

Floseal Hemostatik Matriks 5 mL/10 mL

TUR

Kullanım Talimatları

İNTRAVASKÜLER OLARAK ENJEKTE ETMEYİN.

FLOSEAL Matriks Kanama Durdurucu ("FLOSEAL") kan damarlarının içine enjekte edilmemelidir.

Kısa Talimat:

1. FLOSEAL'i kanama kaynağına doğrudan uygulayın.
2. Nazikçe komprese ederek FLOSEAL'in 2 dakika boyunca bölgede (kanama kaynağı) kalmasını sağlayın.
3. Doku hasarını tamamen kapatabilecek şekilde yeterli miktarda FLOSEAL kullanın.
4. Hızlı çalışın.
5. Fazla FLOSEAL'i daima irriğe edin. İrrigasyonu nazikçe gerçekleştirin.

Cihaz Tanımı

FLOSEAL kiti, sığır kaynaklı bir Jelatin Matriksi, insan kaynaklı Trombin Bileşeni, Aplikatör uçları ve birkaç karıştırma aksesuarından oluşur. Karıştırıcı aksesuarların arasında bir şırınga, önceden doldurulmuş bir sodyum klorid çözeltisi ampülü ve iğnesiz sulandırılan bir viyal adaptörü bulunur. Aksesuarlar, Trombinin sulandırılıp Jelatin Matriks ile karıştırılmasını kolaylaştırmak üzere bulunur. Aplikatör uçları, FLOSEAL'in tedavi edilecek bölgeye uygulanmasını kolaylaştırmak üzere bulunur. (Özel kit içerikleri için "Sunumu" bölümündeki Tabloya bakın.)

Baxter Healthcare Corporation tarafından üretilen Jelatin Matriks, çapraz bağlı jelatin granüllerinden oluşur ve standart tek kullanımlık şırınga içinde steril ve apirojenik şekilde sunulmuştur.

Trombin (İnsan), havuzlanmış insan plazmasından elde edilen steril, apirojenik, dondurularak kurutulmuş, buharla ısıtılmış ve çözücü deterjan ile işlenmiş bir toz preparattır. Sodyum klorid solüsyonu steril, pirojenik olmayan bir çözümdür. Liyofilize edilmiş Trombinin SodyumKlorür Çözeltisi içinde sulandırılmasından sonra elde edilen trombin çözeltisi 500 IU/mL Trombin (İnsan) içerir.

FLOSEAL, Jelatin Matriks ve Trombin Bileşenlerinin bir kombinasyonudur. Kullanımdan önce Trombin, Jelatin Matrikse eklenmelidir. FLOSEAL, biyoyoumludur ve 6 ila 8 hafta içinde normal yara iyileşmesi ile uyumlu olarak reabsorbe olur.

Sunumu

FLOSEAL aşağıdaki tabloda gösterilen konfigürasyonda sunulmuştur.

FLOSEAL'in Jelatin Matriks bileşeni, radyasyonla sterilize edilmiştir.

FLOSEAL Matriks Kanama Durdurucu Kiti Bileşenleri		
Jelatin Matriks	Trombin Bileşeni	Ampül Bileşeni
5 mL Yapılandırma		
<ul style="list-style-type: none">• Jelatin Matriks içeren 1 x 5 mL şırınga• Tek parça dişi Luer konnektör ile Matriks Hazırlığı için 1 x 5 mL şırınga• 2 x Aplikatör uçları• 1 x Esnek uç	<ul style="list-style-type: none">• 1 x şişe Trombin (İnsan), Buhar Isıtmalı, Solvent / Deterjan işlenmiş, 2500 IU• 1 x İğnesiz şişe adaptörü	<ul style="list-style-type: none">• 1 x 0.9% Sodyum Klorür Çözeltisi Ampülü, 5 mL

sayfa 100'den devam eder

FLOSEAL Matriks Kanama Durdurucu Kiti Bileşenleri		
Jelatin Matriks	Trombin Bileşeni	Ampül Bileşeni
10 mL Yapılandırma		
<ul style="list-style-type: none">• Jelatin Matriks içeren 1 x 10 mL şırınga• Matriks hazırlığı için 1 x 10 mL şırınga• 1 x Luer Konnektörü• 2 x Aplikatör uçları• 1 x Esnek uç	<ul style="list-style-type: none">• 1 x şişe Trombin (İnsan), Buhar Isıtmalı, Solvent / Deterjan işlenmiş, 5000 IU• 1 x İğnesiz şişe adaptörü	<ul style="list-style-type: none">• 1 x 0.9% Sodyum Klorür Çözeltisi Ampülü, 10 mL

