

Durată: 10 sec

Animatie:  
Textul apare  
pe ecran

Informații de siguranță importante privind utilizarea


**Material video privind prepararea dozei de Vyjuvek**

**Vyjuvek<sup>▼</sup> (beremagene geperpavec)**

Vyjuvek 5x10<sup>9</sup> unități formatoare de plăci (UFP)/ml suspensie și gel pentru gel (flacon cu excipient sub formă de gel pentru reconstituirea Vyjuvek)

Acest material video face parte din Planul de management al riscului asociat cu Vyjuvek, menit să garanteze că profesioniștii din domeniul sănătății care prescriu, reconstituie sau administrează Vyjuvek cunosc și țin cont de cerințele specifice privind siguranța.

Versiune aprobată de ANMDMR în mai 2026

 Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacții adverse suspectate. Pentru modul de raportare a reacțiilor adverse, consultați secțiunea "Apel la raportarea reacțiilor adverse".

KRY-VYJHCB-PREP/ID-EP-MAI-2022\_5.1.0

## VOCE

Acest videoclip prezintă etapele și măsurile speciale de siguranță ce trebuie respectate atunci când se prepară Vyjuvek.

Pe lângă vizionarea acestui videoclip, vă rugăm să consultați și "Ghidul pentru profesioniștii din domeniul sănătății" pus la dispoziție de Krystal Biotech pe care îl puteți descărca la această adresă.

Dacă nu ați primit ghidul, vă rugăm să îl solicitați.

În completarea acestui material video, vă rugăm să consultați și

## Ghidul pentru profesioniștii din domeniul sănătății



Pe care l-ați primit și/sau îl puteți descărca de la următoarea adresă:  
<http://ema.krystallabel.com>

Durată: 10 sec

Animatie: Textul apare pe ecran

În mod opțional, puteți solicita un **kit demonstrativ** cu flacoane (fără substanță activă) și seringi pentru a exersa reconstituirea Vyjuvek. Îl puteți comanda de la următoarea adresă  
[medinfo@genesispharmagroup.com](mailto:medinfo@genesispharmagroup.com)

## Demo-Kit

### Kit demonstrativ

Puteți solicita un **kit demonstrativ** cu flacoane (fără substanță activă) și seringi pentru a exersa reconstituirea Vyjuvek.



Îl puteți comanda de la următoarea adresă  
[medinfo@genesispharmagroup.com](mailto:medinfo@genesispharmagroup.com)

Durată: 15 sec

Animatie: Apare titlul, urmat de text și imagini

Informații de luat în considerare în timpul tratamentului cu Vyjuvek:

Acest medicament conține microorganisme modificate genetic. Pe parcursul preparării, administrării și eliminării acestuia trebuie luate măsuri adecvate de precauție. Trebuie purtat **echipament personal de protecție** (de ex. mănuși, mască și ochelari de protecție) atunci când se manipulează Vyjuvek. Contactul direct cu Vyjuvek fără echipament de protecție trebuie evitat.



## Informații de luat în considerare în timpul tratamentului cu Vyjuvek

Acest medicament conține microorganisme modificate genetic. Pe parcursul preparării, administrării și eliminării acestuia trebuie luate măsuri adecvate de precauție. Trebuie purtat echipament personal de protecție (de ex. mănuși, mască și ochelari de protecție) atunci când se manipulează Vyjuvek. Contactul direct cu Vyjuvek fără echipament de protecție trebuie evitat.

Durată: 10 sec

Animație: apar titlul și textul

Vyjuvek nu trebuie aplicat pe **plăgi cu diagnostic confirmat sau suspectat de carcinom cu celule scuamoase**. Vyjuvek poate fi însă aplicat pe alte plăgi la pacienții care dezvoltă carcinom cu celule scuamoase.



## Informații de luat în considerare în timpul tratamentului cu Vyjuvek

Vyjuvek nu trebuie aplicat pe plăgi cu diagnostic confirmat sau suspectat de carcinom cu celule scuamoase. Vyjuvek poate fi însă aplicat pe alte plăgi la pacienții care dezvoltă carcinom cu celule scuamoase.

Interval de timp:  
5 sec

Animație: apar titlul și textul

**Dacă sunteți gravidă, trebuie să evitați contactul cu Vyjuvek.** Nu preparați sau administrați Vyjuvek și evitați contactul direct cu plăgile tratate sau cu pansamentele folosite pentru plăgi.

