
REVANESSE® CONTOUR™XL

Instructions for Use
Gebrauchsanweisung
Mode d'Emploi
Istruzioni per l'Uso
Instrucciones de Uso
Instruções de Uso
Οδηγίες χρήσης
Инструкции заупотреба
Instrucțiuni de Utilizare
Instrukcje Stosowania
Návod k Použití
Bruksanvisning
Instruksjoner for Bruk
Brugervejledning

Instructies voor het Gebruik
Használati útmutató
Kasutusjuhend
Käyttöohjeet
Lietošanas instrukcija
Naudojimo instrukcija
Istruzzjonijiet Ghall-Użu
Návod na Použitie
Navodila za Uporabo
使用說明書
Инструкция по
применению
Kullanma Kılavuzu
تَعْلِيمَاتُ الْاسْتِعْمَال

Table of Contents:

Symbols.....	3
Assembly of Needle to Syringe.....	5
Canada.....	12
English (en).....	12
Français (fr).....	14
Eu & Other Countries.....	16
English (en).....	16
Français (fr).....	18
Deutsch (de).....	20
Italiano (it).....	22
Español (es).....	24
Português (pt).....	26
Ελληνικά (el).....	28
български (bg).....	30
Română (ro).....	32
Polski (po).....	34
Čeština (cs).....	36
Svenska (sv).....	38
Norsk (no).....	40
Dansk (da).....	42
Nederlands (nl).....	44
Magyar (hu).....	46
Eesti Keel (et).....	48
Suomalainen (fi).....	50
Latviski (lv).....	52
Lietuvis (lt).....	54
Malta (mt).....	56
Slovenský (sk).....	58
Slovenščina (sl).....	60
中國人 (zh).....	62
Русский (ru).....	64
Türkçe (tr).....	66
عربی (ar).....	68
Contact.....	70

SYMBOL SYMBOLE SIMBOLO SÍMBOLO SIMBOLOGIA ΣΥΜΒΟΛΟ SIMBOL SYMBOOL
SZIMBÓLUM SYMBOLI SIMBOLS SIMBOLIS SIMBOLU 象徵 СИМВОЛ SEMBOL 〽



**Do not reuse.
Ne pas réutiliser.
Das Produkt darf nicht
wiederverwendet werden.
Evitare il riutilizzo.
No reutilizar.
Produto de uso único- proibido
reprocessar- não reutilizar.
Μην επαναχρησιμοποιήσετε.
Не използвайте повторно.**

Nu reutilizať.
Nie užívať ponowny.
Nepoužívejte znova.
Återanvänd inte.
Ikke gjenbruk.
Må ikke genbruges.
Niet hergebruiken.
Ne használja újra.
Ärge taaskasutage.
Älä käytä uudelleen.

Nelietot atkārtoti.
Nenaudoti pakartotinai.
Tużax mill-ġdid.
Nepoužívajte opakovane.
Не употребляйте повторно.
請勿重複使用。
Не используйте повторно.
Tekrar kullanmayın.
لا تُعد الاستخدام



Do not use if the package has been damaged.
Ne pas utiliser si l'emballage a été endommagé.
Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn die Verpackung beschädigt ist.
Non utilizzare se la confezione è danneggiata.
No usar si el paquete se encuentra dañado.
Não use se a embalagem estiver aberta ou danificada.
Μην το χρησιμοποιείτε έδω η συσκευασία έχει καταστραφεί.
Не използвайте, ако опаковката е повредена.
Nu utilizați dacă ambalajul a fost deteriorat.
Nie używać, jeśli opakowanie zostało uszkodzone.
Nepoužívejte, pokud je obal poškozen.
Använd inte om förpackningen har skadats.
Ikke bruk hvis pakken har blitt skadet.

Må ikke bruges, hvis pakken er blevet beskadiget.
 Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is.
 Ne használja, ha a csomagolás sérült.
 Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud.
 Alá käytä, jos pakkauks on vaurioitunut.
 Nelietot, ja iepakojums ir bojāts.
 Nenaudokite, jei pakuotē pažeista.
 Tużar jekk il-pakkett ikun gie bil-hsara.
 Nepoužívajte, ak je obal poškodený.
 Не употребляйте, че е разбита пошкодована.
 如果包裹已損壞，請勿使用。
 Не используйте, если упаковка повреждена.
 Paket hasar görmüse kullanmayın.
 لا تستخدمه في حالة تلف العبوة



Keep away from sunlight.
Tenir à l'écart de la lumière du soleil.
Vor Sonneninstrahlung schützen.
Non esporre alla luce solare.
Mantener protegido de la luz solar.
Não expora luz solar.
Κρατήστε το μακριά από τη
ηλιακό φως.
Пазете от сълнчева светлина.
A se păstra departe de lumina soarelui.

Przechowywać z dala od świata
słonecznego.
Chraňte pred slnečným zářením.
Häll borta från solljus.
Hold deg unna sollys.
Holdes væk fra sollys.
Blijf uit de buurt vanzonlicht.
Napfénytől távol tartandó.
Hoida eemal päikesevalgusest.
Säilyttäävä poissa auringonvaloist.

Sargāt no saules gaismas.
 Saugoti nu saulės spinduliu.
 Zomm il bogħod mid-dawl tax-xerċċo
 Chrārte pef slnečným žarenim.
 Hraniti ločeno od sončne svetlobi
 遠離陽光。
 Не допускайте попадания
 солнечного света.
 Güne işığından uzak tutunuz.
 الابتعاد عن ضوء الشمس



Expiration date.
Date d'expiration.
Ablaufdatum.
Data di scadenza.
Fecha de caducidad.
Data de validade.
Ημερομηνία λήξης.

Срок на годност
Data expirării.
Termin ważności
Datum spotřeby
Utgångsdatum.
Utløpsdato.
Udløbsdato.

Uiterste
houdbaarheidsda-
Lejáratí dátum.
Aegumiskuupäev
Viimeinen käyttö-
Deriguma terminus
Galiojimo laikas.

Data ta 'skadenzia.
Dátum spotreby.
Datum veljavnosti.
截止日期。
Срок годности.
Son kullanma tarihi.
تاريخ انتهاء الصلاحية



Store between 2 and 25 °C.
Conserver entre 2 et 25 °C.
Bei Temperaturen zwischen
°C und 25 °C lagern.
Conservare ad una temperatura
compresa tra 2°C e 25°C.
Almacenar entre 2 y 25°C.
Armazenar entre 2 e 25 °C.
Фуљдојетој метаѓу 2 и 25 °C.
Да се съхранява между 2 и 25 °C.
A se pastra între 2 si 25 °C.

Przechowywać w temperaturze
2 do 25 °C.
Skladujte při teplotě 2 až 25 °C.
 Förvaras mellan 2 och 25 °C.
Oppbevares mellom 2 og 25 °C.
Oppbevares mellom 2 og 25 °C.
Bewaren tussen 2 en 25 °C.
2 és 25 °C között tárolandó.
Hoida temperatuuril 2–25 °C.
Säilytä 2–25 °C.
Uzglabāt temperatūrā no 2 līdz 25

d) Laikyti 2–25 °C temperatūroje.
Aħżeen bejn 2 u 25 °C.
Uchovávajte pri teplote 2 až 25 °C.
Shranjujte pri temperaturi od 2 do 25 °C.
儲存於 2 至 25 °C 之間。
Храните при температуре от 2 °C до 25 °C.
2 ila 25 °C arasından saklayın.
و 2 نیب فرارج ڦچرد یې ڦطف ھي
و 2 نیب ڦچرد ڦچرد یې ڦطف ھي.



Keep dry.	Пази сухо.
Garder au sec.	Pastreaza uscat.
Trocken lagern.	Utrzymuj suchos
Conservare in luogo secco.	Udržujte v suchu
Mantener seco.	Håll torr.
Mantenha seco.	Hold tør.
Διατηρώ στεγνό.	Blijf droog.

Tartsd szárazon.
Hoidke kuivanan.
Pidé kuivana.
Turiet sausun.
Laikyti sausa.
Žomm niexef.
Udržujte suché.

Храните в сухом месте.
保持乾燥。
Kuru tut.



Syringe fluid path sterilized using moist heat.
 Trajectoire du fluide dans la seringue stérilisée
 la chaleur humide.
 Sterilisation des Spritzenflüssigkeitspfades mittel
 feuchter Hitze.
 Percorso del fluido nella siringa sterilizzato
 calore umido.
 Canal del fluido de la jeringa esterilizado al vapor.
 Esterilizado por vapor.
 Η διαδρομή υγρού σύριγγας αποστειρώθηκε με
 υγρή θερμότητα.
 Пътят на течността на спринцовката
 стерилизиран с влажна топлина.
 Traseul fluidului seringii sterilizat cu căldură umedă.
 Ścieżka płynowa strzykawki sterylizowana z
 pomocą wilgotnego ciepła.
 Dráha pro tekutinu strikačky sterilizovaná pomocí
 vlhkého tepla.
 Sprutans vätskebana steriliseras med fuktig värme.
 Sproytevæskebane sterilisert ved bruk av fuktig varme.

Sprojtevæskebane steriliseret ved hjælp af fugtig varme.

Spuivloeistofpad gesteriliseerd met vochtige hitte.

A feccendő folyadékúta nedves hővel sterilizálva.

Süstla vedeliku tee steriliiseeritud niiske kuumusega.

Ruiskun nestereitti steriloitu kostealla lämmöllä.

Šlirces šķidruma ceļš sterilizēts, izmantojot mitru siltumu.

Švirkšto skysčio kelias sterilizuotas drėgna šiluma.

Mogħidja tal-fluwidu tas-siringa sterilizzata bl-użu ta' shana niedja.

Dráha tekutiny zo striekačky sterilizovaná vlhkým teplom.

Pot tekočine za brizgo je sterilizirana z vlažno toploto.

使用濕熱對注射器流體路徑進行消毒。

Путь протекающей по шприцу жидкости проптерилизован с использованием влажного жара.

Nemli işi kullanılarak sterilize edilmiş şırınga sıvi yolu.

يتم تعقيم مسار سائل الحقنة باستخدام الحرارة الرطبة.

SYMBOL SYMBOLE SIMBOLO SÍMBOLO SIMBOLIA ΣΥΜΒΟΛΟ SIMBOL SYMBOOL SZIMBÓLUM SYMBOLI SIMBOLS SIMBOLIS SIMBOLU 象徵 СИМВОЛ SEMBOL زمر:



Read the Instructions before using the product.
 Lire les instructions avant d'utiliser le produit.
 Lesen Sie die Anweisungen, bevor Sie das Produkt verwenden.
 Leggere le istruzioni prima di utilizzare il prodotto.
 Lea las instrucciones antes de usar el producto.
 Leia as instruções de uso antes de usar o produto.
 Διοθέστε τις Οδηγίες πριν χρησιμοποιήσετε το προϊόν.
 Прочтите инструкцииите преди да използвате продукта.
 Cítiți instrucțiunile înainte de a utiliza produsul.
 Przeczytaj instrukcje przed użyciem produktu.
 Před použitím produktu si přečtěte pokyny.
 Läs instruktionerna innan du använder produkten.
 Les instruksjonene før du bruker produktet.

Læs vejledningen, før du bruger produktet.
 Lees de instructies voordat u het product gebruikt.
 A termék használata előtt olvassa el az Ütmutatót.
 Enne toote kasutamist lugege juhiseid.
 Lue ohjeet ennen tuotteen käyttöä.
 Pirms produkta lietošanas izlasiet instrukcijas.
 Prieš naudodamini gaminį perskaitykite instrukcijas.
 Aqra I-İstruzzjonijiet qabel tuža l-prodott.
 Pred použitím produktu si prečítajte pokyny.
 Pred uporabo izdelka preberite navodila.
 使用產品前請閱讀說明。
 Перед использованием изделия прочтите все инструкции.
 Ürün kullanmadan önce Talimatları okuyun.
 اقرأ التعليمات قبل استخدام المنتج



Date of Manufacture.	Дата на производство.	Fabricagedatum.	Dátum výroby.
Date de fabrication.	Data fabricatiei.	Gyártás dátuma.	Datum izdelave.
Herstellungsdatum.	Data produkcji.	Tootmiskuupäev.	生產日期。
Data di produzione.	Datum výroby.	Valmistuspäivämäärä.	Дата производства.
Fecha de fabricación.	Tillverkningsdatum.	Ražošanas datums.	Üretim tarihi.
Data de Fabricação.	Produksjonsdato.	Pagaminimo data.	تاريخ التصنيع
Ημερομηνία παραγωγής.	Fremstillingstdato.	Data tal-Manifattura.	



Manufacturer	Producător	Gyártó.	Proizvajalec.
Fabricant	Producent.	Tootja.	製造商。
Hersteller	Výrobce.	Valmistaja.	Производитель
Produttore Fabricante	Tillverkare.	Ražotájs.	Üretici firma.
Fabricante	Produsent.	Gamintojas.	الصانع
Κατασκευαστής.	Producent.	Manifattur.	
производител.	Fabrikant.	Výrobca.	



Lot number.	Партиден номер.	Lotnummer.	Číslo parcely.
Numéro de lot.	Numărul lotului.	Tételezám.	Lot številka.
Chargennummer.	Numer partii.	Partii number.	批號。
Numero di lotto.	Číslo Šarže.	Erän numero.	Номер партии.
Número de LOTE.	Partinummer.	Partijas numurs.	Parti numarası.
Número do lote.	Lottnummer.	Partijos numeris.	عدد الكثیر
Αριθμός παρτίδας.	Partinummer.	Numru tal-lott.	



