



Composition

Aweekly® 0.25 mg Solution for SC Injection: Each pre-filled syringe contains 0.5 ml sterile solution of Semaglutide INN 0.25 mg.

Aweekly® 0.5 mg Solution for SC Injection: Each pre-filled syringe contains 0.5 ml sterile solution of Semaglutide INN 0.5 mg.

Pharmacology

Aweekly® (Semaglutide) is a GLP-1 analogue which acts as a GLP-1 receptor agonist that selectively binds to and activates the GLP-1 receptor, the target for native GLP-1. **Aweekly**® reduces blood glucose through a mechanism where it stimulates insulin secretion and lowers glucagon secretion, both in a glucose-dependent manner. The mechanism of blood glucose lowering also involves a minor delay in gastric emptying.

Indication

Aweekly® is indicated:

- As an adjunct to diet and exercise to reduce the risk of major adverse cardiovascular events (cardiovascular death, non-fatal myocardial infarction or non-fatal stroke) in adults with established cardiovascular disease and either obesity or overweight.
- To reduce excess body weight and maintain weight reduction long term in adults and pediatric patients aged 12 years and older with obesity and in adults with overweight in the presence of at least one weight-related comorbid condition.

Dose and administration

Route of administration: **Aweekly**® should be administered as a subcutaneous injection.

Adult Patients

Initially treatment should be started with **Aweekly**® 0.25 mg once weekly. Then the dose escalation schedule presented below to minimise GI adverse reaction to be followed. If patients do not tolerate a dose during dosage escalation, delaying dosage escalation for four weeks should be considered.

Recommended dose for adults	Weeks	Weekly dose
Initial dose	1 through 4	0.25 mg
	5 through 8	0.5 mg
Dose escalation	9 through 12	1 mg
	13 through 16	1.7 mg
Maintenance dose	17 and onward	1.7 mg or 2.4 mg

The maintenance dosage of **Aweekly**® in adults is either 2.4 mg (recommended) or 1.7 mg once weekly (based on treatment response and patient tolerability).

Pediatric patients aged 12 years and older

- It should be initiated according to the dosage escalation schedule as below to minimize gastrointestinal adverse reactions.
- If patients do not tolerate a dose during dosage escalation, consider delaying dosage escalation for 4 weeks.

Recommended dose for pediatric patients aged 12 years and older	Weeks	Weekly dose
Initial dose	1 through 4	0.25 mg ^a
	5 through 8	0.5 mg ^a
Dose escalation	9 through 12	1 mg ^a
	13 through 16	1.7 mg
Maintenance dose	17 and onward	2.4 mg

^aNot approved as maintenance dose

- The maintenance dosage of **Aweekly**® in pediatric patients aged 12 years and older is 2.4 mg once weekly.
- If patients do not tolerate the 2.4 mg once-weekly maintenance dosage, the maintenance dosage may be reduced to 1.7 mg once weekly.
- Discontinue **Aweekly**® if the patient cannot tolerate the 1.7 mg once-weekly dosage.

If one dose is missed and the next scheduled dose is more than 2 days away (48 hours), administer **Aweekly**® as soon as possible. If one dose is missed and the next scheduled dose is less than 2 days away (48 hours), do not administer the missed dose. Resume dosing on the regularly scheduled day of the week. If two or more consecutive doses are missed, resume dosing as scheduled or if needed, reinstitute **Aweekly**® and follow the dose escalation schedule, which may reduce the occurrence of gastrointestinal symptoms associated with reinitiation of treatment.

Preparation and administration

- The needle cover of the pre-filled syringe contains dry natural rubber (a derivative of latex), which may cause allergic reactions.
- Do not freeze. Do not use **Aweekly**® that has been frozen.
- Protect pre-filled syringes from light.
- Parenteral drug products should be inspected visually for particulate matter and discoloration prior to administration. Do not use any pre-filled syringes exhibiting particulate matter and discoloration.
- Do not dilute **Aweekly**® and do not administer in conjunction with other drug solutions.
- Discard unused portion of **Aweekly**® in pre-filled syringes.

Administration instructions

Administer once weekly, any time of day, with or without meals. Inject it subcutaneously in the abdomen, thigh or upper arm. Rotate injection sites with each dose. When using with insulin, administer as separate injections and never mix. It is acceptable to inject **Aweekly**® and insulin in the same body region, but the injections should not be adjacent to each other.