## Informații de luat în considerare în timpul tratamentului cu Vyjuvek



**Dacă sunteți gravidă, evitați contactul cu Vyjuvek. Nu utilizați sau administrați Vyjuvek și evitați contactul direct cu plăgile tratate sau cu pansamentele folosite pentru plăgi.**

Durată: 5 sec

Animatie:  
apar titlul și  
textul

În cazul contactului Vyjuvek cu ochii sau mucoasele, **se va clăti zona afectată** cu apă timp de cel puțin 5 minute.

În cazul contactului Vyjuvek cu pielea sau al rănirii cu un ac contaminat cu Vyjuvek, **se va spăla temeinic zona afectată cu apă și săpun și/sau dezinfectant.**

Dacă suprafețele au intrat în contact cu Vyjuvek, acestea **trebuie imediat curățate cu un dezinfectant ce conține agent virucid.**

## Măsuri de luat în cazul unei expuneri accidentale la Vyjuvek



În cazul contactului Vyjuvek cu ochii sau mucoasele, se va clăti zona afectată cu apă timp de cel puțin 5 minute.



În cazul contactului Vyjuvek cu pielea, sau al rănirii cu un ac contaminat cu Vyjuvek, se va spăla temeinic zona afectată cu apă și săpun.



Dacă suprafețele au intrat în contact cu Vyjuvek, acestea trebuie imediat curățate cu un dezinfectant care conține agent virucid.

Interval de timp:  
20  
sec

Animatie:  
apariția  
titlului și a  
fiecăruia  
dintre  
elementele  
menționate

Reconstituirea Vyjuvek.

Reconstituirea Vyjuvek

Durată: 2 sec

Fiecare cutie de Vyjuvek conține un flacon cu substanță activă în suspensie și un flacon cu excipient sub formă de gel pentru reconstituire („gel pentru gel”). Înainte de utilizare, suspensia și excipientul sub formă de gel trebuie preparate într-o farmacie, **prin decongelarea și amestecarea acestora pentru a se obține un gel gata de utilizare.**

**În urma amestecării celor două componente se obține cantitatea totală necesară pentru umplerea a patru seringi de 1 ml, fiecare conținând 0,5 ml de Vyjuvek.**



Interval de timp:  
10 sec

Animatie:  
seringile apar  
succesiv

Volumul extractibil este de 2,0 ml ( $4 \times 10^9$  UFP) sau maximum 4 seringi pentru 1 flacon de Vyjuvek, corespunzând cu doza săptămânală maximă pentru un pacient cu vârsta de 3 ani sau peste. Pentru copiii cu vârsta sub 3 ani, doza săptămânală maximă este de 1 ml ( $2 \times 10^9$ UFP) de Vyjuvek, care corespunde cu 2 seringi a câte 0,5 ml.

## Doza săptămânală maximă de Vyjuvek



Durață: 15 sec

Animație: titlul apare în partea stângă, apoi în partea dreaptă

Materiale necesare pentru reconstituire.



Durață: 2 sec

Cutia cu Vyjuvek conține:

- **1 flacon de geperpavec beremagene suspensie** (1 ml de volum extractibil conținând  $5 \times 10^9$  UFP)
- **1 flacon cu excipient sub formă de gel** (1,5 ml)



Durață: 10 sec

Animatie:  
zoom pe fiecare dintre elementele prezentate în secvența anterioară - apărând succesiv cu dublajul vocal

În plus, veți avea nevoie de:

- seringă de 3 ml
- seringi de 1 ml cu capac
- 2 ace (de calibru 16G sau 18G)
- Tampon cu alcool
- Echipament personal de protecție (de ex. halat, mănuși de unică folosință, mască și ochelari de protecție)
- Pungă sigilabilă din plastic pentru eliminarea materialelor.
- Recipient pentru eliminarea deșeurilor biologice conform recomandărilor privind eliminarea deșeurilor infecțioase provenite din activități medicale
- Etichete pentru seringile de administrare și pungă din plastic



Durață: 5 sec de fiecare focalizare

Orice persoană care prepară sau ajută la prepararea Vyjuvek trebuie să **poarte echipamentul personal de protecție înainte de a începe prepararea** (de ex. halat, mănuși de unică folosință, mască și ochelari de protecție).