Trombin aseptik teknik kullanılarak işlenir. Trombin bileşenlerinin içerikleri daha sonra çift torba içinde kapatılmış ve harici bileşen yüzeylerini steril alanda kullanıma uygun hale getirmek için etilen oksit ile işlenmiştir. Ampul bileşeni için ölümcül sterilizasyon sağlanmaktadır.

Endikasyonları

FLOSEAL, sızmadan fışkırmaya kadar olan bir yelpazede kanama kontrolünün ligatür ya da konvansiyonel yöntemlerle etkisiz veya elverişsiz olduğu durumlarda kanamayı durdurmaya yardımcı bir öge olarak cerrahi girişimlerde endikedir.

Kontrendikasyonlar

FLOSEAL'i sıgır kaynaklı maddelere alerjisi olduğu bilinen hastalarda kullanmayın.

Uyarılar

FLOSEAL'i kan damarlarının içine komprese etmeyin veya enjekte etmeyin.

FLOSEAL'i aktif kanama olmayan bölgelere uygulamayın, ör. damar kleplendiği veya baypas uygulandığı zaman. Bu, yaygın intravasküler pıhtılaşma ve hatta ölümlü sonuçlanabilir.

FLOSEAL, titiz bir cerrahi teknik ve kanama durdurma amaçlı uygun ligatür veya diğer konvansiyonel yöntemlerin yerine geçmek üzere tasarlanmamıştır.

FLOSEAL, ameliyat sonrası kanamayı önlemek üzere profilaktik hemostatik madde olarak kullanılmak üzere tasarlanmamıştır.

Fazla FLOSEAL Matriks (hemostatik pıhtıya dahil olmayan ürün) her zaman hafifçe irriga edilerek uygulama bölgesinden uzaklaştırılmalıdır. Kemik foramenleri, kemik bölgeler, omurilik, beyin ve/veya kranyal sinirlerin içinde, etrafında veya yakınında kullanıldığında titiz bir irrigasyon işlemi gereklidir.

Herhangi bir prostetik materyal uygulamasında olduğu gibi, aktif bir enfeksiyon varsa, FLOSEAL'in kullanımı da önerilmez.

FLOSEAL vücudun kontamine olmuş bölgelerinde dikkatli bir şekilde kullanılmalıdır. FLOSEAL'in uygulandığı yerlerde enfeksiyon veya apse gelişimine dair belirtiler varsa enfekte materyali çıkarmak ve drenajı sağlamak için yeniden operasyon uygulanması gerekebilir.

Cerrahi prosedürün türüne bakılmaksızın cerrahlar, ürün kanama kaynağına uygulandıktan sonra FLOSEAL'in maksimum %10 – 20 arasında olan şişme hacmine ve anatomik bölgelerin etrafındaki potansiyel etkisine dikkat etmelidir. Maksimum şişme hacmine yaklaşık 10 dakika içinde ulaşılır.

FLOSEAL'in oftalmik prosedürlerde kullanıma yönelik yeterli güvenlik ve etkinliğine ilişkin yeterli veri oluşmamıştır.

FLOSEAL doğum sonrası intrauterin kanama kontrolü için menoraajide kullanılmamalıdır.

FLOSEAL'in çocuklarda ve hamile kadınlarda güvenlik ve etkinliğine ilişkin yeterli veri oluşmamıştır.

FLOSEAL sığır kaynaklı Jelatin içerir. Bulaşıcı Süngerimsi Ensefalopatiye (TSE) ilişkin risk, belirtilen BSE inaktivasyon kapasitesine sahip bir üretim işlemi ile ve ilgili yönergelere uyularak minimuma indirgenmiştir.

