu po zakończeniu tego drenażu. Możliwe jest zastosowanie produktu Garamycin, gąbka i jednoczesnego drenażu grawitacyjnego. W takim przypadku produkt należy tak zaaplikować, aby nie zakrywał światła drenu. Produktu nie należy usuwać z miejsca założenia. Przeciwwskazania: Nadwrażliwość na substancje czynną (gentamycynę) lub inne antybiotyki aminoglikozydowe, lub na którakolwiek substancje pomocniczą wymienioną w punkcie 6.1 ChPL. Produkt przeciwwskazany jest także u pa-

cjentów po przebytych chorobach immunologicznych lub po przebytych chorobach tkanki łącznej. Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania: Stężenia gentamycyny w surowicy osób, u których zastosowano gąbkę Garamycin, są małe. Jednak u pacjentów z ciężką niewydolnością nerek należy dokładnie rozważyć korzyści płynące ze stosowania produktu. Nie ustalono bezpieczeństwa stosowania produktu u dzieci. W czasie leczenia z wyłącznie z zastosowaniem gąbki Garamycin lub z jednoczesnym ogólnym podawaniem antybiotyków aminoglikozydowych, w uzasadnionych przypadkach konieczna może być ocena stężenia aminoglikozydów w surowicy. Czynność nerek należy kontrolować na podstawie stężenia poziomu kreatyniny w surowicy. Aminoglikozydy należy stosować ostrożnie u pacjentów z takimi schorzeniami nerwowo-mięśniowymi, jak: osłabienie mięśni, parkinsonizm lub zatrucie jadem kiełbasianym u dzieci. Produkty te mogą teoretycznie nasilać osłabienie mięśni ze względu na podobne do kurary działanie na połączenia nerwowo-mięśniowe. Jeśli stosuje się kilka implantów, zalecane jest dodatkowo umieszczenie drenu. Jeśli stwierdzono zakażenie lub podejrzewa się jego występowanie, nie należy stosować gąbki jako jedynego źródła antybiotyku. W takich przypadkach należy podać antybiotyki działające ogólnoustrojowo, dobrany zgodnie z wynikami badań mikrobiologicznych. Działania niepożądane: Stężenie gentamycyny w surowicy podczas stosowania produktu jest bezpieczne, należy jednak rozważyć działania niepożądane ze stosowaniem produktu. Możliwe jest wystąpienie działań niepożądanych wynikających z nefrotoksyczności i neurotoksyczności gentamycyny. Należy zwrócić szczególną uwagę na pacjentów z zaburzoną czynnością nerek. Nefrotoksyczność. Niepożądany wpływ gentamycyny na nerki objawia się występowaniem w moczu wałeczków, krwinek i białka lub podwyższeniem stężenia kreatyniny i azotu mocznikowego we krwi, a także skąpomoczem. Zmiany te są najczęściej lekkie. Działanie takie obserwowano częściej u pacjentów z zaburzeniem czynności nerek w wywiadzie. Neurotoksyczność. Działania niepożądane związane z podawaniem ogólnym aminoglikozydów zgłaszano przede wszystkim u pacjentów z zaburzoną czynnością nerek. Niepożądany wpływ dotyczył zarówno gałązki przedsionkowej jak i gałązki słuchowej VIII nerwu czaszkowego. U pacjentów obserwowano: zawroty głowy, szumy i trzaski w uszach, a nawet utratę słuchu. Występujące zaburzenia przedsionkowe mogą być nieodwracalne, tak jak w przypadku innych antybiotyków aminoglikozydowych. W czasie stosowania produktu może wystąpić miejscowe zaczerwienienie, swędzenie i zwiększenie ilości wydzieliny w ranie, spowodowane resorpcją kolagenu. U osób wrażliwych mogą wystąpić reakcje alergiczne spowodowane przez gąbkę Garamycin. Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel.: +48 22 49 21 301, faks: +48 22 49 21 309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl. Działania niepożądane można również zgłaszać podmiotowi odpowiedzialnemu. Podmiot odpowiedzialny posiadający pozwolenie na dopuszczenie do obrotu: SERB SA, Avenue Louise 480, 1050 Brussels, Belgia. Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: R/3222, Prezes URPLWMi PB. Kategoria dostępności: Rp - produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza. Przed przepisaniem leku należy zapoznać się z Charakterystyką Produktu Leczniczego (ChPL). Pełna informacja o leku dostępna na żądanie. Materiał skierowany do osób uprawnionych do wystawiania recept lub osób prowadzących obrót produktami leczniczymi. Opracowano na podstawie ChPL z 13.03.2020 r.