

**Стерильний в'язкий розчин для інтрадермального застосування Pluryal Класік Лідокайн****Склад:**

Перехресношитий гіалуронат натрію, 23 мг на мл (mg/ml), доповнений 0.3 % лідокайну гідрохлоридом. Фосфатний буфер pH 6,7-7,3 у достатній кількості, хлорид натрію.

Опис:

Засіб представляє собою стерильний, в'язкоеластичний, прозорий, безколірний, ізотонічний, гомогенізований ін'єкційний гелевий імплантат, що піддається біологічному розпаду, в попередньо наповненому шприці.

Засіб містить перехресношитий гіалуронат кислоту (ГК), отриману з бактерій Streptococcus equi, доведено до концентрації 23 мг на мл (mg/ml) у фільтрованому буферному розчині, доповненному 0.3 % лідокайну гідрохлоридом.

Допоміжна роль лідокайну гідрохлориду полягає у зменшенні болю, пов'язаного з підшкірними ін'єкціями.

У кожній коробці міститься один шприц, попередньо наповнений 1,0 мл (ml) розчину, дів одноразові стерилні голки калібром 27G ½" (0,5 мм (mm) x 12,7 мм (mm)) та інструкція з застосування.

На зовнішній стороні упаковки розміщена етикетка, де зазначено номер картки, серійний номер та унікальний ідентифікатор.

Цю етикетку слід відокремити та нанести на поле «patient label» (етикетка пацієнта) на картці «implant card» (картка імплантата) в кінці інструкції з застосування.

Картка імплантата необхідно видати пацієнту, щоб забезпечити можливість контролю.

Попередньо заповнений шприц являє собою стерильний бар'єр гелевого імплантату.

Голка стерилзується в контейнері, що являє собою стерильний бар'єр.

Показання:

Пристрій використовують для коригування дрібних та помірних носогубих складок, а також збільшення об'єму губ.

Він призначений для введення в середні та глибокі шари дерми та підслизової оболонки.

Призначення:

Засіб використовується для створення об'єму з метою коригування зморшок і складок, коригування дрібних та помірних носогубих складок, а також збільшення об'єму губ з метою лікування ознак старіння.

Протипоказання:

Пристрій не можна застосовувати у:

- пацієнтів, схильних до розвитку гіпертрофічних рубців, порушеннями пігментації або чутливості до келoidних утворень;
- пацієнтів, які мають автімунні захворювання в анамнезі або проходять імунну терапію;
- пацієнтів із відомою гіперчувствливістю до гіалуронової кислоти, лідокайну гідрохлориду або місцевих анестетиків амідного типу;
- пацієнтів, яким у необхідну ділянку раніше вже були введенні перманентні філери;
- вагітних або жінок, які годують грудьми;
- пацієнтів віком до 18 років.

Без консультації з лікарем засіб не слід застосовувати для лікування пацієнтів, які приймають антикоагулянти або інгібітори агрегації тромбоцитів (наприклад, ацетилсаліцилову кислоту).

Засіб заборонено застосовувати на ділянках із шкірними, запальними та/або інфекційними процесами (наприклад, акне, герпесом або іншими).

Засіб заборонено застосовувати в комплексі з лазерною терапією, хімічним пілінгом, дермабразією або мезотерапією.

Застереження щодо застосування:

Цей засіб можуть застосовувати тільки лікарі, які пройшли спеціальну підготовку з техніки виконання ін'єкцій для усунення зморшок шляхом наповнення.

На чутливу шкіру можна попередньо прикліти знеболюючий пластир або нанести крем.

Після застосування викиньте шприц, залишок препарату та голку в спеціальний контейнер.

Небажані побічні ефекти:

Лікар повинен повідомити пацієнту про можливі побічні реакції та/або випадки несумісності, які пов'язані з імплантациєю цього засобу й можуть виникнути одразу або через певний проміжок часу.

