

ООО «Алхимия Лаб»	Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024		
	Инструкция по применению	Дата	07.10.2025
		Лист 1 из 10	

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор
ООО «Алхимия Лаб»



Д.В. Бридун

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ на медицинское изделие

**Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN»
по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024**

Производитель ООО «Алхимия Лаб», Россия

ООО «Алхимия Лаб»	Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024		
	Инструкция по применению	Дата	07.10.2025
		Лист 2 из 10	

Наименование медицинского изделия

Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024, в составе:

- I. Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN», модели:
 1. Вязкоэластичный гель объемом 6,2 мл во флаконе – 1 шт.
 2. Вязкоэластичный гель объемом 2,2 мл в шприце – 1 шт.
- II. Стикер пациента – 2 шт.
- III. Инструкция по применению – 1 шт.

Назначение

Для введения в дерму/гиподерму кожи с целью коррекции возрастных изменений кожи, таких как обезвоживание, избыток и перерастяжение кожного лоскута, потеря тонуса и упругости, тусклый цвет кожи, наличие мелких заломов.

Область применения

Эстетическая медицина, медицинская косметология, комплексные программы омоложения.

Предусмотренные пользователи

Изделие предназначено для применения в специализированных кабинетах и клиниках, профильных отделениях лечебных учреждений только квалифицированным персоналом.

Потенциальные потребители

Женщины (не беременные и не в период лактации) и мужчины старше 18 лет, не имеющие противопоказаний.

Форма выпуска

Вязкоэластичный гель объемом 6,2 мл во флаконе 6R (10 мл) или вязкоэластичный гель объемом 2,2 мл в шприце 3 мл.

Состав, свойства, параметры и характеристики вязкоэластичного геля, за исключением объёма наполнения первичной упаковки, одинаковы для любой формы выпуска/модели медицинского изделия.

Состав

1 мл материал-геля содержит: основное действующее вещество - натрия гиалуронат – 10,0 мг, вспомогательное вещество - D-(+)-трегалоза дигидрат – 11,05 мг в буферном растворе (натрия хлорид, калия хлорид, калия дигидрофосфат, дигидрат двухосновного фосфата натрия или натрия фосфат 2-замещенный безводный, вода для инъекций).

Молекулярная масса натрия гиалуроната от 1,2 до 1,4 МДа

Описание

Изделие представляет собой стерильный, нетоксичный, вязкоэластичный бесцветный прозрачный гель, содержащий гиалуронат натрия.

Для производства используют высокоочищенный гиалуронат натрия, полученный путем ферментации, не содержащий белков животного происхождения, где в качестве источника синтеза используются клетки бактериального штамма *Streptococcus*. Процесс синтеза включает культивирование клеток хозяина *Streptococcus*, продуцирующих гиалуроновую кислоту, извлечение гиалуроновой кислоты из среды культивирования и многоступенчатую очистку до фармакопейного качества.

ООО «Алхимия Лаб»	Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024		
	Инструкция по применению	Дата	07.10.2025
		Лист 3 из 10	

Основными свойствами гиалуроната натрия являются:

- биосовместимость, т.к. он является основным компонентом межклеточной жидкости, входит в состав кожи, где участвует в регенерации ткани и играет важную роль в гидродинамике тканей;
- биodeградируемость, т.к. под действием ферментов, называемых гиалуронидазами, гиалуронат натрия постепенно расщепляется.

В результате хроностарения, а также воздействия неблагоприятных экзогенных факторов (солнечные лучи, ветер, перепады температуры, стресс) в клетках дермы снижается синтез гиалуроновой кислоты, кожа теряет свои свойства, ухудшается способность к ее регенерации.

Введенный внутрикожно материал-гель замещает и восполняет недостаток гиалуроновой кислоты, улучшает процессы репарации кожи, снижает дегидратацию, повышает тонус и эластичность кожных покровов на лице и теле.

D-(+)-трегалоза дигидрат - вспомогательный компонент - стабилизатор, участвующий в формировании гелевой структуры изделия.

Скорость биodeградации материал-геля зависит как от количества, объема и зоны введения препарата, так и от возраста, пола, скорости метаболизма пациента, которому введен препарат.

Время нахождения материал-геля в месте инъекции (период биodeградации) - до 4 месяцев. Ожидаемая продолжительность клинического эффекта составляет до 4 месяцев (с момента выполнения последней инъекции в курсе лечения) при курсе инъекций - 3-5 процедур. Поддерживающие инъекции делают 1 раз в 2 месяца. Рекомендуемый промежуток между инъекциями – 14-16 дней.

