Инструкция по применению медицинского изделия для рынка РФ

Имплантат для мягких тканей стерильный, для внутрикожной имплантации ПРОФАЙЛО (PROFHILO), объемом 2 мл

наименование медицинского изделия

Имплантат для мягких тканей стерильный, для внутрикожной имплантации ПРОФАЙЛО (PROFHILO), объемом 2 мл, в составе:

- имплантат для внутрикожной имплантации, инъекционный в шприце 2 мл;
- иглы инъекционные одноразовые стерильные 29GX1/2" (0,33x12 мм) 2 шт.;
- инструкция по применению;
- этикетки самоклеящиеся -2 шт. (далее по тексту «ПРОФАЙЛО», «изделие»).

назначение медицинского изделия

Имплантат для мягких тканей стерильный, для внутрикожной имплантации ПРОФАЙЛО (PROFHILO), объемом 2 мл предназначен для коррекции (заполнения) дефектов кожи: морщин, складок, рубцов, шрамов, а также для увлажнения кожи и для проведения контурной пластики с целью изменения овала лица. Имплантат вводят в кожу лица и тела. Изделие наиболее показано для обработки щечно-скуловой и поднижнечелюстной областей.

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Гиалуроновая кислота (ГК) – полисахарид, естественным образом присутствующий в организме человека. Главная функция ГК – поддержание достаточного увлажнения тканей благодаря способности связывать большое количество воды. Натриевая соль гиалуроновой кислоты состоит из повторяющихся дисахаридных единиц N-ацетилглюкозамина и цепочек глюкуроната натрия и является основным компонентом внеклеточного матрикса большинства тканей, включая кожу.

ПРОФАЙЛО представляет собой буферный физиологический раствор, в котором содержится ГК высокой (H-HA) и низкой (L-HA) молекулярной массы, полученная с помощью биоферментации без химической модификации, благодаря чему изделие хорошо переносится.

Кроме того, благодаря специальному запатентованному методу обработки, при взаимодействии цепочек ГК с разной молекулярной массой, содержащихся в ПРОФАЙЛО, достигаются уникальные реологические свойства и возможность применения ГК более высокой концентрации без увеличения ее вязкости. Состав ПРОФАЙЛО, содержащего ГК с разной молекулярной массой, создан на основе действия Гидролифт (Hydrolift Action). акой инновационный подход направлен на предотвращение естественного снижения количества ГК, восстановления увлажненности, упругости и эластичности кожи за счет синергизма увлажнения еглубоких слоев и эффекта лифтинга. Изделие также содержит хлорид натрия, фосфат и трия и воду для инъекций.

Профайло вводится в кожу (в средний слой дермы) с целью создания объема, выражнивания рельефа. Гиалуронат натрия в составе имплантата после введения обеспечивает не только дополнительный объем, но увлажняет кожу, притягивая молекулы воды (гиалуроновая кислота очень гигроскопичная молекула, попадая внутрь кожи, связывает воду в количестве, превышающем ее собственную массу примерно в 500 раз). Связывая воду, молекулы

IBSA Farmadeutici Italia Srl PRESIDENT Dr. Gjorgio Pisani

декабрь 2016 года

гиалуроната натрия увеличиваются в размерах. Имплантат заполняет морщины, обеспечивает поддержку кожных структур лица в месте введения, таким образом выполняя корректирующее и заполняющее действие).

ПОКАЗАНИЯ

ПРОФАЙЛО оказывает корректирующее/заполняющее действие при возрастных изменениях кожи, вызванных:

- естественным старением кожи, приводящим к снижению ее увлажненности, уменьшению упругости и деформации волокон коллагена и эластина;
- процессами репарации дермальной ткани при наличии рубцов вследствие поверхностных повреждений (например, рубцы постакне или после ветряной оспы).

Благодаря сочетанию вязкоупругих, увлажняющих свойств и способности поддерживать достаточный уровень естественной ГК в тканях, изделие восстанавливает увлажненность кожи и создает оптимальные условия для предотвращения старения кожи, обладает ремоделирующим действием с последующей коррекций возрастных признаков и признаков фотостарения, а также рубцов любого происхождения.

Присутствуя во внеклеточном матриксе, ГК создает условия для пролиферации, миграции и формирования клеточных компонентов дермы. Кроме того, при внутрикожном введении ПРОФАЙЛО и его действии преимущественно на дермальные слои оптимальное количество ГК доставляется непосредственно в проблемную ткань с целью предотвращения негативного влияния свободных радикалов на фибробласты и глубжележащую жировую ткань, что обестечивает эффективность профилактического и корректирующего использования ПРОФАЙЛО.

