



CE  
1639

**BIOTECHNI**

Z.I. Athélia II - 178, avenue du Serpolet  
13600 LA CIOTAT - France  
Tél. : +33 (0)4 42 98 14 30  
Fax : +33 (0)4 42 98 14 39  
www.biotechni.com

Réf. : ni\_TTHREASY  
Édition : 03  
12-2019

Directive 93/42/CEE  
Année marquage CE :  
1997

**ინსტრუქციები კვალიფიციური ქირურგისთვის და საოპერაციო ოთახის პერსონალისთვის**

„TTHR“ და „TTHR-EASY“

სტერილური ბარძაყის სახსარის იმპლანტები რევიზიისა და რეკონსტრუქციისთვის  
სტერილური იმპლანტი ერთჯერადი გამოყენებისთვის



**1. აღწერილობა**

„BIOTECHNI“ რევიზიისა და რეკონსტრუქციის მიზნით, უზრუნველყოფს ორი სახის ბარძაყის სახსარის იმპლანტის დიზაინს, წარმოებას და მიწოდებას:

-- მოდულარული: იმპლანტი შედგება ორი ნაწილისგან: ბარძაყის ძვლის დიაფიზის იმპლანტი და მეტაფიზური კომპონენტი (მეტაფიზი). ეს ორი ნაწილი ერთმანეთთან მაგრდება სახრახნისით.

-- მონობლოკი: ამ შემთხვევაში, ბარძაყის ძვლის დიაფიზის იმპლანტი და მეტაფიზური კომპონენტი (მეტაფიზი) არის ერთი მთლიანი სახსარის მონობლოკი.

ორივე ტიპის სახსარის იმპლანტს აქვს ყელი. ყელ-დიაფიზური კუთხე 135° და სახრახნისი 5°42'30" (12/14 მინი სახრახნისი) ბარძაყის თავის ასაწყობად. დისტალური ბოლო აღჭურვილია სლოტით იმისათვის, რომ შემცირდეს ზეწოლის შედეგად გამოწვეული მოტეხილობის რისკი.

ჩამკეტი ჭანჭიკები (ტიტანის TA6V ELI ISO 5832-3 & ASTM F136), ხელმისაწვდომი ზომები: 20 მმ-დან 55 მმ-მდე (5/5 მმ), რეფ: VC20 to VC55.

სახსარის იმპლანტი დამზადებულია ტიტანის მასალით (TA6V ELI ISO 5832-3 & ASTM F136) და დაფარულია ტიტანის ნიტრიდით + ჰიდროქსიაპატიტით (HA ISO 13779-2) ან ჰიდროქსიაპატიტით (ISO 13779-2). მასალის ტიპი, რომელიც გამოყენებულია იმპლანტის ზედაპირზე მითითებულია პროდუქტის ეტიკეტზე.

**2. იმპლანტების იდენტიფიცირება**

ქვემოთ მოცემული სამედიცინო მასალებს მინიჭებული აქვთ CE 1639 სტანდარტი, 93/42/CEE დირექტივის შესაბამისად.

**სახსრების იმპლანტის მონობლოკი**

„TTHR-EASY“-ის სახსარის იმპლანტი - 5°42'30" (12/14) მინი სახრახნისი და დაფარულია ტიტანის ნიტრიდით + ჰიდროქსიაპატიტით.

„TTHR-EASY“-ის სახსარის იმპლანტს აქვს 32 რეფერენსი: EASYxxyy-zzzD & EASYxxyy-zzzG (xx= ∅ მეტაფიზი, yy= ∅ დიაფიზი, zzz= სახსარის სიგრძე, D= მარჯვენა, G=მარცხენა).

კონუსური სახრახნისი	მეტაფიზის დიამეტრი	დიაფიზის დიამეტრი	სახსარის იმპლანტის	მარჯვენა მხარის	მარცხენა მხარის	მასალა
---------------------	--------------------	-------------------	--------------------	-----------------	-----------------	--------

	(xx მმ-ში)	(yy მმ-ში)	სიგრძე (zzz მმ-ში)	რეფერენსი (D)	რეფერენსი (G)	
12/14	10, 12, 14, 16	10, 12	190, 240, 290, 340	EASYxxyy- 190D EASYxxyy- 240D EASYxxyy- 290D EASYxxyy- 340D	EASYxxyy- 190G EASYxxyy- 240G EASYxxyy- 290G EASYxxyy- 340G	ტიტანი TA6VELI + დაფარული ტიტანის ნიტრიდით + ჰიდროქსიაპატიტით

