

ОКП 93 9800

УТВЕРЖДЕН

Приказом Росздравнадзора
от _____ 20__ г. № _____

«УТВЕРЖДАЮ»

Генеральный директор
ООО «Фарма интернешнл
Трейд Компани»

А. В. Никишин

«14» декабря 2012 г.



ИНСТРУКЦИЯ

по применению: Гель имплантируемый

для внутривенных инъекций HYALAX

(наименование медицинского изделия/изделия медицинского назначения)

Производства:

«СИАЙТИСИ Косметолоджи Интернешнл Трейд Компани ГмбХ», Германия

CITC Cosmetology International Trade Company GmbH, Germany,

83064, Raubling, Kufsteiner Straße 23, Germany

Телефон: +49 (0) 80 35 87 33 912, Факс: +49 (0) 80 35 87 33 91

DE 274161311, HRB 20505

E-mail: citcgmbh@gmail.com

1. ВВЕДЕНИЕ
2. СОСТАВ
3. ОПИСАНИЕ
4. ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ
5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ
6. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ
7. РЕКОМЕНДАЦИИ
8. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ
9. ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ МАТЕРИАЛАМИ
10. ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ
11. СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ
12. ИНСТРУКЦИЯ К ПРАВИЛЬНОМУ УДАЛЕНИЮ ЗАЩИТНОГО КОЛПАЧКА
13. ИНСТРУКЦИЯ ПО УСТАНОВКЕ ИГЛЫ
14. ДОЗИРОВКА
15. ФОРМА ПОСТАВКИ
16. СТЕРИЛИЗАЦИЯ
17. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ
18. УТИЛИЗАЦИЯ

г. Москва, 2012 г.

1. ВВЕДЕНИЕ

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX в следующих вариантах исполнения:

1. HYALAX Base, 1,0 мл, состав: гель имплантируемый в шприце, 1 шт; игла стерильная 27G ½, 2 шт; инструкция по применению.
2. HYALAX Light, 1,0 мл, состав: гель имплантируемый в шприце, 1 шт; игла стерильная 27G ½, 2 шт; инструкция по применению.
3. HYALAX Revitalize Skin, 1,0 мл, состав: гель имплантируемый в шприце, 1 шт; игла стерильная 30G ½, 2 шт; инструкция по применению.

Организация изготовитель: «CROMA GmbH», Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria.

2. СОСТАВ

HYALAX Base:

- Гиалуронат натрия с высокой степенью поперечных связей, 23 мг/мл;
- Фосфатный буфер pH 6,8-7,4 q.s., хлорид натрия.

Один шприц содержит 1,0 мл препарата HYALAX Base. Стерилизовано горячим паром.

HYALAX Light:

- Гиалуронат натрия поперечно-сшитый, 23 мг/мл;
- Фосфатный буфер pH 6,8-7,4 q.s., хлорид натрия.

Один шприц содержит 1,0 мл препарата HYALAX Light. Стерилизовано горячим паром.

HYALAX Revitalize Skin:

- Гиалуронат натрия, 18 мг/мл;
- Глицерин, 20 мг/мл;
- Фосфатно-цитратный буфер pH 6,8-7,6 q.s..

Один шприц содержит 1,0 мл препарата HYALAX Revitalize Skin. Стерилизовано горячим паром.

3. ОПИСАНИЕ

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Base представляет собой стерильный биоразлагаемый вязкоэластичный светлый прозрачный изотонический гомогенный гелевый имплантат для инъекций. Состоит из поперечно-сшитой гиалуроновой кислоты из бактерий *Streptococcus equi* в концентрации 23 мг/мл в физиологическом растворе. Каждая коробка содержит шприц с препаратом HYALAX Base, две одноразовые стерильные иглы 27G ½ для введения препарата и листок-вкладыш с описанием продукта. В нижней части коробки находятся две этикетки с номером серии продукта. Одна из этих этикеток должна быть прикреплена к документам пациента, а другая должна быть вручена пациенту для обеспечения возможности контроля.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Light представляет собой стерильный биоразлагаемый вязкоэластичный светлый прозрачный изотонический гомогенный гелевый имплантат для инъекций. Состоит из поперечно-сшитой гиалуроновой кислоты из бактерий *Streptococcus equi* в концентрации 23 мг/мл в физиологическом растворе. Каждая коробка содержит шприц с препаратом HYALAX Light, две одноразовые стерильные иглы 27G ½ для введения препарата и листок-вкладыш с описанием продукта. В нижней части коробки находятся две этикетки с номером серии