ГК, входящая в состав ПРОФАЙЛО, получена методом биосинтеза из естественного сырья, без какой-либо химической модификации. Поэтому ПРОФАЙЛО обладает высокой биосовместимостью и при введении в дерму интегрирует с эндогенной ГК, измененной качественно и сниженной количественно вследствие естественного старения кожи или поверхностных кожных повреждений.

Результаты исследований in vitro, проведенных с целью выявления несовместимости и/или нежелательного взаимодействия ПРОФАЙЛО с богатой тромбоцитами плазмой (БоТП), показали, что БоТП не влияет на реологические свойства гиалуроната натрия. ПРОФАЙЛО предназначен для введения в кожу лица и тела. Изделие наиболее показано для обработки щечно-скуловой и поднижнечелюстной областей.

Рекомендуется первоначальный цикл из двух курсов введения с перерывом в 30 дней и последующим поддерживающим курсов введения через каждые 2 месяца при необходимости. Через 7-10 дней после первого введения имплантата возможно провести корректировку объема.

добавив имплантат для создания симметрии черт лица.

Однако предпочтительнее разрабатывать протокол введения ПРОФАЙЛО в зависимости о выраженности возрастных признаков конкретного пациента.

УПАКОВКА

Упаковка содержит 1 заполненный шприц с 2 иглами 29G x ½" (0,33 x 12 мм);

- шприц объемом 2 мл (32 мг (H-HA) + 32 мг (L-HA) натриевой соли гиалуроновой кислоты в 2 мл буферного физиологического раствора);

Заполненные шприцы стерилизованы паровоздушной смесью по ISO 11134.

декабрь 2016 года

Показатели	Значения
Температура, °С	121
Величина Z, °C	10
Величина F ₀	≥13
Давление, атм (кПа)	1,1 (111)
Время воздействия, мин	16

Иглы стерилизованы оксидом этилена по ISO 11135.

Игла: CE 0197; Изготовитель: «Терумо Юроп Н.В.» Бельгия (Terumo Europe N. V. – Interlauvaniaen 40 2001 Lauvan Belgium)

Interleuvenlaan 40 – 3001 Leuven, Belgium).

Шприц: Изготовитель: Би Ди Медикал Фармасьютикал Системс

11, Рю Аристид (BD Medical-Pharmaceutical Systems)

Стерильный заполненный шприц и стерильные иглы помешаются в лоток-блистер, повторная стерилизация не предусмотрена.

На лицевой стороне лотка-блистера обозначен вид стерилизации заполненного шприца.

Упаковка	Материал
Индивидуальная упаковка имплантата	Шприц см. ниже
Групповая упаковка	Лоток-блистер
	- лоток-блистер контурный из ПЭТ 12/50;
8	- герметизация лотка-блистера производится с
o o	помощью пленки из полиэтилена высокой
6 1	плотности Marlex HHM5202BN, упаковочной
	машиной (термошов)
TO TO THE PART OF	- маркировка наноситься с помощью принтера,
	краска HuberGroup
Потребительская упаковка	Картонная коробка
7	(картон марка Performa White/Performa White
	HS, производитель Stora Enso Consumer Board,
5	Fors Mill). Чернила марки HuberGroup.
2	Полиолефиновая многослойная прозрачная
	пленка, марка ZHONGDA ZDF01.
Транспортная упаковка	Для транспортирования изделие
	укладывается в картонную коробку по 25
3	штук, выполненную из картона Stora /Enso-
	Финляндия, размером 26,0 х 36,0 х 24,0 ст. Вес
\$	при отгрузке 0.140 кг
	- В каждую транспортную коробку фолжен
	быть вложен упаковочный лист, сертипикат о
goog depart	соответствии изделия требуемому качаству и
714400 000000000000000000000000000000000	накладная.
	- Применяемый упаковочный материал не
7. 8	является источником выделения вредных
	веществ в окружающую среду.

Используемый материал соответствует критериям для «Упаковки для конечной стерилизации медицинских изделий» согласно ISO 11607.

ОПИСАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

ПРОФАЙЛО поставляется в стеклянном шприце:

- объемом 2,25 мл, содержащем 2 мл имплантата; Содержимое шприца стерильно и апирогенно.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

- Открутить наконечник шприца, соблюдая особую осторожность и избегая контакта с отверстием.

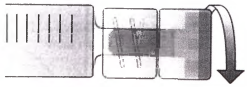
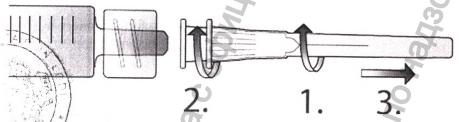


Рис.1. Открутить наконечник шприца.