Contraindication

It is contraindicated in patients with known hypersensitivity to semaglutide or any other components of this product. It is also contraindicated in a personal or family history of medullary thyroid carcinoma (MTC) or in patients with multiple endocrine neoplasia syndrome type 2 (MEN 2).

Warning and precaution

After initiation of treatment, observe patients carefully for signs and symptoms of MTC, thyroid tumors, cholelithiasis and pancreatitis. If pancreatitis is suspected, it should be discontinued and appropriate management should be initiated. Patients with a history of diabetic retinopathy should be monitored for progression of diabetic retinopathy. The risk of hypoglycemia may be lowered by a reduction in the dose of sulfonylurea (or other concomitantly administered insulin secretagogue) or insulin. Monitor renal function when initiating or escalating doses in patients reporting severe adverse gastrointestinal reactions. If hypersensitivity reactions occur, discontinue it, treat promptly per standard of care and monitor until signs and symptoms resolve. Blood glucose should be monitored before initiation in case of type-2 DM. Patients should be trained on proper injection technique and to check the syringe prior to each injection. It is not indicated for use in patients with type 1 diabetes mellitus.

Side effects

The most common side effects are nausea, vomiting, diarrhea, abdominal pain and constipation.

Use in pregnancy and lactation

Pregnancy: Semaglutide should be used during pregnancy only if the potential benefit justifies the potential risk to the fetus.

Lactation: There are no data regarding the presence of semaglutide in human milk, the effects on the breastfed infant or the effects on milk production. The developmental and health benefits of breastfeeding should be considered along with the mother's clinical need and any potential adverse effects on the breastfed infant from semaglutide or from the underlying maternal condition.

Use in children and adolescents

Safety and efficacy of semaglutide have not been established in patients younger than 12 years.

Drug interaction

Drug interaction with medication: When initiating semaglutide, consider reducing the dose of concomitantly administered insulin secretagogue (such as sulfonylureas) or insulin to reduce the risk of hypoglycemia. Co-administration with other semaglutide-containing products or with any other GLP-1 receptor agonist is not recommended.

Drug interaction with food and others: Not applicable.

Overdose

In the event of overdose, appropriate supportive treatment should be initiated according to the patient's clinical signs and symptoms. A prolonged period of observation and treatment for these symptoms may be necessary, taking into account the long half-life of semaglutide of approximately 1 week.

Storage

Store in a refrigerator at 2°C to 8°C. Do not freeze and protect from light. Do not use if it has been frozen. Keep out of the reach and sight of children.

Packing

Aweekly® 0.25 mg Solution for SC Injection: Each box contains 1 pre-filled syringe with a needle and needle cap containing 0.5 ml sterile solution of Semaglutide INN 0.25 mg, a first aid bandage and an alcohol pad.

Aweekly® 0.5 mg Solution for SC Injection: Each box contains 1 pre-filled syringe with a needle and needle cap containing 0.5 ml sterile solution of Semaglutide INN 0.5 mg, a first aid bandage and an alcohol pad.

© Registered Trade Mark



031123



সিমাগ্লুটাইড আইএনএন

উপাদান

এউইক্লি® ০.২৫ মিগ্রা সলিউশন ফর এসসি ইনজেকশনঃ প্রতিটি প্রি-ফিল্ড সিরিঞ্জ এর ০.৫ মিলি জীবাণুমুক্ত সলিউশনে আছে সিমাগ্লুটাইড আইএনএন ০.২৫ মিগ্রা।

এউইক্লি® ০.৫ মিগ্রা সলিউশন ফর এসসি ইনজেকশনঃ প্রতিটি প্রি-ফিল্ড সিরিঞ্জ এর ০.৫ মিলি জীবাণুমুক্ত সলিউশনে আছে সিমাগ্লুটাইড আইএনএন ০.৫ মিগ্রা।

ফার্মাকোলজি

এউইক্লি® (সিমাগ্লুটাইড) হচ্ছে একটি GLP-1 এনালগ যা GLP-1 রিসেপ্টর এগোনিস্ট হিসাবে কাজ করে যা নির্দিষ্ট GLP-1 রিসেপ্টরের সাথে বন্ধনে যুক্ত হয় এবং তা সক্রিয় করে। **এউইক্লি**® এমন একটি প্রক্রিয়ার মাধ্যমে রক্তের গ্লুকোজ কমায়ে যেখানে এটি ইনসুলিন নিঃসরণ বাড়ায় এবং গ্লুকাগন নিঃসরণ কমায়ে। রক্তের গ্লুকোজ হ্রাসের প্রক্রিয়ার মধ্যে পাকস্থলি খালি হওয়ায় সামান্য বিলম্ব হওয়া অন্তর্ভুক্ত।