Показания к применению

- возрастные изменения кожи;
- дегидратация дермы;
- избыток кожного лоскута;
- коррекция умеренно выраженных морщин;
- выравнивание рельефа;
- профилактика фото- и хроностарения;
- повышение тургора кожи и эластичности кожи;
- для кожи лица и тела.

Материал-гель применяют для восполнения недостатка гиалуроновой кислоты в поверхностных, средних и/или средне-глубоких, слоях дермы, улучшения процесса репарации кожи, снижения дегидратации, повышения тонуса и эластичности кожного покрова. С помощью материал-геля производится коррекция умеренно и глубоко выраженных морщин. Процедуры коррекции должны быть адаптированы к индивидуальным показаниям и желаниям пациента.

Противопоказания

- пациенты, имеющие индивидуальную непереносимость или аллергию на любой из компонентов;
- возраст до 18 лет;
- беременные и в период лактации;
- пациенты при наличии острых инфекционных и хронических заболеваний;
- пациенты, перенесшие аутоиммунные заболевания;

ООО «Алхимия Лаб»	Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024		
	Инструкция по применению	Дата	07.10.2025
		Лист 4 из 10	

- пациенты, у которых отмечается склонность к образованию гипертрофических и келоидных рубцов;
- пациенты с нарушением свертываемости крови, принимающие коагулянты или антиагреганты;
- пациенты с аутоиммунными заболеваниями, эпилепсией и психическими расстройствами.

Риски применения медицинского изделия, ожидаемые и предсказуемые побочные эффекты, связанные с применением медицинского изделия по назначению

Следы от уколов могут быть заметны на протяжении 3-5 дней после процедуры.

После введения материал-геля возможно появление следующих временных реакций: отек, высыпания, покраснения, отвердение или уплотнение в месте инъекции, обесцвечивание кожи в месте инъекции, легкое кровотечение.

В редких случаях может возникнуть ощущение легкого покалывания или эритема в течение нескольких минут после введения, а также аллергических реакций.

Пациенту необходимо проинформировать лечащего врача о любых побочных явлениях, продолжающихся более одной недели. Это даст возможность назначить соответствующее лечение.

Следует сообщать производителю обо всех нежелательных или побочных действиях, связанных с инъекциями.

Меры предосторожности

- Выполнять инъекции допускается только квалифицированным специалистам-врачам, прошедшим специальное обучение.
- Перед применением пациент должен быть проинформирован о медицинском изделии, противопоказаниях к его применению и возможных побочных действиях.
- Запрещается использовать материал-гель при обнаружении вскрытой или нарушенной упаковки, а также после истечения срока годности, указанного на упаковке.
- Инъекции должны вводиться только в здоровую невоспаленную кожу.
- Перед введением материал-геля обязательна дезинфекция кожи.
- Запрещается смешивать или вводить одновременно с другими инъекционными гелями или лекарственными препаратами. Введение в сочетании с лекарственными препаратами и другими медицинскими изделиями не исследовано.
- Медицинское изделие предназначено для однократного применения и не должно подвергаться повторной стерилизации.
- Материал-гель должен быть использован немедленно после вскрытия упаковки и утилизирован в соответствии с рекомендациями инструкции по применению и действующим законодательством.
- При повышенной чувствительности к компонентам изделия, необходимо использовать его с осторожностью, и только после консультации с лечащим врачом.
- При работе с участками, расположенными вблизи нервных окончаний, сосудов и внутренних органов, необходима особая осторожность в применении изделия. Запрещено вводить материал-гель в нёбные, кости и мышцы.
- Прием антикоагулянтов (аспирин и нестероидные противовоспалительные препараты, большие дозы витамина E), может вызвать гематомы и кровотечение в месте укола.
- Существует несовместимость между гиалуронатом натрия и четвертичными аммониевыми основаниями, такими как растворы хлорида бензалкония. В связи с этим гель не должен контактировать с такими веществами или с медицинскими инструментами, обработанными ими.
- При закупорке иглы следует немедленно приостановить процедуру и заменить иглу.

