

**Инструкция
по применению медицинского изделия
Имплантат внутридермальный Белларти® (Bellartti®)
по ТУ 32.50.50-043-64260974-2021
варианты исполнения: Bellartti® Plus, Bellartti® Extra plus**

Регистрационное удостоверение
РЗН 2024/21892 от 16.01.2024

Описание и состав

Имплантат внутридермальный Белларти® (Bellartti®) (далее – гель, изделие) представляет собой прозрачный бесцветный гель.

Вариант исполнения: Bellartti® Plus

Состав на 1 мл: натрия гиалуронат – 10 мг (1%), натрия хлорид – 7,7 мг, натрия гидрофосфат безводный – 2,0 мг; натрия дигидрофосфата моногидрат – 0,45 мг, трегалоза – 0,2 мг (0,02 %), вода для инъекций – до 1 мл.

Вариант исполнения: Bellartti® Extra plus

Состав на 1 мл: натрия гиалуронат – 15,0 мг (1,5 %), натрия хлорид – 7,7 мг, натрия гидрофосфат безводный – 2,0 мг; натрия дигидрофосфата моногидрат – 0,45 мг, трегалоза – 0,3 мг (0,03 %), вода для инъекций – до 1 мл. pH – 6,8–7,6; осmolality – 239–376 мOsm/kg; динамическая вязкость – от 8 000 до 45 000 мПа·с для Bellartti® Plus и от 20 000 до 65 000 мПа·с для Bellartti® Extra plus (при температуре 25 °C и скорости сдвига 1 с⁻¹).

Молекулярная масса натрия гиалуроната от 2,0 до 3,2 МДа.

Области применения и назначение

Область применения – эстетическая медицина.

Bellartti® Plus и Bellartti® Extra plus являются медицинским изделием, предназначены для повышения увлажненности и упругости кожи.

Информация о потенциальных потребителях и целевой группе пациентов
Женщины и мужчины старше 35 лет, не имеющие противопоказаний.

Свойства и эффективность

Основной компонент данного изделия – гиалуроновая кислота, является естественным полисахаридом нашего организма. Гиалуроновая кислота имеет свойство связывать и длительное время удерживать воду в месте инъекции. Тем самым она увлажняет кожу, и создает вязкую упругую среду, поддерживая основные компоненты соединительной ткани в правильном положении. Гель с гиалуроновой кислотой вводится в основание каждой морщинки при помощи шприца, создавая, таким образом, дно гиалуроновой кислоты. Такое депо с одной стороны выступает как подкладочный материал, который разглаживает морщинки, а с другой стороны происходит интенсивное увлажнение кожи и улучшение ее внешнего вида. Гиалуроновая кислота способствует восстановлению соединительных, эпителиальных тканей, нормализации pH баланса. Функциональное преимущество кислоты – регидратация поврежденных клеток, насыщение биологических жидкостей.

Натрия гиалуронат получен путем ферментации бактерий *Streptococcus equi* и тщательно очищен.

Средний период биодеградации составляет 3 – 4 месяца. Степень деградации Bellartti® Plus и Bellartti® Extra plus во времени зависит от исходного состояния кожи пациента, его образа жизни, состояния организма пациента в целом и факторов окружающей среды. Имплантат утилизируется скружающими тканями под воздействием группы тканевых ферментов, называемых гиалуронидазами. Продукты деградации полностью выводятся из тканей естественным метаболическим путем.

Продолжительность косметического эффекта составляет 3 – 4 месяца. Однако на длительность эффекта могут оказывать влияние курсовое или однократное применение изделия, исходное состояние кожи пациента, образ жизни, состояние организма пациента и факторы окружающей среды.

Показания к применению

Bellartti® Plus и Bellartti® Extra plus представляют собой гель для восполнения потерь гиалуроновой кислоты, связанных с возрастными изменениями. Предназначен для внутрикожного введения в целях повышения тонуса и эластичности кожи, или в качестве наполнителя для мелких морщин, таких как «гусиные лапки» вокруг глаз, мимические морщинки вокруг рта. Выбор конкретного варианта исполнения изделия зависит от клинического опыта врача и состояния кожи пациента. Для более молодых пациентов или пациентов с незначительно выраженным изменениями (сухость, неглубокие морщины, тусклый цвет лица) предпочтительным вариантом исполнения является Bellartti® Plus. Для взрослых пациентов или пациентов с выраженным возрастным изменениями (сухость, глубокие морщины, гиперпигментация) предпочтительным вариантом исполнения является Bellartti® Extra plus.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Не применять гель во время беременности и в период грудного вскармливания.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам состава.