продукта. Одна из этих этикеток должна быть прикреплена к документам пациента, а другая должна быть вручена пациенту для обеспечения возможности контроля.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Revitalize Skin представляет собой стерильный биоразлагаемый вязкоэластичный светлый прозрачный изотонический гомогенный гелевый имплантат для инъекций. Препарат HYALAX Revitalize Skin содержит гиалуронат натрия неживотного происхождения, полученный из бактерий *Streptococcus equi*. Каждая коробка содержит шприц с препаратом HYALAX Revitalize Skin, две одноразовые стерильные иглы 30G для введения препарата и листок-вкладыш с описанием продукта. В нижней части коробки находятся две этикетки с номером серии продукта. Одна из этих этикеток должна быть прикреплена к документам пациента, а другая должна быть вручена пациенту для обеспечения возможности контроля.

4. ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Base – вязко-эластичный раствор для коррекции глубоких морщин и складок, увеличение или восстановление объема лица и исправление его контуров. Он предназначен для введения в дерму или подкожную жировую клетчатку.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Light – вязко-эластичный раствор для коррекции морщин (от средних до крупных) на лице, а также для увеличения объема губ. Он предназначен для введения в дерму от среднего до глубокого.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Revitalize Skin – вязко-эластичный раствор для восполнения потерь гиалуроновой кислоты в связи с возрастными изменениями для повышения увлажненности, тонуса и эластичности кожи и/или в качестве наполнителя для мелких морщин, таких как «гусиные лапки» вокруг глаз, мимические морщинки вокруг рта, возникающие из-за улыбок или курения. Он предназначен для введения в поверхностные слои кожи, предпочтительно в более глубокий слой дермы.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Base

Не вводить HYALAX Base в периорбитальную зону («гусиные лапки», круги под глазами, веки) или в зону надпереносья.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Base не должен применяться:

- пациентами со склонностью к образованию гипертрофических рубцов;
- пациентами с историей аутоиммунных заболеваний в прошлом или получающих иммунотерапию в настоящее время;
- пациентами с известной повышенной чувствительностью к гиалуроновой кислоте;
- беременными или кормящими грудью женщинами;
- пациентами до 18 лет.

Пациентам, получающим антикоагулянты или ингибиторы агрегации тромбоцитов (например, ASS), не следует вводить препарат HYALAX Base без предварительной консультации с лечащим врачом. HYALAX Base не должен применяться в областях, где имеются кожные воспалительные изменения и/или инфекционные процессы (например, акне, герпес и др.). Гель HYALAX Base не следует применять совместно с лазерной терапией, химическим отшелушиванием кожи или дермабразией.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Light

Не вводить HYALAX Light в периорбитальную зону («гусиные лапки», круги под глазами, веки).

HYALAX Light должен применяться:

- пациентами со склонностью к образованию гипертрофических рубцов;
- пациентами с историей аутоиммунных заболеваний в прошлом или получающих иммунотерапию в настоящее время;
- пациентами с известной повышенной чувствительностью к гиалуроновой кислоте;
- беременными или кормящими грудью женщинами;
- пациентами до 18 лет.

Пациентам, получающим антикоагулянты или ингибиторы агрегации тромбоцитов (например, ASS), не следует вводить препарат HYALAX Light без предварительной консультации с лечащим врачом. HYALAX Light не должен применяться в областях, где имеются кожные воспалительные изменения и/или инфекционные процессы (например, акне, герпес и др.). Гель HYALAX Light не следует применять совместно с лазерной терапией, химическим отшелушиванием кожи или дермабразией.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Revitalize Skin

HYALAX Revitalize Skin не должен применяться:

- пациентами со склонностью к образованию гипертрофических рубцов;
- пациентами с историей аутоиммунных заболеваний в прошлом или получающих иммунотерапию в настоящее время;
- пациентами с известной повышенной чувствительностью к гиалуроновой кислоте;
- беременными или кормящими грудью женщинами;
- пациентами до 18 лет.