- Надеть иглу диаметром 29G, вложенную в упаковку.

- Плотно навинтить иглу на люэровский наконечник, чтобы обеспечить герметичность и исключить утечку изделия при введении.



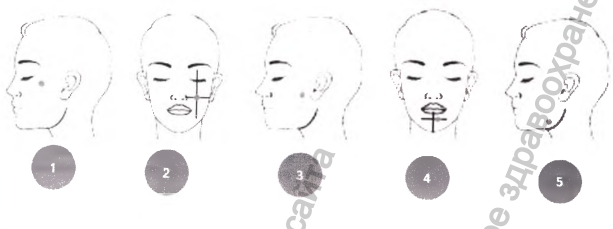
Рис, 2 Плотно навинтить иглу на люэровский наконечник:

- 1. Надеть иглу диаметром 29 G, вложенную в упаковку и закрытую колпачком
- 2. Плотно навинтить иглу на люэровский наконечник
- 3. Снять колпачок иглы.
- Выполнить инъекцию ПРОФАЙЛО при комнатной температуре, при строгом соблюдении условий асептики.

РЕКОМЕНДУЕМАЯ ТЕХНИКА ВВЕДЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

При общей обработке скуловой и нижнечелюстной областей рекомендуется определить 5 точек (биоэстетические точки) для внутрикожного введения ПРОФАЙЛО. Приведенные указа ия к схеме на рисунке 3 — ориентировочные и подбираются в зависимости от конкретных за дач и индивидуальных анатомических особенностей лица пациента.

Рис. 3.



- 1) Скуловой выступ: необходимо строго соблюдать расстояние не менее 2 см от внешнего угла глаза.
- 2) Крыло носа:
- провести линию от крыла носа до козелка
- провести перпендикулярную линию через центр зрачка
- место инъекции точка пересечения двух линий
 - 3) Козелок: необходимо строго соблюдать расстояние не менее 1см от передней нижней границы козелка.
 - 4) Область подбородка:
- провести линию через центр подбородка
- отступив от вершины первой линии одну треть ее длины, провести перпендикулярную линию
- место инъекции на расстоянии 1,5 см от пересечения линий по направлению к коммисуре
 - 5) Нижнечелюстной угол: на 1 см выше нижнечелюстного угла.

Ввести 0,2 мл изделия в виде болюсов в глубокий дермальный слой.

После введения выполнить осторожный массаж места инъекции. Данная техника введения ПРОФАЙЛО используется при ослаблении кожи, снижении ее тонуса и упругости. Определенный объем изделия концентрируется в нескольких анатомических с последующим постепенным проникновением в межклеточное пространство, что обеспе естественный и устойчивый результат обработки скуловой и нижнечелюстной областей.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ

- Содержимое заполненного шприца стерильно. Шприц упакован в герметичный блистер
- Внешняя поверхность шприца нестерильна.
- Не использовать ПРОФАЙЛО после истечения срока годности, указанного на упаковке.
- Не использовать ПРОФАЙЛО при вскрытой или поврежденной упаковке.

- Изделие вводится только в здоровую кожу.
- Изделие нельзя вводить внутривенно, внутримышечно, в сухожилия. Изделие не предназначено для увеличения груди.
- Не смешивать с другими медицинскими изделиями.
- Не вводить в воспаленную кожу.
- Не стерилизовать повторно. Одноразовое применение.
- Не использовать повторно во избежание риска заражения.
- Хранить при температуре от 0° до 25°C вдали от источников тепла. Не замораживать.
- После вскрытия ПРОФАЙЛО использовать незамедлительно и утилизировать после использования.
- Хранить в недоступном для детей месте.
- Наличие пузырьков воздуха не влияет на качество изделия.
- После инъекции и в течение последующих 3–5 дней рекомендовать пациенту избегать прямого воздействия ультрафиолетового излучения и использовать солнцезащитные средства с максимальной степенью защиты.

Не смешивать с дезинфицирующими веществами, такими как четвертичная аммониевая соль или хлоргексидин, поскольку они могут привести к выпадению осадка.

взаимодействие медицинского изделия с другими лекарственными веществами и медицинскими изделиями

На данный момент нет информации об особенностях взаимодействия ПРОФАЙЛО с другими лекарственными средствами и медицинскими изделиями.

ПОВОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

Во время применения изделия в месте введения медицинского изделия могут возникнуть такие симптомы, как боль, ощущение тепла, покраснение или отек. Эти второстепенные явления могут быть устранены посредством прикладывания льда к месту введения медицинского изделия. Как правило, они исчезают в течение короткого периода времени. Врачи должны следить за тем, чтобы пациенты извещали их о любых нежелательных эффектах, возникших после введения.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- ПРОФАЙЛО не должно использоваться для-лазерного омоложения и пилинга кожи средней глубины.
- Указание возможности и особенностей применения медицинского изделия для людей с имплантируемыми в организм человека медицинскими изделиями, беременных женщин женщин в период грудного вскармливания, детей, взрослых, имеющих хронические заболевания:

применение изделия для людей с имплантируемыми в организм человека медицин сими изделиями не проводилось. Решение об использовании следует принимать, от нивая соотношение возможного риска для пациента.

применение изделия при беременности и кормлении грудью не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

применение у детей, у лиц до 18 лет не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

применение у взрослых, имеющих хронические заболевания, не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

декабрь 2016 года

- ПРОФАЙЛО не должно вводиться пациентам, имеющим воспалительные заболевания кожи и герпес в месте введения имплантата, аллергию на компоненты имплантата и другие противопоказания при проведении инъекционных процедур, такие как: острые формы любых заболеваний или обострение хронических болезней; нарушение свертываемости крови (гемофилия); прием антикоагулянтов, антибиотиков или миорелаксантов периферического воздействия.

Условия применения медицинского изделия.

ПРОФАЙЛО – должно применяться в медицинских организациях, в эстетических клиниках и кабинетах — при обязательном условии, что применение осуществляется специалистом, прошедшим обучение по использованию медицинского изделия. Для индивидуального применения.

ОТПУСКАЕТСЯ ТОЛЬКО СПЕЦИАЛИСТАМ, ПРОШЕДШИМ ОБУЧЕНИЕ. ИНТРАДЕРМАЛЬНОЕ ВВЕДЕНИЕ МОЖЕТ ПРОВОДИТЬ ТОЛЬКО ПРАКТИКУЮЩИЙ ВРАЧ, ПРОШЕДШИЙ ОБУЧЕНИЕ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.

Сведения о возможном влиянии использования медицинского изделия на способность управлять транспортными средствами, механизмами. Сведения отсутствуют.

Срок годности медицинского изделия Срок годности— 36 месяцев.

Условия хранения и транспортирования.

Хранение:

Хранении при температуре 0° - 25°C.

Транспортирование:

Температура среды: $0\sim25$ °C, относительная влажность: $35\sim85$, без конденсации, атмосферное давление: $795\sim1062$ гПа. Не замораживать.

Варианты комплектации медицинского изделия.

Имплантат для мягких тканей стерильный для внутрикожной имплантации ПРОФАЙЛО (PROFHILO), объемом 2 мл.

в составе:

- имплантат для внутрикожной имплантации, инъекционный в шприце 2 мл;
- иглы инъекционные одноразовые стерильные 29GX1/2" (0,33x12 мм) 2 шт.;
- инструкция по применению;
- этикетки самоклеящиеся 2 шт.

Технические характеристики, общая схема изделия, характеристики приметаемых расходных материалов.

Материалы, из которых изготовлено медицинское изделие

Имплантат:

декабрь 2016 года

дишерь потода		(/)
	Количество	Количество
Компоненты	имплантата в	имплантата (объем 2
1	одном шприце *	мл, извлекаемый
T.	(объем 2,1 мл)	объем)
Натриевая соль гиалуроновой кислоты (HMW -c	35,280 мг	33,6 мг
высокой молекулярной массой)		0
производитель: ИБСА ФАРМАЧЕУТИЧИ		29
ИТАЛИЯ С.Р.Л.		0
Натриевая соль гиалуроновой кислоты (LMW -с низкой	35,280 мг	33,6 мг
молекулярной массой)	·	
производитель: ИБСА ФАРМАЧЕУТИЧИ		2
ИТАЛИЯ С.Р.Л.	Q	b
Апирогенный хлорид натрия для инъекций	16,800 мг	16 мг
марка EMPROVE®, производитель: Merk KGaA	O	10 1111
Двухосновный фосфат натрия, безводный	0,336 мг	0,32 мг
марка "N52-52"	6	0,22
производитель: Chemische Fabrik Budenheim	0	
Одноосновный фосфат натрия, дигидрат	0,094 мг	0,0895 мг
марка "N51-12"	, 4	0,0000
производитель: Chemische Fabrik Budenheim	Q'	
Дистиялированная вода для инъекций	2043,710 мг	1946,390 мг
производитель: ИБСА ФАРМАЧЕУТИЧИ	S	15 10,550 MI
ИТАЛИЯ С.Р.Л., для производимых ею имплантатов,	T	
в соответствии с Европейской Фармакопеей текущего	.	
издания, ЕР	4	
· '-4'/, -/		

^{*}Допуск на содержание действующего вещества:

Сшивающее вещество (агент) отсутствует.