Склонность к образованию гипертрофических и келоидных рубцов.

Злокачественные новообразования.

Аутоиммунные заболевания в анатомезе.

Прием иммуносупрессивных препаратов.

Неконтролируемая эпилепсия.

Порфирия.

Беременность и период грудного вскармливания.

Инфекционные заболевания.

Отягощенный аллергический анамнез, инфекционно-аллергическая бронхиальная астма, диабет, активная фаза туберкулеза, псориаз.

Гемангиомы, аэнодисплазии, варикозные изменения вен вблизи зоны введения.

Прием антикоагулянтов или ингибиторов агрегации тромбоцитов (например, ацетилсалициловой кислоты).

Клинические эпизоды нарушения свертываемости крови.

Повреждения кожи в том числе воспалительного и/или инфекционного характера (например, акне, герпес и др.) в планируемой зоне введения или за ее пределами.

Часто рецидивирующий инфекционный процесс.

Прогрессирующий хронический дерматоз (явление – феномен Кебнера).

Гаргано-вспастический процесс в зоне планируемого введения.

Любое соматическое заболевание в стадии декомпенсации.

Рецидивирующий тонзиллит, острый суставной ревматизм с поражением сердца.

Способ применения и дозы

Гель Bellartti® должен вводиться врачом, имеющим на это право в соответствии с действующим местным законодательством. С целью минимизации рисков возникновения возможных осложнений и виду того, что для успешности процедуры очень важна точность, гель должен вводить только врач,

прошедший соответствующее обучение, имеющий соответствующий опыт и хорошо разбирающийся в анатомических особенностях места инъекций. Техника проведения процедуры имеет важное значение для ее эффективности.

Перед началом процедуры врач должен проинформировать пациента о показаниях и противопоказаниях к применению геля Bellartti®, его несовместимости с рядом других препаратов и о возможных побочных эффектах/рисках, связанных с введением геля, а также удостовериться, что пациенту известны признаки и симптомы возможных осложнений.

При хранении геля Bellartti® в холодильнике перед началом применения охлажденный гель следует выдернуть при комнатной температуре около 40 мин.

Гель Bellartti® предназначен для интравердермального введения в поверхностные слои дермы при помощи иглы.

Изделие можно применять на любом участке лица, шеи, декольте и тульной поверхности кистей рук. В зависимости от оценки врача возможно применение различных техник введения: пальпальной («точка за точкой», «пиктограф»), линейной, веерной, техники «сетки» и других.

Перед началом инъекции геля следует тщательно проанализировать место его введения. В частности, при обработке эпидермальной поверхности следует учиться необходимости дезинфекции всего обрабатываемого участка (например, всего лица).

Рекомендуется проводить инъекции при помощи иглы 30G, 32G или 33G.

Порядок работы со шприцем

Вскройте контурную яичковую упаковку в аспептических условиях.

2. Откройте колпачок с кончиком шприца (колпачок насажен плотно).

3. Выдавите воздух через кончик шприца, держа одной рукой цилиндр, а другой плавно нажимая на поршневой шток. Следите за тем, чтобы не выдавить гель.

4. Плотно насадите иглу на шприц. Накрутите иглу на шприц до тех пор, пока она не пройдет путь резьбы и не сидит плотно.

5. Визуально убедитесь, что игла прошла путь резьбы до конца.

6. Снимите колпачок с иглы прямым движением. Следите за тем, чтобы не открыть иглу.

Выдавите остатки воздуха из системы, держа одной рукой цилиндр шприца, а другой плавно нажимая на поршневой шток, пока на кончике иглы не появится гель.

Гель следует вводить медленно, оказывая минимально необходимое давление. В случае закупорки иглы не следует усиливать давление на поршневой шток. Вместо этого следует прекратить введение геля и заменить иглу.

Несоблюдение этих предосторожностей может повлечь отсоединение иглы и/или утечку геля, и/или повышенный риск повреждения сосудов.