ООО «Алхимия Лаб»	Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024		
	Инструкция по применению	Дата	07.10.2025
		Лист 5 из 10	

- Крайне нежелательно нанесение косметических препаратов в области проведенной терапии в течение не менее 12 часов после инъекций.
- Пациентам необходимо исключить прямое воздействие солнечных лучей, источников тепла, лазерного и другого излучения (сауна, инсоляции), а также переохлаждения в течение 6-7 дней после инъекций. Пациентам рекомендуется избегать физической нагрузки, такой как постоянное давление в области терапии в течение нескольких недель после применения изделия.

Взаимодействие с другими средствами

Гиалуроновая кислота несовместима с четвертичной аммониевой солью такой как бензалконий хлорид.

Схема применения и продолжительность

Оптимальную схему и тактику ведения пациента определяет врач-дерматолог, исходя из анамнеза и пожеланий пациента, материал-гель применяют как разово, так и в качестве курсовой процедуры, формирующий продолжительность эффекта и визуально дифференцируемый результат. С целью компенсации негативных факторов фото- и хроно-старения применяется протокол интрадермальных папул из расчета 5 мл материал-геля на 1 зону (например, лицо, шея, декольте, кисти рук, локти, колени), четыре процедуры с периодичность раз в 14-16 дней.

Перерыв между курсами определяется врачом, рекомендуемый перерыв между курсами от 4 до 6 месяцев. Для поддержания стабильного результата разрешается в перерывах между курсами вводить медицинское изделие однократно каждые 2 месяца.

Максимальная разовая доза – 5 мл при коррекции одного участка. Не более 20 мл за одну суммарно процедуру.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ ДЛЯ ИЗДЕЛИЯ ВО ФЛАКОНАХ

1. Внимательно осмотрите целостность упаковки, внешний вид геля во флаконе. В случае нарушения целостности упаковки необходимо вернуть изделие производителю.
2. Важно использовать стерильную соответствующую иглу и стерильный шприц объемом 3 мл.
3. Для работы с изделием используют хирургические перчатки.
4. Присоединить стерильную иглу на шприц (иглы размером 30G и шприцы в комплект поставки не входят) и закрепить ее, слегка повернув.
5. Наберите из флакона объем геля.
6. Перед инъекцией выпустить из шприца пузырьки воздуха в случае их наличия.
7. Перед применением необходимо убедиться, что основание иглы плотно ввинчено в шприц. Работа должна проводиться в подходящих асептических условиях.
8. Необходимо соблюдать меры предосторожности, связанные с манипуляцией с иглами. Не пытайтесь выпрямить согнутую иглу, такую иглу необходимо выбросить.
9. Во избежание отламывания иглы не следует пытаться сгибать или иным образом манипулировать ею до или во время введения.
10. Перед процедурой необходимо очистить и продезинфицировать зону инъекции подходящим антисептическим раствором. После дезинфекции антисептику дают высохнуть перед введением продукта.
11. Для снижения болезненных ощущений можно проводить местную анестезию в области введения материала, предварительно выяснив переносимость к используемым анестетикам.
12. Перед введением продукта аккуратно нажимают на шток поршня до появления маленькой капли на конце иглы.

ООО «Алхимия Лаб»	Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024		
	Инструкция по применению	Дата	07.10.2025
		Лист 6 из 10	

13. Вводят медленно. Вводят гель путем нажатия на шток поршня большим пальцем папульной инъекционной техникой. Зоны введения отмечены на рисунке 1.

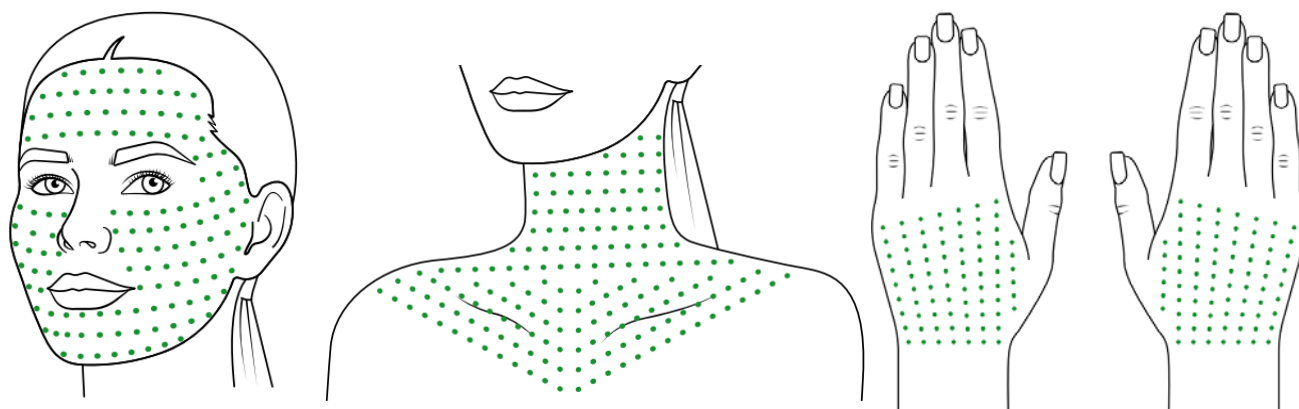


Рисунок 1.