Пациентам, получающим антикоагулянты или ингибиторы агрегации тромбоцитов (например, ASS), не следует вводить препарат HYALAX Revitalize Skin без предварительной консультации с лечащим врачом. HYALAX Revitalize Skin не должен применяться в областях, где имеются кожные воспалительные изменения и/или инфекционные процессы (например, акне, герпес и др.). Гель HYALAX Revitalize Skin не следует применять совместно с лазерной терапией, химическим отшелушиванием кожи или дермабразией.

6. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Перед использованием необходимо убедиться в целостности пакетов, в которых упакованы шприцы и иглы, а также проверить срок годности. Запрещается использовать изделия с истекшим сроком годности, а также в том случае, если нарушена целостность упаковки.
- Гиалуронат натрия осаждается в присутствии четвертичных аммониевых солей (таких, как бензалкония хлорид), поэтому рекомендуется избегать контакта геля с такими веществами.
- Чувствительную кожу можно предварительно подвергнуть анестезии.
- Избегать гиперкоррекции.
- Пациентам следует строго воздерживаться от нанесения макияжа в течение минимум 12 часов после прохождения процедуры, а также от посещения сауны, турецкой бани и длительного воздействия солнца, УФ-лучей или холода в течение 2 недель после

прохождения процедуры. В течение недели пациентам следует избегать надавливания на области, подвергшиеся коррекции.

Использовать препарат исключительно в соответствии с данной инструкцией по применению.

HYALAX представляет собой бесцветный гель: если содержимое шприца помутнело или содержит взвесь, не используйте средство и своевременно сообщите в CITC Cosmetology International Trade Company GmbH, Germany.

Нельзя использовать препарат, если стерильный шприц или блистер, в котором он находится, повреждены.

Не используйте другие шприцы или иглы, кроме входящих в комплект поставки.

Не используйте шприцы повторно, качество и стерильность шприца гарантируются только в ненарушенной упаковке производителя.

Повторное использование продукта представляет опасность инфицирования пациента или тех, кто использует продукт.

повторная стерилизация запрещена.

Соблюдайте все обычные меры безопасности, связанные с процедурой внутрикожной инъекции. Инъекция всегда связана с риском занесения инфекции. Кожа должна быть абсолютно чистой, и ее следует продезинфицировать перед процедурой. Не использовать на пациентах с текущими инфекциями или воспалительными процессами на инфицированном участке кожи или рядом с ним.

Рекомендуется не использовать препарат на участках, куда вводились другие средства, и не использовать его одновременно с другими средствами, вводимыми посредством инъекции.

Если после применения HYALAX подвергнуть кожу воздействию лазера, химическому пилингу или дермоабразии, может возникнуть воспалительная реакция. По этой причине HYALAX следует применять только после полного устранения последствий вышеуказанных процедур для кожи.

Использованные шприцы и иглы могут представлять потенциальную биологическую опасность. Следует обращаться с ними осторожно и утилизировать в соответствии с утвержденной медицинской практикой. Использованную иглу утилизируйте в специальном контейнере.

7. РЕКОМЕНДАЦИИ

Гель HYALAX показан только для внутрикожных инъекций. Чувствительная кожа может быть предварительно обработана пластырем или кремом, содержащим местное анестезирующее средство. Учтите, пожалуйста, что анестезия может вызвать покраснение или местную аллергическую реакцию. Нет клинических данных (об эффективности и переносимости) о последствиях введения препарата в зоны, куда ранее вводили другие наполнители. Пациентам не рекомендуется пользоваться косметикой на протяжении 12 часов после инъекции, им следует избегать длительного нахождения на солнце, пребывая под воздействием УФ-лучей, посещений сауны, турецкой бани в течение недели после прохождения процедуры. Если игла закупорена, не повышайте давление на поршень шприца, а прекратите инъекцию и замените иглу. Не вводите препарат в кровеносные сосуды. Не вводите препарат в кости, связки, сухожилия или мышцы. Не вводите препарат в родимые пятна. Не вводите избыточное количество препарата. Утилизируйте шприц и продукт, оставшийся после использования. Не используйте препарат, если упаковка повреждена.

8. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ

Действие HYALAX заключается в увеличении объема тканей, основанном на естественной способности гидрофильных молекул гиалуроновой кислоты связываться с количеством воды, значительно превышающим их собственный вес. Это позволяет заполнить внутрикожные полости и пополнить межклеточный матрикс.

9. ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ МАТЕРИАЛАМИ

Существует научно установленная несовместимость между гиалуроновой кислотой и солями четырехкомпонентного аммония, в том числе, хлоридом бензалкония. Таким образом, следует избегать контакта HYALAX с подобными веществами, или же использования медико-хирургического материала, обработанного подобными средствами.

10. ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

Очень важно: прежде чем приступить к использованию препарата, врач обязан сообщить пациенту о существовании потенциальных побочных эффектов, связанных с внутрикожным введением, которые могут проявиться сразу же после применения или по прошествии определенного времени.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Base

После применения могут возникнуть побочные реакции, вызванные инъекцией, включая:

- воспалительные реакции (например, отек, эритема), которые могут сопровождаться зудом и болью при надавливании после инъекции. Такие реакции могут продолжаться неделю;

- уплотнения или образование узелков в месте инъекции, особенно в случае слишком поверхностного введения. В клинических испытаниях подобных препаратов наблюдалось локальное смещение введенного геля; это могло происходить из-за введения чрезмерного объема и не вполне оптимальной методики выполнения инъекции.

- обесцвечивание кожи в месте инъекции;

- неудовлетворительный результат или слабый эффект заполнения морщин, если препарат неправильно введен. В литературе описаны случаи бактериальной инфекции, некроза кожи, гранулемы, образование кист и акне, гиперчувствительности после инъекций гиалуроновой кислоты. Описаны также редкие случаи ухудшения визуальной привлекательности пациентов, как примеры в высшей степени нежелательных исходов из-за неправильной техники введения. Поэтому важно учитывать возможность таких осложнений. Пациентам следует как можно скорее сообщать своим врачам о воспалительных реакциях, продолжающихся дольше недели или других возникающих последствиях инъекции. Врач должен провести соответствующее лечение побочных эффектов. о любом другом нежелательном побочном эффекте инъекции препарата следует сообщить дистрибьютору или производителю CITC Cosmetology International Trade Company GmbH, Germany.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Light

После применения могут возникнуть побочные реакции, вызванные инъекцией, включая:

- воспалительные реакции (например, отек, эритема), которые могут сопровождаться зудом и болью при надавливании после инъекции. Такие реакции могут продолжаться неделю;

- уплотнения или образование узелков в месте инъекции, особенно в случае слишком поверхностного введения;

- обесцвечивание кожи в месте инъекции;

- неудовлетворительный результат или слабый эффект заполнения морщин, если препарат неправильно введен. В литературе описаны случаи бактериальной инфекции, некроза кожи, гранулемы, образование кист и акне, гиперчувствительности после инъекций гиалуроновой кислоты. Описаны также редкие случаи ухудшения визуальной привлекательности пациентов, как примеры в высшей степени нежелательных исходов из-за неправильной техники введения. Поэтому важно учитывать возможность таких осложнений. Пациентам следует как можно скорее сообщать своим врачам о воспалительных реакциях, продолжающихся дольше недели или других возникающих последствиях инъекции. Врач должен провести соответствующее лечение побочных эффектов. о любом другом нежелательном побочном эффекте инъекции препарата следует сообщить дистрибьютору или производителю CITC Cosmetology International Trade Company GmbH, Germany.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX Revitalize Skin

После применения могут возникнуть побочные реакции, вызванные инъекцией, включая:

- минимальное кровотечение в месте инъекции, которое самопроизвольно прекращается вскоре после введения препарата;
- проходящая боль или депигментация в месте инъекции;
- воспалительные реакции, которые могут сопровождаться зудом и болью при надавливании, на протяжении недели после инъекции;
- уплотнения или образование узелков в месте инъекции;
- эритема без отека, которая проходит на протяжении одной недели, или, в крайних случаях, до двух месяцев;
- повышенная чувствительность к гиалуронату натрия.

