

**Стерильний в'язкий розчин для інтрадермального застосування Pluryal контур ЛІДОКАЇН****Склад:**

Перехресношитий гіалуронат натрію 25 мг на мл (mg/ml) із 0,3%-м лідокаїну гідрохлоридом.
Фосфатний буфер pH 6,7-7,3 у достатній кількості, хлорид натрію.

Опис:

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

Засіб містить перехресношитий гіалуронат натрію (ГН), отриманий з бактерії *Streptococcus equi*, приведений до концентрації 25 мг на мл (mg/ml) у фізіологічному буфері з 0,3%-м лідокаїну гідрохлоридом.

Лідокаїну гідрохлорид грає допоміжну роль для зниження болі від ін'єкції в шкіру.

У кожній коробці міститься один попередньо наповнений шприц з 1,0 мл (ml) гелевого імплантату, дві одноразові стерильні голки розміром 27 G ½ (0,5 мм (mm) x 12,7 мм (mm)) діаметра та інструкція з використання.

З зовнішньої сторони упаковки розміщена етикетка, де зазначено номер партії, серійний номер та унікальний ідентифікатор.

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

Картку імплантата необхідно видати пацієнту, щоб забезпечити можливість контролю.

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

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

Показання:

Пристрій призначений для корекції дефіциту об'єму середньої зони обличчя піомрного та тяжкого ступеню в величині ділянці й ділянці великого кутального зуба, переднімедіальній області щоки та підвидличчині області.

Пристрій слід вводити шляхом глибокої підшкірної та (або) супраперістальтої ін'єкції.

Призначення:

Пристрій призначено для відновлення об'єму обличчя з метою корекції дефіциту об'єму середньої зони обличчя піомрного та тяжкого ступеню для лікування ознак старіння.

Протипоказання:

Засіб заборонено використовувати для:

- пацієнтів, сильних до формування гіпертрофічних рубців, порушеннями пігментації або чутливістю до келоїдних утворень;
- пацієнтів, які мають автоімунні захворювання в анамнезі або проходять імунотерапію;
- пацієнтів із відомою гіперчутливістю до гіалуронової кислоти, лідокаїну гідрохлориду або місцевих анестетиків амідного типу;
- пацієнтів, яким раніше були встановлені перманентні філери у ділянку обробки;
- 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:

Цим пристроем повинні користуватися лише лікарі, які пройшли спеціальне навчання з проведення ін'єкцій філеру.

На чутливу шкіру можна попередньо приклепти зневілюючий пластир або нанести крем.

Після застосування шприц, залишок засобу та голку слід утилізувати в спеціальному контейнері.

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 проміжок часу.

Побічні ефекти, отримані в результаті клінічних досліджень та постмаркетингового спостереження, були такими: біль в області обличчя, почервоніння, гранулеми, індурація, бактеріальні інфекції, набряки, запалення; в місці введення спостерігалися похолодання, зміна кольору (депігментація), гематома, утворення вузликових (із запаленням або без нього), біль, свербіж, набряк.

Крім того, при застосуванні подібних лікарських засобів спостерігалися такі події та реакції як потенційні ризики для застосування пристрою (побічні явища прийнятні без підпору на причинно-наслідовків зв'язкі з пристроєм не перелічені):

абсес, ангіотропічний набряк, потовщення або ущільнення шкіри, кровотечі, утворення синців, відчуття печіння, відчуття дискомфорту, набряк, еритема, затвердіння, реактивність вірусу герпесу, гіперчутливість/алергія, скулчення імплантату в місці ін'єкції, видимість імплантату, подразнення, свербіж, мармуровий візерунок на шкірі після випадкової артеріальної емболізації, набряк у величині ділянці, зміщення імплантату, нікероз через пошкодження судин, оніміння, парестезія, оклюзія артерій сітівки, саркіодоз рубців, склеромікседема (генералізовані), телевігектазії, більочість, вискуліт, вазоспазм, вазовагальна реакція під час ін'єкції, втрата зору через оклюзію артерії сітівки. У подібних випадках після ін'єкції філеру може виникати реактивність вірусу герпесу, спричинена безпосереднім пошкодженням нейронних аксонів голкою або обробкою тканини та запальною реакцією після ін'єкції.

Розшарування субдермальної площини внаслідок віялоподібного введення голки може підвищити ризик появі місцевих побічних явищ. Розміщення філеру дуже близько до поверхні або його нерівномірний розподіл може привести до утворення видимих лідів вузликових на шкірі. Таким чином, важливо брати до уваги ці можливі ускладнення.