Importer	Importeur	SYRINGE	SPRØJTE
Importeur	Importör	SERINGUE	SPUIT
Importateur	Maaletooja	SPRITZE	FECSKENDÖ
Importatore	Maahantuoya	SIRINGA	SÜSTAL
Importador	Importētājs	JERINGA	RUISKU
Importador	Importuojas	SERINGA	Šlirce
Εισαγωγέας	Importatur	ΣΥΡΙΓΓΑ	ŠVIRKŠTAS
Вносител	Dovozca	СПРИНЦОВКА	SIRINGA
Importator	Uvoznik	SERINGĀ	STRIEKAČKA
Importer	進口商	STRZYKAWKA	BRIZGA
Dovozce	Импортер	STRIKAČKA	注射器
Importör	İthalatçı	SPRUTA	ШПРИЦ
Importør		SPRØYTE	ŞİRİNGİ
	المستورد		حقنة



Emergo Europe B.V.
 Westervoortsedijk 60
 6827 AT Arnhem
 The Netherlands

ASSEMBLY OF NEEDLE TO SYRINGE:

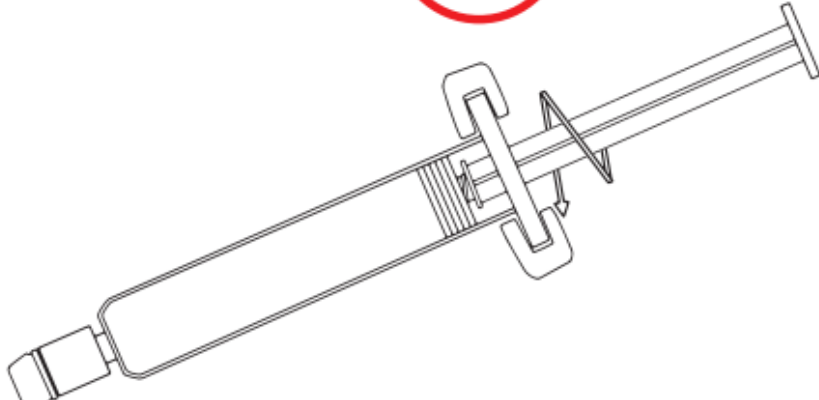
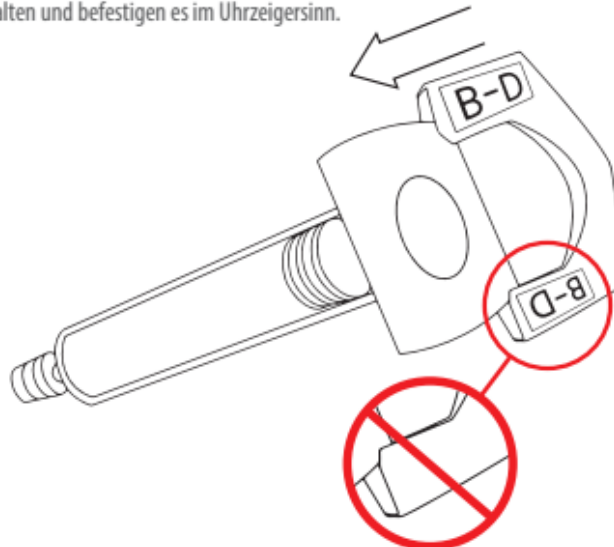
1. Open bag and verify the kit contents (1×10 mL syringe, 1×plunger rod, 1×finger grip, 1×instructions for use).
2. Select an appropriate cannula for the injection of dermal filler (sold separately).
3. Hold the 10 mL syringe around the barrel and with the other hand, snap the finger grip into place with its logo facing up.
4. Continue to hold syringe and align the plunger rod with the screw facing down.
5. Place the screw with gentle pressure on to the rubber stopper and affix it with a clockwise motion (stop when you feel resistance).
6. Unscrew the tip cap of the syringe and affix the cannula by holding the syringe luer-lock and affix it in a clockwise motion.

ASSEMBLAGE D'UNE AIGUILLE ET D'UNE SERINGUE:

1. Ouvrir le sac et vérifier le contenu du kit (seringue 1×10 mL, 1×tige de piston, 1×poignée, 1×mode d'emploi).
2. Sélectionnez une canule appropriée pour l'injection de produit de comblement cutané (vendue séparément).
3. Tenez la seringue de 10 ml autour du cylindre et, de l'autre main, enclenchez la prise pour doigts avec le logo orienté vers le haut.
4. Continuez à tenir la seringue et alignez la tige du piston avec la vis tournée vers le bas.
5. Placez la vis avec une légère pression sur le bouchon en caoutchouc et fixez-la dans le sens des aiguilles d'une montre (arrêtez-vous lorsque vous sentez une résistance).
6. Dévissez le capuchon de la seringue et fixez la canule en maintenant le luer-lock de la seringue et fixez-la dans le sens des aiguilles d'une montre.

AUFSATZ DER NADEL AUF SPRITZE:

1. Öffnen Sie den Beutel und überprüfen Sie den Inhalt des Kits (1 × 10-ml-Spritze, 1 × Kolbenstange, 1 × Fingergriff, 1 × Gebrauchsanweisung).
2. Wählen Sie eine geeignete Kaniüle für die Injektion des Hautfüllers (separat erhältlich).
3. Halten Sie die 10-ml-Spritze um den Zylinder und lassen Sie mit der anderen Hand den Fingergriff einrasten mit dem Logo nach oben.
4. Halten Sie die Spritze weiterhin fest und richten Sie die Kolbenstange so aus, dass die Schraube nach unten zeigt.
5. Setzen Sie die Schraube mit leichtem Druck auf den Gummistopfen und fixieren Sie sie mit einer Bewegung im Uhrzeigersinn (Hören Sie auf, wenn Sie einen Widerstand spüren).
6. Schrauben Sie die Spitzenkappe der Spritze ab und befestigen Sie die Kanüle, indem Sie den Luer-Lock der Spritze halten und befestigen es im Uhrzeigersinn.



MONTAGGIO DELL'AGO SULLA SIRINGA:

1. Aprire la busta e verificare il contenuto del kit (1 siringa da 10 mL, 1 stantuffo, 1 presa per le dita, 1 x istruzioni per l'uso).
2. Selezionare una cannula appropriata per l'iniezione di filler dermico (venduto separatamente).
3. Tenere la siringa da 10 ml intorno al cilindro e con l'altra mano far scattare in posizione l'impugnatura con il logo rivolto verso l'alto.
4. Continuare a tenere la siringa e allineare lo stantuffo con la vite rivolta verso il basso.
5. Posizionare la vite esercitando una leggera pressione sul tappo di gomma e fissarla con un movimento in senso orario (fermati quando senti resistenza).
6. Svitare il cappuccio della punta della siringa e fissare la cannula tenendo il luer-lock della siringa e fissure farlo con un movimento in senso orario.

MONTAJE DE LA AGUJA EN LA JERINGA:

1. Abra la bolsa y verifique el contenido del kit (1 jeringa de 10 ml, 1 varilla de émbolo, 1 agarre para los dedos, 1 x instrucciones de uso).
2. Seleccione una cánula adecuada para la inyección de relleno dérmico (se vende por separado).
3. Sostenga la jeringa de 10 ml alrededor del cilindro y, con la otra mano, coloque el agarre para los dedos en su lugar con su logo hacia arriba.
4. Continúe sujetando la jeringa y alinee el émbolo con el tornillo hacia abajo.
5. Coloque el tornillo con una suave presión sobre el tapón de goma y fíjelo con un movimiento en el sentido de las agujas del reloj. (deténgase cuando sienta resistencia).
6. Desenrosque la tapa de la punta de la jeringa y fije la cánula sujetando la jeringa luer-lock y fíje en el sentido de las agujas del reloj.

MONTAGEM DE AGULHA DA SERINGA:

1. Abra a bolsa e verifique o conteúdo do kit (1 x seringa de 10 mL, 1 x haste do êmbolo, 1 x alça de dedo, 1xinstruções de uso).
2. Selecione uma cânula apropriada para a injeção de preenchimento dérmico (vendido separadamente).
3. Segure a seringa de 10 mL ao redor do cilindro e, com a outra mão, encaixe a alça no lugar com o logotipo voltado para cima.
4. Continue a segurar a seringa e alinhe a haste do êmbolo com o parafuso voltado para baixo.
5. Coloque o parafuso com uma leve pressão no batente de borracha e fixe-o com um movimento no sentido horário (pare quando sentir resistência).
6. Desparafuse a tampa da ponta da seringa e fixe a cânula segurando o luer-lock da seringa e fixe isso em um movimento no sentido horário.

ΣΥΝΑΡΜΟΛΟΓΗΣΗ ΤΗΣ ΒΕΛΟΝΑΣ ΣΤΗ ΣΥΡΙΓΓΑ:

1. Ανοίξτε το σακουλάκι και επαληθεύστε το περιεχόμενο του κιτ (σύριγγα 1x10 ml, 1xέμβολο, 1xλαβή δακτύλων, 1xοδηγίες χρήσης).
2. Επιλέξτε την κατάλληλη κάνουλα για την ένεση του υλικού πλήρωσης του δέρματος (πωλείται χωριστά).
3. Κρατήστε τη σύριγγα των 10 ml από τον κύλινδρο και, με το άλλο χέρι, κουμπώστε τη λαβή δακτύλων στη θέση της, με το λογότυπο στραμμένο προς τα πάνω.
4. Εξακολουθώντας να κρατάτε τη σύριγγα, ευθυγραμμίστε το έμβολο με το σπείρωμα στραμμένο προς τα κάτω.
5. Τοποθετήστε το σπείρωμα πάνω στο λαστιχένιο στο πιέζοντας έλαφρά και προσαρμόστε το με δεξιόστροφη κίνηση (σταματήστε μόλις αισθανθείτε αντίσταση).
6. Ξεβιδώστε το καπάκι της μύτης της σύριγγας και προσαρμόστε την κάνουλα με δεξιόστροφη κίνηση, κρατώντας τον σύνδεσμο Luer Lock της σύριγγας.

СГЛОБЯВАНЕ НА ИГЛАТА КЪМ СПРИНЦОВКАТА:

1. Отворете торбичката и проверете съдържанието на комплекта (1 бр. спринцовка от 10 ml, 1 бр. бутало, 1 бр. държач, 1 бр. инструкции за употреба).
2. Изберете подходяща канюла за инжектирането на дермалния филър (продава се отделно).
3. С едната ръка хванете тръбата на спринцовката от 10 ml, а с другата поставете на място държача с логото нагоре.
4. Докато държите спринцовката, наместете буталото така, че винтът да е надолу.
5. Слек натиск поставете винта в гумения стопер и го фиксирайте със завъртане по часовниковата стрелка (спрете, когато усетите съпротивление).
6. Развийте капачката на накрайника на спринцовката и прикрепете канюлата, като придържате luer-lock компонента на спринцовката и завъртите канюлата по часовниковата стрелка.

MONTAREA ACULUI LA SERINGĂ:

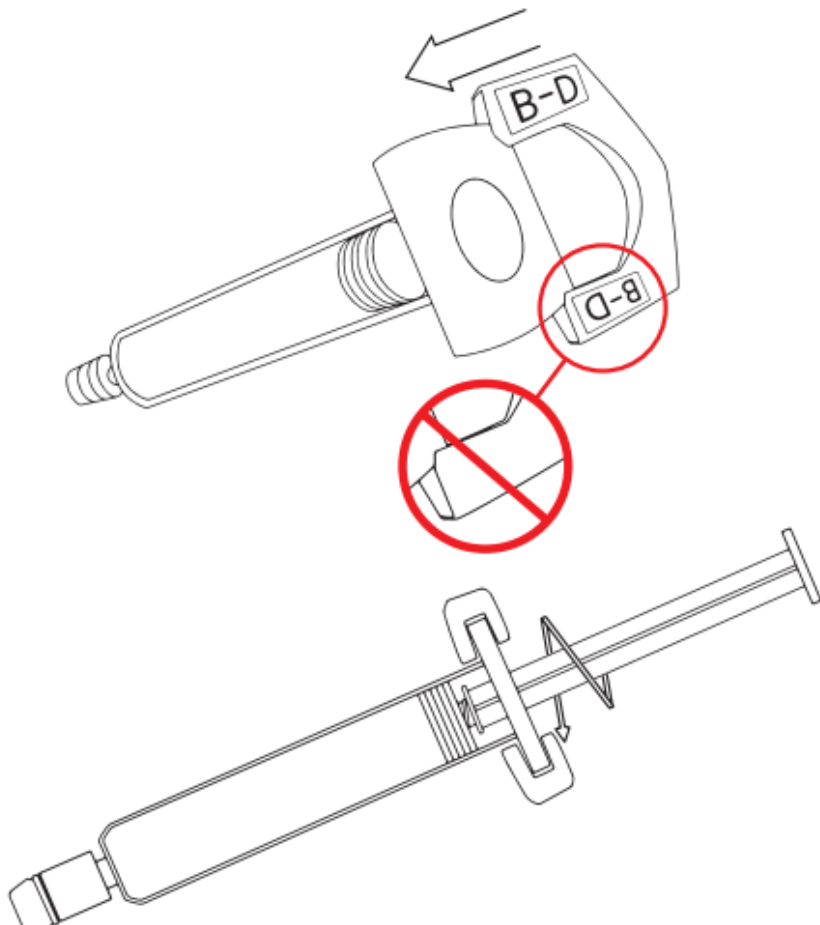
1. Deschideți punga și verificați conținutul trusei (1 x seringă de 10 ml, 1 x tijă a pistonului, 1 x sistem de prindere pentru deget, 1 x instrucțiuni de utilizare).
2. Selectați canula adecvată pentru injectarea materialului de umplere dermică (se vinde separat).
3. Țineți seringa de 10 ml de corpul acesta și, cu cealaltă mână, fixați sistemul de prindere pentru deget în poziție, cu sigla îndreptată în sus.
4. Țineți în continuare seringa și aliniați tija pistonului cu șurubul îndreptat în jos.
5. Puneti șurubul aplicând o presiune ușoară pe opritorul de cauciuc și ataşați-l cu o mișcare în sens orar (oprîți-vă când simțiți rezistență).
6. Deșurubați capacul vârfului seringii și prindeți canula ținând adaptorul Luer Lock al seringii și prindeți-l cu o mișcare în sens orar.

MONTAŻ IGŁY NA STRZYKAWCE:

1. Otwórz woreczek i sprawdź zawartość zestawu (1 × strzykawka 10 ml, 1 × tloczysko, 1 × uchwyt dla palca, 1 × instrukcje stosowania).
2. Wybrać kaniulę odpowiednią do wstrzykiwania wypełniacza skórnego (sprzedawaną oddzielnie).
3. Trzymając strzykawkę 10 ml wokół cylindra, drugą ręką zatrzasnąć uchwyt dla palca tak, aby znajdujące się na nim logo było skierowane do góry.
4. Nadal trzymając strzykawkę, ustawić tloczysko tak, aby śruba była skierowana w dół.
5. Umieścić śrubę, delikatnie naciskając gumowy ogranicznik i zamocować ją, obracając zgodnie z kierunkiem ruchu wskazówek zegara (do momentu wyczucia oporu).
6. Odkręcić zatyczkę końcówki strzykawki i zamocować kaniulę, trzymając adapter luer-lock strzykawki i mocując przez obrót zgodnie z kierunkiem ruchu wskazówek zegara.