Durată: 5 sec

Animatie:  
apariția  
personajului  
purtând  
echipament

Pregătiți flacoanele după cum urmează:

Scoateți flacoanele congelate din ambalaj și lăsați-le să se dezghețe la temperatura camerei. Aceasta va dura aproximativ 30 minute. Vă rugăm să rețineți că, odată decongelate, **flacoanele nu trebuie recongelate.**



Durată: 10 sec

Animatie:  
apar  
imaginea și  
pictograma

**Inspectați vizual flaconul cu suspensia decongelată:** aceasta poate conține particule albe sau aproape albe, care sunt inerente medicamentului. Culoarea poate varia de la galben opalescent până la incolor. **Nu utilizați suspensia** dacă observați modificări de culoare în afara acestui interval de variație.



## Vyjuvek suspensie

- ✓ Poate conține particule albe sau aproape albe
- ✓ Galben opalescent până la incolor

Durață: 15 sec

Animatie: titlul și punctele apar succesiv

Interval de timp: 15 sec

**Inspectați vizual gelul decongelat:** acesta este limpede, incolor, de consistență vâscoasă. **Nu utilizați gelul** dacă prezintă particule vizibile sau modificări de culoare.



## Excipientul gel

- ✓ Limpede
- ✓ Incolor
- ✓ Vâscos

Animatie: titlul și punctele apar succesiv

VOCE

Pe ecran

DETALII

**Răsturnați ușor de 4-5 ori** flaconul cu suspensie pentru a amesteca conținutul.



Durață: 10 sec

Animatie:  
vizualizarea  
mâinii care  
agită stânga-  
dreapta  
flaconul  
pentru  
amestecarea  
conținutului

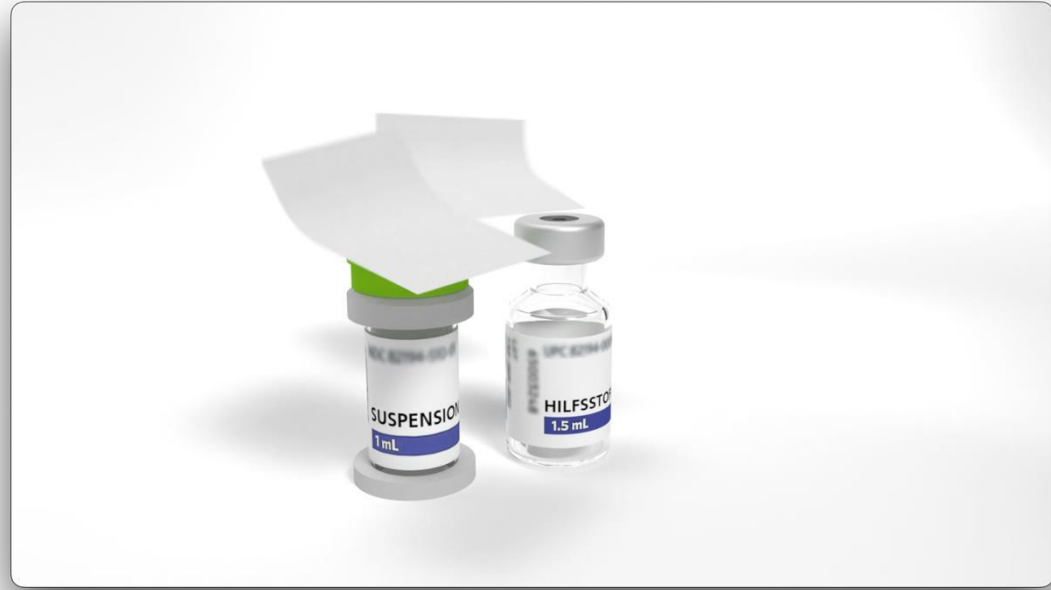
**Îndepărtați capacele de protecție** ale ambelor flacoane.



Interval de timp:  
5 sec

Animatie:  
vizualizarea  
îndepărtării  
capacelor

**Curățați dopurile din cauciuc ale ambelor flacoane** cu un tampon umezit în alcool și lăsați-le să se usuce.



Durață: 5 sec

Animație:  
vizualizarea  
compreselor  
ce șterg  
capacele  
flacoanelor

În continuare, transferați suspensia astfel:

Interval de timp:  
2 sec

Țineți flaconul cu suspensia decongelată în unghi de 45-90 grade.  
Folosind o seringă de 3 ml cu acul atașat, **extrageți 1 ml de suspensie**, folosind o tehnică aseptică.