### მოდულარული სახსარის იმპლანტი

მოდულარული სახსარის იმპლანტი შედგება ორი ნაწილისგან: მოხრილი დიაფიზის სახსარის იმპლანტისგან და მეტაფიზური კომპონენტისგან. იმპლანტის ასაწყობად გამოიყენება სახრახნისი, რომელიც მაგრდება ტიტანის ჭანჭიკებით და მეტაფიზით. მეტაფიზის და ეპიფიზის ნაწილები დამზადებულია ტიტანით (სუფთა ტიტანით დანამატის გარეშე + ჰიდროქსიაპატიტი), ხოლო მათი ზედაპირი დაფარულია ტიტანის ნიტრიდით + ჰიდროქსიაპატიტით.

კომპონენტი	კონუსური სახრახნისი	დიამეტრი (xx მმ-ში)	სიგრძე (yyy მმ- ში)	რეფერენსი	მასალა
მეტაფიზი	12/14	14, 16, 18, 20	85	TTHR5xx	ტიტანი TA6VELI + დაფარული ტიტანის ნიტრიდით + ჰიდროქსიაპატიტით
დიაფიზი	/	10, 18 et 20 12, 14, 16	105, 130, 155, 180, 205, 255 105, 130, 155, 180, 205, 255, 290	QHxx-yyy	ტიტანი TA6VELI + დაფარული ჰიდროქსიაპატიტით

### 3. თავსებადობა

„TTHR“ და „TTHR-EASY“ იმპლანტები (ხელოვნური სახსრები) სრულად თავსებადია BIOTECHNI“-ს მიერ მოწოდებულ ყველა სახის ხელოვნურ ბარძაყის თავთან და აცეტაბულურ ფოსოსთან (ცხრილი თავსებადობის შესახებ იხილეთ ქვემოთ).

საჭიროების შემთხვევაში, იმპლანტის ფიქსირება შესაძლოა განხორციელდეს სერკლიაჟით, მეტაფიზური კომპონენტის მილის გამოყენებით. გამოიყენეთ 2,3 მმ-ის დიამეტრის მქონე სერკლიაჟის მავთული.

ქვემოთ მოცემული სამედიცინო მასალებს მინიჭებული აქვთ CE 1639 სტანდარტი, 93/42/CEE დირექტივის შესაბამისად.

რეფერენსი	კერამიკის ჩანართი ICERAMxx-yy	პოლიეთილენის ჩანართი და თავსახური MU-DBxx-yyyy IDMxx-yy+	უჟანგავი ფოლადის ბარძაყის თავი 5°43' INxx.0yy	ბიპოლარული ფოსო CI60xx CI60xx-22	„BIOLOX® Delta“-ს კერამიკის ბარძაყის თავი 5°43'

		C6DBxx-yy			CERxxx-yy
TTHR5xx + QHxx	X	X	X	X	X
EASYxxyy-zzzD EASYxxyy-zzzG	X	X	X	X	X

ჩამკვეტი ჭანჭიკები თავსებადია „TTHR“ და „TTHR-EASY“-ის ბარძაყის სახსარის იმპლანტებთან.

#### 4. დანიშნულება

„TTHR“ და „TTHR-EASY“ იმპლანტები გამოიყენება რევიზიისა და რეკონსტრუქციისთვის, მენჯ-ბარძაყის რევიზიისთვის. პროთეზის მთავარი მიზანია ტკივილის შემცირება და პაციენტის მობილობის გაუმჯობესება.

#### 5. ჩვენებები

„TTHR“ და „TTHR-EASY“ იმპლანტები გამოიყენება შემდეგ შემთხვევებში:

- ბარძაყის სახსარის სრული პროთეზის რევიზია
  - ჰემიარტროპლასტიკით ფიქსირებული სახსარის რევიზია
  - სტადიები II, III, IV SOFCOT ან პაპროსკის 3a, 3b და 4.
- აღნიშნული იმპლანტები გამოიყენება მხოლოდ ზრდასრული პაციენტებისთვის.