NASAZENÍ JEHLY DO STŘÍKAČKY:

1. Otevřete sáček a ověrte obsah soupravy (1× 10ml stříkačka, 1× píst stříkačky, 1× rukojet pro uchopení prsty, 1× návod k použití).
2. Vyberte vhodnou kanylu pro injekci dermální výplně (prodává se samostatně).
3. Držte 10ml injekční stříkačku kolem válce a druhou rukou zavakněte rukojet pro uchopení prsty na místo tak, aby logo směřovalo nahoru.
4. Stále držte stříkačku a vyrovnajte píst se šroubem otočeným směrem dolů.
5. Nasadte šroub jemným tlakem na pryzovou zátku a připevněte jej pohybem ve směru hodinových ručiček (zastavte, když ucítíte odpor).
6. Odšroubujte krytku hrotu stříkačky a připevněte kanylu tak, že přidržíte Luer-lock stříkačky a upevníte ji pohybem ve směru hodinových ručiček.



MONTERING AV NÅL PÅ SPRUTA:

1. Öppna påsen och verifiera kitets innehåll (1×10 ml spruta, 1×kolvstång, 1×fingergrepp, 1×bruksanvisning).
2. Välj en lämplig kanyl för injektion av hudfyllmedel (säljs separat).
3. Häll 10 ml sprutan runt cylindern och knäpp fingergreppet på plats med den andra handen med logotypen uppåt.
4. Fortsätt att hålla sprutan och rikta in kolvstången med skruven nedåt.
5. Placer skruven med ett lätt tryck på gummiproppen och fäst den medurs (stoppa när du känner motstånd).
6. Skruva av spetslocket på sprutan och fäst kanylen genom att hålla i sprutans luerlock och fäst det medurs.

MONTERING AV NÅLEN PÅ SPRØYTNEN:

1. Åpne posen og kontroller innholdet i settet (1×10 mL sprøyte, 1×stempelstang, 1×fingergrep, 1×bruksanvisning).
2. Velg en passende kanyle for injeksjon av dermal filler (selges separat).
3. Hold 10 mL sprøyten rundt hylsen, og med den andre hånden klikker du fingergrepet på plass med logoen vendt oppover.
4. Fortsett å holde sprøyten og juster stempelstangen med skruen vendt nedover.
5. Plasser skruen med et lett trykk på gummistopperen og skru den fast med urviseren (stopp når du kjenner motstand).
6. Skru av spisshetten på sprøyten og fest kanylen ved å holde i sprøytnens luer-lock og fest den med en bevegelse med klokken.

MONTERING AF NÅLEN PÅ SPRØJTEN

1. Åbn posen, og kontrollér sættets indhold (1×10 ml sprojte, 1×stempelstang, 1×fingergreb, 1×brugsvejledning).
2. Vælg en passende kanyle til injektion af dermal filler (sælges separat).
3. Hold 10 ml sprojten rundt om cylinderen, og klik fingergrebet på plads med den anden hånd med logoet opad.
4. Fortsæt med at holde sprojten, og justér stempelstangen med skruen nedad.
5. Placer skruen med et let tryk på gummiproppen, og fastgør den med uret (stop, når du mærker modstand).
6. Skru spidshætten af sprojten af, og fastgør kanylen ved at holde sprojtens luer-lock og fastgør den med uret.

MONTAGE VAN NAALD OP INJECTIESPUIT:

1. Open het zakje en controleer de inhoud van de set (1×10 ml injectiespuit, 1× zuiger, 1× vingergreep, 1×gebruiksaanwijzing).
2. Selecteer een geschikte canule voor het injecteren van de huidvuller (afzonderlijk verkrijgbaar).
3. Houd de injectiespuit van 10 ml rond het cilindervormig buisje en klik met de andere hand de vingergreep op zijn plaats met het logo naar boven gericht.
4. Blijf de injectiespuit vasthouden en lijn de zuiger uit met de Schroefdraad naar beneden gericht.
5. Plaats de Schroefdraad met lichte druk op de rubberen stop en bevestig deze met een beweging met de klok mee (stop wanneer u weerstand voelt).
6. Draai het afsluitdopje van de injectiespuit los en bevestig de canule door de luer-lock van de injectiespuit vast te houden en met de klok mee te bevestigen.

A TŰ ÉS A FECSKENDŐ ÖSSZESZERELÉSE:

1. Nyissa ki a tasakot, és ellenőrizze a készlet tartalmát (1×10 ml fecskendő, 1×dugattyúrúd, 1×ujjmarkolat, 1×használati utasítás).
2. Válassza ki a megfelelő kanült a bőrfeltöltő anyag befecskendezéséhez (külön vásárolható meg).
3. Tartsa a 10 ml-es fecskendőt közel a fecskendő hengeréhez, és a másik kezével pattintsa be az ujjmarkolatot a helyére úgy, hogy a logó felfelé nézzen.
4. Tartsa továbbra is a fecskendőt, és igazítsa el a csavaros dugattyúrudat lefelé.
5. A csavart enyhe nyomással helyezze a gumiütközőre, és rögzítse az óra járásával megegyező irányban (álljon meg, ha ellenállást érez).
6. Csavarja le a fecskendő hegyes kupakját, és rögzítse a kanült a fecskendő Luer-zárját fogva, majd az óra járásával egyező irányban elfordítva rögzítse.

NÖELA JA SÜSTLA KOKKUPANEK:

1. Avage kott ja kontrollige komplekti sisu (üks 10 ml süstal, üks kolvivars, üks sörmepide, üks kasutusjuhend).
2. Valige nahatäiteaine süstimitiseks sobiv kanüül (müükakse eraldi).
3. Hoidke 10 ml süstalt silindri ümber ja teise käega kinnitage sörmepide nii, et selle logo oleks ülespoole suunatud.
4. Jätkake süstla hoidmist ja joondage kolvivars allapoole suunatud kruviga.
5. Asetage kruvi kergelt surudes kummikorgile ja kinnitage see päripäeva liikumisega (peatage, kui tunnete vastupanu).
6. Keerake süstla otsakork lahti ja kinnitage kanüül, hoides süstla Luer-lukust, ning kinnitage see päripäeva liikumisega.

NEULAN KIINNITTÄMINEN RUISKUUN:

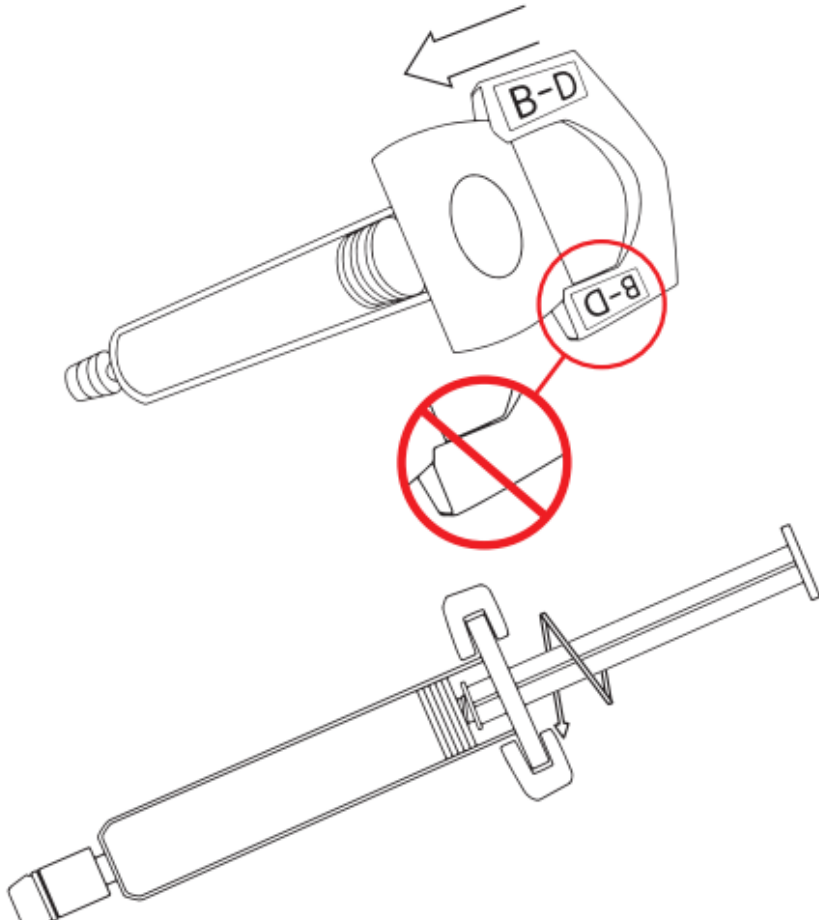
1. Avaa pussi ja tarkista pakkauksen sisältö ($1 \times 10 \text{ ml}$:n ruisku, $1 \times$ ruiskun männänvarsi, $1 \times$ sormikahva, $1 \times$ käyttöohjeet).
2. Valitse ihmisen täyteaineen injektioon sopiva kanyyli (myydään erikseen).
3. Pidä kiinni 10 ml :n ruiskun säiliöstä ja napsauta toisella kädellä sormikahva paikalleen siten, että sen logo osoittaa ylöspäin.
4. Pidä ruisku yhä paikallaan ja kohdista ruiskun männänvarsi samansuuntaiseksi alaspäin osoittavan ruuvin kanssa.
5. Aseta ruuvi kumitulppaan kevyesti painamalla ja kiinnitä se kiertämällä sitä myötä päivään (lopeta, kun tunnet vastusta).
6. Kierrä ruiskun kärkikorkki irti ja kiinnitä kanyyli pitämällä kiinni ruiskun Luer-lukosta ja kiinnitä se myötäpäivään kiertämällä.

ADATAS PIEVENOŠANA ŠJIRCEI:

1. Atveriet maisiū un pārbaudiet komplekta saturu ($1 \times 10 \text{ ml}$ šjirce, $1 \times$ virzuļa stienis, $1 \times$ pirksta balsts, $1 \times$ lietošanas instrukcija).
2. Izvēlieties atbilstošu kanulu ādas pildvielas injekcijai (jāiegādājas atsevišķi).
3. Satveriet 10 ml šjirci ap cilindru un ar otru roku nofiksējet pirksta balstu vietā ar logotipu augšup.
4. Turpiniet turēt šjirci un novietojiet virzuļa stieni ar skrūvi lejup.
5. Novietojiet skrūvi ar vieglu spiedienu uz gumijas aizbāžņa un piestipriniet to ar kustību pulksteņrādītāja virzienā (apturiet, kad jūtat pretestību).
6. Atskrūvējiet šjirces uzgaļa vāciņu un piestipriniet kanulu, turot šjirces Luer-lock stiprinājumu, un piestipriniet to ar kustību pulksteņrādītāja virzienā.

ADATOS ĪSTATYMAS I ŠVIRKŠTĀ:

1. Atidarykite maišelj ir patirkinkite rinkinio turinj ($1 \times 10 \text{ ml}$ švirkštas, $1 \times$ stūmoklio lazdelē, $1 \times$ rankena pirštui, $1 \times$ naudojimo instrukcija).
2. Pasirinkite tinkamą kaniulę dermos užpildui švirkšti (parduodama atskirai).
3. Laikykite 10 ml švirkštā už cilindro, o kita ranka užfiksuoikite rankeną pirštui taip, kad jos logotipas būtu nukreiptas į viršų.
4. Toliau laikykite švirkštā ir sulgyiuokite stūmoklio lazdelę varžtu žemyn.
5. Švelniai prispauskite varžtą prie guminio kamščio ir pritvirtinkite jį judēdami pagal laikrodžio rodyklę (sustokite, kai pajusite pasipriešinimą).
6. Atsukite švirkšto antgalio dangtelį ir pritvirtinkite kaniulę, laikydami švirkšto Luerio jungties adapterį, ir pritvirtinkite ją judēdami pagal laikrodžio rodyklę.



ASSEMBLAGÈ TAL-LABRA MAS-SIRINGA:

1. Iftah il-borža u vverifika l-kontenut tal-kit (siringa 1×10 mL, lasta tal-planġer × 1, qabda tas-swaba' × 1, struzzjonijiet ghall-użu × 1).
2. Aghżel kannula xierqa ghall-injezzjoni tal-mili tal-ġilda (mibjugħha separatament).
3. Żomm it-tubu tas-siringa ta' 10 mL u bl-id l-oħra, dahħal il-qabda tas-swaba' f'posta bil-logo ġħares 'il fuq.
4. Kompli żomm is-siringa u allinja l-lastu tal-planġer bil-kamin iħares 'l-isfel.
5. Poġġi l-kamin bi pressjoni ġentili fuq it-tapp tal-gomma u waħħalha b'moviment lejn il-lemin (waqqaf meta thoss rezistenza).
6. Holl l-ġħatu tat-tarf tas-siringa u waħħal il-kannula billi żżomm is-siringa luer-lock u twaħħalha f'moviment lejn il-lemin.

NASADENIE IHLY NA STRIEKAČKU:

1. Otvorte vrecko a skontrolujte obsah súpravy (1 × 10 ml striekačka, 1 × piestová tyčka, 1 × prstová úchytka, 1 × návod na použitie).
2. Vyberte vhodnú kanylu na injekčnú aplikáciu dermálnej výplne (predáva sa osobitne).
3. Podržte 10 ml striekačku za telo a druhou rukou priklopte prstovú úchytku na miesto s logom smerujúcim nahor.
4. Držte striekačku a zarovnajte piestovú tyčku so skrutkou smerujúcou nadol.
5. Jemným tlakom nasadte skrutku do gumovej zárážky a upevnite ju otočením v smere pohybu hodinových ručičiek (keď pocípite odpor, prestaňte tlačiť).
6. Odskrutkujte uzáver špičky striekačky a upevnite kanylu – uchopte adaptér striekačky typu Luer-lock a pohybom v smere hodinových ručičiek ho upevnite.

