

Указания за свеждане на риска до минимум за **медицински специалисти**

Vyjuvek (Беремаген геперпавек)

5×10⁹ плакообразуващи единици/ml суспензия
и гел за гел

Моля, вижте и информацията за медицински
специалисти на Vyjuvek.

▼ Този лекарствен продукт подлеи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция.

Цветните маркировки в полетата на тези указания осигуряват по-добра ориентация:



Сиво: *Обща информация*

Синьо: *Информация за приготвяне*

Зелено: *Информация за приложение*

Съдържание

Съдържание.....	3
Какво представлява Vyjuvek?	4
Предпазни мерки.....	5
Моля, обърнете внимание.....	5
Мерки, които трябва да се предприемат в случай на случайно излагане на Vyjuvek	5
Приготвяне на доза Vyjuvek.....	6
Видеоматериал "Приготвяне на доза Vyjuvek" и демонстрационен комплект.....	6
Информация преди приготвяне	7
Приготвяне	8
Необходими материали.....	8
Почистване и изхвърляне.....	13
Съхранение и транспорт	13
Съхранение на неотворените картонени кутии	13
Съхранение на спринцовките Vyjuvek.....	13
Транспортиране от аптеката	14
Получаване на спринцовки в клиниката.....	14
Приложение на Vyjuvek.....	15
Видеоматериал "Приложение на Vyjuvek" и демонстрационен комплект.....	15
Почистване и изхвърляне	20
Документация	20
Употреба на Vyjuvek в домашни условия.....	21
Съобщаване на нежелани реакции.....	22
Допълнителна информация	22
Email: medinfo@genesispharmagroup.com	23

Какво представлява Vujuvek?

Vujuvek (беремаген геперпавек) е показан за лечение на рани при пациенти с дистрофична булозна епидермолиза (dystrophic epidermolysis bullosa, DEB) с мутация(и) в гена за алфа 1 веригата на колаген тип VII (COL7A1) по рождение. Беремаген геперпавек е дефектен по отношение на репликацията вектор за генна терапия, базиран на Herpes Simplex Type-1 HSV-1, който е генетично модифициран, за да експресира човешкия протеин колаген тип VII (COL7) под контрола на промотора на човешкия цитомегаловирус (hCMV).

Беремаген геперпавек се произвежда във Vero клетки чрез рекомбинантна ДНК технология. Не се репликира в клетките, не се интегрира в нативната ДНК и не взаимодейства с нея.

Vujuvek е суспензия и ексципиент гел за приготвяне на гел.

Преди употреба, суспензията и гела трябва да се **размразят и да се смесят в аптека**.

Информация за приготвянето може да бъде намерена в част „Приготвяне на доза Vujuvek“.

Лечението с Vujuvek трябва да се започне от медицински специалисти с опит в лечението на пациенти с дистрофична булозна епидермолиза и **обикновено се прилага в болнична обстановка**. Лекарят трябва да реши дали може да се прилага **в домашна обстановка** от медицински специалисти или от пациента или грижещото се за него лице **след тяхното обучение**.

Информация за приложението може да бъде намерена в част "Приложение на Vujuvek".

Предпазни мерки

Моля, обърнете внимание



Тъй като този лекарствен продукт съдържа генетично модифицирани организми, хората, които приготвят, прилагат, изхвърлят или помагат при прилагането на Vujuvek, трябва да носят **предпазни средства** (напр. престилка, ръкавици за еднократна употреба, маска и предпазни очила). **Избягвайте директен контакт** с Vujuvek.



Ако сте бременна, не трябва да влизате в контакт с Vujuvek - дори с кожна повърхност или превръзки, които са били в контакт с Vujuvek. Не приготвяйте, не прилагайте и не помагайте при прилагането на Vujuvek.

Мерки, които трябва да се предприемат в случай на случайно излагане на Vujuvek



Ако Vujuvek попадне в **очите или върху лигавиците** (напр. нос, уста), промийте засегнатите области **с чиста вода в продължение на най-малко 5 минути**.



Ако **кожата ви** влезе в контакт с Vujuvek или в случай на нараняване с игла, почистете внимателно засегнатата област **със сапун и вода и/или дезинфектант** (със съдържание на вируцидни активни съставки, напр. 70% изопропилов алкохол, 6% водороден пероксид или < 0.4% амониев хлорид)



Ако **повърхности** случайно са влезли в контакт с Vujuvek, почистете ги с **дезинфектант** (с вируцидно средство).