В процессе производства осуществляется термальная стабилизация по технологии ИБСА (производителя): цепи гиалуроновой кислоты с высокой молекулярной массой (H-HA) и цепи гиалуроновой кислоты с низкой молекулярной массой (L-HA), содержащиеся в медицинском изделии «ПРОФАИЛО 3,2% - 32 мг (H-HA) + 32 мг (L-HA)/2 мл натриевой соли гиалуроновой кислоты», благодаря специфической и запатентованной обработке раствора (цикл нагрева и охлаждения) взаимодействуют друг с другом, образуется стабильный гибридный комплекс, поэтому сшивка не требуется.

Гиалуроновая кислота бактериального происхождения.

^{+5%} в связи с тем, что шприц заполнен на 2,1 мл — для того, чтобы извлекаемый объем составлял 2мл. (32 мг+5% = 33, 6мг)

^{+5%} в связи с гигроскопичными свойствами ГК (33,6 мг+5% =35,28 мг).

декабрь 2016 года

 ПРОФАЙЛО 3,2% - 32 мг (H-HA) + 32 мг (L-HA)/2 мл натриевой соли гиалуроновой кислоты, является имплантатом, т.к. это изделие, находиться в месте введения после процедуры не менее чем 30 дней.

Период полного выведения имплантата из организма: 6 месяцев.

Пути выведения имплантата из организма: биодеградация гиалуронидазой, затем реабсорбция. Срок сохранения косметического эффекта: до 6-8 месяцев в зависимости от индивидуальных особенностей организма пациента.

Шприц:

Шприц, производитель BD Medical Pharmaceutical Systems, France (Би Ди Фармасьютикал Системс, Франция).

Материалы

- Корпус шприца (цилиндр) Боросиликатное стекло HYPAK SCF2ML RF PRTCFM27;
- Наконечник Луер-Лок Поликарбонат BD LUER LOK;
- Колпачок наконечника Эластомер BD TIP CAP неокрашенный; Синтетическая изопрено-бромобутиловая смесь марка West Formulation 7025/65 GRAY:
- Поршень (шток) шприца Полистирен HYPAK PR3ML PSTYR
- Уплотнитель шприца Хлорбутиловая натуральная резина BD STOPPER:
- Упор для пальцев Полипропилен PP WHITE 36x20 OPR.
- Смазка Силиконовое масло-диметикон DC360;
- Маркировка шприца стикер полипропилен прозрачный PWG марка 0280WSXXXRO, краситель черный марка PWG, UV полимеризованный; клей - акриловый на водной основе, марка А2.

Иглы:

Иглы инъекционные одноразовые стерильные, производитель компания Terumo Europe N.V., Belgium (Терумо Юроп Н.В.), Бельгия Размеры игл 29G x 1/2" (0,33 x 12 мм), регистрационное удостоверение № ФСЗ 2012/11799

от 27.03.2012 г.

Технические характеристики

Испытание	Спецификация
Описание	Шприцы, содержащие прозрачный.
Извлекаемый объем	бесцветный, однородный гель ≥ 2,0 мл
Значение рН	6,5 - 7,5
Динамическая вязкость (25°C, 167,6 с-1)	500 - 2000 мПа*c
Осмоляльность Подлинность HMW (высокомолекулярного) и LMW	250 - 400 миллиосмоль/кг/
низкомолекулярного) гиалуроната натрия (ВЭЖХ)	Наличие на хроматограммах двух иков, соответствующих высокомолекулярному
	низкомолекулярному гиалуронату натрия
Количественное определение общего гиалуроната натрия (УФ-ВИД метод)	90,0 - 110,0% от теоретического значения
Стерильность	Стерильный
Бактериальные эндотоксины	< 5,63 ЕЭ/мл

Технические характеристики имплантата:

Испытание	Спецификация
Содержание твердых частиц, %	отсутствуют
Остаточное содержание белка, %	≤ 0,1
Объем имплантата в шприце, мл	2,0 -2,1