Пацієнти повинні якнайшвидше повідомляти лікаря про виникнення будь-яких запальних реакцій, які тривають більше одного тижня, або будь-який інший вторинний ефект.

Лікарі слід проводити відповідну терапію цих побічних реакцій.

Про будь-які побічні реакції, пов'язані з ін'єкцією засобу, слід повідомляти дистрибутору та/або виробнику.

Методика застосування:

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

Методика застосування є основовою для успішного лікування.

Засіб слід повільно вводити за допомогою голки розміром 27 G ½ дюйма (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.

Введення кількості залежатиме від дефіциту об'єму, який потрібно скоригувати, та ділянки, яку потрібно обробити.

Максимальна доза становить 10 мл (ml) на сеанс терапії. Не рекомендується вводити більше 20 мл (ml) на пацієнта на рік.

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

Пацієнтові слід залишитися в кінці на декілька хвилин після ін'єкції, щоб вчасно виявити зблідніння, спричинене оклюзією артерій.

Тривалість ефекту заповнення пристрою становить приблизно 12 місяців.

Попередження:

Перед застосуванням перевірте цілісність шприца та термін придатності.

Не слід використовувати препарат, якщо пробка у блістері знята або зміщена.

Поки шприц зберігається у герметично запакованому виробником бліsteri, гарантується стерильність гелевого імплантата всередині неушкодженого шприцу. Не використовуйте голку в разі пошкодження контейнера.

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

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

Використання цього засобу веде створює ризик ін'їктування пацієнтові або користувачів.

Якщо голка калібром 27 G ½ дюйма (0,5 мм (mm) x 12,7 мм (mm)) закупорилася, не збільшуйте натиск на глуажер шприца, а припиньте ін'єкцію та замініть голку.

Немає жодних клінічних даних (щодо ефективності й переносимості) стосовно ін'єкції цього засобу в ділянки, у які вводилися будь-які інші філери або ботулінічний токсин. Не вводьте засіб у кровоносні судини, кістки, сухожилля, зв'язки, нерви або м'язи. Не вводьте засіб у родимі.

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, відвідувати сауну або лазію протягом одного тижня після ін'єкції.

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

Гіалуронат натрію несумісний із четвертинними сполуками аміоні, зокрема з розчинами хлориду бензалкіонію.

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

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

Забороняється використання голки та попередньо наповненої системи шприців у магнітно-резонансному середовищі.

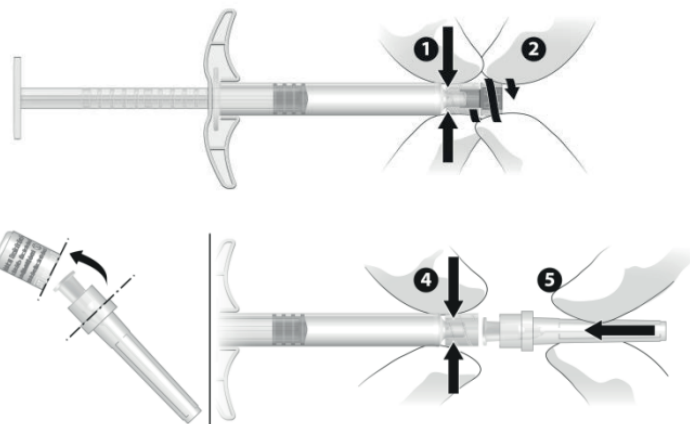
Зберігання:

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

Використовуйте з обережністю.

**Інструкції щодо правильного поводження із засобом:**

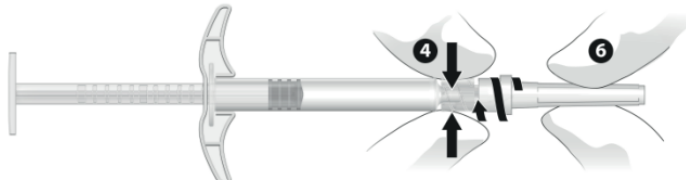
Тримайте люорівський адаптер, як показано на рис. ①. Щоб зняти ковпачок, обережно скрутіть ② і потягніть його ③.



Виконання цих вказівок допоможе запобігти утворенню повітряних бульбашок. Тримайте шприц, як показано на рис. ④. Відкрійте 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 захищенні 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
Індастрізайле 6, 2100 Лебендорф, Австрія
CROMA-PHARMA GmbH
Industriezelle 6, 2100 Leobendorf, Austria



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

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