Приготвяне на доза Vujuvek

Видеоматериал "Приготвяне на доза Vujuvek" и демонстрационен комплект



Видеоматериал как да пригответе Vujuvek е достъпен чрез сканиране на QR кода или на <http://ema.krystallabel.com>.

Можете да поискате **демонстрационен комплект** с флакони (без активни фармацевтични съставки), за да практикувате приготвянето на Vujuvek. Поръчайте на:

Genesis Pharma

E-mail: medinfo@genesispharmagroup.com

Информация преди приготвяне

- Всяка картонена опаковка съдържа



1 флакон със суспензия

(1 ml използваем обем, съдържащ 5×10^9 PFU) (зелена капачка)



1 флакон с гел

(1.5 ml)
(синя капачка)

- Всеки флакон суспензия съдържа 1 ml използваем обем суспензия, съдържащ 5×10^9 плакообразуващи единици (PFU) Vujuvek.
- След смесване на 1 ml от суспензията с гела, Vujuvek съдържа 5×10^9 PFU в 2.5 ml.
- Обемът, който може да бъде използван, е 2,0 ml (4×10^9 PFU), с концентрация от 2×10^9 PFU/ml.
- След приготвяне, се получават четири спринцовки с обем 1 ml, всяка от които съдържа 0,5 ml Vujuvek.
- Ако приготвянето е осъществено при **асептични условия** (ламинарен въздушен поток), спринцовките от 1 ml могат да се съхраняват **от 2 до 8 °C за 7 дни. В противен случай**, спринцовките могат да се съхраняват **от 2 до 8 °C за 24 часа**.
- След **изваждане на спринцовките от охладителя**, Vujuvek може да се използва **в рамките на 8 часа**.

Приготвяне

Необходими материали



Нужни са

- 1 Картонена опаковка с Vyjuvek (един флакон със суспензия и един флакон с гел)
- 2 Една спринцовка с обем 3 ml
- 3 Четири спринцовки с обем 1 ml с капачки
- 4 2 игли (напр. 16G or 18G)
- 5 Тампони, напоени със 70% изопропилов алкохол
- 6 Предпазни средства (напр. престилка, ръкавици за еднократна употреба, маска и предпазни средства за очите)
- 7 Пластмасова(и) торбичка(и), която/които може/могат да се запечатва(т)

Стъпка 1: Приготвяне



- Лицата, които приготвят или помагат при приготвянето на Vyjuvek, трябва да носят **предпазни средства**.



- Преди употреба замразените флакони трябва да бъдат извадени от картонената опаковка и да се оставят да се **размразят** на стайна температура (това отнема около 30 минути). Моля, обърнете внимание, че след размразяване флаконите не трябва да се **замразяват повторно**.

Проверете визуално **флакона с размразената субстанция**: тя

- може да съдържа бели до белезникави частици. Цветът може да варира от опалесциращ жълт до безцветен. **Не използвайте това лекарство**, ако забележите каквато и да е промяна на цвета.
- Проверете визуално **флакона с размразения гел**: трябва да е бистър, безцветен и вискозен. **Не използвайте гела**, ако забележите каквито и да е частици или промяна на цвета.



- Внимателно обърнете флакона със суспензията 4 - 5 пъти, **за да смесите съдържанието**.



- **Свалете предпазните капачки** от двата флакона.



- **Почистете запушалките на** двата флакона с тампон, напоен със 70% изопропилов алкохол. Оставете ги да изсъхнат.

Стъпка 2: Изтегляне и смесване

1 ml



- Дръжте размразения флакон със суспензия под наклон (45 до 90 градуса) и изтеглете **1 ml** размразена суспензия с помощта на **спринцовка** с обем **3 ml** и игла (напр. 16G или 18G).



- **Прехвърлете** 1 ml размразена суспензия във флакона с размразен гел и **оставете** иглата в този флакон.
- Сега издърпайте спринцовката от флакона, така че **върхът на иглата да е над течността**.
- **Изтеглете** 1 ml **въздух** (въздушен джоб) от флакона за изравняване на налягането след добавяне на суспензията.
- Едва след това **махнете** спринцовката (вкл. иглата) и ги **изхвърлете** по подходящ начин.