**Extrageți 1 ml de suspensie**

(cu flaconul înclinat în unghi de 45 - 90 grade)

Durață: 10 sec

Animație:  
vizualizarea  
flaconului, apoi  
a seringii

**Transferați** acest volum de 1 ml în flaconul cu gel decongelat.  
**Lăsați seringă atașată la flacon.**



**Transferați**  
suspensia în  
flaconul cu excipient  
sub formă de gel

Interval de timp:  
10 sec

Animație:  
vizualizarea  
seringii care  
este introdusă  
în flaconul cu  
excipient gel

Menținând seringă atașată la acest flacon, **retrageți-o parțial astfel încât vârful acului să fie deasupra lichidului.**

**Extrageți 1 ml de aer din flacon (bulă de aer) pentru a egaliza presiunea din flaconul cu gel după adăugarea volumului de 1 ml de Vyjuvek suspensie.**



Durată: 5 sec

Animație: vizualizarea pistonului care se mișcă

Scoateți seringă cu ac și eliminați-le în mod corespunzător.



Interval de timp: 5 sec

Animație: trecere de la imaginea acului la cea a coșului de gunoi

**Acoperiți dopul flaconului cu un tampon umezit în alcool.**

**Agitați puternic flaconul cu Vyjuvek timp de cel puțin 10 secunde.** Ar trebui să obțineți un gel omogen în interiorul flaconului.



Durață: 5 sec

Animatie:  
vizualizarea  
mânii care  
agită stânga-  
dreapta  
flaconul

Inspectați vizual medicamentul din flacon:

- Poate conține particule albe sau aproape albe,
- Culoarea poate varia de la galben opalescent până la incolor.

**Nu utilizați Vyjuvek dacă observați orice modificări de culoare.**

Prepararea gelului Vyjuvek este acum încheiată.

**Pe parcursul următoarelor etape, flaconul ce conține amestecul de suspensie și gel va fi denumit „flaconul cu Vyjuvek”**

## Vyjuvek-Durchstechflasche Flaconul cu Vyjuvek



Poate conține particule albe sau aproape albe

Culoarea poate varia de la galben opalescent până la incolor

Durață: 15 sec

Animatie: titlul  
și punctele  
apar succesiv

Acum, pregătiți seringile cu Vyjuvek.  
Mai întâi, luați o seringă de **1 ml** și atașați la ea **un alt ac** (calibru 16G sau 18G)



Durață: 5 sec

Animatie:  
aparitia  
seringii cu acul  
atașat

**Extrageți lent 0,5 ml de gel din flaconul cu Vyjuvek** în seringă. Țineți flaconul în unghi 45-90 grade.

**Fără a scoate acul din flacon** și păstrând același unghi, retrageți acul astfel încât să fie **deasupra soluției de Vyjuvek**.



**Extrageți 0,5 ml de Vyjuvek**

(cu flaconul înclinat în unghi de 45 - 90 grade)

Durață: 5 sec

Animatie:  
vizualizarea  
seringii  
introduse în  
flacon și a  
pistonului care  
se mișcă

