



Инструкция
по применению медицинского изделия
Имплантат внутридермальный Белларти® Vita (Bellarti® Vita)
по ТУ 32.50.50-104-64260974-2023
варианты исполнения: Bellarti® Vita, Bellarti® Vita Plus

Регистрационное удостоверение

Описание и состав

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

Вариант исполнения: Bellarti® Vita

Состав на 1 мл: натрия гиалуронат – 11,0 мг (1,1 %), натрия сукцинат – 16,9 мг, натрия хлорид – 1,65 мг, янтарная кислота – 0,07 мг, вода для инъекций – до 1 мл.

Вариант исполнения: Bellarti® Vita Plus

Состав на 1 мл: натрия гиалуронат – 18,0 мг (1,8 %), натрия сукцинат – 16,9 мг, натрия хлорид – 1,65 мг, янтарная кислота – 0,07 мг, вода для инъекций – до 1 мл.

Для изделия используется нативный (неретикулированный) натрия гиалуронат. Используется смесь марок натрия гиалуроната с характеристическими вязкостями 1,1 – 1,6 м³/кг, что соответствует молекулярной массе 0,7 – 1,3 МДа и 2,2 – 3,0 м³/кг, что соответствует молекулярной массе 2,0 – 3,2 МДа.

pH – 5,0 – 8,5; осмоляльность – 239 – 376 мОsm/кг; динамическая вязкость – от 1 500 до 6 000 мПа·с для Bellarti® Vita и от 10 000 до 25 000 мПа·с для Bellarti® Vita Plus (при температуре 25 °C и скорости сдвига 1 с⁻¹).

Область применения и назначение

Область применения – эстетическая медицина.

Bellarti® Vita и Bellarti® Vita Plus являются медицинским изделием, предназначенным для восстановления кожного гидробаланса, улучшения структуры и эластичности кожи, а также для коррекции морщин и складок.

Информация о потенциальных потребителях и целевой группе пациентов

Женщины и мужчины старше 18 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 и увлажняет кожу, и создает вязкую упругую среду, удерживая основные компоненты соединительной ткани в правильном положении. Гель с гиалуроновой кислотой вводится в основание каждой морщинки при помощи шприца, создавая, таким образом, депо гиалуроновой кислоты. Такое депо с одной стороны выступает как подкладочный материал, который разглаживает морщины, а с другой стороны происходит интенсивное увлажнение кожи и улучшение ее внешнего вида. Гиалуроновая кислота за счет своих физико-химических свойств создает локальный гидрорезерв в межклеточном матриксе. Гиалуроновая кислота способствует нормализации pH баланса. Основные функции гиалуроновой кислоты – удерживать влагу и выполнять роль каркаса соединительной ткани.

Натрия гиалуронат представляет собой высокоочищенный продукт ферментации бактерий *Streptococcus equi*.

Время нахождения имплантата Bellarti® Vita в слоях кожи – от 6 до 12 недель, Bellarti® Vita Plus в слоях кожи – от 8 до 16 недель. Степень деградации Bellarti® Vita и Bellarti® Vita Plus во времени зависит от исходного состояния кожи пациента, его образа жизни, состояния организма пациента в целом и факторов окружающей среды. Имплантат утилизируется окружающими тканями под воздействием группы тканевых ферментов, называемых гиалуронидазами. Продукты деградации полностью выводятся из тканей естественным метаболическим путем.

Ожидаемая продолжительность клинического эффекта – от 6 до 12 недель (для Bellarti® Vita) и от 8 до 16 недель (для Bellarti® Vita Plus). Однако на длительность эффекта могут оказывать влияние исходное состояние кожи пациента, образ жизни, состояние организма пациента и факторы окружающей среды. Период биодеградации и ожидаемая продолжительность клинического эффекта указаны с момента первой инъекции из курса.