- **Покрийте** запушалката на флакона с **тампон, напоен със 70% изопропилов алкохол**.
- **Разклатете** флакона **енергично** с ръка за поне **10 секунди**. Трябва да се образува хомогенен гел.
- Прегледайте визуално флакона за следното:
 - Може да съдържа **бели до белезникави частици**.
 - Цветът може да варира от **опалесциращ жълт до безцветен**.

Не използвайте това лекарство, ако забележите каквато и да е промяна на цвета.

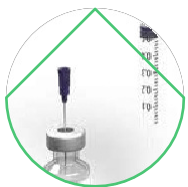
Vujuvek вече е смесен. Флаконът, съдържащ комбинацията от суспензия и гел, се нарича по-долу флакон Vujuvek.

Стъпка 3: Приготвяне на спринцовките Vujuvek

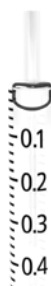
0,5 ml



- Вземете **спринцовка с обем 1 ml** и поставете **нова игла** (16G или 18G).
- **Бавно изтеглете 0,5 ml** от флакона Vujuvek в спринцовката. Дръжте флакона под наклон (45 или 90 градуса).
- Оставете** спринцовката във флакона Vujuvek. Само изтеглете спринцовката от флакона докато **върхът на иглата застане точно над течността**.



- Иглата остава във флакона Vujuvek. Отделете **спринцовката от иглата**.
- Нормално е да се образува **въздушен джоб**.



- **Обърнете спринцовката**, така че върхът ѝ да сочи нагоре.
- Ако в спринцовката има **въздушен джоб**, внимателно придвижете буталото на спринцовката няколко пъти нагоре и надолу, за да отстраните въздушния джоб. Но **НЕ потупвайте** спринцовката, за да извадите въздушния джоб!
Нормално е в спринцовката да останат **малки въздушни мехурчета**.



- Сложете **капачката** върху спринцовката и я оставете настрана.



Следващата **спринцовка от 1 ml** е вече **напълнена**.

- Вземете **нова спринцовка с обем 1 ml** и я **свържете с иглата**, (която е все още във флакона Vujuvek).
- **Повторете стъпка 3 " Приготвяне на спринцовките "** докато напълните и затворите желанния брой спринцовки.

Обемът, който може да бъде използван е 2,0 ml (4×10^9 PFU).

Стъпка 4: Маркиране на спринцовките Vujuvek



- **Поставете етикети** на спринцовките, както следва:
 - Идентификационен номер на пациента
 - Vujuvek (име на лекарствения продукт)
 - Партиден номер
 - Дата "да се използва до"
 - Условия на съхранение



Уверете се, че маркировките на спринцовката, необходими за приложението, **не са покрити**.

Стъпка 5: Опаковане на спринцовките Vujuvek



- Поставете спринцовките Vujuvek с капачка в **пластмасова торбичка**, която може да се запечатва, за да ги предпазите от светлина и затворете торбичката.
- **Поставете етикет** на торбичката, както следва:
 - Идентификационен номер на пациента
 - Vujuvek (име на лекарствения продукт)
 - Партиден номер
 - Дата "да се използва до"
 - Условия на съхранение
- Поставете пластмасовата торбичка със спринцовките Vujuvek в **а подходяща изолирана третична опаковка („външната опаковка“)**, който осигурява транспортиране при температура 2 до 8 °C и защитава продукта от светлина.
- Моля, приложете **инструкциите за употреба** към опаковката.
- **Затворете** външната опаковка. Тя може да бъде отворена отново само на мястото, където лекарството ще се прилага.
- **Маркирайте** външната опаковка с адрес на подателя и получателя.

Почистване и изхвърляне

Почистете **повърхностите**, които може да са били в контакт с Vujuvek, с **дезинфектант** (с **вируцидно средство**). Изхвърлете **неизползвания продукт, флаконите, използваните спринцовки и игли, тампоните, напоени със 70% изопропилов алкохол, и използваните почистващи материали, които са били в контакт с Vujuvek**. Продължете да носите предпазни средства.

Съхранение и транспорт

Съхранение на неотворените картонени кутии

- Съхранявайте флаконите в **картонените кутии**.
- Ако е възможно, съхранявайте неотворените картонени кутии **при -15 до -25 °C** (срок на годност: 2 години).
- Ако съхранението във **фризер е невъзможно**: Съхранявайте в хладилник при **2 до 8 °C** (срок на годност: макс. 1 месец).
- След като бъде съхраняван в хладилник, лекарственият продукт **не трябва да се замразява отново**.