NAMESTITEV IGLE NA BRIZGO:

1. Odprite embalažo in preverite vsebino kompleta (1 × 10-mililitrska brizga, 1 x potisni bat, 1 x držalo za prste, 1 x navodila za uporabo).
2. Izberite ustrezno kanilo za injiciranje dermalnega polnila (se prodaja ločeno).
3. 10-mililitrsko brizgo primite okoli telesa in z drugo roko premaknite držalo za prste na svoje mesto, tako da je njen logotip obrnjen navzgor.
4. Še naprej držite brizgo in poravnajte potisni bat brizge tako, da je vijak obrnjen navzdol.
5. Vijak nežno pritisnite na gumijasti zamašek in ga namestitev z vrtenjem v smeri urnega kazalca (pnehajte, ko začutite upor).
6. Odvijte pokrovček konice injekcijske brizge in pritrdite kanilo tako, da uporabite Luer-lock ter jo namestite z vrtenjem v smeri urnega kazalca.

注射器與針頭組裝:

1. 打開包裝袋並確認包裝盒內的物品（1支 10 mL 注射器、1根柱塞杆、1個指握器和1份使用說明書）是否齊全。
2. 選擇適合的導管用於注射皮下填充劑（導管需另行購買）。
3. 用一隻手握住 10 mL 注射器的筒體，用另一隻手將指握器插入正確的位置，使指握器的標誌朝上。
4. 繼續握住注射器，與柱塞杆對準，使柱塞杆的螺紋朝下。
5. 將柱塞杆的螺紋輕輕壓在橡膠塞上，並以順時針方向旋轉固定（當感到阻力時停止旋轉）。
6. 旋開注射器頂端的尖蓋，握住注射器的魯爾鎖，依據順時針的方向將導管牢牢固定在注射器上。

СХЕМА УСТАНОВКИ ИГЛЫ В ШПРИЦ:

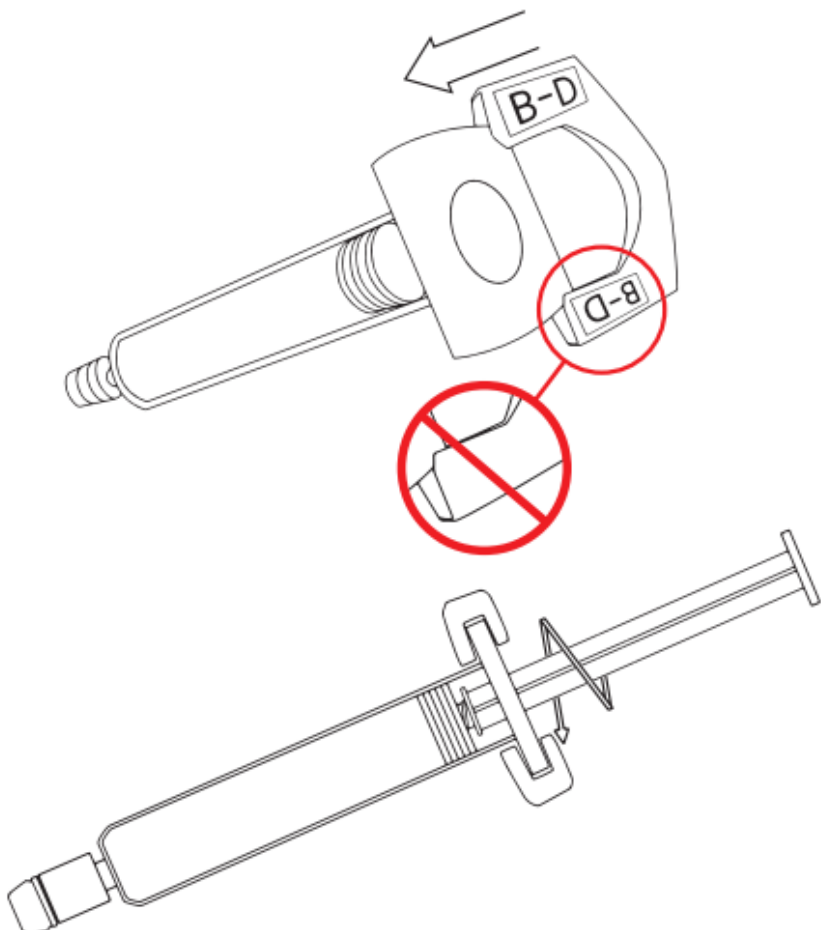
1. Откройте пакет и проверьте содержимое набора (1 шприц 10 мл, 1 шток поршня, 1 рукоятка для пальца, 1×инструкция по применению).
2. Выберите подходящую канюлю для инъекции дермального филлера (продается отдельно).
3. Удерживая шприц на 10 мл вокруг цилиндра, другой рукой защелкните рукоятку для пальца так, чтобы логотип был направлен вверх.
4. Продолжая удерживать шприц, совместите шток поршня с винтом вниз.
5. Слегка надавив на резиновую пробку, поместите винт и закрепите его движением по часовой стрелке (остановитесь, когда почувствуете сопротивление).
6. Отвинтите колпачок наконечника шприца и закрепите канюлю, удерживая шприц за люэровский замок, и закрепите его по часовой стрелке.

İĞNENİN ENJEKTÖRE TAKILMASI:

1. Poşeti açın ve kitin içeriğini doğrulayın (1x10 mL enjektör, 1x piston çubuğu, 1x enjektör tutacağı, 1x kullanma talimatı).
2. Dermal dolgunun enjekte edilmesi için uygun olan bir kanül (ayrı satılır) seçin.
3. 10 mL'lik enjektörü haznenin etrafından tutun ve diğer elinizle, enjektör tutacağını logosu yukarı bakacak şekilde yerine oturtun.
4. Enjektörü tutmaya devam edin ve piston çubugunu, vida aşağı bakacak şekilde hizalayın.
5. Vidayı hafifçe bastırarak kauçuk tipaya yerleştirin ve saat yönünde hareket ettirerek sabitleyin (direnç hissettiğinizde durun).
6. Enjektörün ucundaki başlığı çevirerek çıkarın ve enjektörün luer kilidini tutarak kanülü takın ve saat yönünde hareket ettirerek sabitleyin.

تركيب الإبرة في السرنجة :

1. افتح العلبة وتحقق من محتويات مجموعة الأدوات (سرنجة واحدة سعة 10 ملليلترات، ذراع مكبس واحدة، مسكة إصبع واحدة، تعليمات الاستعمال).
2. اختر كانيولا مناسبة لحقن حشو الجلد (تابع منفصلة).
3. أمسك أنبوب السرنجة سعة 10 ملليلتر بإحدى يديك ثم اسحب مسكة الإصبع إلى موضعها بحيث يكون شعارها مواجهًا للأعلى.
4. استمر في إمساك السرنجة وقم بمحاذاة ذراع المكبس بحيث يكون الجزء الملولب متوجهًا الأسفل.
5. ضع الجزء الملولب في الساددة المطاطية واضغط عليه برفق ثم ثبته بتدويره في اتجاه دوار آن عقارب الساعة حتى يثبت (توقف عندما تشعر بمقاومة).
6. فك غطاء الساددة السرنجة وثبت الكانيولا بإمساك قفل لور للسرنجة وثبتبيه بتدويره في اتجاه دوار آن عقارب الساعة.



Canada

COMPOSITION

Cross-linked hyaluronic acid 25mg/ml
In phosphate buffered saline
[Cross linked with Butandiol-diglycidylether (BDDE)]

DESCRIPTION

Revanesse® Contour™ XL is a colorless, odorless, transparent and aqueous gel of synthetic origin. The gel is stored in a pre-filled disposable syringe. Each box contains one 10ml syringe of Revanesse® Contour™ XL.

APPLICATION RANGE / INDICATIONS

Revanesse® Contour™ XL is a cross linked hyaluronic acid gel that is indicated for the treatment of medium to deep facial rhytides and lipoatrophy by injection into the middle part of the dermis layer. Implantation life is dependent on depth and location of injection, and averages 6-12 months.

ANTICIPATED SIDE EFFECTS

Physicians must inform patients that with every injection of Revanesse® Contour™ XL there are potential adverse reactions that may be delayed or occur immediately after the injection. These include but are not limited to:

- Injection-related reactions might occur, such as transient erythema, swelling, pain, itching, discolouration or tenderness at the injection site. These reactions may last for one week.
- Nodules or induration are also possible at the injection site.
- Poor product performance due to improper injection technique.
- Glabellar necrosis, abscess formation, granulomas and hypersensitivity have all been reported with injections of hyaluronic acid products. It is important for physicians to take these reactions into account on a case by case basis.

Reactions thought to be of hypersensitivity in nature have been reported in less than one in every 1500 treatments. These have consisted of prolonged erythema, swelling and induration at the implant site.

These reactions have started either shortly after injection or after a delay of 2 – 4 weeks and have been described as mild or moderate, with an average duration of 2 weeks. Typically, this reaction is self-limiting and resolves spontaneously with time. However, it is imperative that patients with hypersensitivity type reactions contact their physician immediately for assessment. Patients with multiple allergic reactions should be excluded from the treatment.

CONTRAINdications

- Do not inject Revanesse® Contour™ XL into eye contours (into the eye circle or eyelids).
- Pregnant women or lactating women should not be treated with Revanesse® Contour™ XL .
- Revanesse® Contour™ XL is only intended for intradermal use and must not be injected into blood vessels. This may occlude and could cause an embolism.
- Patients who develop hypertrophic scarring should not be treated with Revanesse® Contour™ XL .
- Patients that have a known history of streptococcal disease.
- Never use Revanesse® Contour™ XL in conjunction with a laser, intense pulsed light, chemical peeling or dermabrasion treatments.
- People under the age of 18 should not be treated with Revanesse® Contour™ XL .
- Patients with acne and / or other inflammatory diseases of the skin should not be treated with Revanesse® Contour™ XL .
- Patients with unattainable expectations.
- Patients with multiple severe allergies.
- Patients with acute or chronic skin disease in or near the injection sites.
- Coagulation defects or under anti-coagulation therapy.
- Patients with sensitivity to hyaluronic acid.

It is imperative that patients with adverse inflammatory reactions that persist for more than one week report this immediately to their physician. These conditions should be treated as appropriate (ie: corticosteroids or antibiotics). All other types of adverse reactions should be reported directly to the authorized distributor of the Revanesse® family of products and / or to Prollein Medical Technologies Inc. directly.

ADMINISTRATION & DOSAGE

- Revanesse® Contour™ XL should only be injected by or under the direct supervision of qualified physicians who have been trained on the proper injection technique for filling facial wrinkles.
- Before patients are treated they should be informed of the indications of the device as well as its contraindications and potential undesirable side effects.
- The area to be treated must be thoroughly disinfected. Be sure to inject only under sterile conditions.
- Inject the product slowly and apply the least amount of pressure necessary.
- Revanesse® Contour™ XL and needles packaged with it are for single use only. Do not re-use. If re-used, there is a risk of infection or transmission of blood born diseases.
- Keep the product at room temperature for 30 minutes prior to injection.
- If the skin turns a white color (blanching), the injection should be stopped immediately and the area should be massaged until the skin returns to its normal color.
- Before injecting, press on the plunger of the syringe until a small drop is visible at the tip of the needle.

PRECAUTIONS

- Revanesse® Contour™ XL should not be injected into an area that already contains another filler product as there is no available clinical data on possible reactions.
- Revanesse® Contour™ XL should not be injected into an area where there is a permanent filler or implant.
- Hyaluronic acid products have a known incompatibility with quaternary ammonium salts such as benzalkonium chloride. Please ensure that Revanesse® Contour™ XL never comes into contact with this substance or medical instrumentation that has come into contact with this substance.
- Revanesse® Contour™ XL should never be used for breast enlargement, or for implantation into bone, tendon, ligament or muscle.
- Avoid touching the treated area for 12 hours after injection and avoid prolonged exposure to sunlight, UV, as well as extreme cold and heat.
- Until the initial swelling and redness have resolved, do not expose the treated area to intense heat (e.g. solarium and sunbathing) or extreme cold.
- If you have previously suffered from facial cold sores, there is a risk that the needle punctures could contribute to another eruption of cold sores.
- If you are taking aspirin, non-steroidal anti-inflammatory medications, St. John's Wort, High doses of Vitamin E supplements or any similar medications prior to treatment, be aware that these may increase bruising and bleeding at the injection site.
- In order to minimize the risks of potential complications, this product should only be used by health care practitioners who have appropriate training, experience, and who are knowledgeable about the anatomy at and around the site of injection.
- Health care practitioners are encouraged to discuss all potential risks of soft tissue injection with their patients prior to treatment and ensure that patients are aware of signs and symptoms of potential complications.

WARNINGS

Confirm that the seal on the box has not been broken and sterility has not been compromised. Confirm that the product has not expired. Product is for single use only; do not re-use. If re-used, there is a risk of infection or transmission of blood born diseases.

- Introduction of product into the vasculature may lead to embolization, occlusion of the vessels, ischemia, or infarction.
- Rare but serious adverse events associated with the intravascular injection of soft tissue fillers in the face have been reported and include temporary or permanent vision impairment, blindness, cerebral ischemia or cerebral hemorrhage, leading to stroke, skin necrosis, and damage to underlying facial structures.
- Immediately stop the injection if a patient exhibits any of the following symptoms, including changes in vision, signs of a stroke, blanching of the skin, or unusual pain during or shortly after the procedure.
- Patients should receive prompt medical attention and possibly evaluation by an appropriate health care practitioner specialist should an intravascular injection occur.

Physicians should take extra precautions when treating patients with auto immune disorder, HIV, AIDS or who are under immuno-therapy as these patients are at higher risk of adverse events.

NOTE: The correct injection technique is crucial to treatment success & patient satisfaction. Revanesse® Contour™ XL should only be injected by a practitioner qualified according to local laws and standards.

The graduation on the syringe is not precise and should be used as a guide only. The amount of material to be injected is best determined by visual and tactile assessment by the user.

SHELF LIFE & STORAGE

Expiry is indicated on each individual package. Store between 2°-25° C, and protect from direct sun light and freezing.

■ MANUFACTURER

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

COMPOSITION

Acide hyaluronique réticulé (haute viscosité) 25 mg/ml
Dans un tampon phosphate salin
[Réticulé avec de l'éther de butanediol-1,4 diglycidique (BDDE)]

DESCRIPTION

Revanesse® Contour™ XL est un gel incolore, inodore, transparent et aqueux d'origine synthétique. Il est conservé dans une seringue jetable préremplie. Chaque boîte contient une seringue de 10 ml de Revanesse® Contour™ XL.

APPLICATIONS ET INDICATIONS

Revanesse® Contour™ XL est un gel d'acide hyaluronique réticulé, indiqué dans le traitement des rhytides faciales moyennes à profondes et de la lipoatrophie par injection dans la partie médiane du derme. La durée de l'implantation dépend de la profondeur et de la localisation de l'injection et est en moyenne de 6 à 12 mois.