Показания к применению

Bellarti® Vita и Bellarti® Vita Plus представляют собой гель для восстановления кожного гидробаланса, улучшения структуры и эластичности кожи, а также для коррекции морщин и складок.

Bellarti® Vita и Bellarti® Vita Plus следует инъецировать в дермальный слой кожи, предпочтительно в более глубокие участки дермы.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

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

Противопоказания

Аллергические реакции на любые компоненты, входящие в состав медицинского изделия.

Склонность к образованию гипертрофических и келоидных рубцов.

Системная иммуносупрессивная терапия.

Автоиммунные заболевания в анамнезе.

Прием иммуномодулирующих препаратов.

Неконтролируемая эпилепсия.

Порфирия.

Беременность и период грудного вскармливания.

Возраст до 18 лет.

Инфекционные заболевания.

Прием высоких доз витамина Е, прием антикоагулянтов, ингибиторов агрегации тромбоцитов (например, ацетилсалicyловая кислота), нестероидных противовоспалительных препаратов.

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

Не следует использовать для участков кожи, где были проведены процедуры имплантатами (филлерами) и еще не произошла биодеградация этого имплантата (филлера).

Применение в сочетании с пилингом, лазерными и ультразвуковыми процедурами.

Прогрессирующий хронический дерматоз (явление – феномен Кебнера).

Паранеопластический процесс в зоне планируемого введения.

Любое соматическое заболевание в стадии декомпенсации.

Рецидивирующий тонзиллит, острый суставной ревматизм с поражением сердца.

Способ применения и дозы

Гель Bellarti® Vita должен вводиться врачом, имеющим на это право в соответствии с действующим местным законодательством. С целью минимизации рисков возникновения возможных осложнений и ввиду 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 Bellarti® Vita, его несовместимости с рядом других препаратов и о возможных побочных эффектах/рисках, связанных с введением изделия, а также удостовериться, что пациенту известны признаки и симптомы возможных осложнений.

При хранении геля Bellarti® Vita в холодильнике перед началом применения охлажденный гель следует выдержать при комнатной температуре около 40 мин.

Гель предназначен для интрадермального введения, предпочтительно в более глубокие участки дермы, при помощи иглы.

Выбор варианта исполнения изделия осуществляется в зависимости от степени фотостарения кожи и клинической картины старения согласно схеме:

Степень фотостарения кожи лица по R. Glogau	Возраст	Морфотипы старения по И.И. Кольгуненко		
		Усталый	Деформационный	Мелкоморщинистый
I степень (легкая)	18 – 40 лет	Bellarti® Vita	Bellarti® Vita	Bellarti® Vita Plus
		Bellarti® Vita Plus		
II степень (умеренная)	40 – 50 лет	Bellarti® Vita	Bellarti® Vita	Bellarti® Vita Plus
		Bellarti® Vita Plus	Bellarti® Vita Plus	
III степень (выраженная)	50 – 60 лет	Bellarti® Vita	Bellarti® Vita	Bellarti® Vita Plus
		Bellarti® Vita Plus	Bellarti® Vita Plus	
IV степень (очень выраженная)	Старше 60 лет	Bellarti® Vita	Bellarti® Vita	Bellarti® Vita Plus
		Bellarti® Vita Plus	Bellarti® Vita Plus	

В случае жирной и комбинированной, а также очень сухой и тонкой кожи рекомендуется использовать Bellarti® Vita, при сухой коже – Bellarti® Vita Plus.

Изделие можно применять на любом участке лица, шеи, верхней части грудной клетки и тыльной поверхности кистей рук.

Для всех зон введения используются следующие методы (техники введения):

- *Папульная техника*: выполняют несколько микроинъекций до образования небольших папул диаметром 1-2 мм на расстоянии 0,5-1 см друг от друга. Иглу при этом вводят в верхний слой дермы на глубину 2-3 мм, срез иглы обращен вверх.
- *Линейная техника (трассировка и туннелирование)*: игла проводится интрадермально на всю длину параллельно поверхности кожи на глубину 2-3 мм. Игла при этом движется по прямой (туннель) или из стороны в сторону (трассировка). Содержимое шприца необходимо вводить в дерму постепенно при одновременном медленном извлечении иглы.