#### 6. უკუჩვენებები/რისკ ფაქტორები

პირობები, რომელიც სერიოზულ გავლენას ახდენენ იმპლანტაციის წარმატებით განხორციელებაზე:

- ნებისმიერი ლოკალური, მწვავე ან ქრონიკული ინფექცია. ნებისმიერი ინფექციური დაავადება. ცხელება ან ლეიკოციტოზი.
- სისტემური და მეტაბოლური დარღვევები. ნებისმიერი ფსიქიური ან ნეირომუსკულური პათოლოგია.
- ძვლის მარაგის დეფიციტი, ოსტეოპენია და/ან მძიმე ოსტეოპოროზი.
- ნარკოტიკზე, თამბაქოზე და/ან ალკოჰოლზე დამოკიდებულება
- ძვლოვანი ჩონჩხის განვითარების შეფერხება.
- ინტენსიური ფიზიკური აქტივობა
- დადასტურებული ან შესაძლო მგრძობელობა მასალებზე
- არაოპერაბელური სიმსივნე ან მისი ნაწილი
- ორსულობა, სიმსუქნე ან ჭარბი წონა (BMI >25).

აღნიშნული უკუჩვენებები არის ზოგადი და არ არის ამომწურავი. ქირურგი ვალდებულია შეაფასოს თითოეული პაციენტი ინდივიდუალურად იმისათვის, რომ განსაზღვროს ოპერაციის კონკრეტული რისკები და ის სარგებელი, რაც ოპერაციამ უნდა მოუტანოს პაციენტს.

#### 7. რჩევები უსაფრთხოებისთვის

- არ გამოიყენოთ ზედმეტად დიდი ზომის ყელი (+7 და ზემოთ), რომელიც ასოცირებულია EASY1010, EASY1212.
- იმისათვის, რომ ქირურგმა შეძლოს იმპლანტის ზომის განსაზღვრა, მან პაციენტს უნდა გადაუღოს რენტგენი ოპერაციამდე. ქირურგი ვალდებულია განსაზღვროს

- იმპლანტის ზომა და შესაბამისობა. ქირურგი ვალდებულია განსაზღვროს აღნიშნული პარამეტრების სისწორე, განსაზღვროს ბარძაყის პროგრესული
- დატვირთვის თარიღი და ინტენსივობა, რეკონსტრირებული ძვლის მდგომარეობის გათვალისწინებით.
- შეფუთვის გახსნამდე შეამოწმეთ მისი და ეტიკეტის მთლიანობა.
- იმპლანტები გამოყენებული უნდა იქნეს კარგად მომზადებული, კვალიფიციური ქირურგის მიერ, რომელსაც გააჩნია როგორც ორთოპედიული წინა საოპერაციო და ქირურგიული ტექნიკის გამოყენების დეტალური ცოდნა და გამოცდილება, ასევე ჩასატარებელ ოპერაციასთან დაკავშირებული რისკები.
- თავი აარიდეთ სხვა მასალების კონტაქტს იმპლანტებთან, რამაც შეიძლება შეცვალოს ან დააზიანოს მისი ზედაპირი.
- ოპერაციის კლინიკური წარმატებისთვის, უმნიშვნელოვანესია იმპლანტის სახეობის და ზომის სწორი განსაზღვრა, იმპლანტის სწორი პოზიციონირება და ფიქსირება.
- ქირურგმა უნდა გამოიყენოს მწარმოებლის მიერ ოპერაციული ტექნიკის შესაბამისად რეკომენდებული აპარატურა.
- იმპლანტის გამოყენებამდე, შეამოწმეთ ნაკაწრების ან ბზარების არსებობა, ან იმპლანტზე რაიმე ჭუჭყის დაგროვება.
- იმპლანტის გამოყენების (როგორც ოპერაციული ასევე, ოპერაციის ჩატარებამდე) პარალელურად რაიმე სახის მედიკამენტის გამოყენებაზე პასუხისმგებელია
- ქირურგი.
- ინსტრუმენტების გამოყენებამდე უნდა შემოწმდეს, თუ რამდენად სწორედ ფუნქციონირებს იგი.
- იმპლანტთან ერთად არ გამოიყენოთ ისეთი მასალა, რომელიც არ არის თავსებადი EN ISO 21534 სტანდარტის შესაბამისად.
- იმპლანტის მოქმედების ვადა სხეულში დამოკიდებულია რამდენიმე ფაქტორზე, რის გამოც შეუძლებელია, რომ გარანტირებული იყოს იგი განუსაზღვრელი
- ვადით გაუძლებს ყველა იმ ზეწოლას, რომელსაც გაუძლებდა ჯანმრთელი ძვალი.
- ქირურგი ვალდებულია პაციენტს გააცნოს ყველა აუცილებელი ინფორმაცია
- აღნიშნული პროდუქტის შესახებ, მისი გამოყენების ეფექტებზე და შეზღუდვებზე. იხილეთ მუხლი 10, სადაც მოცემულია სასარგებლო ინფორმაცია
- პაციენტებისთვის.
- რეკომენდირებულია თანმდევი კლინიკური და რადიოლოგიური კვლევები იმ მიზნით, რომ თავიდან იქნეს აცილებული რაიმე სახის გართულება, მიგრაცია ან/და
- იმპლანტის გადაჭარბებული დოზით ცვეთის შესაძლებლობა.
- მაგნიტურ რეზონანსული ტომოგრაფიის გამოსახულებებში არტეფაქტების გამოყოფა შეიძლება გამოიწვიოს მეტალის იმპლანტმა. მაგნიტურ რეზონანსული
- ტომოგრაფიის გამოსახულებების კორექციისთვის შესაძლებელია შესაბამისი ტექნიკის გამოყენება.