EFFETS SECONDAIRES POSSIBLES

Les médecins doivent informer les patients qu'avec chaque injection de Revanesse® Contour™ XL est associé un risque de réaction indésirable pouvant se manifester immédiatement après l'injection ou un peu plus tard. Les réactions possibles comprennent les suivantes :

- Un érythème fugace, une enflure, une douleur, une démangeaison, une décoloration ou une sensibilité au site de l'injection. Ces réactions peuvent durer une semaine.
- Des nodules ou des zones indurées peuvent aussi être observés au site de l'injection.
- Un résultat décevant lié à une mauvaise technique d'injection.
- Une nécrose dans la zone glabellaire, des abcès, des granulomes et une hypersensibilité ont été observés suite à des injections de produits à base d'acide hyaluronique. Ces réactions possibles doivent être prises en compte par les médecins au cas par cas.

Des réactions dites d'hypersensibilité ont été observées dans moins d'un traitement sur 1500. Elles se sont traduites par un érythème prolongé, une enflure et une induration au niveau de la zone d'implant.

Ces réactions ont commencé peu après l'injection ou après un délai de 2 à 4 semaines et ont été décrites comme faibles ou modérées avec une durée moyenne de 2 semaines. Ces réactions sont généralement automodératrices et disparaissent avec le temps. Il est cependant impératif que les patients développant des réactions de type hypersensible consultent leur médecin dans les plus brefs délais. Les patients aux réactions allergiques multiples doivent être exclus du traitement.

CONTRE-INDICATIONS

- Ne pas injecter Revanesse® Contour™ XL autour des yeux (cerne ou paupières).
- Les femmes enceintes ou qui allaitent ne doivent pas recevoir Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL est exclusivement destiné à un usage intradermique et ne doit en aucun cas être injecté dans un vaisseau sanguin. Toute injection intraveineuse pourrait entraîner une embolie.
- Les patients qui développent des cicatrices hypertrophiques ne doivent pas recevoir Revanesse® Contour™ XL .
- Les patients qui ont des antécédents d'infections streptococciques ne doivent pas être traités avec Revanesse® Contour™ XL .
- Ne jamais utiliser Revanesse® Contour™ XL en association avec un laser, une lumière pulsée intense, un gommage chimique ou des traitements de dermabrasion.
- Ne pas administrer Revanesse® Contour™ XL aux personnes âgées de moins de 18 ans.
- Ne pas administrer Revanesse® Contour™ XL aux patients souffrant d'acné ou de toute autre maladie inflammatoire de la peau.
- Ne pas administrer aux patients ayant des attentes déraisonnables.
- Ne pas administrer aux patients souffrant d'allergies multiples et graves.
- Ne pas administrer aux patients qui présentent une maladie de la peau grave ou chronique au site d'injection ou dans la région du site d'injection.
- Ne pas administrer aux patients souffrant de troubles de la coagulation ou recevant une anticoagulothérapie.
- Ne pas administrer aux patients qui présentent une sensibilité à l'acide hyaluronique.

Il est impératif que les patients présentant des réactions inflammatoires indésirables pendant plus d'une semaine en fassent part à leur médecin dans les plus brefs délais. Ces affections doivent être traitées de façon appropriée (ex. : corticostéroïdes ou antibiotiques). Tout autre type de réaction indésirable doit être directement signalé au distributeur autorisé de la famille de produits Revanesse® ou à Prollein Medical Technologies Inc.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIE

- Revanesse® Contour™ XL ne doit être injecté que par des médecins qualifiés ayant reçu une formation sur les techniques d'injection appropriées pour le remplissage des rides faciales, ou sous la supervision de ces derniers.
- Les patients doivent être informés, avant tout traitement, des indications concernant cette technique ainsi que de ses contre-indications et de ses effets indésirables potentiels.
- La zone à traiter doit être parfaitement désinfectée. L'injection doit se faire dans des conditions stériles uniquement.
- Injecter lentement le produit et appliquer le minimum de pression nécessaire.
- Revanesse® Contour™ XL ainsi que les aiguilles comprises dans l'emballage sont destinés à un usage unique. Ne pas réutiliser. Il existe un risque d'infection ou de transmission de maladies transmissibles par le sang en cas de réutilisation.
- Le produit doit être conservé à température ambiante pendant les 30 minutes précédant l'injection.
- Si la peau devient blanche, l'injection doit être immédiatement interrompue et la zone de l'injection doit être massée jusqu'à ce que la peau retrouve une couleur normale.
- Avant l'injection, faire sortir une goutte de liquide à la pointe de l'aiguille en exerçant une légère pression sur la seringue.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Revanesse® Contour™ XL ne doit en aucun cas être injecté dans une zone qui contient déjà un autre produit de remplissage, car il n'existe toujours aucune donnée clinique sur les réactions possibles.
- Revanesse® Contour™ XL ne doit en aucun cas être injecté dans une zone où se trouve déjà un implant ou un produit de remplissage définitif.
- Les produits à base d'acide hyaluronique ont une incompatibilité connue avec les sels d'ammonium quaternaires tels que le chlorure de benzalkonium. Assurez-vous que Revanesse® Contour™ XL n'entre jamais en contact avec ces substances ou avec un instrument médical ayant été en contact avec celles-ci.
- Revanesse® Contour™ XL ne doit jamais être utilisé pour une augmentation mammaire ou pour une implantation dans les os, les tendons, les ligaments ou les muscles.
- Éviter tout contact avec la zone traitée pendant les 12 heures qui suivent l'injection. Éviter toute exposition prolongée au soleil, aux UV et aux températures extrêmes, chaudes ou froides.
- La zone traitée ne doit pas être exposée à une chaleur intense (vêranda, bain de soleil, etc.) ou à un froid intense jusqu'à ce que l'enflure ou les rougeurs initiales aient disparu.
- Si vous avez déjà souffert d'herpès labial, sachez qu'il existe un risque que les perforations de l'aiguille provoquent une nouvelle éruption d'herpès labial.
- Si, avant le traitement, vous avez utilisé de l'aspirine, des anti-inflammatoires non-stéroïdiens, du millepertuis, de la vitamine E à forte dose ou des médicaments similaires, sachez que cela peut accroître les risques d'hématomes et de saignements au niveau de la zone d'injection.
- Afin de minimiser les risques de complications potentielles, ce produit doit être utilisé uniquement par des professionnels de la santé ayant une formation appropriée, suffisamment d'expérience et connaissant bien l'anatomie de la zone d'injection.
- Les professionnels de la santé sont invités à discuter de tous les risques potentiels de l'injection des tissus mous avec leurs patients avant le traitement et s'assurer que les patients sont conscients des signes et symptômes de complications potentielles.

MISES EN GARDE

Assurez-vous que le sceau de l'emballage est bien intact et que la stérilité du produit n'a pas été compromise. Vérifiez la date d'expiration du produit. Ce produit est destiné à un usage unique; ne pas le réutiliser. Il existe un risque d'infection ou de transmission de maladies transmissibles par le sang en cas de réutilisation.

- L'introduction du produit dans le système vasculaire peut entraîner une embolisation, l'occlusion des vaisseaux, une ischémie ou un infarctus.
- Des effets indésirables rares mais graves associés à l'injection intravasculaire de produits de comblement des tissus mous dans le visage ont été rapportés et comprennent une déficience visuelle temporaire ou permanente, la cécité, l'ischémie cérébrale ou une hémorragie cérébrale, conduisant à un accident vasculaire cérébral, une nécrose de la peau, et des dommages aux structures faciales sous-jacentes.
- Cesser immédiatement l'injection si un patient présente l'un des symptômes suivants : changements dans la vision, signes d'accident vasculaire cérébral, blanchissement de la peau, ou douleur inhabituelle pendant ou peu après la procédure.
- Les patients doivent recevoir des soins médicaux rapides et peut-être l'évaluation par un professionnel de la santé approprié en cas d'injection intramusculaire.

Les médecins doivent prendre des précautions supplémentaires lorsqu'ils traitent des patients atteints d'une maladie auto-immune comme le SIDA ou qui sont infectés par le VIH et chez les patients qui suivent une immunothérapie, puisque ceux-ci sont plus susceptibles de subir des effets indésirables que les autres.

REMARQUES : Une technique d'injection appropriée est essentielle au succès du traitement et à la satisfaction des patients. Revanesse® Contour™ XL doit être injecté uniquement par un praticien qualifié, conformément aux lois et aux normes en vigueur.

La gradation sur la seringue n'est pas précise et doit servir de repère uniquement. La quantité à injecter sera déterminée par l'utilisateur en fonction de ses observations visuelles et tactiles de la zone à traiter.

DURÉE ET CONDITIONS DE CONSERVATION

Une date d'expiration est indiquée sur chaque boîte individuelle. Conserver entre 2 et 25 °C. Protéger du gel et des rayons directs du soleil.

FABRICANT

Prolleum Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

EU & Other Countries

COMPOSITION

Cross-linked hyaluronic acid (High Viscosity) 25mg/ml
In phosphate buffered saline
[Cross linked with Butanediol-diglycidylether (BDDE)]

DESCRIPTION

Revanesse® Contour™ XL is a colorless, odorless, transparent, and aqueous gel of synthetic origin. The gel is stored in a pre-filled disposable syringe. Each box contains one 10ml syringe of Revanesse® Contour™ XL.

APPLICATION RANGE / INDICATIONS

Application: Medium to deep facial rhytides.

Medical Indications: The products are space-occupying tissue reconstructive materials composed of a hyaluronic acid gel that is indicated for restoration of volume lost from lipoatrophy / lipodystrophy, and /or correction of contour deficiencies and anatomic deformities of either pathologic origin or after trauma, in soft tissue.

Intended patients are those desiring the correction of contour deficiencies and deformities in soft tissue, such as HIV-associated lipoatrophy and lipodystrophy.

Cosmetic Indication: Revanesse® Contour™ is indicated for the treatment of facial rhytides, volume restoration, lip augmentation, skin hydration and contouring of depressions by injection into tissue.

ANTICIPATED SIDE EFFECTS

Physicians must inform patients that with every injection of Revanesse® Contour™ XL there are potential adverse reactions that may be delayed or occur immediately after the injection. These include but are not limited to:

- Injection-related reactions might occur, such as transient erythema, swelling, pain, itching, discoloration or tenderness at the injection site. These reactions may last for one week.
- Nodules or induration are also possible at the injection site.
- Poor product performance due to improper injection technique.
- Glabellar necrosis, abscess formation, granulomas and hypersensitivity have all been reported with injections of hyaluronic acid products. It is important for physicians to take these reactions into account on a case-by-case basis. Reactions thought to be of hypersensitivity in nature have been reported in less than one in every 1500 treatments. These have consisted of prolonged erythema, swelling and induration at the implant site.

These reactions have started either shortly after injection or after a delay of 2 – 4 weeks and have been described as mild or moderate, with an average duration of 2 weeks. Typically, this reaction is self-limiting and resolves spontaneously with time. However, it is imperative that patients with hypersensitivity type reactions contact their physician immediately for assessment. Patients with multiple allergic reactions should be excluded from the treatment.

CONTRAINDICATIONS

- Do not inject Revanesse® Contour™ XL into eye contours (into the eye circle or eyelids).
- Pregnant women, or women during lactation should not be treated with Revanesse® Contour™ XL .
- Revanesse® Contour™ XL is only intended for intradermal use and must not be injected into blood vessels. This may occlude and could cause an embolism.
- Patients who develop hypertrophic scarring should not be treated with Revanesse® Contour™ XL .
- Contains trace amounts of gram positive bacterial proteins, and is contraindicated for patients with a history of allergies to such material.
- Never use Revanesse® Contour™ XL in conjunction with a laser, intense pulsed light, chemical peeling or dermabrasion treatments.
- People under the age of 18 should not be treated with Revanesse® Contour™ XL .
- Patients with acne and / or other inflammatory diseases of the skin should not be treated with Revanesse® Contour™ XL .
- Patients with unattainable expectations.
- Patients with auto-immune disorders or under immunotherapy.
- Patients with multiple severe allergies.
- Patients with acute or chronic skin disease in or near the injection sites.
- Coagulation defects or under anti-coagulation therapy.
- Patients with sensitivity to hyaluronic acid.

It is imperative that patients with adverse inflammatory reactions that persist for more than one week report this immediately to their physician. These conditions should be treated as appropriate (ie: corticosteroids or antibiotics). All other types of adverse reactions should be reported directly to the authorized distributor of the Revanesse® family of products and / or to Prollein Medical Technologies Inc. directly.

ADMINISTRATION & DOSAGE

- Revanesse® Contour™ XL should only be injected by or under the direct supervision of qualified physicians who have been trained on the proper injection technique for filling facial wrinkles.
- Before patients are treated they should be informed of the indications of the device as well as its contraindications and potential undesirable side effects.
- The area to be treated must be thoroughly disinfected. Be sure to inject only under sterile conditions.
- Inject the product slowly and apply the least amount of pressure necessary.
- Revanesse® Contour™ XL and needles packaged with it are for single use only. Do not re-use. If re-used, there is a risk of infection or transmission of blood born diseases.
- Keep the product at room temperature for 30 minutes prior to injection.
- The amount of Revanesse® Contour™ XL that is injected will depend on the severity of the depression or the level of correction desired.
- If the skin turns a white color (blanching), the injection should be stopped immediately and the area should be massaged until the skin returns to its normal color.
- Before injecting, press on the plunger of the syringe until a small drop is visible at the tip of the needle.

PRECAUTIONS

- Revanesse® Contour™ XL should not be injected into an area that already contains another filler product as there is no available clinical data on possible reactions.
- Revanesse® Contour™ XL should not be injected into an area where there is a permanent filler or implant.
- Hyaluronic acid products have a known incompatibility with quaternary ammonium salts such as benzalkonium chloride. Please ensure that Revanesse® Contour™ XL never comes into contact with this substance or medical instrumentation that has come into contact with this substance.
- Revanesse® Contour™ XL should never be used for breast enlargement, or for implantation into bone, tendon, ligament or muscle.
- Avoid touching the treated area for 12 hours after injection and avoid prolonged exposure to sunlight, UV, as well as extreme cold and heat.
- Until the initial swelling and redness have resolved, do not expose the treated area to intense heat (e.g. solarium and sunbathing) or extreme cold.
- If you have previously suffered from facial cold sores, there is a risk that the needle punctures could contribute to another eruption of cold sores.
- If you are using aspirin, non-steroidal anti-inflammatory medications, St. John's Wort or High doses of Vitamin E supplements prior to treatment or any similar medications be aware that these may increase bruising and bleeding at the injection site.
- The safety for use in patients under 18 years or over 65 years has not been established.
- Patients who are visibly ill, with bacterial or viral infections, influenza, or active fever should not be treated until a resolution of their symptoms.
- In order to minimize the risks of potential complications, this product should only be used by health care practitioners who have appropriate training, experience, and who are knowledgeable about the anatomy at and around the site of injection.
- Health care practitioners are encouraged to discuss all potential risks of soft tissue injection with their patients prior to treatment and ensure that patients are aware of signs and symptoms of potential complications.