নির্দেশনা

এউইক্লি® নিম্নলিখিত ক্ষেত্রে নির্দেশিতঃ

- কার্ডিওভাস্কুলার রোগে আক্রান্ত বা স্থূল প্রাপ্তবয়স্ক রোগীদের গুরুতর বিরূপ কার্ডিওভাস্কুলার ইভেন্ট (কার্ডিওভাস্কুলার কারণজনিত মৃত্যু, প্রাণনাশক নয় এমন মায়োকর্ডিয়াল ইনফার্কশন বা প্রাণনাশক নয় এমন স্ট্রোক) এর ঝুঁকি কমাতে খাদ্যভাঙ্গা এবং ব্যায়ামের সাথে সহায়ক চিকিৎসা হিসাবে।
- স্থূল প্রাপ্তবয়স্ক রোগী ও ১২ বছর বয়সী বা তার চেয়ে বেশী বয়সের শিশু, যাদের স্থূলতা রয়েছে এবং প্রাপ্তবয়স্ক রোগী যাদের ওজন বেশি ও অতিরিক্ত ওজনের দরুন কমপক্ষে একটি স্বাস্থ্যঝুঁকি রয়েছে তাদের ওজন হ্রাস এবং দীর্ঘমেয়াদে ওজন নিয়ন্ত্রণে।

সেবনমাত্রা ও প্রয়োগবিধি

ওষুধ গ্রহণের পথঃ **এউইক্লি**® চামড়ার নিচে ইনজেকশন হিসাবে প্রয়োগ করতে হয়।

প্রাপ্তবয়স্ক রোগী

চিকিৎসার শুরুতে **এউইক্লি**® ০.২৫ মিগ্রা সপ্তাহে একবার হিসাবে শুরু করতে হবে। তারপরে পরিপাকতন্ত্রজনিত বিরূপ প্রতিক্রিয়া কমানোর জন্য নিম্নলিখিত টেবিলে উপস্থাপিত মাত্রা বৃদ্ধির সময়সূচী অনুসরণ করতে হবে। মাত্রা বৃদ্ধিতে রোগীর সহনশীলতায় প্রতিক্রিয়া দেখা দিলে চার সপ্তাহ পর্যন্ত বিলম্ব করতে হবে।

প্রাপ্তবয়স্কদের জন্য নির্ধারিত মাত্রা	সপ্তাহ	সাপ্তাহিক মাত্রা
প্রারম্ভিক মাত্রা	১ থেকে ৪	০.২৫ মিগ্রা
	৫ থেকে ৮	০.৫ মিগ্রা
মাত্রা বৃদ্ধি	৯ থেকে ১২	১ মিগ্রা
	১৩ থেকে ১৬	১.৭ মিগ্রা
মেইনটেন্যান্স মাত্রা	১৭ থেকে পরবর্তী	১.৭ মিগ্রা অথবা ২.৪ মিগ্রা

প্রাপ্তবয়স্কদের ক্ষেত্রে **এউইক্লি**® এর মেইনটেন্যান্স মাত্রা ২.৪ মিগ্রা (নির্দেশিত) বা ১.৭ মিগ্রা সপ্তাহে একবার (চিকিৎসার ফলাফল এবং রোগীর সহনশীলতার ভিত্তিতে)

১২ বছর বা তার চেয়ে বেশি বয়সের শিশু

পরিপাকতন্ত্রজনিত বিরূপ প্রতিক্রিয়া কমানোর জন্য নিম্নলিখিত টেবিলে উপস্থাপিত মাত্রা অনুসরণ করতে হবে।

- মাত্রা বৃদ্ধির সময় রোগী যদি কোন একটি মাত্রায় সহনশীল না হয়, তবে মাত্রা বৃদ্ধির ক্ষেত্রে ৪ সপ্তাহ বিলম্ব করতে হবে।