## 8. მაფრთხილებელი ინფორმაცია

- არ გამოიყენოთ ისეთი იმპლანტი, რომელიც არის დაზიანებული, დაზინძურებული ან ინახებოდა არასწორ პირობებში.
- დაუშვებელია იმპლანტირებული პროდუქტის ხელახალი გამოყენება მიუხედავად იმისა აქვს თუ არა მას ხილული დაზიანება, ვინაიდან ამ შემთხვევაში მაღალია ინფექციის, ტკივილის და რეინტერვენციის რისკი. „BIOTECHNI“ არ არის პასუხისმგებელი ზემოთ აღნიშნულ ნებისმიერ რისკთან დაკავშირებით.
- პროდუქტის სტერილიზაციის ერთადერთი ვალიდური მეთოდი არის მწარმოებლის

მიერ ჩატარებული სტერილიზაცია. „BIOTECHNI“ არ არის პასუხისმგებელი თუ მომხმარებელი განახორციელებს პროდუქტის ხელახალ სტერილიზაციას.

-- დაუშვებელია იმპლანტის კონტურების კორექცია, მისი ფორმების შეცვლა იმისათვის, რომ პროდუქტმა არ დაკარგოს სიმტკიცე, რაც გამოიწვევს მის დაუყოვნებლივ ან შემდგომ დაზიანებას დატვირთვის ქვეშ.

-- იმპლანტის არასწორმა პოზიციონირებამ შესაძლოა გამოიწვიოს მისი სტაბილურობის დარღვევა, დისლოკაცია და/ან მისი კომპონენტების ფორმის დარღვევა, დასუსტება და სწრაფი ცვეთა.

-- „BIOTECHNI“ მკაცრად გაფრთხილებთ, რომ დაუშვებელია ნებისმიერი მესამე მხარის მიერ წარმოებული იმპლანტის გამოყენება „BIOTECHNI“-ს მიერ წარმოებულ იმპლანტთან ერთად. „BIOTECHNI“ არ არის პასუხისმგებელი თუ აღნიშნული ქმედება გამოიწვევს პაციენტის ჯანმრთელობის დაზიანებას.

## 9. გვერდითი ეფექტები

-- მენჯ-ბარძაყის პროთეზის დისლოკაცია ნაკლები აქტიურობის ან ჭარბი აქტივობის, ტრავმის ან ბიო მექანიკური ფაქტორების გამო.

-- იმპლანტის არასტაბილურობა შესაძლოა გამოწვეული იყოს დაგვიანებული შეხორცებით, ნაადრევი დატვირთვით, არასაკმარისი საწყისი ფიქსაციით ან/და პოსტ ოპერაციული იმობილიზაციით, ინფექციით ან ტრავმით.

-- დიაფიზური ძვლის რღვევა მეტაფიზური იმპლანტისა და მეტაფიზური ძვლის ზომებს შორის შეუსაბამობის გამო.

-- ძვლის მოტეხილობა ან ნაპრალები ძვალზე შესაძლოა გამოწვეული იქნეს მრავალი ფაქტორით, როგორცაა ძვლის არასაკმარისი სიმკვრივე, შეუსაბამო იმპლანტი და/ან არასწორი იმპლანტის ტექნიკის გამოყენება ან ტრავმა.