Menținând acul în flaconul cu Vyjuvek,

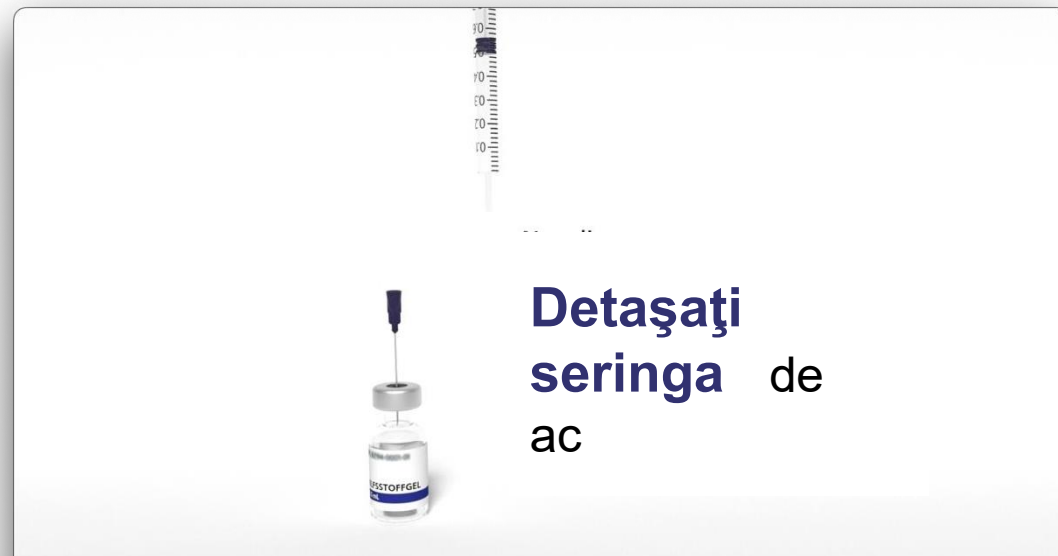


Durață: 5 sec

Animatie:  
vizualizarea  
acului poziționat  
deasupra  
soluției

**detașați seringă de ac.**

Se poate forma o bulă de aer, ceea ce este normal.



Interval de timp:  
10 sec

Animatie:  
vizualizarea  
seringii  
detașându-se de  
ac

**Întoarceți seringă astfel încât vârful acesteia să fie orientat în sus.**

**Dacă s-a format o bulă de aer în seringă, mișcați pistonul în sus și în jos de câteva ori până când eliminați bula de aer.**

**Nu tapotați seringă pentru a elimina bula de aer.**

**În seringă pot rămâne bule mici de aer, ceea ce este normal.**



Durață: 10 sec

Animatie: cerc albastru care circumscrie bula de aer și animatie bulă de aer

**Închideți seringă cu capacul și lăsați-o deoparte.**

**Prima seringă de 1 ml conținând 0,5 ml de Vyjuvek este gata de utilizare.**



Interval de timp: 15 sec

Animatie: seringă este detașată de ac, capacul este vizibil pe seringă

Pentru a umple următoarea seringă de 1 ml



Durață: 15 sec

Animatie:  
vizualizare a  
unei noi seringi  
atașate la ac

**Atașați noua seringă de 1 ml la ac** (încă inserat în flaconul cu Vyjuvek).



Interval de timp:  
5 sec

Animatie:  
vizualizare a  
unei noi seringi  
atașate la ac

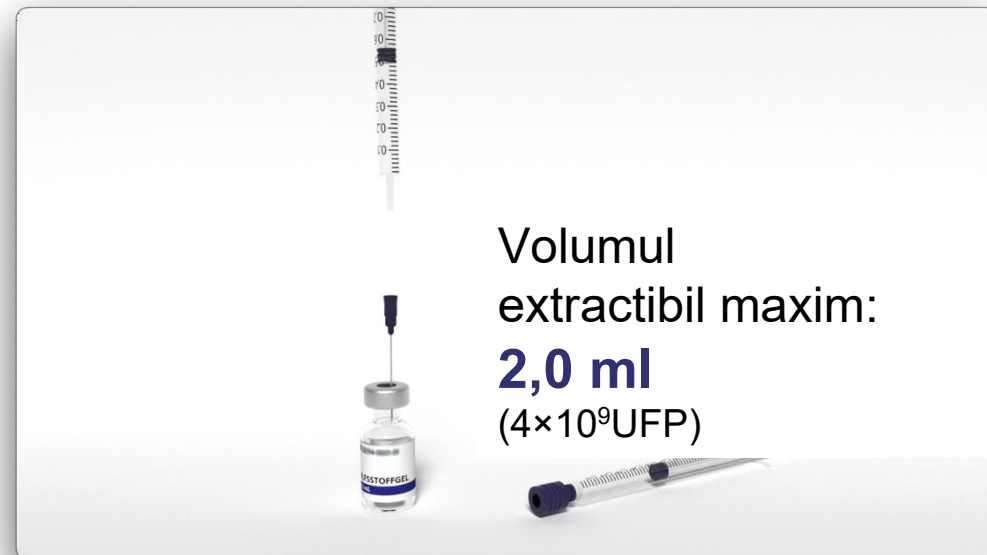
**Repetăți pasul "extragere 0,5 ml de Vyjuvek - eliminarea aerului - închidere seringă", până când numărul dorit (calculat în funcție de dimensiunea plăgii (plăgilor) și vârsta pacientului) de seringi au fost umplute și închise.**