Съхранение на спринцовките Vujuvek

- Съхранявайте спринцовките във **външната опаковка**.
- Съхранявайте спринцовките на **чисто място**, недостъпно за деца и **защитено от потенциално замърсяване**.
- Ако приготвянето е извършено в условия на **чисто помещение** (ламинарен въздушен поток), спринцовките могат да се съхраняват при температура от **2 до 8 °C в продължение на 7 дни**. В **противен случай** спринцовките могат да се съхраняват при температура **от 2 до 8 °C в продължение на 24 часа**.
- След **изваждане на спринцовките от охладителя**, Vujuvek трябва да се използва **в рамките на 8 часа**.

Транспортиране от аптеката

Спринцовките Vujuvek трябва да се транспортират при температура **от 2 до 8°C** от аптеката до мястото на употреба. При вземане от аптеката се уверете, че е осигурена подходяща **външна опаковка** за транспортиране при необходимата температура и за да се предпази от светлина.

Получаване на спринцовки в клиниката

Когато аптеката доставя или изпраща спринцовките, те се доставят във **външната опаковка**, която може да бъде отворена само от **лицето, отговорно за приложението**. Това лице също така трябва да се увери, че **външната опаковка** е непокътната и няма признаци за изтичане. В този случай, моля, информирайте незабавно аптеката.

Приложение на Vujuvek

Видеоматериал "Приложение на Vujuvek" и демонстрационен комплект



Видеоматериал за приложението на Vujuvek е достъпен при сканиране на QR кода или на <http://ema.krystallabel.com/>.

Можете да поръчате **демонстрационен комплект** със спринцовки (без активни фармацевтни съставки) за демонстрирана приложението на Vujuvek и/или да обучите персонала, който ще прилага Vujuvek. Поръчайте го на:

Genesis Pharma

E-mail: medinfo@genesispharmagroup.com



Моля, обърнете внимание:

- Лечението с Vujuvek трябва да се започне от медицински специалисти с опит в лечението на пациенти с дистрофична булозна епидермолиза.
- Тъй като този лекарствен продукт съдържа генетично модифицирани организми, хората, които приготвят, прилагат, изхвърлят или помагат при прилагането на Vujuvek, трябва да носят **предпазни средства** (напр. престилка, ръкавици за еднократна употреба, маска и предпазни очила).
- **Ако сте бременна, не трябва да влизате в контакт с Vujuvek - дори с кожна повърхност или превръзки, които са били в контакт с Vujuvek. Не прилагайте Vujuvek и не помагайте при прилагането му.**
- Vujuvek се прилага **веднъж седмично**.
- Vujuvek трябва да се приложи в рамките на **периода, определен от аптеката**.
- **Не** прилагайте Vujuvek върху рани с потвърдена или предполагаема диагноза за **сквамозноклетъчен карцином (squamous cell carcinoma, SCC)**.
- Vujuvek е тестван за **стерилност**. Въпреки това, съществува риск от трансмисия на инфекциозни агенти. След употреба пациентите трябва да се наблюдават за **признаци на инфекция** и при необходимост да се започне подходящо лечение.
- Лечението с Vujuvek може да се проведе като част от **рутинната смяна на превръзката**.

Стъпка 1: Подготовка

Стъпка 1.1: Подготовка на работната повърхност



- Почистете работната повърхност с **дезинфектант** (с вируцидни агенти) и осигурете необходимите материали:

- 1 **Спринцовки**, напълнени с Vyjuvek
- 2 **Неабсорбираща водонепроницаема** превръзка, (която е малко по-голяма от избраната рана)
- 3 **Стандартна** превръзка, (която е малко по-голяма от неабсорбиращата водонепроницаема превръзка)
- 4 **Ножици**
- 5 **Предпазни средства** (напр. престилка, ръкавици, маска и предпазни средства за очите)
- 6 **Средство за почистване на раната** (без антивирусни активни съставки)
- 7 **Дезинфектант** (с антивирусни активни съставки)
- 8 Запечатваща се **пластмасова торбичка** (за отпадъци)

Моля отбележете, че трябва да използвате **две различни почистващи/дезинфектиращи средства**.



За рани: средство за почистване на раните без антивирусни активни агенти



За повърхности и материали, които са били в контакт с Vyjuvek: Дезинфектант с антивирусни активни агенти



- Лицата, които прилагат или помагат при прилагането на Vujuvek, трябва да носят **предпазни средства**.