Если в какой-либо момент во время инъекции происходит резкое побледнение кожи, следует прекратить введение геля и предпринять целесообразные действия.

Количество вводимого геля зависит от обрабатываемых участков с учетом опыта врача и применяемой им техники инъекционного введения. Введение слишком большого объема геля сможет стать причиной развития некоторых побочных эффектов, таких как некроз ткани и отек.

Не рекомендуется вводить более 2 мл геля для коррекции одного участка за одну процедуру, но данное количество может варьироваться на усмотрение врача по результатам осмотра пациента и определению показаний для проведения процедуры.

После выполнения инъекции важно помасировать область введения геля для того, чтобы обеспечить его равномерное распределение.

Не рекомендуется повторять процедуру ранее, чем через 15 дней.

Не использовать гель до конца гель не подлежит хранению.

Градирюка может быть нанесена на этикетку шприца либо на сам шприц для удобства врача, выполняющего инъекцию, и не может рассматриваться в качестве измерительной шкалы.

Меры предосторожности при применении

Bellartti® предназначена только для внутрикожных инъекций в поверхностные слои.

Следует соблюдать стандартные меры предосторожности, связанные с работой с инъекционными материалами.

Не следует использовать гель с поврежденной или вскрытой упаковкой.

В случае повышенной болевой чувствительности возможно использование местных сертифицированных анестезирующих средств согласно их инструкции и применению.

Для ускорения рассасывания и при необходимости полного выведения геля возможно введение фермента гиалуронидазы согласно его инструкции по применению.

Не допускается введение геля в области верхних и нижних подвздошных вен. Не допускается введение геля в кровеносные сосуды (внутрисосудистое введение).

Внутрисосудистое введение геля может привести к эмболизации, закупорке сосудов, ишемии или инфаркту, некрозу тканей, слепоте.

Исклонено введение геля в кости, сухожилия, связки или мышцы, родимые пята.

Не рекомендуется вводить гель в участки кожи, содержащие постоянный имплантант.

Не нарушать целостность шприца.

Не рекомендуется использовать автоматические инъекционные системы для введения геля Bellartti®.

Следует избегать использования декоративной косметики в течение 24 часов после процедуры. Избегайте длительного нахождения на солнце, пребывания под воздействием УФ-лучей, температуре ниже 0 °C, употребления алкоголя, посещения сауны или бани в течение двух недель после введения геля.

Состав геля обеспечивает его совместимость с физическими полями, используемыми при проведении магнитно-резонансной томографии.

У пациентов, принимающих антитромботические средства, такие как аспирин или нестероидные противовоспалительные препараты, может наблюдаться повышенная реакция в виде гематом, узелков или кровотечения в месте введения.

Гель не должен использоваться одновременно с проведением лазерной терапии, терапии током и ультразвуком, глубокого химического пилинга или процедур дермабразии до полного заживления последней обработки. В любом случае, даже если заживление произошло ранее, Bellartti® не следует применять меньше, чем через один месяц после последней обработки. Введение геля не рекомендуется в случае возникновения выраженного воспаления кожи после проведения ее поверхностного отшелушивания.

Пациенту необходимо обратиться к лечащему врачу по основному заболеванию за консультацией при возникновении сомнений по введению геля. Не следует вводить гель без предварительной консультации у лечащего врача.

Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия

Пациент должен быть предупреждён о возможности возникновения побочных реакций, связанных с введением данного инъекционного геля и способных развиваться немедленно или спустя некоторое время. Побочные эффекты включают следующее (приведенный список не является исчерпывающим):

- После инъекции существует вероятность развития различных видов воспалительной реакции кожи (покраснение, отек, эритема и др.), которые могут сопровождаться зудом и/или болезненностью при надавливании, и/или парестезией. Подобная воспалительная реакция может сохраняться в течение одной недели.
 - Возникновение кровоподтеков.
 - Проходящая боль в месте инъекции.
 - Депигментация или гиперпигментация в месте инъекции.
 - Возникновение уплотнений или узелков в месте инъекции.
 - Может наблюдаться окрашивание или обесцвечивание тканей в месте введения геля, особенно при введении геля на основе гиалуроновой кислоты недостаточно глубоко или в тонкую кожу (эффект Тидаля).
 - Эритема без отечности, которая проходит на протяжении одной недели или в крайних случаях сохраняется до двух месяцев.
 - Недостаточная эффективность или слабо выраженный эффект процедуры. Пациент должен в кратчайшие сроки известить врача обо всех случаях сохранения у него местной воспалительной реакции или случаях возникновения любых других побочных эффектов. При этом врач должен обеспечить проведение пациенту соответствующего лечения.
- Обо всех случаях возникновения нежелательных эффектов, связанных с инъекционным введением геля Bellart®, необходимо сообщить производителю.