FLOSEAL ayrıca insan plazmasından üretilen Trombin içerir. İnsan kanı ve plazması kaynaklı ilaçlarda hastalara geçebilecek enfeksiyonları önlemek için kesin önlemler alınmalıdır. Bu önlemler, taşınan enfeksiyon riskinin devre dışı bırakıldığından emin olmak için kan ve plazma donörlerinin dikkatli seçilmesini ve virüs/enfeksiyon belirtilerine yönelik her bir donasyonun ve plazma havuzlarının test edilmesini içerir. Bu ürünün üreticileri, ayrıca kan ve plazma işlenirken virüsleri devre dışı bırakabilecek veya uzaklaştırabilecek adımları da kullanmaktadır. Bu önlemlere rağmen insan kanı veya plazmasından hazırlanan ilaçlar uygulandığında enfeksiyon bulaşma olasılığı tamamen ortadan kalkmış olmaz. Bu ayrıca herhangi bir bilinmeyen veya yeni görülen virüs veya diğer enfeksiyon türleri için de geçerlidir. Alınan önlemler, insan immünyetmezlik virüsü (HIV), hepatit B virüsü ve hepatit C virüsü gibi zarfı virüsler ve hepatit A ve parvovirus B19V virüsleri gibi zarfsız virüsler için etkili olarak değerlendirilebilir.

Aplikatör uçlarında kalan Floseali temizlemek için hava kullanmayın. Aplikatör uçları kesilmemelidir.

Bu ürünle bulaştığı düşünülen tüm enfeksiyonlar, doktor veya diğer sağlık uzmanları tarafından Baxter Healthcare Corporation'a bildirilmelidir. Doktor bu ürünün risk ve faydalarını hastayla konuşmalıdır.

Önlemler

Sadece tek kullanımlıktır. Yeniden sterilize etmeyin.

Diğer hemostatik ajanlarda olduğu gibi negatif periferel venöz basınçla sonuçlanabilecek durumlar (örn. hastanın pozisyonu), materyali vasküler sisteme çekebilir ve hayati tehlike oluşturma potansiyeli bulunan tromboembolik durumlara neden olabilir.

Diğer hemostatik maddelerde olduğu gibi, FLOSEAL'in, cell-saver, ekstrakorporeal kardiyopulmoner baypas devreleri veya otolog kan kurtarma devrelerine girmesine izin vermeyin. Kolajen-bazlı hemostatik madde parçacıklarının, kan temizleme sistemlerinin 40 µm'luk transfüzyon filtrelerinden geçebileceği belirtilmiştir.

Bir prostetik cihaz takmak üzere metilmetakrilat veya diğer akrilik yapıştırıcılar gibi yapıştırıcıların kullanılmasını gerektiren durumlarda FLOSEAL'i kemik yüzeylerinde kullanmayın. Mikrofibril kolajenin, kemik yüzeylerine prostetik cihaz takmak üzere kullanılan metilmetakrilat yapıştırıcıların kuvvetini azalttığı bildirilmiştir.

FLOSEAL'i cilt insizyonlarının kapatılmasında kullanmayın, jelatinin mekanik olarak etkileşmesi nedeniyle cilt kenarlarının iyileşmesini engelleyebilir. FLOSEAL'in antibiyotik çözeltiler veya tozlara yönelik bir taşıyıcı olarak kullanımına ilişkin güvenlik ve etkinliği henüz belirlenmemiştir.

Trombin Çözeltisi, alkol, iyot veya ağır metal iyonları içeren çözeltilerle temas halinde doğal yapısını kaybedebilir. Bu tarz maddeler içeren antiseptikler, kanama bölgesinin yakınında kullanılmışsa, uygulama yerinden bu maddeler temizlenmedikçe FLOSEAL Matris uygulanmamalıdır.

Advers Olaylar

Sığır trombini (FLOSEAL) içeren FLOSEAL Jelatin Matris formülasyonunu kullanan randomize prospektif, eşzamanlı kontrol edilen bir klinik çalışmada toplam 309 hastaya, FLOSEAL veya Kontrol (Jelatin Sünger + Trombin) uygulanmıştır.

Hemostatik maddelerin uygulamasından önce ve sonra görülen en yaygın advers olaylar, anemi, atrial fibrilasyon, enfeksiyon ve kanamadır. Aşağıda, FLOSEAL grubuna yönelik pivot klinik çalışmada gözlemlenen, hastaların %1'inden fazlasında bildirilen olumsuz etkilere ait bir tam liste verilmiştir. Kontrol grubu için ilgili advers olaylar, karşılaştırma açısından listelenmiştir. Meydana gelen advers olayların hiçbirini, cerrah tarafından FLOSEAL kullanımı ile "Büyük İhtimalle İlgili" şeklinde değerlendirilmemiştir.