WARNINGS

Confirm that the seal on the box has not been broken and sterility has not been compromised. Confirm that the product has not expired. Product is for single use only; do not re-use. If re-used, there is a risk of infection or transmission of blood born diseases.

- Introduction of product into the vasculature may lead to embolization, occlusion of the vessels, ischemia, or infarction.
- Rare but serious adverse events associated with the intravascular injection of soft tissue fillers in the face have been reported and include temporary or permanent vision impairment, blindness, cerebral ischemia or cerebral hemorrhage, leading to stroke, skin necrosis, and damage to underlying facial structures.
- Immediately stop the injection if a patient exhibits any of the following symptoms, including changes in vision, signs of a stroke, blanching of the skin, or unusual pain during or shortly after the procedure.
- Patients should receive prompt medical attention and possibly evaluation by an appropriate health care practitioner specialist should an intravascular injection occur.

The Revanesse® family of products should not be used in areas that have high vascularity. Use in these areas such as the glabella and nose region has resulted in cases of vascular embolization and symptoms consistent with ocular vessel occlusion (i.e.: blindness).

SHELF LIFE & STORAGE

Expiry is indicated on each individual package. Store between 2°-25° C, and protect from direct sun light and freezing.

NOTE: The correct injection technique is crucial to treatment success & patient satisfaction. Revanesse® Contour™ XL should only be injected by a practitioner qualified according to local laws and standards.

The graduation on the syringe is not precise and should be used as a guide only. The amount of material to be injected is best determined by visual and tactile assessment by the user.

MANUFACTURER

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Report any adverse event to, Tel: (44)02039669787

EU & Other Countries

COMPOSITION

Acide hyaluronique réticulé (haute viscosité) 25 mg/ml
Dans un tampon phosphate salin
[Réticulé avec de l'éther de butanediol-1,4 diglycidique (BDDE)]

DESCRIPTION

Le Revanesse® Contour™ XL est un gel incolore, inodore, transparent et aqueux d'origine synthétique. Il est conservé dans une seringue jetable préremplie. Chaque boîte contient une seringue de 10 ml de Revanesse® Contour™ XL.

APPLICATIONS / INDICATIONS

Application: Rides et plis du visage modérés à sévères.

Indications médicales : Les produits sont composés de matériaux qui reconstruisent les tissus conjonctifs (tissus de remplissage) et contiennent un gel d'acide hyaluronique recommandé pour retrouver du volume perdu suite à une lipoatrophie, une lipodystrophie ou une correction d'un défaut ou d'une déformation anatomique (des tissus mous) d'origine pathologique ou traumatique.

Le produit est destiné aux patients qui désirent une correction des défauts de contours et aux déformations des tissus mous qui peuvent notamment être attribuées à la lipoatrophie ou à la lipodystrophie associées au VIH.

Indications cosmétiques : Revanesse® Contour™ XL est recommandé pour traiter les rides faciales, restaurer le volume perdu, gonfler les lèvres, hydrater la peau et reformer les creux par injection dans les tissus.

EFFETS SECONDAIRES POSSIBLES

Les médecins doivent informer les patients qu'avec chaque injection de Revanesse® Contour™ XL existe une possibilité de réactions qui peuvent apparaître soit immédiatement après l'injection, soit après un certain délai. Les réactions possibles sont entre autres les suivantes:

- Un érythème fugace, une enflure, une douleur, une démangeaison, une décoloration ou une sensibilité au site de l'injection. Ces réactions peuvent durer une semaine.
- Des nodules ou des zones indurées peuvent aussi être observés au site de l'injection.
- Un résultat décevant lié à une mauvaise technique d'injection.
- Une nécrose dans la zone glabellaire, des abcès, des granulomes et une hypersensibilité ont été observés suite à des injections de produits à base d'acide hyaluronique. Ces réactions possibles doivent être prises en compte par les médecins au cas par cas.

Des réactions dites d'hypersensibilité ont été observées dans moins d'un traitement sur 1500. Elles se sont traduites par un érythème prolongé, une enflure et une induration au niveau de la zone d'implant.

Ces réactions ont commencé peu après l'injection ou après un délai de 2 à 4 semaines et ont été décrites comme faibles ou modérées avec une durée moyenne de 2 semaines. Ces réactions sont généralement automodératrices et disparaissent avec le temps. Il est cependant impératif que les patients développant des réactions de type hypersensible consultent leur médecin dans les plus brefs délais. Les patients aux réactions allergiques multiples doivent être exclus du traitement.

CONTRE-INDICATIONS

- Ne pas injecter le Revanesse® Contour™ XL au niveau du contour des yeux (cernes ou paupières).
- Les femmes enceintes ou qui allaitent ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Contour™ XL.
- Le Revanesse® Contour™ XL est exclusivement destiné à un usage intradermique et ne doit en aucun cas être injecté dans un vaisseau sanguin. Toute injection intraveineuse pourrait entraîner une embolie.
- Les patients qui développent des cicatrices hypertrophiques ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Contour™ XL.
- Contient des traces de protéines bactériennes à Gram positif: Contre-indiqué pour les patients ayant des antécédents allergiques à ce matériel.
- Ne jamais utiliser le Revanesse® Contour™ XL en conjonction avec un laser, une lumière pulsée intense, un gommage chimique ou des traitements de dermabrasion.
- Les personnes âgées de moins de 18 ans ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Contour™ XL.
- Les patients souffrant d'acné ou de toute autre maladie inflammatoire de la peau ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Contour™ XL.
- Les patients aux attentes déraisonnables ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Contour™ XL.
- Les patients atteints de maladies auto-immunes ou suivant une immunothérapie ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Contour™ XL.
- Les patients souffrant d'allergies multiples et sévères ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Contour™ XL.
- Les patients atteints d'une maladie de la peau grave ou chronique au niveau des sites d'injection ou dans les zones d'injections ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Contour™ XL.
- Les personnes souffrant de troubles de la coagulation ou suivant une anticoagulothérapie ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Contour™ XL.
- Les patients allergiques ou sensibles à l'acide hyaluronique ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Contour™ XL.
- Il est impératif que les patients présentant des réactions inflammatoires indésirables pendant plus d'une semaine en fassent part à leur médecin dans les plus brefs délais. Ces affections doivent être traitées de façon appropriée (ex.: corticostéroïdes ou antibiotiques). Tout autre type de réaction indésirable doit être directement signalé au distributeur autorisé de la famille de produits Revanesse® ou à Prolenium Medical Technologies Inc.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIE

- Le Revanesse® Contour™ XL ne doit être injecté que par des, ou sous la supervision de, médecins qualifiés qui ont été formés aux techniques d'injection appropriées pour le comblement des rides faciales.
- Les patients doivent être informés, avant tout traitement, des indications concernant cette technique ainsi que de ses contre-indications et de ses effets indésirables potentiels.
- La zone à traiter doit être parfaitement désinfectée. L'injection doit se faire dans des conditions stériles uniquement.

- Injecter lentement le produit et appliquer le minimum de pression nécessaire.
- Le Revanesse® Contour™ XL ainsi que les aiguilles incluses sont destinés à un usage unique. Ne pas réutiliser. Il existe un risque d'infection ou de transmission de maladies transmissibles par le sang en cas de réutilisation.
- Le produit doit être conservé à température ambiante pendant les 30 minutes précédant l'injection.
- La quantité de Revanesse® Contour™ XL injectée dépendra de la profondeur des rides ou du niveau de correction souhaité.
- Si la peau devient blanche, l'injection doit être immédiatement interrompue et la zone de l'injection doit être massée jusqu'à ce que la peau retrouve une couleur normale.
- Avant l'injection, faire sortir une goutte de liquide à la pointe de l'aiguille en exerçant une légère pression sur la seringue.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Le Revanesse® Contour™ XL ne doit en aucun cas être injecté dans une zone qui contient déjà un autre produit de comblement étant donné que les interactions et réactions possibles ne sont pas encore connues.
- Le Revanesse® Contour™ XL ne doit en aucun cas être injecté dans une zone où se trouve déjà un implant ou un produit de comblement définitif.
- Les produits à base d'acide hyaluronique ont une incompatibilité connue avec les sels d'ammonium quaternaires tels que le chlorure de benzalkonium. Assurez-vous que le Revanesse® Contour™ XL n'entre jamais en contact avec cette substance ou un instrument médical ayant été en contact avec cette substance.
- Le Revanesse® Contour™ XL ne doit jamais être utilisé pour une augmentation mammaire ou pour une implantation dans les os, tendons, ligaments ou muscles.
- Éviter tout contact avec la zone traitée pendant les 12 heures qui suivent l'injection. Éviter toute exposition prolongée au soleil, aux UV et aux températures extrêmes, chaudes ou froides.
- La zone traitée ne doit pas être exposée à une chaleur intense (véranda, bain de soleil, etc.) ou à un froid intense jusqu'à ce que l'enflure ou les rougeurs initiales aient disparu.
- Si vous avez déjà souffert d'herpès labial, sachez qu'il existe un risque que les perforations de l'aiguille provoquent une nouvelle éruption d'herpès labial.
- Si, avant le traitement, vous avez utilisé de l'aspirine, des anti-inflammatoires non-stéroïdiens, du millepertuis, de la vitamine E à forte dose ou des médicaments similaires, sachez que cela peut accroître les risques d'hématomes et de saignements au niveau de la zone d'injection.
- L'innocuité d'une utilisation avec des patients âgés de moins de 18 ans ou de plus de 65 ans n'a pas encore été confirmée.
- Les patients visiblement malades, souffrant d'infections bactériennes ou virales, de grippe ou de fortes fièvres ne doivent pas être traités avant la disparition de leurs symptômes.
- Afin de minimiser les risques de complications potentielles, ce produit doit être utilisé uniquement par des professionnels de la santé ayant une formation appropriée, suffisamment d'expérience et connaissant bien l'anatomie de la zone d'injection.
- Les professionnels de la santé sont invités à discuter de tous les risques potentiels de l'injection des tissus mous avec leurs patients avant le traitement et s'assurer que les patients sont conscients des signes et symptômes de complications potentielles.

MISES EN GARDE

Assurez-vous que le sceau de l'emballage est bien intact et que la stérilité du produit n'a pas été compromise. Vérifiez la date d'expiration du produit. Ce produit est destiné à un usage unique; ne pas le réutiliser. Il existe un risque d'infection ou de transmission de maladies transmissibles par le sang en cas de réutilisation.

- L'introduction du produit dans le système vasculaire peut entraîner une embolisation, l'occlusion des vaisseaux, une ischémie ou un infarctus.
 - Des effets indésirables rares mais graves associés à l'injection intravasculaire de produits de comblement des tissus mous dans le visage ont été rapportés et comprennent une déficience visuelle temporaire ou permanente, la cécité, l'ischémie cérébrale ou une hémorragie cérébrale, conduisant à un accident vasculaire cérébral, une nécrose de la peau, et des dommages aux structures faciales sous-jacentes.
 - Cesser immédiatement l'injection si un patient présente l'un des symptômes suivants : changements dans la vision, signes d'accident vasculaire cérébral, blanchissement de la peau, ou douleur inhabituelle pendant ou peu après la procédure.
 - Les patients doivent recevoir des soins médicaux rapides et peut-être l'évaluation par un professionnel de la santé approprié en cas d'injection intramusculaire.
- La gamme de produits Revanesse® ne doit pas être utilisée dans des zones à vascularisation élevée. L'application dans de telles zones, comme la glabelle ou le nez, peut causer une embolie et des symptômes vasculaires accompagnés de l'occlusion des vaisseaux de l'œil (c.-à.-d., la cécité).

DURÉE ET CONDITIONS DE CONSERVATION

Une date d'expiration est indiquée sur chaque boîte individuelle. Conserver entre 2 et 25 °C. Protéger du gel et des rayons directs du soleil.

REMARQUES : Une technique d'injection appropriée est essentielle au succès du traitement et à la satisfaction des patients. Le Revanesse® Contour™ XL doit être injecté uniquement par un praticien qualifié, conformément aux lois et normes en vigueur.

La gradation sur la seringue n'est pas précise et doit servir de repère uniquement. La quantité à injecter sera déterminée par l'utilisateur en fonction de ses observations visuelles et tactiles de la zone à traiter.

FABRICANT

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Signaler tout événement indésirable à, Tél: (44) 02039669787

EU & Other Countries

ZUSAMMENSETZUNG

Quervernetzt Hyaluronsäure (Hohe Viskosität) 25mg/ml
In Phosphat-gepufferter Kochsalzlösung
[Vernetzt mit Butanediol-Diglycidylether (BDDE)]

BESCHREIBUNG

Revanesse® Contour™ XL ist ein farbloses, geruchloses, durchsichtiges und wässriges Gel synthetischen Ursprungs. Das Gel wird in einer vorgefüllten Einwegspritze aufbewahrt. Jede Packung enthält eine 10-ml-Spritze mit Revanesse® Contour™ XL.

ANWENDUNGSBEREICH / INDIKATION

Anwendung: Mäßige bis starke Gesichtsfalten und -falten

Medizinische Indikationen: Bei den Produkten handelt es sich um raumfüllende Materialien zur Gewebewiederherstellung, bestehend aus einem Hyaluronsäure-Gel für den gezielten Wiederaufbau von Volumen, das aufgrund von Lipoathropie / Lipodystrophie geschwunden ist, und / oder für die gezielte Korrektur von Konturendefiziten und anatomischen Deformierungen des Weichgewebes, sei es pathologischen Ursprungs oder in Folge eines Unfalls.

Zur Zielgruppe gehören Patienten, die eine Korrektur von Konturendefiziten sowie Deformierungen des Weichgewebes wünschen, wie z. B. HIV-bedingte Lipoathropie und Lipodystrophie.