При застосуванні засобу або подібних препаратів спостерігається такі явища та реакції:

абсес, ангіовнеторній рак, бактеріальні інфекції, потовщення або ущільнення шкіри, кровотеча, утворення синців, відчуття печиння, зневажлення шкіри, відчуття дискомфорту, набряк, еритема, затвердіння, гранулеми, тематома, реактивізація вірусу герпесу, підвищена чутливість, скучнення імплантату в місці ін'єкції, видимість імплантату, ущільнення, запалення, подразнення, свербіж, мармуровий візерунок на шкірі після випадкової артеріальної емблізації, набряк у відповідній ділянці, формування скучнення, зміщення імплантату, некроз через пошкодження судин, утворення вузликів (із запаленням або без нього), онімнія, біль, парестезія, сліди від уколів, покервоніння, оклюзія артерії сітівки, саркідоуз шраму, склеромікседема (генералізовані), опухання, телангіектазія, болючість, вакууліт, вазоспазм, вазовагальна реакція під час ін'єкції, втрата зору через оклюзію артерії сітівки.

У подібних випадках після ін'єкції філера може виникати реактивізація вірусу герпесу, спричинена безпосереднім пошкодженням нейронних аксонів голкою або обробкою тканини та запальною реакцією після ін'єкції.

Розширування субпіддермальної площини вслідство віялоподібного введення голки може підвищити ризик появи місцевих побічних явищ. Розміщення філера дуже близько до поверхні або його нерівномірний розподіл може привести до утворення видимих більших вузлів на шкірі. Таким чином, важливо брати до уваги ці можливі ускладнення. Пацієнти повинні якнайшвидше повідомляти лікаря про виникнення будь-яких підімісцевих реакцій, які тривають більше одного тижня, або будь-який інший вторинний ефект.

Лікар слід проводити відповідну терапію цих побічних реакцій. При будь-якій інші побічні реакції, пов'язані з ін'єкцією засобу слід повідомляти дистрибутору та/або виробнику.

Методика застосування:

Засіб необхідно вводити ін'єкційно в продезінфіковану здорову шкіру, на якій немає ознак запалення.

Правильна методика застосування є основою успішного лікування.

Засіб слід півлярно вводити з допомогою голки розміром 27G ½" (0,5 мм (mm) x 12,7 мм (mm)) (входить у комплект із шприцем), застосовуючи відповідну ін'єкційну методику.

Замість уведення великих об'ємів під час одного сеансу рекомендовано проводити ін'єкції меншого об'єму протягом двох або більше сеансів.

Уведеній об'єм залихнім від зморшок, які необхідно скоригувати.

Максимальна доза складає 10 мл (ml) засобу на один сеанс лікування.

Не рекомендується вводити більше 20 мл (ml) на рік.

Після ін'єкції лікар може зробити легкий масаж задля рівномірного розподілу засобу.

Залишите пацієнта в кабінеті на декілька хвилин після ін'єкції, щоб вчасно виявити збліднення, спричинене оклюзією артерій.

Попередження:

Перед застосуванням перевірте цілісність шприці та термін придатності.

Не слід використовувати шприц, якщо ковпачок знятий або зміщений або якщо блістерна упаковка відкрита/пошкоджена.

Поки шприц зберігається у герметично запакованому виробником блістері, гарантується стерильність гелевого імплантату всередині неуточненого шприці.

Не використовуйте будь-які інші голки або шприци замість них, які надано виробником.

Заборонено обробляти та згинати голку. Забороняється повторне використання голки або шприца.

Використання цього засобу веде до ризику інфікування пацієнтів і користувачів.

Якщо голка розміром 27G ½" (0,5 мм (mm) x 12,7 мм (mm)) закупорилася, не зблішуйте натиск на плунжер шприца, а припиніть ін'єкцію та замініть голку.

Немає жодних клінічних даних (щодо ефективності та переносимості) стосовно ін'єкції цього засобу в ділянки, у яких вводилися будь-які інші філери або ботулінічний токсин.

Не вводьте засіб у кровоносні судини, кістки, сухожилля, з'язки, нерви або м'язи.

Не вводьте засіб у родинки.

Не проводите надмірну корекцію.

Пацієнта слід порадити не наносити макіяж протягом 12 годин після ін'єкції, а також уникати тривалого перебування під сонячним світлом і ультрафіолетовим випромінюванням, віддіувати сауну або лазню протягом одного тижня після ін'єкції.