% 1'den Büyük Olarak Bildirilen Olumsuz Etkiler Floseal Klinik Çalışmasına Katılan Hastalar		
Advers Olay	FLOSEAL	Kontrol (Jelatin Sünger + Trombin)
Anemi	12 (8%)	7 (4%)
Atrial Fibrilasyon	10 (6%)	8 (5%)
Enfeksiyon	10 (6%)	11 (7%)
Kanama	6 (4%)	6 (4%)
Pnömoni	6 (4%)	2 (1%)
Üriner Sistem Enfeksiyonu	6 (4%)	3 (2%)
Döküntü	5 (3%)	3 (2%)
Ödem	5 (3%)	1 (<1%)
Hipotansiyon	4 (3%)	2 (1%)
Solunum Güçlüğü	4 (3%)	3 (2%)
Konfüzyon	4 (3%)	0 (0%)
Dural Yırtılma	4 (3%)	4 (3%)
Ventriküler Fibrilasyon	4 (3%)	3 (2%)
Aritmi	4 (3%)	0 (0%)
Sağ Kalp Yetmezliği	3 (2%)	2 (1%)
Arteriyel Tromboz	3 (2%)	8 (5%)
Ateş	3 (2%)	2 (1%)
Atektazi	3 (2%)	1 (<1%)
Plevral Efüzyon	3 (2%)	5 (3%)
<i>Rakamlar, her tedavi grubundan, Değiştirilmiş COSTART 5. ve baskı vücut sistemi ile eşleştirilen bir veya daha fazla olumsuz etkilerin görüldüğü hasta sayısını yansıtır. Özetlemenin (Advers Olay) her düzeyinde, hastalar sadece bir defa sayılmıştır.</i>		

FLOSEAL klinik çalışmasına katılan hastaların %1 veya daha azında gözlemlenen diğer advers olaylar, miyokard enfarktüsü, selülit, pnömotoraks, ağrı, serebrovasküler olay, halüsinasyon, parestezi, bradikardi, apse, ishal, idrar retansiyonu, yaranın açılması, cilt ülseri, transfüzyon reaksiyonu, dispne, kalp durması, akciğer ödemi, sırt ağrısı, ventriküler taşikardi, nöropati, akut böbrek yetmezliği, böbrek tübül nekrozu, gastrit, mide bulantısı, kusma, cilt döküntüsü, hiperlisemi ve topuk ülseridir.

Tamamı "hafif" olarak derecelendirilen aşağıdaki advers olaylar, cerrah tarafından FLOSEAL kullanımı ile "Muhtemelen İlgili" şeklinde değerlendirilmiştir: anemi (2 hasta, %1), hafif derecede ameliyat sonrası kanama (1 hasta, <%1) ve lokal enflamasyon (1 hasta, <%1). Cerrah tarafından FLOSEAL kullanımıyla ilgili şekilde değerlendirilen başka hiçbir advers olay yoktur.

Siğir materyaline karşı hipersensitivitesi olan insanlarda alerjik reaksiyonlarla karşılaşılabilir. Aşağıda ifade edilen tıbbi şikayetler, FLOSEAL kullanımıyla ilgili olsun ya da olmasın "çok nadir" sıklıkta görülmüştür (kullanılan kitlerin %0,01'inden az):

- Alerjik Cevap
- Ameliyat sonrası kanama
- Etkisizlik
- Emboli
- Sinir Sıkışması
- Yapışma oluşması
- Solunum Güçlüğü
- Hidrosefali
- Sarılık
- Ölüm
- Enflamasyon
- Enfeksiyon
- Pnömooperitoneum

Kullanım Talimatı

Trombin, Jelatin Matrikse kullanımdan hemen önce eklenmelidir.

1. FLOSEAL'in Hazırlanması

FLOSEAL Kiti içeriğinin bütünlüğünü kontrol edin. Ambalajlar veya şişeler hasarlıysa veya daha önce açılmışsa kullanmayın.

2. Kiti açma

Ampül bileşenini içeren dış ambalajı açın ve ampülü steril bir alana koyun.

Trombin bileşeninin dış kılıfını açın ve iç kılıfı steril bir alana koyun. Bu paketdeki öğeler Trombinin, Jelatin Matriks ile karıştırılmadan önce sulandırılması için kullanılacaktır. Steril alana konulduktan sonra iç paket istendiği zaman açılabilir.