Durață: 15 sec

Animatie:  
vizualizarea  
mişcării  
pistonului

**Volumul extractibil maxim este de 2,0 mL ( $4 \times 10^9$ UFP), adică maximum 4 seringi pentru 1 ml de Vyjuvek.**



Interval de timp:  
5 sec

Animatie:  
seringa este  
detașată de ac

După umplerea seringilor, **etichetați-le** specificând pe etichetă:

- codul de identificare a pacientului
- „Vyjuvek” (denumirea comercială a medicamentului)
- seria de fabricație
- data expirării
- și condițiile de păstrare

**Evitați acoperirea marcajelor de pe seringi în timpul etichetării, deoarece acestea sunt necesare atunci când aplicați Vyjuvek**



Etichetarea seringilor



Evitați acoperirea marcajelor de pe seringi, necesare pentru administrare.

Durață: 25 sec

Animatie:  
elementele  
apar succesiv

După ce seringile au fost pregătite, ambalați-le astfel:

Puneți seringile umplute cu Vyjuvek și prevăzute cu dopuri într-o **pungă din plastic sigilabilă pentru a le proteja de lumină și sigilați punga.**




Interval de timp:  
10 sec

Animatie:  
apar  
elementele  
vizuale

**Etichetați punga din plastic** cu următoarele informații:

- codul de identificare a pacientului
- "Vyjuvek" (denumirea medicamentului)
- seria de fabricație
- data expirării
- și condițiile de păstrare



**Etichetarea pungii din plastic**

- **codul de identificare a pacientului**
- **"Vyjuvek"** (denumirea medicamentului)
- **seria de fabricație**
- **data expirării**
- **condiții de păstrare**

Durată: 20 sec

Animatie:  
elementele apar  
succesiv

Puneți punga din plastic ce conține seringile cu Vyjuvek într-un **recipient terț izolat corespunzător ("ambalaj exterior")** care permite transportarea seringilor la o temperatură cuprinsă între 2 și 8°C și care protejează gelul Vyjuvek de lumină.

Includeți **instrucțiunile de utilizare** în recipient, **împreună cu seringile**.



**Ambalaj terț termoizolant adecvat ("ambalaj exterior")**

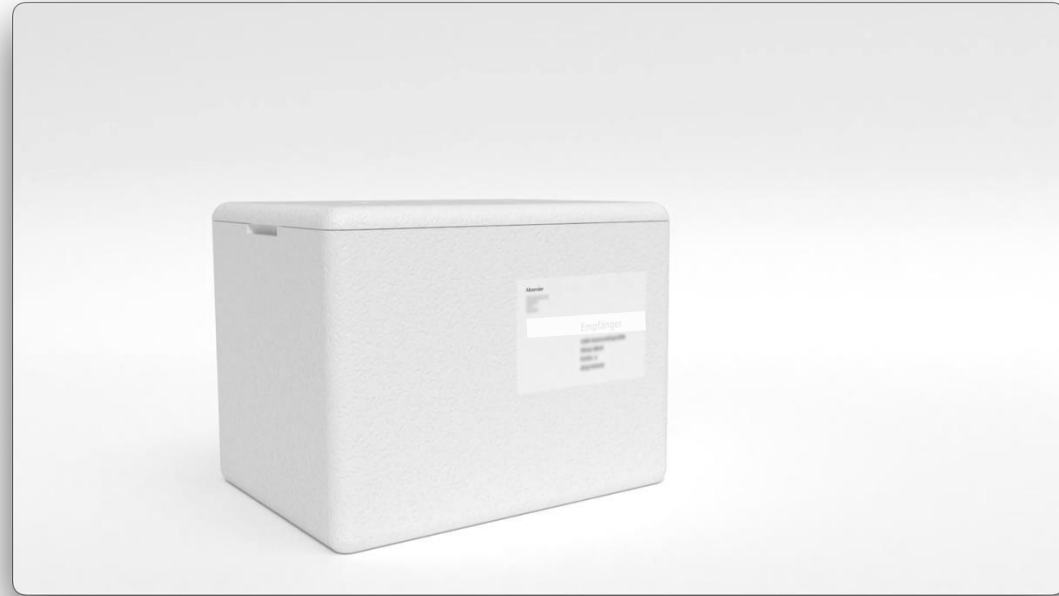
**Păstrare la temperaturi între 2 și 8 °C**

Interval de timp:  
20 sec

Animatie:  
apariția ambalajului termoizolant, apoi animație cu punga etanșă din plastic și instrucțiunile de utilizare care se introduc în interior, urmate de apariția textului.