১২ বছর বা তার বেশি বয়সের শিশুদের জন্য নির্ধারিত মাত্রা	সপ্তাহ	সাপ্তাহিক মাত্রা
প্রারম্ভিক মাত্রা	১ থেকে ৪	০.২৫ মিগ্রা ^a
	৫ থেকে ৮	০.৫ মিগ্রা ^a
মাত্রা বৃদ্ধি	৯ থেকে ১২	১ মিগ্রা ^a
	১৩ থেকে ১৬	১.৭ মিগ্রা
মেইনটেন্যান্স মাত্রা	১৭ থেকে পরবর্তী	২.৪ মিগ্রা

^aমেইনটেন্যান্স মাত্রার জন্য অনুমোদিত নয়

- শিশুদের ক্ষেত্রে (১২ বছর বয়সের বা তার চেয়ে বেশি) **এউইক্লি**® এর মেইনটেন্যান্স মাত্রা ২.৪ মিগ্রা সপ্তাহে একবার।
- ২.৪ মিগ্রা সপ্তাহে একবার মাত্রার ক্ষেত্রে রোগীর সহনশীলতায় প্রতিক্রিয়া দেখা দিলে মাত্রা কমিয়ে ১.৭ মিগ্রা সপ্তাহে একবার দিতে হবে।
- ১.৭ মিগ্রা সপ্তাহে একবার প্রদানে রোগীর সহনশীলতায় প্রতিক্রিয়া দেখা দিলে **এউইক্লি**® প্রদান থেকে বিরত থাকতে হবে। যদি একটি মাত্রা বাদ পড়ে এবং পরবর্তী নির্ধারিত মাত্রার ব্যবধান ২ দিনের বেশি (৪৮ ঘন্টা) হয়, তবে যত দ্রুত সম্ভব **এউইক্লি**® গ্রহণ করতে হবে। যদি একটি মাত্রা বাদ পড়ে এবং পরবর্তী নির্ধারিত মাত্রার মধ্যে ব্যবধান ২ দিনের কম (৪৮ ঘন্টা) হয় তবে বাদ পড়া মাত্রাটি নেয়া যাবে না। সপ্তাহের নিয়মিত নির্ধারিত মাত্রা পুনরায় শুরু করতে হবে। যদি পরপর দুই বা তার বেশি মাত্রা বাদ পড়ে, তবে নির্ধারিত মাত্রা চালিয়ে যেতে হবে বা যদি প্রয়োজন হয় **এউইক্লি**® পুনরায় শুরু করতে হবে এবং মাত্রা বৃদ্ধির সময়সূচী অনুসরণ করতে হবে যেন পরিপাকতন্ত্রজনিত বিরূপ প্রতিক্রিয়ার ঝুঁকি হ্রাস পায়।

প্রস্তুতি এবং প্রয়োগবিধি

- প্রি-ফিল্ড সিরিঞ্জের সুই এর কভারে শুকনো প্রাকৃতিক রাবার (যা ল্যাটেক্স থেকে উৎপন্ন) থাকে যা অ্যালার্জিক প্রতিক্রিয়া সৃষ্টি করতে পারে।
- হিমায়িত করা যাবে না। হিমায়িত করা হয়েছে এমন **এউইক্লি**® ব্যবহার করা যাবে না।
- প্রি-ফিল্ড সিরিঞ্জগুলোকে আলো থেকে দূরে রাখতে হবে।
- চামড়ার নিচে ওষুধ প্রয়োগ করার আগে ক্ষুদ্র কণা এবং রং এর পরিবর্তন আছে কিনা তা পর্যবেক্ষণ করতে হবে। কণা পদার্থ বা বিবর্ণতা প্রদর্শন করে এমন কোনো প্রি-ফিল্ড সিরিঞ্জ ব্যবহার করা যাবে না।
- এউইক্লি**® কে লঘুকরণ করে ব্যবহার এবং অন্যান্য ওষুধের সাথে মিশিয়ে প্রয়োগ করা যাবে না।
- প্রি-ফিল্ড সিরিঞ্জে **এউইক্লি**® এর অব্যবহৃত অংশ ফেলে দিতে হবে।

প্রয়োগ পদ্ধতি

সপ্তাহে একবার, দিনের যেকোন সময়ে, খাবারের সাথে বা খাবার ছাড়া প্রয়োগ করতে হবে। পেট, উরু বা হাতের উপরের জন্য রোগীদেরকে পর্যবেক্ষণে রাখতে হবে। প্রত্যেক মাত্রার সাথে সাথে ইনজেকশনের জায়গা পরিবর্তন করা যাবে। ইনসুলিনের সাথে ব্যবহারের সময়, আলাদা ইনজেকশন হিসাবে প্রয়োগ করতে হবে এবং কখনোই মেশানো যাবে না। **এউইক্লি**® এবং ইনসুলিন শরীরের একই অংশে প্রয়োগ করা যাবে, তবে ইনজেকশন দুইটিকে একে অপরের কাছাকাছি দেওয়া যাবে না।