Иглу проводят на глубину 1-2 мм под углом 30-40 град, до конца, выдавливают от 0,01 до 0,03 мл геля. Рекомендуется держать иглу срезом вверх. Расстояние между инъекциями 5 мм. Материал распространяется в коже за счет расслаивания окружающих тканей.

Объем вводимого препарата определяется клинически. Максимальная доза для коррекции одной зоны – 5 мл. Не более 20 мл за одну процедуру. Если состояние кожи пациента требует большего количества геля, последующие инъекции проводятся в виде отдельной процедуры. Рекомендуемый промежуток между инъекциями - не менее 14-16 дней. Рекомендуемый курс инъекций - 3-5 процедур. Поддерживающие инъекции делают 1 раз в 2 месяца.

14. Если в результате поверхностной инъекции наблюдается «побеление» кожи, побелевший участок следует мягко массажировать до возвращения нормального цвета кожи. Обработанный участок кожи после инъекции продукта в массажировании не нуждается. Можно на несколько минут приложить лед к обработанной поверхности.

15. После процедуры необходимо вклеить один стикер пациента в медицинскую карту, а второй отдать пациенту.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ ДЛЯ ИЗДЕЛИЯ В ШПРИЦАХ

1. Внимательно осмотрите целостность упаковки, внешний вид геля в шприце, проверьте комплектность изделия. В случае нарушения целостности упаковки, или не полной комплектности необходимо вернуть изделие производителю.
2. Важно использовать стерильную соответствующую иглу.
3. Для сборки изделия используют хирургические перчатки.
4. Присоединить стерильную иглу (размер 30G, в комплект поставки не входит) и закрепить ее, слегка повернув.
5. Перед инъекцией выпустить из шприца пузырьки воздуха в случае их наличия.
6. Перед применением необходимо убедиться, что основание иглы плотно ввинчено в шприц.
7. Работа должна проводиться в подходящих асептических условиях.
8. Необходимо соблюдать меры предосторожности, связанные с манипуляцией с иглами. Не пытайтесь выпрямить согнутую иглу, такую иглу необходимо выбросить.
9. Во избежание отламывания иглы не следует пытаться сгибать или иным образом манипулировать ею до или во время введения.
10. Перед процедурой необходимо очистить и продезинфицировать зону инъекции подходящим антисептическим раствором. После дезинфекции антисептику дают высохнуть перед введением продукта.

ООО «Алхимия Лаб»	Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024		
	Инструкция по применению	Дата	07.10.2025
		Лист 7 из 10	

11. Для снижения болезненных ощущений можно проводить местную анестезию в области введения материала, предварительно выяснив переносимость к используемым анестетикам.
12. Перед введением продукта аккуратно нажимают на шток поршня до появления маленькой капли на конце иглы.
13. Вводят медленно. Вводят гель путем нажатия на шток поршня большим пальцем папульной инъекционной техникой. Зоны введения отмечены на рисунке 2.



Рисунок 2.

Иглу проводят на глубину 1-2 мм под углом 30-40 град, до конца, выдавливают до 0,05 мл геля (половину деления шприца). Цена деления шприца - 0,1 мл; объем геля между делениями шкалы шприца с цифрами 0,5 мл. Рекомендуется держать иглу срезом вверх. Расстояние между инъекциями 10 мм. Материал распространяется в коже за счет расслаивания окружающих тканей. Объем вводимого препарата определяется клинически. Максимальная доза для коррекции одной зоны 4,4 мл. Не более 20 мл за одну процедуру. Если состояние кожи пациента требует большего количества геля, последующие инъекции проводятся в виде отдельной процедуры. Рекомендуемый промежуток между инъекциями – 14-16 дней. Рекомендуемый курс инъекций - 3-5 процедур, Поддерживающие инъекции делают 1 раз в 2 месяца.