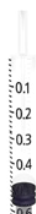
- Проверете лекарствения продукт:
 - Не използвайте след изтичане на **срока на годност**.
 - **Цветът на продукта** може да варира от опалесциращ жълт до безцветен. **Не използвайте това лекарство**, ако забележите каквато и да е промяна на цвета. В такива случаи информирайте Вашия фармацевт.

Стъпка 1.2: Подготовка на избраната рана

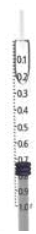


- Внимателно **отстранете** мъртвата кожа, струпеите и течността от раната, както и всички лекарства и мехлеми от областта на раната и нежно почистете раната с препарат за почистване на рани (**без** антивирусни агенти, напр. със стерилен разтвор на NaCl).

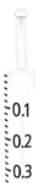
Стъпка 1.3: Приготвяне на спринцовката



- Дръжте спринцовката така, че **върхът на спринцовката** да **сочи нагоре**.



- **Издърпайте буталото на спринцовката** леко назад, (но без да излиза напълно от спринцовката).



- След това **леко натиснете** буталото на спринцовката **нагоре към върха ѝ**, докато на него не се образува малка капчица Vujuvek.

Стъпка 2: Прилагане на Vyjuvek



Моля, обърнете внимание:

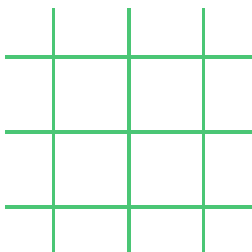
- Прилагайте Vyjuvek **само върху раната, която ще бъде третирана.**
- Нанасяйте Vyjuvek върху раната, докато се **затвори напълно.** Едва след това третирайте нова рана.
- Ако рана, която вече е била третирана **се отвори наново, продължете** да третирате **първо нея.**
- **Не прилагайте никакви други продукти** върху раната **заедно** с Vyjuvek.

Необходимото количество Vyjuvek може да варира в зависимост от размера на раната. Таблицата по-долу показва **референтните стойности за дозировката** в зависимост от размера на раната (при деца, юноши и възрастни).

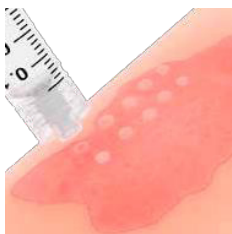
Площ на раната (cm ²)	Доза (PFU)	Обем (в ml)
< 20	< 4×10 ⁸	< 0,2
20 до < 40	4×10 ⁸ до < 8×10 ⁸	0.2 до < 0.4
40 до < 60	8×10 ⁸ до < 1.2×10 ⁹	0.4 до < 0.6
60 до < 200	1.2×10 ⁹ до < 4×10 ⁹	0.6 до < 2

Максимална доза за седмично приложение:

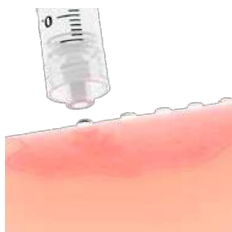
- Възрастни и деца над 3 години: 2 ml (4×10⁹ PFU)
- Деца под 3 години: 1 ml (2×10⁹ PFU)



- Представете си **решетка с квадрати 1×1 см**, поставени върху избраната рана (1 см е приблизително ширината на върха на пръста).



- Сега капнете по една капка Vyjuvek **върху всяко от тези (въображаеми) полета**.



- Върхът на спринцовката **не трябва да докосва** кожата!

Стъпка 3: Превързване на раната



- Изрежете неабсорбиращата водонепроницаема **превръзка** така, че да е **малко по-голяма от третираната рана** и я поставете върху раната, така че краищата на превръзката да са **извън областта на раната**.
- След това напълно **покрийте** по-горната превръзка **със стандартна превръзка**, (за да избегнете пренасянето на Vyjuvek върху други области).

Обучете пациентите си, като използвате указанията за пациенти и полагащите грижи лица

- че превръзката след приложение на Vyjuvek трябва да остане **върху раната за около 24 часа**,
- че, ако е възможно, раната **не** трябва да се **пипа** през това време,
- за **смяна на първата превръзка** след приложение (вижте Указания за свеждане на риска до минимум за пациенти и полагащи грижи лица, раздел „Първа смяна на превръзката след употреба на Vyjuvek“),
- за **изхвърляне** на материали, които са били в контакт с Vyjuvek (вижте раздела „Почистване и изхвърляне“ от указанията за пациенти и полагащи грижи лица),
- какво да се прави в **случай на случайно излагане** на Vyjuvek (вижте раздела „Мерки, които трябва да се предприемат в случай на случаен контакт с Vyjuvek“ в указанията за пациенти и полагащи грижи лица).