-- პერიფერიული ნეიროპათია, სისხლძარღვთა დაზიანება, ნერვების დაზიანება, ინფექციები.

-- არტიკულარული ზედაპირების განღვევა.

-- ბარძაყის რეზიდუალური ტკივილი.

-- თითოეულ პაციენტს, რომელსაც დაგეგმილი აქვს ქირურგიული ოპერაციის ჩატარება, შესაძლოა განუვითარდეს გაუთვალისწინებელი ან ოპერაციული გართულებები. ოპერაციის ჩატარების ფორმა, მედიკამენტები და პროდუქტის გამოყენება შესაძლოა იყოს განსხვავებული სხვადასხვა პაციენტებში. ოპერაციის შედეგად გამოწვეული რეაქციები და გართულებები განხილული უნდა იქნეს პაციენტთან ერთად და პაციენტი სრულად უნდა აცნობიერებდეს მის შინაარსს. თუ ორგანიზმში უცხო სხეულის იმპლანტი გამოიწვევს ინფექციას ან რეაქციას (ალერგია, ჰიპერმგრძობელობა მატერიალის მიმართ), მკურნალობა უნდა დაიგეგმოს ინდივიდუალურად. იმ შემთხვევაში, თუ შეუძლებელია ინფექციის ან ალერგიის მკურნალობა შესაბამისი მეთოდებით, რეკომენდირებულია იმპლანტის ამოღება.

-- შესაძლოა ისმოდეს მექანიკური ხმა სიარულის დროს.

## 10. ინფორმაცია პაციენტისთვის

-- ქირურგი ვალდებულია პაციენტს გააცნოს ინფორმაცია ხელოვნური სახსრის იმპლანტთან დაკავშირებული რისკებისა და არასასურველი ეფექტების შესახებ, ხოლო პაციენტი უნდა დათანხმდეს შეთავაზებულ ოპერაციას. ქირურგი ასევე ვალდებულია პაციენტს მიაწოდოს ინფორმაცია პოსტ ოპერაციული გართულებების შესახებ.

-- ქირურგი ვალდებულია პაციენტი გააფრთხილოს, რომ დაუშვებელია ხელოვნური

სახსარის დატვირთვა ისე, როგორც შესაძლებელია ნატურალური სახსარის დატვირთვა.

-- ქირურგი ვალდებულია პაციენტი გააფრთხილოს, რომ პროდუქტის უსაფრთხო გამოყენება და პროდუქტის გამძლეობა დამოკიდებულია მის ქმედებებზე, რაც ძირითადად გულისხმობს პროდუქტზე დატვირთვას, მასზე ზედმეტ წონას და/ან ინტენსიურ აქტივობას, როგორცაა მძიმე სამუშაოების შესრულება, აქტიური სპორტი და სხვა.

-- უკიდურესად სწრაფმა გადატვირთვამ, მიღებულმა ტრავმამ, ინციდენტმა, შესაძლოა გამოიწვიოს დაუყოვნებლივი ან თანმდევი მოტეხილობა.

-- პაციენტი ვალდებულია ქირურგს აცნობოს ნებისმიერი გარემოება, რომელმაც შესაძლოა ხელი შეუშალოს იმპლანტის წარმატებული ინტეგრირებას და ასევე გაიაროს პოსტ ოპერაციული შემოწმებები.

-- რისკები ფიზიოთერაპიის დროს: ქირურგი ვალდებულია პაციენტს სთხოვოს, რომ ფიზიოთერაპიის დროს, სისტემატიურად განაცხადოს, რომ არის იმპლანტის მატარებელი.

-- რისკები მაგნიტურ რეზონანსული ტომოგრაფიის დროს: „BIOTECHNI“-ს მიერ წარმოებული იმპლანტები თავსებადია მაგნიტურ რეზონანსული ტომოგრაფიის ჩატარებასთან 3 T - მდე. თუმცა „BIOTECHNI“-ს რეკომენდაციაა, გაიაროთ კონსულტაცია მის მწარმოებელთან თავსებადობის შესახებ, მაგნიტურ რეზონანსული ტომოგრაფიის გამოყენებამდე.