Технические характеристики шприца

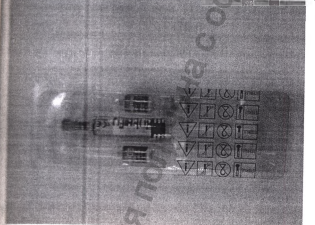
я применя в прица	
Испытание	Спецификация
Размеры: длина корпуса шприца, мм	$54,4 \pm 0,50$
Диаметр корпуса шприца внутренний, мм	$8,65 \pm 0,20$
Диаметр корпуса шприца наружный, мм	$10,85 \pm 0,10$
Общая длина шкалы до отметки номинальной	
вместимости, мм	34
Деление шкалы, мл	0,1
Вместимость между линиями градуировки с	9 05
числами, мл	0,5
Вместимость шприца, мл	2,25
Максимальный объем «мертвого» пространства, мл	0,0079
Усилие выдавливания, Н	15,1±0,3
(при скорости выдавливания 10 мм/мин)	
8.	Наименования, используемые для
Составные части шприца	обозначения составных частей шприцев.
C	приведены на изображении медицинского
	изделия «Внешний вид имплантата в
	шприце»
	Поверхность шприца, контактирующая с
Чистота поверхности	имплантатом, при нормальном применении
	должна быть чистой и не должна иметь
	посторонних частиц
Номинальная вместимость	Номинальная вместимость должна
	соответствовать значению 2 мл
	Допуск на градуированную вместимость
Допуск на градуированную вместимость	равно или больше половины номинальной
3	вместимости должен соответствовать
	значению ± 5 %.
	Шкала шприца должна быть градуир зана
8	делениями. Двойная шкала не допуслется.
Градуировка шкалы	Линии градуировки должны им гр
	одинаковую толщину. Они долины
8	находиться в плоскостях, расположенных
	перпендикулярно к оси цилиндра.
5 8	Линии градуировки должны быть
	равноудалены друг от друга вдоль продольной оси между нулевой отметкой и
L	- дольной оси между нулевой отметкой и

Имплантат для мягких тканей стерильный, для внутрикожной имплантации ПРОФАЙЛ (PROFHILO), объемом 2 мл жкабрь 2016 года отметкой, соответствующей полной градуированной вместимости. При вертикальном положении шприца концы линий градуировки равной длины должны быть строго вертикальны один под другим. Длина коротких линий градуировки должна быть равна половине длины длинных линий Линии градуировки **ДОЛЖНЫ** иметь цифровые обозначения. Линия. соответствующая номинальной вместимости должны быть обозначена цифрами При вертикальном положении шприца, когда конический наконечник направлен Цифровые обозначения шкалы вверх, а шкала находится на уровне глаз, цифры на шкале должны располагаться вертикально и таким образом, пересекаться с продолжением линий, к которым они относятся. Цифры должны находиться рядом с линиями градуировки, к которым они относятся, но не должны касаться их. При нахождении штока в крайнем положении, когда он до упора смещен к отверстию наконечника цилиндра, нулевая Расположение шкалы линия градуировки шкалы должна совпадать с линией отсчета поршня в пределах четверти длины наименьшего деления шкалы. Длина цилиндра должна быть такой, чтобы общая вместимость шприца была на 10 % больше номинальной вместимости Открытый конец цилиндра должен иметь. упоры для пальцев, обеспечивающие шприцу устойчивость и удерживающие его Конструкция цилиндра от скатывания и оборота вокруг собственной оси больше чем на 180 при размещении его шкалой вверх на прской поверхности, расположенной пол 10° к горизонтали Упоры для пальцев не должны иметь заусенцев и острых краен Возможность полного выпадения штока из Конструкция шток-поршня цилиндра не допускается. Длина выступания штока из цилиндра, от

	поверхности упора для пальцев до верха
	стержня штока (при совпадении линии
	отсчета поршня с нулевой линией
	градуировки цилиндра) должна быть 8 мм
	Поршень должен иметь хорошо видимую и
	четкую кромку, выполняющую роль линии
	отсчета у торца поршня. Линия отсчета
	должна тесно соприкасаться с внутренней
T.	поверхностью цилиндра
Конструкция наконечника	Наконечник шприца должен быть
	расположен по центру, т.е. соосно с
	цилиндром.
	Диаметр центрального отверстия
	наконечника должен быть не менее 1,2 мм.
Герметичность соединения наконечника шприца типа Луер-Лок с колпачком	Соединение наконечника шприца типа
	Луер-Лок с колпачком должно быть
	герметично
Водо- и воздухонепроницаемость поршня	Уплотнение штока-поршня в цилиндре
	должно быть водо- и
	воздухонепроницаемым