প্রতিনির্দেশনা

যাদের সিমাগ্লুটাইড বা এই ওষুধের অন্যান্য উপাদানের প্রতি অতিসংবেদনশীলতা রয়েছে তাদের ক্ষেত্রে এটি প্রতিনির্দেশিত। যাদের মেডুলারি থাইরয়েড কারসিনোমা (MTC) এর ব্যক্তিগত বা পারিবারিক ইতিহাস রয়েছে অথবা যেসব রোগীর মাল্টিপল এন্ডোক্রাইন নিওপ্লাসিয়া সিনড্রোম টাইপ ২ (MEN 2) আছে তাদের ক্ষেত্রেও এটি প্রতিনির্দেশিত।

সাবধানতা ও সচেতনতা

চিকিৎসা শুরুর পর এমটিসি (MTC), থাইরয়েড টিউমার, কোলিলিথিয়াসিস এবং প্যানক্রিয়াটাইটিসের লক্ষণ ও উপসর্গের জন্য রোগীদেরকে পর্যবেক্ষণে রাখতে হবে। যদি প্যানক্রিয়াটাইটিস সন্দেহ হয়, তাহলে এটি বন্ধ করতে হবে এবং উপযুক্ত ব্যবস্থা গ্রহণ করতে হবে। ডায়াবেটিক রেটিনোপ্যাথির ইতিহাস আছে এমন রোগীদের ডায়াবেটিক রেটিনোপ্যাথির অগ্রগতি হচ্ছে কিনা তা পর্যবেক্ষণ করতে হবে। সালফোনাইলইউরিয়া (বা একইসাথে প্রয়োগ করা অন্যান্য ইনসুলিন সিক্রেটোগগ) অথবা ইনসুলিনের মাত্রা হ্রাস করে হাইপোগ্লাইসিমিয়ার ঝুঁকি কমানো যেতে পারে। যাদের গুরুতর গ্যাস্ট্রোইন্টেস্টাইনাল বিরূপ প্রতিক্রিয়া হয় তাদের ক্ষেত্রে মাত্রা শুরু বা বৃদ্ধি করার সময় বৃক্কের কার্যকারিতা পর্যবেক্ষণ করতে হবে। অতিসংবেদনশীলতা জনিত প্রতিক্রিয়া দেখা দিলে, সিমাগ্লুটাইড বন্ধ করে দিতে হবে, লক্ষণ ও উপসর্গসমূহ ঠিক না হওয়া পর্যন্ত দ্রুত উপযুক্ত চিকিৎসা দিতে হবে এবং পর্যবেক্ষণে রাখতে হবে। টাইপ-২ ডায়াবেটিস এর ক্ষেত্রে মাত্রা শুরু আগে রক্তের গ্লুকোজ পরীক্ষা করতে হবে। রোগীদের সঠিক ইনজেকশন প্রয়োগ কৌশল সম্পর্কে প্রশিক্ষণ দিতে হবে এবং প্রতিটি ইনজেকশনের আগে সিরিঞ্জ যথাযথভাবে পরীক্ষা করতে হবে। টাইপ-১ ডায়াবেটিস মেলিটাস রোগীদের ক্ষেত্রে এটি নির্দেশিত নয়।

পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া

সাধারণ পার্শ্ব প্রতিক্রিয়াগুলো হলো বমি ভাব, বমি, ডায়রিয়া, পেটে ব্যথা এবং কোষ্ঠকাঠিন্য।

গর্ভাবস্থায় ও স্তন্যদানকালে ব্যবহার

গর্ভাবস্থায়ঃ সিমাগ্লুটাইড শুধুমাত্র তখনই গর্ভাবস্থায় ব্যবহার করা উচিত যখন সম্ভাব্য সুবিধাসমূহ ঝুঁকির প্রতি সম্ভাব্য ঝুঁকির চেয়ে বেশি হবে।