Пациенты должны сообщать своему врачу о любых тяжелых побочных реакциях, даже если они не упомянуты в настоящем проспекте, а врач, в свою очередь, не только назначает соответствующее лечение для облегчения подобных симптомов, но и обязан своевременно сообщить о них дистрибьютору или производителю CITC Cosmetology International Trade Company GmbH, Germany.

11. СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

ОЧЕНЬ ВАЖНО: прежде чем приступить к процедуре, врач обязан:

- проинформировать пациента о составе, характеристиках, мерах предосторожности, предписаниях, противопоказаниях и потенциальных побочных эффектах, связанных с данным средством.
- изучить анамнез пациента и, исходя из прецедентов, оценить возможные иммунологические или аллергические проблемы у пациента, чтобы определить, допустимо ли применение HYALAX.
- оценить участки кожи, нуждающиеся в данной процедуре, чтобы определить, насколько пациенту показана подобная инъекция и насколько она целесообразна.

Имплантируемый гель HYALAX может вводиться только квалифицированным персоналом, имеющим разрешение на проведение подобных процедур в соответствии с действующим законодательством.

Работа должна проводиться в подходящих асептических условиях.

Данные изделия предназначены для использования в медицинском кабинете.

Чтобы обеспечить желаемый конечный результат процедуры, необходимо точно следовать инструкции по введению препарата.

Перед введением инъекции следует продезинфицировать соответствующий участок кожи спиртом или другими антисептическими растворами.

Имплантируемый гель должен вводиться только в здоровую, невоспаленную кожу.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций *HYALAX Base* следует вводить в обработанную дезинфицирующим раствором здоровую кожу без признаков воспаления. Методика введения крайне важна для успешного применения препарата. Поэтому препарат должен применяться только врачами, специально обученными методике инъекционного восстановления объема лица. Чтобы не допустить возможного перемещения препарата из области инъекции, посоветуйте пациенту несколько дней не массировать место введения препарата. Перед инъекцией место введения препарата следует тщательно дезинфицировать. Пользуйтесь иглой, входящей в комплект поставки, медленно вводите препарат, применяя соответствующую методику. Количество вводимого препарата зависит от характера морщины или углубления, подлежащего коррекции. После инъекции врач может легко помассировать кожу для обеспечения равномерного распределения препарата.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций *HYALAX Light* следует вводить в обработанную дезинфицирующим раствором здоровую кожу без признаков воспаления. Методика введения крайне важна для успешного применения препарата. Поэтому препарат должен применяться только врачами, специально обученными методике инъекционного заполнения морщин. Чтобы не допустить возможного перемещения препарата из области инъекции, посоветуйте пациенту несколько дней не массировать место введения препарата. Перед инъекцией место введения препарата следует тщательно дезинфицировать. Пользуйтесь иглой, входящей в комплект поставки, медленно вводите препарат, применяя соответствующую методику. Количество вводимого препарата зависит от глубины морщин, подлежащих коррекции. После инъекции врач может легко помассировать кожу для обеспечения равномерного распределения препарата.

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций *HYALAX Revitalize Skin* следует вводить в обработанную дезинфицирующим раствором здоровую кожу без признаков воспаления. Методика введения крайне важна для успешного применения препарата. Поэтому препарат должен применяться только врачами, специально обученными методике проведения инъекций. Чтобы не допустить возможного перемещения препарата из области инъекции, посоветуйте пациенту несколько дней не массировать место введения препарата. Перед инъекцией место введения препарата следует тщательно дезинфицировать. Пользуйтесь иглой, входящей в комплект поставки, медленно вводите препарат, применяя соответствующую методику. Количество вводимого препарата определяется состоянием кожи и необходимым эффектом. В зависимости от состояния кожи, после введения препарата в первый раз можно провести еще один или два сеанса с интервалом в три недели. После инъекции врач может легко помассировать кожу для обеспечения равномерного распределения препарата.