Kosmetische Indikation: Revanesse® Contour™ XL dient der gezielten Behandlung von Falten im Gesicht, der Volumenwiederherstellung, der Lippenvergrößerung, der Hautfeuchtigkeit sowie der Formung von Hautvertiefungen durch Injektion in die Haut.

ZU ERWARTENDE NEBENWIRKUNGEN

Ärzte müssen die Patienten darüber aufklären, dass bei jeder Injektion von Revanesse® Contour™ XL möglicherweise später oder unmittelbar nach der Injektion Nebenwirkungen auftreten können. Diese umfassen insbesondere:

- Injektionsbezogene Reaktionen, wie z. B. flüchtige Erythemen, Schwellungen, Schmerzen, Juckreiz, Verfärbung oder Empfindlichkeit an der Einstichstelle. Diese Reaktionen können bis zu einer Woche anhalten.
- Knotenbildungen oder Verhärtungen an der Einstichstelle sind ebenfalls möglich.
- Schlechte Produktleistung wegen falscher Einspritztechnik.

Nach Injektionen von Hyaluronsäure-Produkten ist über Glabellaneurose, Abszessbildung, Granulome und Überempfindlichkeit berichtet worden. Es ist wichtig, dass Ärzte diese Reaktionen von Fall zu Fall berücksichtigen. Reaktionen, von denen angenommen wird, dass sie auf Überempfindlichkeit zurückzuführen sind, wurden nach weniger als einer von 1500 Behandlungen berichtet. Dabei handelte es sich um lang anhaltende Erythemen, Schwellungen und Verhärtungen an der Implantationsstelle.

Diese Reaktionen begannen entweder kurz nach der Injektion oder 2 – 4 Wochen später und wurden als mild oder mittelstark mit einer durchschnittlichen Dauer von 2 Wochen beschrieben. Die Reaktion ist typischerweise selbstbegrenzend und verschwindet nach einer gewissen Zeit von selbst. Es ist jedoch unabdingbar, dass Patienten mit einer Überempfindlichkeitsreaktion zur Ablklärung sofort einen Arzt aufsuchen. Patienten mit allergischen Mehrfachreaktionen sollten von der Behandlung ausgeschlossen werden.

KONTRAINDIKATIONEN

- Revanesse® Contour™ XL darf nicht in die Augengegend (um das Auge herum oder in die Augenlider) gespritzt werden.
- Schwangere oder stillende Frauen sollten nicht mit Revanesse® Contour™ XL behandelt werden.
- Revanesse® Contour™ XL ist nur für den intradermalen Gebrauch bestimmt und darf nicht in Blutgefäße gespritzt werden. Dies könnte einen Verschluss zur Folge haben und zu einer Embolie führen.
- Patienten, bei denen sich hypertrophe Narben bilden, sollten nicht mit Revanesse® Contour™ XL behandelt werden.
- Enthält Spuren von Gram-positiven bakteriellen Proteinen und ist bei Patienten mit Allergien gegen diesen Stoff kontraindiziert.
- Revanesse® Contour™ XL niemals in Verbindung mit Laserstrahlen, intensiv gepulstem Licht, chemischen Peeling- oder Dermabrasionsbehandlungen verwenden.
- Patienten unter 18 Jahren sollten nicht mit Revanesse® Contour™ XL behandelt werden.
- Patienten mit Akne und/oder anderen entzündlichen Hauterkrankungen sollten nicht mit Revanesse® Contour™ XL behandelt werden.
- Patienten mit unerreichbaren Erwartungen.
- Patienten mit Autoimmunerkrankungen oder solche, die mit Immuntherapie behandelt werden.
- Patienten mit schweren Mehrfachallergien.
- Patienten mit akuten oder chronischen Hauterkrankungen an oder in der Nähe der Einstichstellen.
- Gerinnungsstörungen oder Patienten, die mit Antikoagulationstherapie behandelt werden.
- Patienten mit einer Empfindlichkeit gegen Hyaluronsäure.

Es ist unerlässlich, dass Patienten entzündliche Nebenwirkungen, die länger als eine Woche anhalten, umgehend ihrem Arzt melden. Diese Beschwerden müssen angemessen behandelt werden (d. h.: mit Kortikosteroiden oder Antibiotika). Alle anderen Arten von Nebenwirkungen sollten direkt dem autorisierten Vertreiber der Revanesse® -Produktfamilie und/oder Prollein Medical Technologies Inc. Direkt gemeldet werden.

VERABREICHUNG & DOSIERUNG

- Revanesse® Contour™ XL sollte nur von qualifizierten Ärzten, welche für die sachgemäßen Injektionstechniken zum Auffüllen von Gesichtsfalten ausgebildet sind, oder unter deren direkter Aufsicht verabreicht werden.
- Bevor die Patienten behandelt werden, müssen sie über die Indikationen des Verfahrens sowie über dessen Kontraindikationen und über mögliche Nebenwirkungen aufgeklärt werden.
- Die zu behandelnde Stelle muss sorgfältig desinfiziert werden. Bitte sicherstellen, dass die Injektion ausschließlich unter sterilen Bedingungen verabreicht wird.
- Injizieren Sie das Produkt langsam und wenden Sie nur soviel Druck wie unbedingt nötig an.
- Revanesse® Contour™ XL und die beigegebenen Nadeln sind nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt. Nicht wiederverwenden. Im Falle einer Wiederverwendung besteht ein Infektionsrisiko oder ein Risiko der Übertragung von Blutkrankheiten.
- Das Produkt vor der Injektion 30 Minuten lang bei Zimmertemperatur aufbewahren.
- Die eingespritzte Menge Revanesse® Contour™ XL hängt von der Tiefe der Falte bzw. dem gewünschten Korrekturgrad ab.

- Falls die Haut weiß wird (erbleicht), sollte die Injektion sofort abgebrochen und die Stelle so lange massiert werden, bis die Haut wieder die normale Hautfarbe annimmt.
- Drücken Sie vor der Injektion den Einspritzkolben ein wenig herunter, bis an der Spitze der Nadel ein kleiner Tropfen sichtbar wird.

VORSICHTSMASSNAHMEN

- Weil keine klinischen Daten über mögliche Reaktionen zur Verfügung stehen, darf Revanesse® Contour™ XL nicht in eine Stelle eingespritzt werden, die bereits ein anderes Füllerprodukt enthält.
- Revanesse® Contour™ XL nicht in ein Gebiet einspritzen, das einen Dauerfüller bzw. ein Implantat enthält.
- Hyaluronsäure-Produkte sind bekanntlich unverträglich mit quartären Ammoniumsalzen wie Benzalkoniumchlorid. Bitte sicherstellen, dass Revanesse® Contour™ XL niemals mit dieser Substanz oder mit medizinischen Instrumenten, die mit dieser Substanz in Kontakt waren, in Berührung kommt.
- Revanesse® Contour™ XL niemals für Brustvergrößerungen oder zur Implantation in Knochen, Sehnen, Bänder oder Muskeln verwenden.
- Die behandelte Stelle während 12 Stunden nach der Injektion möglichst nicht berühren und nicht längerer Zeit Sonnenlicht, UV-Licht oder extremer Kälte und Hitze aussetzen.
- Die behandelte Stelle keiner extremen Hitze (z. B. Solarium oder Sonnenbaden) bzw. extremer Kälte aussetzen, bis die anfänglichen Schwellungen und Rötungen zurückgegangen sind.
- Falls Sie früher an Kälteflecken im Gesicht gelitten haben, besteht das Risiko, dass die Nadeleinstiche erneut zu einem Ausbruch von Kälteflecken beitragen können.
- Falls Sie vor der Behandlung Aspirin, nicht-steroidale entzündungshemmende Medikamente, Johanniskraut oder hohe Dosen von Vitamin E-Zusätzen oder ähnliche Substanzen einnehmen, ist damit zu rechnen, dass an der Einstichstelle Blutergüsse oder Blutungen auftreten können.
- Die Sicherheit für die Verwendung bei Patienten unter 18 Jahren oder über 65 Jahren wurde noch nicht belegt.
- Patienten, die sichtbar krank sind mit Bakterien- oder Virusinfektionen, Grippe oder aktivem Fieber dürfen nicht behandelt werden, bis deren Symptome abgeklungen sind.
- Um die Risiken möglicher Komplikationen zu reduzieren, sollte dieses Produkt nur von medizinischen Fachkräften mit angemessener Ausbildung und Erfahrung, die über ausreichendes Wissen über die Anatomie der Injektionsstelle und dem Bereich darum verfügen, verwendet werden.
- Medizinische Fachkräfte sind dazu angehalten, alle potentiellen Risiken einer Weichgewebe-Injektion vor der Behandlung mit ihren Patienten zu besprechen und sicherzustellen, dass die Patienten über Anzeichen und Symptome eventueller Komplikationen informiert sind.

WARNHINWEISE

Bitte sicherstellen, dass der Verschluss der Schachtel nicht zerstört und die Sterilität nicht beeinträchtigt ist. Vergewissern Sie sich, dass das Produkt nicht abgelaufen ist. Das Produkt ist nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt; nicht wiederverwenden. Im Falle einer Wiederverwendung besteht ein Infektionsrisiko oder ein Risiko der Übertragung von Blutkrankheiten.

- Die Einführung des Produkts in das Gefäßsystem kann zur Embolisierung oder zum Verschluss von Gefäßen, zu Ischämie oder einem Infarkt führen.
 - Es wurden seltene, aber schwerwiegende unerwünschte Ereignisse in Verbindung mit der intravaskulären Injektion von Weichgewebefüllern ins Gesicht berichtet. Diese umfassen eine vorübergehende oder dauerhafte Sehbehinderung, Erblindung, zerebrale Ischämie, Hirnblutung mit daraus resultierendem Schlaganfall, Hautnekrose und Zerstörung der darunter liegenden Gesichtsstrukturen.
 - Beenden Sie die Injektion sofort, wenn ein Patient irgendeines der folgenden Symptome zeigt, einschließlich Veränderungen des Sehvermögens, Anzeichen eines Schlaganfalls, blasses Haut oder ungewöhnliche Schmerzen während oder kurz nach dem Verfahren.
 - Im Falle einer intravaskulären Injektion müssen Patienten umgehend medizinische Betreuung und gegebenenfalls eine Beurteilung durch einen entsprechenden Facharzt erhalten.
- Das gesamte Spektrum an Revanesse®-Produkten sollte nicht in Bereichen eingesetzt werden, die eine hohe Vaskularität aufweisen. Die Verwendung in Bereichen wie der Glabella und der Nasengegend hat zu Fällen von Gefäßembolisationen und zu Symptomen von okularem Gefäßverschluss (d.h. Blindheit) geführt.

HALTBARKEIT & AUFBEWAHRUNG

Das Verfallsdatum ist auf jeder einzelnen Packung angegeben. Zwischen 2°bis 25°C aufbewahren und vor direktem Sonnenlicht und Gefrieren schützen.

HINWEIS: Die richtige Injektionstechnik ist entscheidend für den Behandlungserfolg & die Patientenzufriedenheit. Revanesse® Contour™ XL darf nur von qualifizierten Fachkräften eingespritzt werden, die nach den örtlich geltenden Gesetzen und Normen ausgebildet wurden.

Die Messskala auf der Spritze ist ungenau und sollte lediglich als Richtwert benutzt werden. Die Menge des eingespritzten Materials wird am besten anhand der visuellen und taktilen Beurteilung durch den Benutzer bestimmt.

■ HERSTELLER

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Melden Sie unerwünschte Ereignisse an: Tel.: (44) 02039669787

EU & Other Countries

COMPOSIZIONE

Acido ialuronico reticolante (alta viscosità) 25mg/ml
In tampone fosfato salino
[Agente reticolante: BBDE (Butandiolo-diglicidiletere)]

DESCRIZIONE

Revanesse® Contour™ XL è un gel incolore, inodore trasparente e acquoso, di origine sintetica. Il gel è conservato in una siringa pre-riempita usa e getta. Ogni confezione contiene una siringa da 10 ml di Revanesse® Contour™ XL.

USI / INDICAZIONI

Applicazione: rughe e pieghe del viso da moderate a gravi.

Indicazioni Mediche: I prodotti sono materiali ricostruttivi di riempimento dei tessuti, composti da un gel di acido ialuronico che è indicato per il ripristino del volume perso per lipoatrofia/lipodistrofia, e/o l'eliminazione delle carenze e le deformità anatomiche di contorno, di origine sia patologica o traumatica, nei tessuti molli.

I pazienti destinatari sono quelli che vogliono la correzione delle carenze e le deformità di contorno nei tessuti molli, come la lipoatrofia e lipodistrofia associata all'HIV.

Indicazioni Cosmetiche: Revanesse® Contour™ XL è indicato per il trattamento delle rughe facciali, ripristino del volume, aumento delle labbra, l'idratazione della pelle e il contorno delle depressioni per iniezione nel tessuto.

EFFETTI COLLATERALI PREVISTI

I medici devono informare i pazienti che con ogni iniezione di Revanesse® Contour™ XL esistono reazioni potenziali a effetto ritardato o immediato dopo l'iniezione. Queste includono ma non si limitano a:

- Possibili reazioni collegate all'iniezione come: eritema transiente, gonfiore, dolore, prurito, scoloramento o sensibilità sul sito dell'iniezione. Queste reazioni possono perdurare una settimana.
- Possibili noduli o indurimento sul sito dell'iniezione.

- Prestazioni mediocri del prodotto dovute a una tecnica di iniezione erronea.
- Necrosi glabellare, formazione di ascesso, granulomi e ipersensibilità, riportati a seguito di iniezioni di prodotti a base di acido ialuronico. È importante che il medico prenda in considerazione queste reazioni caso per caso.

Le reazioni che si pensano essere di natura ipersensibile sono state riportate in meno di un caso su 1500 trattamenti. Queste consistevano in eritema prolungato, gonfiore e indurimento nel sito dell'iniezione.

Tali reazioni sono apparse in breve tempo dopo l'iniezione o dopo 2-4 settimane e sono state descritte come lievi o moderate, di una durata media di 2 settimane. Si tratta di una tipica reazione autolimitante che si risolve spontaneamente col passare del tempo. Tuttavia, i pazienti affetti da reazioni di ipersensibilità si devono mettere in contatto con il proprio medico per una valutazione immediata del caso. I pazienti con reazioni allergiche multiple dovrebbero essere esclusi dal trattamento.