**Acum închideți recipientul exterior.** Acesta poate fi redeschis doar la locul de administrare.

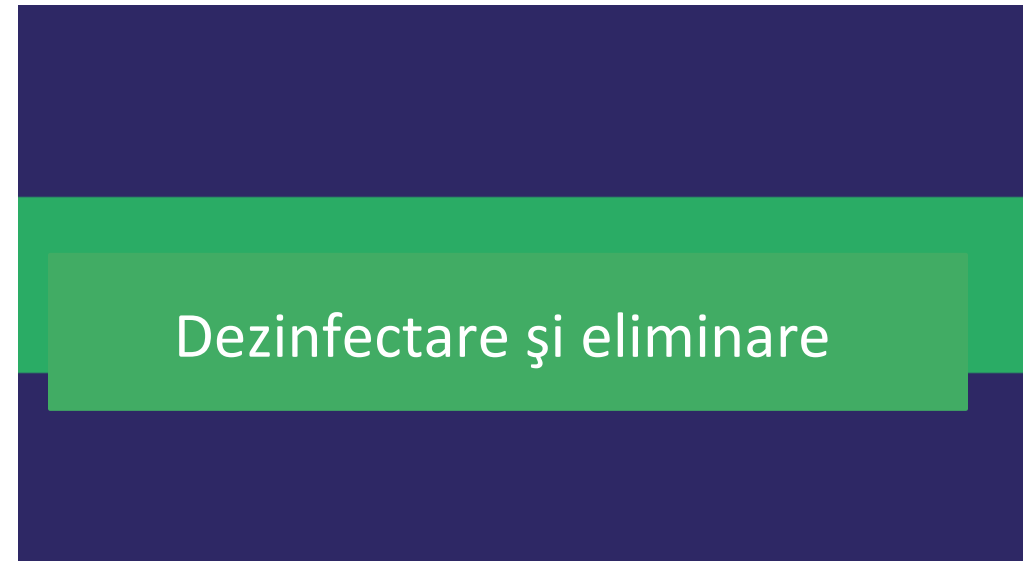
**Etichetați recipientul exterior** cu adresa expeditorului și cea a destinatarului.



Durață: 20 sec

Animatie:  
vizualizare  
închidere  
ambalaj și  
apariția  
etichetei

Dezinfectare și eliminare.



Durata: 2 sec

**Dezinfectați suprafețele care au intrat în contact cu Vyjuvek cu un dezinfectant ce conține agent virucid, precum alcoolul izopropilic 70%, peroxidul de hidrogen 6% sau clorura de amoniu cu o concentrație sub 0,4% .**



Durată: 10 sec

Animatie:  
vizualizare a  
mâinii care  
acționează  
pulverizatorul  
de câteva ori

**Eliminați medicamentul nefolosit, flacoanele, seringile și acele utilizate, tampoanele cu alcool și materialele de curățare utilizate, care au intrat în contact cu Vyjuvek.**

**Continuați să purtați echipamentul personal de protecție în timp ce faceți acest lucru.**



Durată: 10 sec

Animatie:  
vizualizarea  
articolelor  
menționate  
care intră în  
coșul de gunoi

Păstrare și transport.



Durată: 2 sec

**Păstrați toate cutiile nedeschise la temperaturi între -15°C și -25°C, ori de câte ori este posibil.** Perioada de valabilitate în acest interval de temperatură este de 2 ani.

**Păstrați flacoanele în cutii.**

Dacă depozitarea într-un **congelator nu este posibilă**, se vor păstra la o temperatură între 2 și 8°C.