12. ИНСТРУКЦИЯ К ПРАВИЛЬНОМУ УДАЛЕНИЮ ЗАЩИТНОГО КОЛПАЧКА

Держите луеровский адаптер шприца Luer-Lock, как показано (1). Другой рукой осторожно поверните наконечник против часовой стрелки (2). Снимите защитный колпачок, как показано (3).

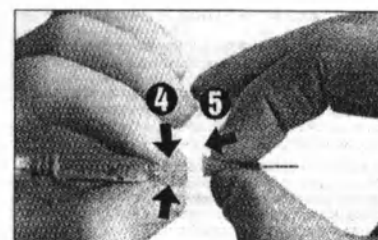
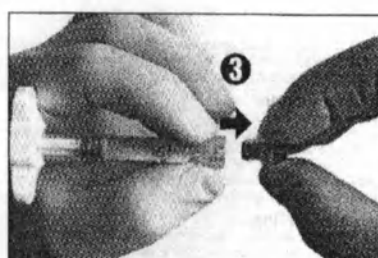
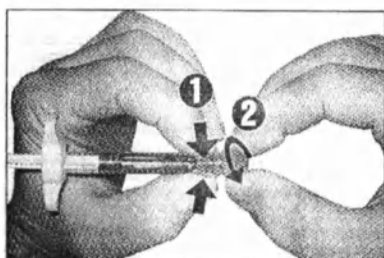




Рисунок 1

13. ИНСТРУКЦИЯ ПО УСТАНОВКЕ ИГЛЫ:

Держите шприц, как показано (4). Плотнo установите входящую в комплект поставки иглу, как показано (5) (не используйте другие иглы). Крепко удерживая иглу, закрепите ее путем легкого вращения по часовой стрелке (6).

При введении препарата шприц необходимо держать так, как показано на рисунке 1.

14. ДОЗИРОВКА

Дозировка зависит от состояния кожи пациента и глубины обрабатываемого участка. Как правило, на один участок кожи требуется 0,5-1,0 мл.

Для обеспечения долговременного результата количество препарата, вводимое в каждый участок, не должно превышать одного шприца (1,05 мл).

Можно добиться оптимального результата, регулярно повторяя процедуру через определенные промежутки времени, учитывая различные факторы, которые способствуют продлению эффективности инъекции, в частности, образ жизни, мышечную активность, возраст пациента и правильное введение препарата.

15. ФОРМА ПОСТАВКИ

В одной упаковке HYALAX имеется:

- предварительно заполненный градуированный стеклянный шприц с гелем, объемом 1,0 мл, с насадкой Луера, стерилизованный горячим теплом;
- две одноразовые стерильные иглы 27G ½ или 30G ½ в запаянном блистере.
- Белый пластиковый держатель, прилагаемый к шприцу, и монтируемый на него для большего удобства использования.
- Набор из двух клейких этикеток с номером партии, одна из которых предназначена для вклеивания в карту пациента, а вторая передается самому пациенту. Эти предписания необходимо выполнить в точности, чтобы обеспечить трассируемость препарата.
- Инструкция по применению, соответствующая требованиям европейского законодательства и предназначенная для внимательного прочтения до применения препарата.

16. СТЕРИЛИЗАЦИЯ

Содержимое шприца стерилизовано горячим теплом.

17. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ

Перед использованием проверяйте сроки хранения на упаковке.

Хранить в сухом, защищенном от солнечного света месте при температуре от +2°C до +25°C.

Не замораживать.

Избегать механических ударов и попадания ультрафиолетовых лучей.

Средний срок годности — не менее 3 лет после даты изготовления.

Не использовать по истечении указанного срока годности.

Шприц предназначен для однократного применения и после вскрытия не подлежит хранению.

Примечание: градуировка на шприце предназначена не для измерения, а исключительно для осуществления визуального контроля над вводимым материалом.

18. УТИЛИЗАЦІЯ

Использованные и частично использованные ампулы для инъекции могут быть биологически опасными и потому должны рассматриваться и утилизироваться в соответствии медицинскими процедурами, принятыми в медицинских учреждениях, и местными, государственными или федеральными нормативами.

Всего прошито, пронумеровано и скреплено
печатью: 10 (десять) листа (ов)
Генеральный директор
ООО «Фарма Интернешнл
Трейд Компани» А. В. Никишин