Технику введения выбирает врач, имеющий опыт выполнения подобных процедур.

Перед началом инъекции следует тщательно продезинфицировать место его введения антисептиком. В частности, при обработке значительной поверхности следует учитывать необходимость дезинфекции всего обрабатываемого участка (например, всего лица). При выраженной болевой реакции у пациента возможно местное применение крема с анестетиком.

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

Порядок работы со шприцем

1. Вскройте контурную ячейковую упаковку в асептических условиях.
2. Открутите колпачок с кончика 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 сядет плотно.
5. Визуально убедитесь, что игла прошла путь резьбы до конца.
6. Снимите колпачок с иглы прямым движением. Следите за тем, чтобы не открутить 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 повышение риска 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 в одну анатомическую зону более 1 мл геля и более 10 мл геля во все анатомические зоны за одну процедуру, но данное количество может варьироваться на усмотрение врача по результатам осмотра пациента и определения показаний для проведения процедуры.

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

Как правило, пациенту требуется курс от 3 до 5 процедур с интервалом 1-2 недели между процедурами. Обычно интервал между курсами составляет 3-6 месяцев.

Не использованный до конца гель не подлежит хранению.

Градуировка 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

Bellarti® Vita предназначен для интранадермального введения, предпочтительно в более глубокие участки дермы.

Следует соблюдать стандартные меры предосторожности, связанные с работой с инъекционными материалами, так как имеется риск возникновения инфекции при проведении процедуры.

Перед применением необходимо проверить срок годности медицинского изделия.

Не следует использовать изделие с поврежденной или вскрытой упаковкой.

Не использовать Bellarti® Vita при изменении цвета и прозрачности геля от заявленных производителем.

Не допускать попадания воздуха в шприц.

Не рекомендуется подогревать гель в микроволновой печи.

При введении геля рекомендуется использовать только одноразовую иглу.

В случае повышенной болевой чувствительности возможно использование местных сертифицированных анестезиирующих средств согласно их инструкции по применению.

Не допускается введение изделия в области верхних и нижних подвижных век.

Не допускается введение изделия в кровеносные сосуды (внутрисосудистое введение).

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

Исключено введение изделия в кости, сухожилия, связки или мышцы, родимые пятна.

Не нарушать целостность шприца.

Не рекомендуется использовать автоматические инъекционные системы для введения геля Bellarti® Vita.

Следует исключить использование декоративной косметики в течение 12 часов после процедуры. Избегайте длительного нахождения на солнце, пребывания под воздействием УФ-лучей, температур ниже 0 °C, употребления алкоголя, посещений сауны или бани в течение 72 часов 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, Bellarti® Vita не следует применять меньше, чем через 2 недели 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 изделия. Не следует вводить изделие без предварительной консультации у лечащего врача.

Примечание: Извлечение или замена имплантата внутридермального невозможна. Для выведения или ускоренного рассасывания возможно на выбор практикующего врача использование различных аппаратных методик (например, терапия микротоками, дарсонваль, электропорация) или введение фермента гиалуронидазы или лонгидазы.

Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия

Пациент должен быть предупрежден 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, припухлость, отеки и др.), которые могут сопровождаться зудом и/или болезненностью, и/или парестезией. Подобная воспалительная реакция обычно сохраняется в течение 72 часов.
- Возникновение кровоподтеков.
- Проходящая боль в месте инъекции.
- Депигментация или гиперпигментация в месте инъекции.
- Возникновение уплотнений или узелков в месте инъекции. В редких случаях уплотнения сопровождаются потерей чувствительности.
- Эритема, которая проходит на протяжении одной недели или в крайних случаях сохранится до двух месяцев.
- Некроз ткани и отек вследствие введения слишком большого объема геля.