14. Если в результате поверхностной инъекции наблюдается «побеление» кожи, побелевший участок следует мягко массажировать до возвращения нормального цвета кожи. Обработанный участок кожи после инъекции продукта в массажировании не нуждается. Можно на несколько минут приложить лед к обработанной поверхности.

15. После процедуры необходимо клеить один стикер пациента в медицинскую карту, а второй отдать пациенту.

Основные характеристики материал-геля

Внешний вид: бесцветный прозрачный гель

Водородный показатель pH: от 7,0 до 7,6

Осмоляльность: от 250 мОсм/кг до 400 мОсм/кг

Динамическая вязкость: от 100 мПа*с до 3000 мПа*с

Бактериальные эндотоксины: не более 5,0 ЕЭ/мл

Изделие стерильно (метод стерилизации - влажное тепло)

Количественное содержание натрия гиалуроната: от 9 мг/мл до 11 мг/мл

Объем наполнения (флакон): $6,2 \pm 0,2$ мл

Извлекаемый объем (флакон): $5,5 \text{ мл} \pm 10 \% \text{ мл}$

Объем наполнения (шприц): $2,2 \pm 0,2$ мл

Основные характеристики первичной упаковки материал-геля

Для формы выпуска во флаконе:

ООО «Алхимия Лаб»	Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024		
	Инструкция по применению	Дата	07.10.2025
		Лист 8 из 10	

Флакон 6R из тёмного стекла боросиликатного 1-го гидролитического класса; пробка из бромбутил каучука; колпачок алюминиевый с крышкой из полипропилена.

Флакон 6R: масса $8,7 \pm 10$ % г; общая высота $40,0 \pm 0,5$ мм; внешний диаметр тела $22,0 \pm 0,2$ мм; внешний диаметр горла $20,0 +0,2/-0,3$ мм; внутренний диаметр горла $12,6 \pm 0,2$ мм; качество поверхности: стекло флаконов не должно содержать вкраплений (включений) или пузырьков воздуха, мешающих визуальному просмотру содержимого, поверхность горловины флаконов должна быть гладкой и ровной, дефекты, способные повлиять на герметичность укупорки, должны отсутствовать. Пробка: диаметр фланца $18,8 +0,25/-0,2$ мм; общая высота $9,0 \pm 0,3$ мм; диаметр основания $13,2 \pm 0,1$ мм. Колпачок: диаметр внешний $22,50 \pm 0,5$ мм; диаметр внутренний $20,2 +0,25/-0,2$ мм; высота $8,7 \pm 0,3$ мм; количество лепестков 6 шт.; усилие вскрытия лепестков не более 35 Н.

Для формы выпуска в шприце:

Шприц стеклянный объемом 3 мл, производства “Becton Dickinson France S.A.S.”, Франция, Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/11237 от 26.12.2011.

Цилиндр шприца из прозрачного стекла боросиликатного 1-го гидролитического класса; уплотнитель поршня из бутилкаучука (бромбутил), смазывающее вещество: силикон Диметикон DC360; Луер-Лок (Luer lock) разъем, колпачок из поликарбоната, полипропилена; поршень из полистирола, упор для пальцев из полипропилена. Цилиндр шприца: номинальный объем 3 мл; внешний диаметр цилиндра $10,85 \pm 0,1$ мм; внутренний диаметр цилиндра $8,65 \pm 0,2$ мм; длина цилиндра с колпачком $91,7 \pm 1,2$ мм; внешний вид: бесцветный, прозрачный, поверхность должна быть гладкой, цельной, без заусенцев, трещин и деформаций, сколов и крупных царапин, отсутствие механических включений; эксплуатационные характеристики колпачка и Луер-Лок (Luer lock) разъема: колпачок должен плавно отвинчиваться от Луер-Лок (Luer lock) разъема, а Луер-Лок (Luer lock) разъем не должен выпадать из цилиндра шприца. Уплотнитель поршня: диаметр внешний $9,15 \pm 0,15$ мм; высота $7,70 \pm 0,4$ мм. Поршень: диаметр внешний $8,0 \pm 0,2$ мм; длина $74,3 \pm 0,3$ мм. Упор для пальцев: длина $36,0 \pm 0,3$ мм; ширина $19,60 \pm 0,3$ мм; качество поверхности: не должен иметь заусенцев и острых краев.

Условия эксплуатации

Изделие предназначено для одноразового применения и не должно подвергаться повторной стерилизации. Немедленно используйте изделие после вскрытия.