**შენიშვნა:** გთხოვთ გაითვალისწინოთ, რომ ნებისმიერი ხელოვნური სახსარი ექვემდებარება ცვეთას და შესაძლოა ქირურგს კვლავ მოუწიოს მისი ოპერირება. პროდუქტის ცვეთის ნარჩენებმა შესაძლოა გამოიწვიოს მეტალოზი და ოსტეოლიზი. ქირურგი პასუხისმგებელია არასწორი დიაგნოზის დასმაზე, შეუსაბამო საოპერაციო ტექნიკის გამოყენებაზე ან სეფსისის განვითარებაზე. ზემოთ აღნიშნულ არც ერთ გართულებაზე პასუხისმგებელი არ არის „Biotechni“.

## 11. შეფუთვა და სტერილიზაცია

-- პროდუქტის ეტიკეტზე მითითებული უნდა იყოს ინფორმაცია მწარმოებლის შესახებ. იმპლანტები შეფუთულია ცალ-ცალკე და სტერილიზებულია გამა

– გამოსხივების საშუალებით.

-- პროდუქტის სტერილურობა გარანტირებულია მის გახსნამდე და მოქმედებს შეფუთვაზე მითითებული ვადის გასვლამდე.

-- იმპლანტების გამოყენებამდე, დარწმუნდით რომ შეფუთვა არ არის გახსნილი (არ აქვს მოხეული ბეჭედი ან შეფუთვის ნაწილი).

-- არ გამოიყენოთ ის პროდუქტი, რომლის შეფუთვაც დაზიანებულია ან დაზიანებულია მისი ეტიკეტი. მსგავს შემთხვევებში, პროდუქტი უნდა დაუბრუნდეს უკან

– მიმწოდებელს.

-- არ გამოიყენოთ იმპლანტი, რომლის შეფუთვაც არის გახსნილი საოპერაციო ოთახის გარეთ.

-- სტერილური ბარიერის (საბოლოო დამცავი საშუალების) მოხსნის დროს, გამოიყენეთ სტერილური ხელთათმანები და სტერილური ინსტრუმენტები

-- გარე შეფუთვაზე არსებული გამა სხივებით სტერილიზაციის დამადასტურებელი ინდიკატორი უნდა იყოს წითელი; აღნიშნული ფერი შესაძლოა გაუფერულდეს

– შენახვის ცუდი პირობების გამო, როგორცაა: სიცხე, სინესტე, შუქი და სხვა. ყველა შემთხვევაში, მიწებებული ნარინჯისფერი წერტილი შესაძლოა მიუთითებდეს










– არასტერილიზებულ პროდუქტზე და ამ შემთხვევაში, დაუშვებელია პროდუქტის გამოყენება. პროდუქტის მოქმედების ვადა მითითებულია პროდუქტის ეტიკეტზე.




## 12. ნარჩენების მართვა

გამოყენებული იმპლანტის და შეფუთვის ნარჩენები უნდა გადაეცეს სპეციალიზებულ სამსახურს იმ მიზნით, რომ უზრუნველყოფილი იქნეს აღნიშნული ნარჩენების ეკოლოგიურად უსაფრთხოდ მართვა სამედიცინო ცენტრში დადგენილი მკაცრი ჰიგიენური წესებისა და მოქმედი ადგილობრივი რეგულაციების შესაბამისად. დეკონტამინაციის შემდგომ, დეფექტის გამო დაწუნებული პროდუქტი უნდა დაუბრუნდეს მწარმოებელს.

**შენიშვნა:** ინფორმაცია პროდუქტთან და პროდუქტის გამოყენებასთან დაკავშირებული ნებისმიერი ინციდენტის შესახებ უნდა ეცნობოს მწარმოებელს და შესაბამის ქვეყანაში არსებულ კომპეტენტურ უწყებას. ნებისმიერი დამატებითი ინფორმაციისთვის, გთხოვთ დაუკავშირდეთ თქვენ წარმომადგენელს ან მწარმოებელს.

*რეფერენსის ტექსტის ნაწილი არის ფრანგულ ენაზე.*

	არ გამოიყენოთ მრავალჯერადად - ერთჯერადი გამოყენებისთვის
	მწარმოებელი
	მოქმედების ვადა
	შესაძლოა გატყდეს; გადაადგილეთ ფრთხილად
	წარმოების თარიღი
	რეფერენსი
	სტერილიზაცია დასხივების გამოყენებით
	არ გამოიყენოთ პროდუქტი, თუ შეფუთვა არის დაზიანებული
	მოარიდეთ წვიმას

	მოარიდეთ მზის შუქს
	პარტიის ნომერი
	არ ექვემდებარება ხელახალ სტერილიზაციას