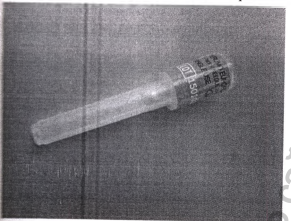
вображение

Штиц с имплантатом (2 мл) и 2 шт. иглы стерильные – групповая упаковка

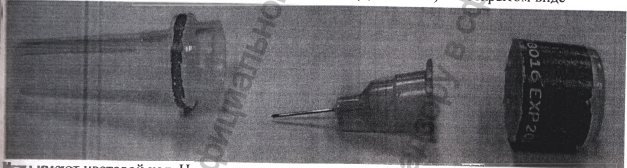




Итла инъекционная одноразовая стерильная 29GX1/2" (0,33x12 мм) – в закрытом виде



Ита инъекционная одноразовая стерильная 29GX1/2" (0,33x12 мм) – в открытом виде



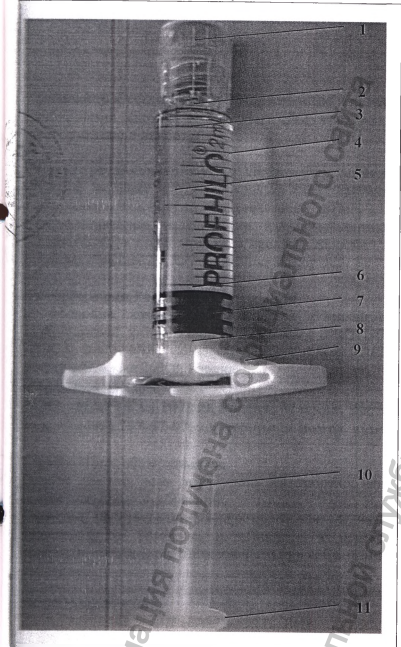
ничеют цветовой код. Цвет указывает номинальный внешний диаметр трубки иглы:

Номинальный рискумий продукций продук

Parnecp	Цвет	Номинальный внешний диаметр иглы, мм
29GX1/2"	красный	0,33 O



Вассиний вид имплантата в шприце



- 1. Колпачок наконечника
- 2. Наконечник шприца
- 3. Нулевая линия градуировки
- 4. Линия градуировки
- 5. Цилиндр
- 6. Линия градуировки номинальной вместимости
- 7. Уплотнитель
- 8. Поршень
- 9. Упоры для пальцев
- 10. Шток
- 11. Упор штока

вид имплантата

РРОГНІСО). объемом 2 мл

2016 года



минское изделие не содержит обслуживаемых элементов и не подлежит техническому техническому премонту.

во осуществления утилизации и уничтожения.

имевшие контакт с кровью и/или другими биологическими жидкостями, подлежат защии и или уничтожению согласно СанПиН 2.1.7.2790-2010 по классу Б.

стользованные изделия (не имевшие контакта с кровью и/или с биологическими стями), в т.ч. с истекшим сроком годности, подлежат утилизации и/или уничтожению санПиН 2.1.7.2790-2010 по классу А.

территории Российской Федерации

ракожной имплантации ПРОФАЙЛО (PROFHILO), объемом 2 мл, производства фирмы С.Р.Л.», ЛОДИ (ЛОДИ) ул. Мартири ди Чефалония, 2, 1000 индекс 26900, Италия

выращаться по адресу:

ООО «МАРУГА» 107140, Россия, Москва, Верхняя Красносельская ул., 2/1, стр. 3, +7 (495) 777-67-07, электронная почта maruga@maruga.ru

принятийные обязательства.

изделие было разработано, изготовлено, испытано и упаковано при соблюдении всех статов в соблюдений.

производителя распространяются на изделие до истечения срока его годности, негото на упаковке, и относятся к неоткрытому, неповрежденному и правильно изделию. Срок годности при соблюдении условий хранения – 36 месяцев.

производитель:

ISA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L., Italy LODI (LO) Via Martiri di Cefalonia 2 zip 26900, Italy С.Р.Л.» (ЛОДИ) ул. Мартири ди Чефалония, 2, 1400 — 39 0371 61 23 57

The issuierna.com

Маркировка



профайличествая для мягких тканей стерильный, для внутрикожной имплантации ПРОфайл **Т-ROFHILO**), объемом 2 мл лекторь 2016 года

Самосты, применяемые при маркировании медицинского изделия









Епоспенское

СОТВЕТСТВИЕ

Ознакомиться инструкцией

применению

с Использовать до ..









Партия

запрет на повторное

пименение

Температурный диапазон хранения

Стерилизовано паровоздушной смесью (для «Имплантата внутрикожной имплантации,

инъекционного в шприце»)

стерилизовать повторно



EXP

Использовать до (для «Игл инъекционных одноразовых

стерильных»)

Rx only

к Отпуск по Рецепту

Стерилизация применением окиси этилена (для «Игл инъекционных одноразовых стерильных»)



CEOPUANO.