Jelatin matriks bileşeninin dış kılıfını açın ve iç kılıfı steril bir alana koyun. Steril alana konulduktan sonra iç paket istendiği zaman açılabilir.

3. Trombin çözeltisini hazırlama

İlk olarak, viyal adaptör ambalajından Tyvek kapağını çıkarın. Sodyum Klorür ampülünün kapağını koparmadan çıkarın. Viyal adaptör ambalajı sıkılırken, viyal adaptörünün Luer konektörüne önceden doldurulmuş Sodyum Klorür ampülü takılır ve kalan ambalaj kaldırılır.

Trombin flakonundaki plastik geçme kapağı çıkarın. Viyal adaptörü tutulurken, Trombin şişenin lastik tıpası delinir. Trombin şişesinin içine Sodyum Klorür ampülünün tüm içeriğini aktarın. Trombin tamamen eriyene kadar yavaşça Viyal adaptörü ile Trombin şişeyi ve bağlı ampülü sallayınız. Trombin Çözeltisi sulandırıldıktan sonra hemen kullanılmalıdır. Ancak çözelti dört saate kadar şişenin içerisinde 2 – 25 °C'de saklanabilir.

4. Trombin Çözeltilisini Jelatin Matrikste Karıştırma

5 mL Yapılandırma: Ampulü kaldırın, vial adaptörüne dişi Luer konnektörü ile 5 ml boş şırınga takın ve şişenin (4 ml) ile belirtilen işaretine kadar trombin solüsyonunu boşaltın. Boş Trombin şişesini ve vial adaptörünü uygun şekilde atın.

10 mL Yapılandırma: Ampulü çıkarın ve Luer konnektörünü 10 ml boş şırıngaya takın. Luer konnektörü ile 10 ml şırıngayı vial adaptörüne takın ve şişenin (8 ml) ile belirtilen işaretine kadar trombin solüsyonunu boşaltın. Boş Trombin şişesini ve vial adaptörünü uygun şekilde atın.

Aşağıdaki, her iki 5 mL ve 10 mL Yapılandırma Uygulanabilir

Jelatin Matriks granüllerinin dökülmesini önlemek için, Luer kapağı, Jelatin Matriks Şırıngadan dikkatlice çıkarın. Bu şırıngayı, Trombin çözeltisi içeren şırıngaya bağlayın.

Çözeltinin, Jelatin Matriks içeren şırıngaya hızla geçmesini sağlamak için Trombin çözeltisi şırıngasının pistonunu itin. Bu, "bir geçiş" oluşturur. Tüm Jelatin Matriks granüllerinin hidratlaşması için pek çok geçiş gerekebilir. İlk birkaç geçişte kuru granülleri, Luer konektöre iterken aşırı güç uygulamayın, tıkanmaya sebep olabilir.

Toplam 10 geçiş sağlamak için, Jelatin Matriks – Trombin çözeltisi karışımını şırıngalar arasında ileri geri aktarın.

FLOSEAL olarak etiketlenen şırınganın FLOSEAL Matriks içerdiğinden emin olun.

Gerekirse, FLOSEAL şırıngaya bir Aplikatör ucu bağlayın. Esnek Uç koyu mavi Luer ile tanımlanabilir.

ayrıca FLOSEAL şırıngadan doğrudan da uygulanabilir.

Esnek uç seçilirse, Floseal şırıngaya uç eklenir ve cerrahi alana erişmek için gerekli uçları oluştururlar.

Gerekirse, uçta kalan herhangi bir FLOSEAL kalıntısını temizlemek için Esnek ucu eşdeğer miktarda bir salin ile yıkayın.

Baxter'in, diğer üreticilerden gelen ürünlerde (örn. Aplikatör Uçları) değişkenlik, toleranslar, mekanik kuvvet veya değişiklikler üzerinde hiçbir kontrolü yoktur. Bundan dolayı Baxter, başka üreticilerin ürünlerinin, FLOSEAL ile birlikte kullanıldığında tatmin edici bir şekilde işleyeceğini garanti edemez.

FLOSEAL, Trombin çözeltisiyle karıştırıldıktan sonra sekiz (8) saate kadar kullanılabilir.