Может наблюдаться 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 Bellarti® Vita, необходимо сообщить производителю.

Взаимодействие с другими средствами

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

Особые указания

Применять с осторожностью при сахарном диабете, контролируемой эпилепсии и бронхиальной астме.

Отсутствуют доступные 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 полиаллергическую 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, ацетилсалициловая кислота, нестероидные противовоспалительные препараты или другие вещества, известные своим эффектом увеличения времени свертывания крови, например, растительные добавки с содержанием чеснока или гinkго билоба и т.п.), должны быть предупреждены о повышенной опасности возникновения у них кровотечения или образования кровоподтеков при введении геля.

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

Bellarti® Vita должен использоваться с осторожностью у пациентов с нарушениями сердечной проводимости.

Не нагревайте места инъекций перед использованием Bellarti® Vita.

Не используйте шприц в случае, если у его содержимого есть признаки расслоения 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 невозможны.

Только для однократного применения. Не стерилизовать повторно. Повторное использование и повторная стерилизация 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 паром.

Температурный диапазон с указанием интервала температур от + 2 °C до + 30 °C.

Условия хранения

Хранить при температуре от + 2 °C до + 30 °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 + 30 °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 Белларти® Vita (Bellarti® Vita) выпускается по ТУ 32.50.50-104-64260974-2023 с соблюдением международных и национальных стандартов.

Первичная упаковка геля состоит из шприца стеклянного стерильного с комплектующими (ФСЗ 2011/11237 от 26.12.2011; ФСЗ 2011/10770 от 28.02.2013; РЗН 2013/764 от 27.11.2023; ФСЗ 2012/12068 от 29.05.2017). Шприц оснащен системой фиксации иглы типа Луер-Лок (центральное расположение наконечника).

В комплект может входить игла инъекционная одноразовая стерильная:

Наименование	Регистрационное удостоверение производителя	Размеры
Игла инъекционная одноразовая стерильная	PЗН 2018/7086 от 26.04.2018	30G (0,3 × 12 мм)
	ФСЗ 2007/00712 от 03.12.2007	30G (0,3 × 12 мм)
	ФСЗ 2008/03143 от 03.12.2008	30G (0,3 × 13 мм)
		30G (0,3 × 13 мм)
		30G (0,3 × 6 мм)
	ФСЗ 2008/01139 от 24.08.2021	32G (0,23 × 4 мм)
		32G (0,23 × 6 мм)
		33G (0,2 × 4 мм)
		30G (0,3 × 13 мм)
		30G (0,3 × 6 мм)
ФСЗ 2011/09452 от 27.08.2019	32G (0,23 × 4 мм)	32G (0,23 × 6 мм)
		33G (0,2 × 4 мм)
		30G (0,3 × 12 мм)
		30G (0,3 × 6 мм)
	ФСЗ 2011/10175 от 11.02.2021	32G (0,23 × 4 мм)
		32G (0,23 × 6 мм)
		33G (0,2 × 4 мм)
		30G (0,3 × 13 мм)
		33G (0,26 × 4 мм)
		30G (0,3 × 13 мм)
ФСЗ 2012/11535 от 07.02.2012	30G (0,3 × 6 мм)	30G (0,3 × 12 мм)
		30G (0,3 × 13 мм)
		32G (0,23 × 4 мм)
		33G (0,2 × 4 мм)
ФСЗ 2011/10609 от 15.09.2011		30G (0,3 × 13 мм)
		30G (0,3 × 6 мм)
		30G (0,3 × 12 мм)
		30G (0,3 × 13 мм)
ФСЗ 2011/09136 от 27.12.2023		32G (0,23 × 4 мм)
		33G (0,2 × 4 мм)

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

Изделие стерильно, апирогенно. 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. Изделие должно 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 не несет ответственности 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).

Начальник отдела регистрации
ООО «Гротекс»



О. М. Беляева