Взаимодействие с другими средствами

Натрия гиалуронат несовместим с четвертичными соединениями аммония (растворами бензalconий хлорида), поэтому гель не должен контактировать с этими веществами или с медицинскими хирургическими инструментами, обработанными этими растворами.

Особые указания

Применять с осторожностью при контролируемой эpileпсии. Отсутствуют достоверные клинические данные, касающиеся переносимости изделий аналогичного состава при инъекционном применении у пациентов, проходящих иммуносупрессивную терапию, у пациентов с указаниями в анамнезе на тяжелые аллергические реакции и/или полималлергическую реакцию.

В каждом конкретном случае врач должен решить вопрос о возможности применения геля в зависимости от характера заболевания/проводимого лечения/имеющейся аллергии, а также обеспечить особое наблюдение за такими пациентами. В частности, может быть предложено выполнение каждого теста на гиперчувствительность или проведение соответствующего профилактического лечения перед каждым введением геля, а также отказаться от применения геля у лиц в активной стадии заболевания.

Не рекомендуется вводить гель пациентам с указаниями в анамнезе на анафилактический шок.

Пациенты, получающие лечение противосвертывающими средствами или использующие вещества, которые могут увеличить продолжительность кровотечения (варфарин, ацетилсалцилловая кислота, нестероидные противовоспалительные препараты или другие вещества, известные своим эффектом увеличения времени свертывания крови, например, растительные добавки с содержанием чеснока или гинкго билоба и т.п.), должны быть предупреждены о повышенной опасности возникновения у них кровотечения или образования кровоподтеков при введении геля.

У пациентов, принимающих цитостатики, глюкокортикоиды, L-тироксин, сроки биодеградации геля укоршаются.

Не рекомендуется применять Bellart® в сочетании с препараторами, тормозящими или блокирующими метаболические процессы в печени (циметидин, бета-блокаторы и т.д.).

Bellart® должен использоваться с осторожностью у пациентов с нарушениями сердечной проводимости.

Не используйте шприцы в случае, если у его содержимого есть признаки расложения и/или помутнения.

Использовать один шприц и иглу только для одного пациента. Остатки геля, игла и использованный шприц подлежат утилизации. Замена, извлечение и перемещение геля в другой шприц невозможно.

Только для однократного применения. Не стерилизовать повторно. Повторное использование геля может представлять опасность для пациента (перекрестное инфицирование).

Обязательно обращайте внимание на срок годности иглы, указанный на ее упаковке.

Для безопасного использования и утилизации соблюдайте общегосударственные и региональные правила и нормы.

Форма выпуска

По 1 или 2 мл в шприце.

По 1 шприцу в контурной ячейковой упаковке.

Допускается вложение 2 игл в контурную ячейковую упаковку. По 1 контурной ячейковой упаковке и 2 иглы инъекционные одноразовые стерильные (иглы могут быть вложены в контурную ячейковую упаковку) или без них или по 2 контурные ячейковые упаковки и 4 иглы инъекционные одноразовые стерильные (иглы могут быть вложены в контурную ячейковую упаковку) или без них вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.

Допускается вложение в пачку из картона этикетки слежения в количестве 3 или 6 шт. и информированного добровольного согласия в количестве 1 или 2 шт.

Допускается обертывание пачки из картона пленкой полимерной.

Маркировка

Не стерилизовать повторно.



Не использовать при повреждении упаковки.



Запрет на повторное применение.



Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению.



Стерилизация с применением методов асептической обработки.



Стерилизация паром.



Температурный диапазон с указанием интервала температур от + 2 °C до + 25 °C.

Условия хранения

Хранить при температуре от + 2 °C до + 25 °C.

Не замораживать.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не применять после окончания срока годности!