MEDITALECP

тонат. Этительной

ИНПЕТИЗМАЖЕТ

hydra4CTION

MACTION

LACTION 00000

CROSS-LINKING

STORE LINKING COLDER

Условная степень увлажнения в единицах от 1 до 5.

5 заштрихованных кружков означают максимальное увлажнение.

* среди других изделий этой группы компании ИБСА Условная степень лифтинга в единицах от 1 до 3.

3 заштрихованных кружка означают среднюю степень лифтинга.

* среди других изделий этой группы компании ИБСА Условная степень сшивки гиалуроновой кислоты. В данном случае, сшивки нет.

* среди других изделий этой группы компании ИБСА



Certifico io sottoscritto Dottor STUCCHI Notaio residente in Lodi ed iscritto presso il Collegio Notarile di Milano, ed autentica la firma del signor: - GIORGIO PISANI nato a Reggio Emilia

giorno 17 maggio 1946, domiciliato per la carica in Lodi Via Martiri di Cefalonia n. 2,

in rappresentanza della Società:

"IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L." con sede in Lodi Via Martiri di Cefalonia n. 2, con il capitale sociale di Euro 8.000.000 codice fiscale e numero di iscrizione presso il Registro delle Imprese di Lodi 10616310156, della quale è Presidente del Consiglio di Amministrazione, da me personalmente conosciuto.

Lodi, lì 23 (ventitre) dicembre 2016 (duemilasedici)

APOSTILLE

(Convention de La Haye de E

f. Pagsa

2. à stato sultaes

MOTALO NO CONT

SLGIUD NOTAMIE

23/22016 5. 2

IL PROCURATORE DELLA REPUBBLICA dott.ssa Alessia Menegazzo - Sost.

Перевод с итальянского языка на русский язык затажнов, удостоверяющей надписи и апостиля, проставленных на документе

€ Tp. 1 - 16

<1100mucb>

Круглая гербовая печать: Стукки Лоренцо, сын Луиджи, нотариус из Лоди

Штамп: «ИБСА Фармачеутичи Италия Срл» <*Подпись*> ПРЕДСЕДАТЕЛЬ Д-р Джорджо Пизани,

Crp. 17

Я нижеподписавшийся доктор ЛОРЕНЦО СТУККИ, нотариус, проживающий в Лоди зарегистрированный в Нотариальной Коллегии Милана, удостоверяю подлинность и аутентичность посподина:

- ДКОРДЖО ПИЗАНИ, род. в Реджо-Эмилия 17 мая 1946 г., служебный адрес: Лоди, ул. Мартири д Четалония. 2. представляющего компанию:

«ИБСА ФАРМАЧЕУТИЧИ ИТАЛИЯ С.Р.Л.»

тол и регистрационный номер в Реестре предприятий Лоди 10616310156, в качестве Председател Совета директоров, известного мне лично.

Лоди. 23 (двадцать третьего) декабря 2016 (две тысячи шестнадцатого) года.

<1700mmcb>

Круглая гербовая печать: Стукки Лоренцо, сын Луиджи, нотариус из Лоди

Обрезанная круглая гербовая печать: Стукки Лоренцо, сын Луиджи, нотариус из Лоди

Стр. 18

АПОСТИЛЬ

(Гаагская конвенция от 5 октября 1961 г.)

1. Страна:

КИПАТИ

Настоящий официальный документ

- 2. подписан Рукописный текст: Лоренцо Стукки
- 3. выступающим в качестве Рукописный текст: нотариуса
- 4. скреплен печатью/штампом Рукописный текст: нотариальной печатью

Удостоверено

5. в Лоди

6. Рукописный текст: *23.12.2016*

- 7. Прокуратурой
- 8. за номером Рукописный текст: 893/16

реестра апостилей

- 9. скреплено Государственной печатью
- 10. Подпись

Штамп: ПРОКУРОР РЕСПУБЛИКИ

д-р Алессия Менегаццо - Заместитель

<Подпись>

Круглая гербовая печать: Прокуратура Республики при Суде Лоди

Перевод с итальянского языка на русский язык выполнен переводчиком гр. Риччо Татьяной

Сергеевной.

Российская Федерация Город Москва. Восемнадцатого января две тысячи семнадцатого года

Я, Шлеин Никита Викторович, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика Риччо Татьяны Сергеевны. Подпись сделана в моем присутствии. Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 4 493

Взыскано по тарифу 100 рублей

Уплачено за оказание услуг правового и технического характера:

Шлеин Н.В.

Всего прошито, пронумеровано и скреплено печатью 19 листов Нотариус