**La această temperatură, flacoanele au o perioadă de valabilitate de cel mult 1 lună.**

După dezghețare, **flacoanele nu pot fi recongelate.**

## Păstrarea flacoanelor care nu au fost reconstituite



- Depozitați toate **cutiile nedeschise**.
- **Păstrați flacoanele congelate** (în cutia nedeschisă) **la temperaturi între -15 și -25°C** (perioadă de valabilitate: 2 ani).
- Dacă depozitarea într-un **congelator nu este posibilă**, se vor păstra la o temperatură între 2 și 8°C, **perioada maximă de valabilitate fiind 1 lună**.
- După dezghețare, **flacoanele nu pot fi recongelate**.

Durată: 40 sec

Animație: apar pe rând titlul, elementele vizuale și textul

Păstrați seringile într-un **loc curat**, care să nu fie la îndemâna copiilor.

Protejați seringile de orice eventuale contaminări. Nu scoateți seringile din recipientul exterior.

Dacă reconstituirea s-a realizat în condiții aseptice validate și controlate, **seringile de 1 ml pot fi păstrate la temperaturi între 2°C și 8 °C timp de până la 7 zile.**

În caz contrar, seringile pot fi păstrate la temperaturi de 2°C - 8°C timp de cel mult 24 de ore.

După scoaterea de la frigider, seringile cu Vyjuvek trebuie utilizate în cel mult 8 ore.

## Păstrarea seringilor după reconstituire



- Păstrați seringile într-un loc **curat**, necontaminat, care este **inaccesibil copiilor**.
- Nu scoateți seringile din recipientul exterior.
- Dacă reconstituirea s-a realizat în condiții aseptice validate și controlate, **seringile de 1 ml pot fi păstrate la temperaturi între 2°C și 8 °C timp de până la 2 zile.**
- În caz contrar, seringile pot fi păstrate timp de 24 de ore la temperaturi de 2-8°C.
- Seringile pot fi păstrate **la temperatura camerei timp de maximum 8 ore.**

Durată: 40 sec

Animație: apar pe rând titlul, elementele vizuale și textul

Seringile umplute cu Vyjuvek trebuie transportate la o temperatură de **2 până la 8°C** de la farmacie la locul de utilizare.

În momentul ridicării seringilor de la farmacie, trebuie să vă asigurați că se utilizează un recipient exterior care permite transportul la rece și protejarea de lumină a acestora.

## Transportul seringilor de la farmacie



- Seringile umplute cu Vyjuvek trebuie transportate la o temperatură de **2 până la 8°C** de la farmacie la locul de utilizare.
- Asigurați-vă că vi se furnizează un **ambalaj termoizolant adecvat** pentru transportul la rece atunci când ridicați medicamentul de la farmacie.

-  
Interval de timp:  
15 sec

Animație: apar pe rând titlul, elementele vizuale și textul

VOCE

Pe ecran

DETALII

VOCE	Pe ecran	DETALII

Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului

#### **Apel la raportarea reacțiilor adverse**

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Vyjuvek (beremagene geperpavec), către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularele de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România  
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1, București 011478- RO  
Fax: +4 0213 163 497  
Tel: +4031 423 2419  
Raportare online: <https://adr.anm.ro/>  
E-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)  
Website: [www.anm.ro](http://www.anm.ro)

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:  
GENESIS BIOPHARMA ROMANIA SRL: Calea 13 Septembrie nr. 90, et.1, birou 1.04, Sector 5, cod postal 050726, Bucuresti, România;  
tel: 0040 (0) 21-403.40.74;  
fax: 0040 (0) 21-403.40.75;  
website: <https://www.genesispharmagroup.com>;  
email: [phvgpr@genesispharmagroup.com](mailto:phvgpr@genesispharmagroup.com); [medinfo@genesispharmagroup.com](mailto:medinfo@genesispharmagroup.com).

Durată: 10 sec

VOCE

Pe ecran

DETALII

Referințe:  
Vyjuvek, Rezumatul caracteristicilor produsului.

Durată: 5 sec

Dacă aveți orice întrebări sau doriți mai multe informații despre Vyjuvek, vă rugăm să contactați Genesis Pharma.



Dacă aveți orice întrebări sau doriți mai multe informații despre Vyjuvek, vă rugăm să contactați Genesis Pharma.

[medinfo@genesispharmagroup.com](mailto:medinfo@genesispharmagroup.com)

Versiune aprobată de ANMDMR în mai 2026

Durată: 10 sec

Animatie:  
Textul apare pe ecran