Условия транспортировки

Всеми видами крытого транспортного средства в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспортного средства, при температуре от + 2 °C до + 25 °C. Не замораживать. Держать вдали от источников тепла.

Производитель/Организация, принимающая претензии/Владелец регистрационного удостоверения

ООО «Гротекс», Россия

195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр., д. 71, корп. 2, лит. А

Тел.: +7 812 385 47 87

Факс: +7 812 385 47 88

www.solopharm.com

www.bellarti.ru

Основные технические и функциональные характеристики медицинского изделия

Имплантат «внутридермальный» Bellart® (Bellart®) выпускается по ТУ 32.50.043-64260974-2021 с соблюдением международных и национальных стандартов.

Первичная упаковка геля состоит из шприца стеклянного стерильного с комплектующими ФС3 2011/11237 от 26.12.2011; ФС3 2011/10770 28.02.2013; РЭН 2013/764 от 26.03.2018; ФС3 12012/12068 от 29.05.2017. Шприц основан системой фиксации иглы типа Луэр-Лок (центральное расположение наконечника).

В комплект может входить игла инъекционная одноразовая стерильная:

Наименование	Регистрационное удостоверение производителя	Размеры
	РЭН 2018/7086 от 26.04.2018	30G (0,3 x 12 мм)
	ФС3 2007/00712 от 03.12.2007	30G (0,3 x 12 мм)
	ФС3 2008/03143 от 03.12.2008	30G (0,3 x 13 мм)
		30G (0,3 x 13 мм)
		30G (0,3 x 6 мм)
	ФС3 2008/01139 от 24.08.2021	32G (0,23 x 4 мм)
		32G (0,23 x 6 мм)
		33G (0,2 x 4 мм)
		30G (0,3 x 13 мм)
		30G (0,3 x 6 мм)
	ФС3 2011/09452 от 27.08.2019	32G (0,23 x 4 мм)
		32G (0,23 x 6 мм)
		33G (0,2 x 4 мм)
		30G (0,3 x 12 мм)
		30G (0,3 x 6 мм)
	ФС3 2011/10175 от 11.02.2021	32G (0,23 x 4 мм)
		32G (0,23 x 6 мм)
		33G (0,2 x 4 мм)
		30G (0,3 x 13 мм)
		30G (0,3 x 12 мм)
	ФС3 2012/11535 от 07.02.2012	33G (0,26 x 4 мм)
		30G (0,3 x 6 мм)
	ФС3 2011/10609 от 15.09.2011	30G (0,3 x 13 мм)
		30G (0,3 x 12 мм)
		30G (0,3 x 6 мм)
	ФС3 2011/09136 от 25.02.2011	30G (0,3 x 13 мм)
		32G (0,23 x 4 мм)
		33G (0,2 x 4 мм)

По биологической безопасности гель удовлетворяет требованиям серии стандартов ГОСТ ISO 10993. Гель биологически безопасен.

Изделие стерильно, априогенно. Гель разливают в асептических условиях в соответствии с ГОСТ Р ИСО 13408-1. Гель в первичной упаковке подвергается стерилизации паром в соответствии с ГОСТ Р ИСО 17665-1. Не допускается повторная стерилизация. Гель должен сохранять работоспособность при температуре от + 32 °C до + 42 °C по ГОСТ 20790.

Требования к применению и эксплуатации медицинского изделия

Гель относится к изделиям индивидуального и однократного применения. Проведение процедур с данным медицинским изделием требует специальной подготовки и специальных навыков и предназначено для использования в медицинских учреждениях.

Производитель несет ответственность за последствия неправильного и неквалифицированного применения медицинского изделия.

Гарантийные обязательства

Данное изделие разработано, произведено, испытано и упаковано при соблюдении всех соответствующих требований.

Производитель гарантирует качество изделия до истечения срока годности при соблюдении условий транспортирования, целостности упаковки и условий хранения и применения.

Порядок осуществления утилизации

Утилизировать медицинское изделие (в том числе неиспользованный гель, шприц, иглу) в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 как отходы класса Б (эпидемиологически опасные отходы). Упаковочные материалы, пачка из картона подлежат утилизации в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 как отходы класса А (эпидемиологически безопасные отходы), по составу приближенные к твердым коммунальным отходам).