Ürünün optimumluğunu sağlamak için ürünü uygulamadan önce, hazırlanmasının ardından 30 saniye bekleyin. ürün etkinliği ve performansı

Başlangıçta FLOSEAL şırıngadan az miktarda berrak sıvı çıkabilir.

Kullanım sonrası uca takılı FLOSEAL cihazını uygun şekilde atın.

5. FLOSEAL Yerleştirme/Uygulama

FLOSEAL'i kan damarlarının içine enjekte etmeyin. Bu Kullanım Talimatında yer alan Kontrendikasyonlar, Uyarılar, Önlemler ve Advers Olaylar bölümlerine bakın.

En iyi sonuçlar için FLOSEAL, aktif olarak kanayan doku yüzeyleriyle tam temas halinde olmalıdır.

6. Uygulama Tekniği

Doku yüzeyinde kanama kaynağını belirleyin. Bu, FLOSEAL uygulamasının hedef bölgesidir.

Steril (heparinize olmayan) salinle nemlendirilmiş bir spancı elle kanayan yüzeye yaklaştırın ve FLOSEAL'i spanç ve kanayan yüzey arasında dağıtmak için Aplikatör ucunu (veya şırınga ucu) kullanın. Spanç, aktif kanamanın olduğu kanamalı yüzeyde FLOSEAL'i uygulandığı yerde tutacaktır. Kanama yüzeyinde küçük bir madde "öbeği" oluşturmak için yeteri kadar FLOSEAL uygulayın. FLOSEAL ayrıca nemli bir gazlı bezin üzerine veya pamuğa tatbik edilebilir ve daha sonra kanama kaynağına malzemeyi yaklaştırarak kullanılabilir.

Doku hasarları için ("boşluklar" veya "çukurlar") lezyonun en derin bölümüne FLOSEAL uygulamaya başlayın ve ürünü, şırıngayı (kullanıldıysa Aplikatör ucu) lezyondan geriye çekerek uygulamaya devam edin. Bu "geri doldurma" işlemi FLOSEAL'in doku hasarı olan bölgede tüm kanama alanı ile temas etmesini sağlar.

FLOSEAL'i lezyona uygun şekilde kanamalı yüzeyde tutmak için spanç ile nazikçe komprese edin.

Yaklaşık iki dakika sonra spancı kaldırın ve kanamalı sahayı inceleyin. Kanamanın durmuş olması durumunda fazla FLOSEAL (hemostatik pıhtıya dahil olmayan madde) her zaman irriga edilip aspire edilerek uygulama bölgesinden uzaklaştırılmalıdır.

Pıhtılaşmanın dağılmasını minimuma indirmek için, kanama durdurulduktan sonra spancı kaldırın. Spanç yeni oluşan pıhtıya yapışırsa, spancı heparinize olmayan salinle yıkayın ve tedavi bölgesinden dikkatlice uzaklaştırın.

Doğruluk ve granüllere doğru kanama ile kendini gösteren ısrarlı kanama durumlarında, doku yüzeyine olabildiğince taze FLOSEAL dağıtabilmek için, Aplikatör ucunu daha önce FLOSEAL'in konduğu kitlenin ortasına yerleştirin. FLOSEAL yeniden uygulandıktan sonra, en fazla iki dakika daha spanç ile kompresyona devam edin ve ardından bölgeyi tekrar inceleyin. Gerekirse uygulamayı tekrarlayın.

Kanamanın durmuş olması durumunda fazla FLOSEAL materyali (hemostatik pıhtıya dahil olmayan madde) her zaman hafifçe irriga edilerek uygulama bölgesinden aspire edilmelidir. ("Uyarılar" bölümüne bakın)

FLOSEAL-pıhtı bileşimini fiziksel uygulamayla dağıtmayın. Hemostatik pıhtıya dahil olan FLOSEAL *yerinde* kalmalıdır.

Saklama Koşulları

FLOSEAL Kiti 2 – 25°C'de saklanmalıdır.

Dondurmayın.

Sembollerin Tanımı



Lateks içermez



Paket hasar gördüyse kullanmayın



Kan damarlarına enjekte etmeyin

Baxter ve Floseal, Baxter International Inc.'in ticari markalarıdır.

Etiket Kodu: 0736984

Rev. Tarihi: 2016-08-23



Baxter Healthcare SA
8010 Zurich
İsviçre