স্তন্যদানকালেঃ মাতৃদুগ্ধে সিমাগ্লুটাইডের উপস্থিতি বা মাতৃদুগ্ধ উৎপাদন ও দুধ পানকারী শিশুর উপর এর প্রভাব সম্পর্কিত কোন তথ্য পাওয়া যায়নি। স্তন্যদানকারী মায়াদের ক্ষেত্রে সিমাগ্লুটাইডের প্রয়োজনীয়তা এবং ব্যবহার বা মায়ের কোন সমস্যার জন্য মায়ের দুধ পাচ্ছে এমন শিশুদের ক্ষেত্রে সম্ভাব্য বিরূপ প্রতিক্রিয়ার সাপেক্ষে বৃদ্ধিগত ও স্বাস্থ্যগত উপকারিতা বিবেচনা করে সিমাগ্লুটাইড প্রদান করতে হবে।

শিশু ও কিশোরদের ক্ষেত্রে ব্যবহার

১২ বছরের কম বয়সী শিশু ও কিশোরদের ক্ষেত্রে সিমাগ্লুটাইডের নিরাপদ ব্যবহার ও কার্যকারিতা প্রতিষ্ঠিত হয়নি।

ওষুধের প্রতিক্রিয়া

অন্য ওষুধের সাথেঃ সিমাগ্লুটাইড দ্বারা চিকিৎসা শুরু করার সময়, হাইপোগ্লাইসিমিয়ার ঝুঁকি কমানোর জন্য একই সাথে প্রয়োগ করা ইনসুলিন সিক্রেটোগগ (যেমন- সালফোনাইলইউরিয়া) বা ইনসুলিনের মাত্রা কমানো বিবেচনা করতে হবে। অন্যান্য সিমাগ্লুটাইডযুক্ত পণ্য বা অন্য কোন GLP-1 রিসেপ্টর এগোনিস্টের সাথে এটি নির্দেশিত না।

খাবার ও অন্য কিছুর সাথেঃ প্রয়োজ্য নয়।

মাত্রাধিক্য

মাত্রাধিক্য হলে, রোগীর ক্লিনিক্যাল লক্ষণ ও উপসর্গ অনুযায়ী উপযুক্ত সহায়ক চিকিৎসা শুরু করতে হবে। সিমাগ্লুটাইডের অর্ধ-জীবন (half life) প্রায় এক সপ্তাহ, সুতরাং দীর্ঘ সময় পর্যন্ত উপসর্গ সমূহের পর্যবেক্ষণ এবং চিকিৎসার প্রয়োজন হতে পারে।

সংরক্ষণ

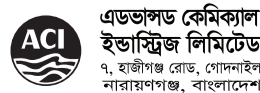
২° স্ে থেকে ৮° সে. তাপমাত্রায় রেফ্রিজারেটরে সংরক্ষণ করুন। হিমায়িত করবেন না এবং আলো থেকে দূরে রাখুন। হিমায়িত হয়ে গেলে ব্যবহার করবেন না। শিশুদের দৃষ্টি ও নাগালের বাইরে রাখুন।

প্যাকিং

এউইক্লি® ০.২৫ মিগ্রা সলিউশন ফর এসসি ইনজেকশনঃ প্রতিটি বক্সে নীডল এবং নীডল ক্যাপসহ একটি প্রি-ফিল্ড সিরিঞ্জ থাকে যেটাতে সিমাগ্লুটাইড আইএনএন ০.২৫ মিগ্রা এর ০.৫ মিলি জীবাণুমুক্ত সলিউশন, একটি ফার্স্ট এইড ব্যান্ডেজ এবং একটি অ্যালকোহল প্যাড আছে।

এউইক্লি® ০.৫ মিগ্রা সলিউশন ফর এসসি ইনজেকশনঃ প্রতিটি বক্সে নীডল এবং নীডল ক্যাপসহ একটি প্রি-ফিল্ড সিরিঞ্জ থাকে যেটাতে সিমাগ্লুটাইড আইএনএন ০.৫ মিগ্রা এর ০.৫ মিলি জীবাণুমুক্ত সলিউশন, একটি ফার্স্ট এইড ব্যান্ডেজ এবং একটি অ্যালকোহল প্যাড আছে।

® রেজিস্টার্ড ট্রেড মার্ক



এডভান্সড কেমিক্যাল
ইন্ডাস্ট্রিজ লিমিটেড
৭, হাজীগঞ্জ রোড, গোদনাইল
নারায়ণগঞ্জ, বাংলাদেশ