Щоб уникнути можливого ризику зміщення засобу, пацієнту слід порадити не масажувати оброблені ділянки протягом декількох днів після ін'єкції.

Гіалуронат натрію несумісний із четвертинними сполуками амонію, зокрема з розчинами хлориду бензалкінію.

Тому необхідно не допускати контакту засобу із цими речовинами або медичними хірургічними інструментами, які з ними контактували.

Імплантант в'язкоеластичний гель безпечний при перебуванні в магнітно-резонансному середовищі.

Забороняється використання голки та попередньо наповненої системи шприці в магнітно-резонансному середовищі.

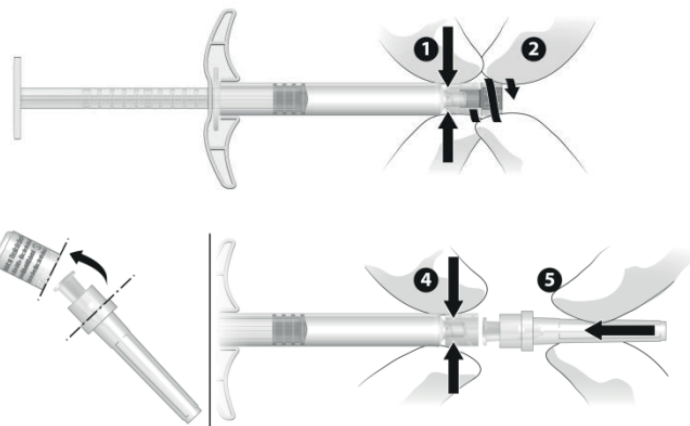
Зберігання:

Засіб слід зберігати за температурі 2-25 °C / 36-77 °F у сухому місці в оригінальному блісттері та упаковці її захищати від впливу світла, високих та низких температур.

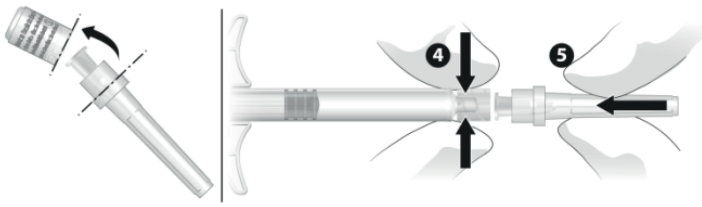
Використовуйте з обережністю.

Інструкції щодо правильного поводження із засобом:

Тримайте люорівський адаптер, як показано на рис. ①. Щоб зняти ковпачок, обережно скрутіть ② і потягніть його ③.



Виканання цих вказівок допоможе запобігти утворенню повітряних бульбашок. Тримайте шприц, як показано на рис. ④. Відкрійтіте упаковку та надійно під'єднайте голку ⑤ (не використовуйте інші голки).



Надійно зафіксуйте голку, повернувши її за годинниковою стрілкою ⑥.

**Пояснення міжнародних символів:**

01: Увага!



11: Номер партії



02: Зверніться до інструкції з експлуатації



12: Стерилізовано парою



03: Захищайте від вологи



13: Стерилізовано етиленоксидом



04: Обмеження температурного режиму



14: Стерильний одноразовий шприц



05: Зберігайте в захищенному від сонячного світла місці



15: Стерильна одноразова голка



06: Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена



16: Виробник



07: Не підлягає повторному використанню



17: Дата виробництва



08: Не стерилізувати відроджено



18: Унікальний ідентифікатор



09: Не містить латексу



19: Довідковий номер



10: Дата закінчення терміну придатності



20: Серійний номер


КРОМА-ФАРМА ГмбХ
 Індустрізайле 6, 2100 Лебендорф, Австрія
CROMA-PHARMA GmbH
 Industriezelle 6, 2100 Leobendorf, Austria

ТОВ «Кратія Медтехніка»
 04107, м. Київ, вул. Багговутівська, буд. 17-21, Україна
 Тел.: 0 800 21-52-32
 Електронна пошта: uager@cratia.ua

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: 2021-07-08