Почистване и изхвърляне



- Почистете всички повърхности, които са били в контакт с **Vujuvek с дезинфектант** (с антивирусни агенти).
- Дезинфектирайте всичко, което е било или е могло да бъде в контакт с **Vujuvek** (напр. превръзки, използвани и неизползвани спринцовки, използвани материали) **с дезинфектант** (с антивирусни агенти).



- След това поставете тези предмети в **запечатваща се найлонова торбичка**. Запечатайте я и я изхвърлете с битовите отпадъци или в съответствие с местните указания за фармацевтичните отпадъци.

Документация



Ясно **документирайте** името на лекарствения продукт и партидата, с цел подобряване проследимостта на биологичните лекарствени продукти.

Употреба на Vujuvek в домашни условия

Според Вашата професионална преценка, Vujuvek може да се използва и в **домашна условия** от медицински специалисти, пациента и/или полагащо грижи лице след обучение.

Моля, уверете се, че пациентът и/или лицето, полагащо грижи, са в състояние да,

- спазват хигиенните изисквания,
- да прилагат Vujuvek правилно,
- да съхраняват и изхвърлят Vujuvek в съответствие с инструкциите.

Следните стъпки са необходими преди **първото приложение в домашни условия**:

- **Медицинско обучение и консултиране** на пациента и, (ако е приложимо) лицето, полагащо грижи за него, относно употребата на Vujuvek в домашни условия
- **Медицинско обучение на лицата**, които прилагат или помагат в приложението на Vujuvek. **Приложението на Vujuvek** от пациента/лицето, полагащо грижи трябва да се практикува под медицинско наблюдение, докато лицето **го усвои напълно**.
- Създаване на индивидуален **план на лечение**, включително
 - **Определяне коя(и) рана(и)** ще се лекува(т) **първо** и коя(и) ще се лекува(т) след затварянето на първоначално лекуваната(ите) рана(и),
 - **Дозировка** въз основа на размера на раната и възрастта на пациента,
 - **Определяне на последващи прегледи** в практиката/клиниката,
 - **Спецификации за наблюдение/документирание** на хода на терапията,
 - **Опции за контакт** за въпроси относно терапията или лекарствата и за съобщаване на нежелани реакции.
- Раздаване и обсъждане на указанията за пациенти и полагащи грижи лица



Приложението на Vujuvek в домашни условия е разрешено само след като тези стъпки са били предприети!

Съобщаване на нежелани реакции

Призив за съобщаване на нежелани лекарствени реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция за този лекарствен продукт чрез национална система за съобщаване в:

Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ)

ул. Дамян Груев № 8

1303, гр. София

Р. България

тел.: +359 2 8903 417

факс: +359 2 8903 434 е-mail: bda@bda.bg

е-mail: bda@bda.bg

www.bda.bg/Формуляр за съобщаване на нежелани лекарствени реакции от медицински специалисти

или

Представител на ПРУ

GENESIS Pharma Bulgaria EOOD

Интерпред - Световен търговски център

бул. Драган Цанков, етаж 7, офис 702

София 1040

Tel: [+359 2 969 3227](tel:+35929693227)

Email: Safety.Bulgaria@genesispharmagroup.com

Контакти на местното лице, отговорно за лекарствена безопасност на GENESIS Pharma България - Красимира Илиева, телефон: +359 898 808 383

Допълнителна информация



Всички обучителни материали за Vujuvek за медицински специалисти и за пациенти и полагачи грижи лица (указания за безопасна употреба, видео за приготвяне, видео за приложение) и цялата официално одобрена информация за продукта са достъпни и онлайн чрез сканиране на QR кода или на <http://ema.krystallabel.com>. Печатни копия могат да бъдат поръчани от Krystal Biotech (вижте данните за контакт по-горе).

Референция: Vujuvek, Кратка Характеристика на продукта от 28/07/2025

От името на Krystal Biotech
GENESIS Pharma Bulgaria EOOD
Интерпред - Световен търговски център
бул. Драган Цанков, етаж 7, офис 702
София 1040
Tel: [+359 2 969 3227](tel:+35929693227)
Email: medinfo@genesishpharmagroup.com