Проведение процедур с применением изделия осуществляется при нормальных климатических условиях: температуре от $+15^{\circ}\text{C}$ до $+25^{\circ}\text{C}$ и относительной влажности от 10% до 80%.

Изделие применяется на пациентах с нормальной температурой тела ($36,5 - 37,0^{\circ}\text{C}$).

Условия транспортирования и хранения

Транспортировать всеми видами крытых транспортных средств в соответствии правилами перевозки грузов, действующими для данного вида транспорта, при соблюдении температурного режима от плюс 2°C до плюс 25°C и влажности от 10% до 80%.

Хранить в закрытых складских отапливаемых помещениях на расстоянии не менее 1 метра от отопительных приборов в условиях, исключающих воздействие агрессивной среды (кислоты, щелочи и т.п.), легковоспламеняющихся и горючих жидкостей, а также прямых солнечных лучей, при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C и влажности от 10% до 80%.

Срок годности (гарантийный срок хранения)

Срок годности - 2 года. Не применять по истечении срока годности.

Порядок осуществления утилизации

По окончании срока хранения, не вскрытое изделие должно быть утилизировано в составе бытовых отходов согласно СанПиН 2.1.3684 для медицинских отходов класса А.

ООО «Алхимия Лаб»	Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024		
	Инструкция по применению	Дата	07.10.2025
		Лист 9 из 10	

После применения изделия должны подвергаться утилизации в соответствии с процедурой удаления медицинских отходов класса Б, индивидуальная комбинированная и потребительская упаковки - как медицинские отходы класса А в соответствии с СанПиН 2.1.3684.

Гарантийные обязательства

Производитель гарантирует качество и безопасность изделия до истечения срока его годности, при условии, что его упаковка не повреждена, а также при соблюдении условий транспортирования, хранения и рекомендаций по применению.

Изделие не подлежит техническому обслуживанию и ремонту.

Рекламации

По вопросам качества медицинского изделия (включая претензии, жалобы, информация о побочных действиях, не указанных в инструкции по применению) обращаться к производителю (организация, принимающая претензии потребителей), ООО «Алхимия Лаб».

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью «Алхимия Лаб» (ООО «Алхимия Лаб»)

Адрес: 121205, Россия, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Можайский, тер. Инновационного Центра Сколково, ул. Нобеля, д. 7, помещ. 14

Телефон: +7 (800) 101-17-94

Эл. почта: mail@alchemy-world.com

Адрес места производства









Общество с ограниченной ответственностью «Алхимия Фарм» (ООО «Алхимия Фарм»)

440004, Россия, г. Пенза, ул. Центральная, стр. 1В, корп.2






Регистрационный номер _____

Дата выпуска инструкции _____

Расшифровка символов на маркировке

Символ	Наименование символа	Описание
	Изготовитель	Указывает изготовителя медицинского изделия
	Дата изготовления	Указывает дату, когда было изготовлено медицинское изделие
	Использовать до	Указывает дату, после истечения которой медицинское изделие не должно применяться или использоваться
	Код партии	Указывает код партии, которым изготовитель идентифицировал партию изделия
	Стерилизация паром или сухим теплом	Указывает, что медицинское изделие было подвергнуто стерилизации паром или сухим теплом
	Не стерилизовать повторно	Указывает, что медицинское изделие нельзя повторно стерилизовать
	Запрет на повторное применение	Указывает, что медицинское изделие предназначено только для однократного применения
	Не допускать воздействия солнечного света	Указывает, что медицинское изделие необходимо защищать от воздействия источников света

ООО «Алхимия Лаб»	Материал-гель для интрадермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024		
	Инструкция по применению	Дата	07.10.2025
		Лист 10 из 10	

	Температурный диапазон	Указывает границы температурного диапазона, в пределах которого медицинское изделие сохраняет свои свойства без ущерба безопасности
	Диапазон влажности	Указывает диапазон влажности, в пределах которого медицинское изделие сохраняет свои свойства без ущерба безопасности
	Не допускать воздействия влаги	Указывает, что медицинское изделие необходимо защищать от воздействия влаги
	Не использовать при повреждении упаковки и обратиться к инструкции по применению	Указывает, что в случае повреждения или вскрытия упаковки медицинское изделие применять нельзя и что пользователь должен обратиться к инструкции по применению за дополнительной информацией
	Обратитесь к инструкции по применению или к инструкции по применению в электронном виде	Указывает на необходимость для пользователя ознакомиться с инструкцией по применению