CONTROINDICAZIONI

- I prodotti sono controindicati nei casi di ipersensibilità a tutti gli anestetici locali di tipo ammidico (non solo alla Non iniettare Revanesse® Contour™ XL intorno agli occhi (area perioculari o palpebre).
- Donne gravide o che sono in periodo di allattamento non dovrebbero essere trattate con Revanesse® Contour™ XL .
- Revanesse® Contour™ XL è designato solo per uso intradermico e non deve essere iniettato nei vasi sanguigni. Ciò potrebbe occluderli e causare un'embolia.
- Pazienti che sviluppano cicatrici ipertrofiche non dovrebbero essere trattati con Revanesse® Contour™ XL .
- Contiene tracce di proteine batteriche positive ed è controindicato per pazienti che presentano reazioni allergiche a tale materiale.
- Non usare mai Revanesse® Contour™ XL in abbinamento a trattamento laser, luce pulsante intensa, peeling chimico o dermoabrasione.
- Non trattare con Revanesse® Contour™ XL i pazienti di età inferiore a 18 anni.
- Pazienti con acne e/o altre malattie infiammatorie della pelle non dovrebbero essere trattati con Revanesse® Contour™ XL .
- Il trattamento è controindicato anche per pazienti con aspettative irrealizzabili.
- Pazienti con malattie autoimmuni o sottoposti a immunoterapia.
- Pazienti affetti da gravi allergie multiple.
- Pazienti affetti da malattie acute o croniche della pelle nel sito d'iniezione o nelle sue vicinanze.
- Pazienti con patologie della coagulazione o sottoposti a terapia anti-coagulazione.
- Pazienti affetti da sensibilità all'acido ialuronico.
- I pazienti affetti da reazioni infiammatorie avverse che persistano per più di una settimana devono contattare immediatamente il proprio medico. Queste condizioni dovrebbero essere trattate in modo appropriato (per esempio con corticosteroidi o antibiotici). Tutti gli altri tipi di reazioni avverse dovrebbero essere riportati direttamente al distributore autorizzato della gamma di prodotti Revanesse® e/o direttamente a Prolenium Medical Technologies Inc.

SOMMINISTRAZIONE E DOSI

- Revanesse® Contour™ XL va iniettato esclusivamente da medici qualificati che abbiano ricevuto la formazione appropriata sulle tecniche di iniezione per il trattamento delle rughe facciali o sotto la loro diretta supervisione.
- Prima che i pazienti siano sottoposti a trattamento, devono essere informati sulle indicazioni del dispositivo, sulle controindicazioni e sui potenziali effetti indesiderati.
- L'area sottoposta a trattamento deve essere disinfeccata molto accuratamente. Assicurarsi che l'iniezione avvenga in ambiente sterile.
- Iniettare il prodotto lentamente applicando la minima pressione necessaria.
- La confezione di Revanesse® Contour™ XL e gli aghi contenuti nella confezione sono per uso singolo. Non riutilizzarli. Se riutilizzati, c'è il rischio di infezione o di malattie a trasmissione ematica.
- Mantenere il prodotto a temperatura ambiente per 30 minuti prima dell'iniezione.
- La dose di Revanesse® Contour™ XL iniettata dipende dalla profondità della ruga o dal livello di correzione desiderato.
- Se la pelle assume un colore bianco (scolorimento), l'iniezione deve essere immediatamente arrestata e l'area massaggiata fino a quando la pelle non ritorni al suo colore normale.
- Prima dell'iniezione premere sullo stantuffo della siringa fino a quando non appaia una piccola goccia sulla punta dell'ago.

PRECAUZIONI

- Revanesse® Contour™ XL non dovrebbe essere iniettato in un'area che già contiene un altro prodotto filler in quanto non esistono dati clinici riguardo a possibili reazioni.
- Revanesse® Contour™ XL non dovrebbe essere iniettato in un'area dove esiste un filler permanente o un impianto.
- I prodotti a base di acido ialuronico presentano una incompatibilità nota con sali di ammonio quaternario come il cloruro di benzalconio. Assicurarsi che Revanesse® Contour™ XL non venga a contatto con questa sostanza o con strumenti medici che le siano stati a contatto.
- Revanesse® Contour™ XL non dovrebbe mai essere utilizzato per aumento del seno o per impianti nell'osso, tendine, legamento o muscolo.
- Evitare di toccare l'area trattata per 12 ore dopo l'iniezione ed evitare l'esposizione prolungata alla luce del sole, raggi UV e al calore o freddo estremi.
- Fino a quando il gonfiore e il rossore iniziali non siano risolti, non esporre l'area trattata a calore intenso (per esempio solarium o esposizione al sole) o a freddo estremo.
- Se in precedenza si è sofferto di herpes semplice nella zona del viso, esiste il rischio che le iniezioni con l'ago contribuiscano a un'altra eruzione di herpes semplice.
- Tenere presente che l'uso di aspirina, medicine anti-infiammatorie non steroidi, estratti di Erba di San Giovanni, supplementi di vitamina E ad alte dosi, o medicine simili prima del trattamento potrebbe aumentare i lividi e il sanguinamento nel sito dell'iniezione.
- La sicurezza per l'uso in pazienti con età inferiore a 18 anni o superiore a 65 non è stata dimostrata.
- I pazienti visibilmente malati, con infezioni batteriche o virali, influenza o febbre attiva non devono essere trattati fino a quando non scompaiono i loro sintomi.
- Per ridurre al minimo i rischi di potenziali complicazioni, questo prodotto dovrebbe essere utilizzato solo da personale sanitario, con una specifica formazione e esperienza e conoscenza dell'anatomia relativamente alla sede dell'iniezione.
- Il personale sanitario è invitato a comunicare ai loro pazienti tutti i rischi potenziali derivante da iniezione di tessuto molle prima del trattamento ed assicurarsi che i pazienti non presentino segni e sintomi di potenziali complicazioni.

AVVERTENZE

Assicurarsi che il sigillo sulla confezione non sia stato danneggiato e che la sterilità non sia stata compromessa. Accertarsi che il prodotto non sia scaduto. Il prodotto è per uso singolo. Se riutilizzati, c'è il rischio di infezione o di malattie a trasmissione ematica.

- L'introduzione del prodotto nel sistema vascolare può provocare embolia, occlusione dei vasi, ischemia oppure infarto.
- Reazioni avverse rare, ma gravi, associate all'iniezione intravascolare di filler di tessuto molle nel viso sono riportate e includono disturbi temporanei o permanenti alla vista, cecità, ischemia cerebrale oppure emorragia cerebrale, scaturendo in ictus, necrosi cutanea e danni alle strutture più profonde del viso.
- Interrompere immediatamente l'iniezione se il paziente presenta uno dei seguenti sintomi, compresi alterazioni della vista, indizi di ictus, pallore della cute o dolore insolito durante oppure immediatamente dopo la procedura.
- I pazienti dovrebbero ricevere assistenza medica tempestiva e possibilmente una valutazione specialistica da parte di personale sanitario nel caso in cui sia necessario effettuare un'iniezione intravascolare.

La famiglia di prodotti Revanesse® non deve essere usata su zone che hanno alta vascolarizzazione. L'uso in queste zone come la regione glabellare e il naso ha portato a casi di embolizzazione vascolare e sintomi compatibili con l'occlusione dei vasi oculari (es: la cecità).

DURATA E CONSERVAZIONE

La data di scadenza è indicata su ogni singola confezione. Conservare il prodotto fra i 2° e 25° C e proteggerlo dai raggi diretti del sole e dal gelo.

NOTE: La tecnica corretta di iniezione è cruciale per il successo del trattamento e la soddisfazione del cliente. Revanesse® Contour™ XL va iniettato esclusivamente da un professionista qualificato e in conformità alle norme vigenti.

La graduazione sulla siringa non è precisa e dovrebbe essere usata unicamente come guida. La dose di prodotto da iniettare è determinata meglio da una valutazione visiva e tattile da parte dell'utilizzatore.

■ PRODUTTORE

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Segnalare qualsiasi evento avverso a, Tel: (44) 02039669787

EU & Other Countries

COMPOSICIÓN

Ácido hialurónico reticulado (alta viscosidad) 25mg/ml
En tampón fosfato salino
[Reticulado con butanodiol diglicidil éter (BDGE)]

DESCRIPCIÓN

Revanesse® Contour™ XL es un gel incoloro, inodoro, transparente y acuoso de origen sintético. El gel viene dentro de una jeringa desecharable precargada. Cada caja contiene una jeringa de 10 ml de Revanesse® Contour™ XL.

INTERVALO DE APLICACIÓN/INDICACIONES

Aplicación: Arrugas y pliegues faciales de moderados a severos.

Indicaciones médicas: Los productos son materiales de reconstrucción tisular mediante ocupación de espacio, compuestos por un gel de ácido hialurónico, indicado para la restauración del volumen perdido por lipoatrofia/lipodistrofia y/o la corrección de las deficiencias de contorno y deformidades anatómicas en el tejido blando, ya sean de origen patológico o posteriores a un traumatismo.

Diseñado para pacientes que desean corregir de deficiencias de contorno y deformidades en el tejido blando, tales como la lipoatrofia y la lipodistrofia, asociadas a la infección por VIH.

Indicación cosmética: Revanesse® Conrou™ se indica para el tratamiento de ritidosis facial, restauración de volumen, aumento de labios, hidratación de la piel y moldeado de depresiones, mediante inyecciones en el tejido.

EFEKTOS SECUNDARIOS ANTICIPADOS

Los médicos deben informar a los pacientes que cada inyección de Revanesse® Contour™ XL presenta reacciones adversas potenciales que pueden suceder más tarde o inmediatamente después de la inyección. Dichas reacciones incluyen, sin límites, las siguientes:

- Pueden presentarse reacciones relacionadas con la inyección, como eritema pasajero, hinchazón, dolor, picazón, decoloración o sensibilidad en la zona de la inyección. Estas reacciones pueden durar hasta una semana.
- También son posibles los nódulos o induración en la zona de la inyección.
- Bajo rendimiento del producto debido a una técnica de inyección no adecuada.
- Se han registrado casos de necrosis glabellar, formación de abscesos, granulomas e hipersensibilidad tras la aplicación de productos de ácido hialurónico. Es importante que los médicos evalúen estas reacciones caso por caso. Las reacciones consideradas de tipo hipersensible se han reportado en menos de un tratamiento por cada 1500. Se han manifestado como eritema prolongado, hinchazón e induración en la zona del implante.

Estas reacciones se presentaron poco tiempo después de administrar la inyección o con un retraso de 2 a 4 semanas y se han descrito como leves o moderadas; la duración en promedio es de 2 semanas. Tipicamente, esta reacción es de resolución rápida y desaparece espontáneamente con el tiempo. Sin embargo, aquellos pacientes que presentan reacciones de tipo hipersensible deben consultar a su médico de inmediato para una evaluación. Los pacientes con reacciones alérgicas múltiples deberían ser excluidos del tratamiento.

CONTRAINDICACIONES

- No inyecte Revanesse® Contour™ XL dentro del contorno de los ojos (dentro de las ojeras ni los párpados).
- Las mujeres embarazadas o que están en período de lactancia no deberían utilizar Revanesse® Contour™ XL .
- Revanesse® Contour™ XL fue hecho únicamente para uso intradérmico y no debe inyectarse en los vasos sanguíneos Esto puede causar una oclusión y una embolia.
- Los pacientes que desarrollan cicatrices hipertróficas no deberían utilizar Revanesse® Contour™ XL .
- Contiene trazas de proteínas bacteriales grampositivas y está contraindicado para pacientes con antecedentes de alergias a las mismas.
- Nunca use Revanesse® Contour™ XL en combinación con tratamientos de láser, luz pulsada intensa, exfoliación química o dermabrasión.
- Los menores de 18 años no deberían utilizar Revanesse® Contour™ XL .
- Los pacientes con acné u otras enfermedades inflamatorias de la piel no deberían utilizar Revanesse® Contour™ XL .
- Los pacientes que tienen expectativas inalcanzables.
- Los pacientes con enfermedades autoinmunes o que están recibiendo inmunoterapia.
- Los pacientes que presentan alergias severas múltiples.
- Los pacientes con enfermedades agudas de la piel o crónicas en la zona de la inyección o cerca de ella.
- Defectos de coagulación o necesidad de terapia anticoagulante.
- Los pacientes con sensibilidad al ácido hialurónico.

Los pacientes con reacciones inflamatorias adversas que persistan más de una semana deben consultar a su médico de inmediato. Estas afecciones deben tratarse de manera apropiada (por ejemplo: con corticosteroides o antibióticos). Cualquier otro tipo de reacción adversa debe reportarse directamente al distribuidor autorizado de la familia de productos Revanesse® o a Prolleum Medical Technologies Inc. directamente.

ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

- Revanesse® Contour™ XL sólo debería inyectarse bajo la supervisión directa de médicos calificados que han recibido capacitación sobre las técnicas de inyección apropiadas para el relleno de arrugas faciales.
- Antes de tratar a los pacientes, hay que informarles sobre las indicaciones del dispositivo, al igual que las contraindicaciones y los potenciales efectos secundarios no deseados.
- Debe desinfectar a fondo el área que será tratada. Asegúrese de inyectar sólo en condiciones estériles.
- Inyecte el producto lentamente y aplique la presión mínima necesaria.
- Revanesse® Contour™ XL y las agujas que vienen en el paquete sólo pueden usarse una vez. No se deben reutilizar. Si son reutilizadas, hay un riesgo de infección o de transmisión de enfermedades a través de la sangre.
- Mantenga el producto a temperatura ambiente durante 30 minutos antes de aplicar la inyección.
- La cantidad de Revanesse® Contour™ XL que se inyecta dependerá de la gravedad de la depresión o el nivel de corrección buscado.
- Si la piel se torna de color blanco (palidecimiento), detenga la inyección de inmediato y realice un masaje en el área hasta que la piel recupere su coloración normal.
- Antes de aplicar la inyección, presione el émbolo de la jeringa hasta ver una pequeña gota en la punta de la aguja.

PRECAUCIONES

- Revanesse® Contour™ XL no debe inyectarse en un área que contenga otro producto de relleno, ya que no existen datos clínicos sobre las posibles reacciones.
- Revanesse® Contour™ XL no debe inyectarse en un área que tenga un producto de relleno o implante permanente.
- Los productos de ácido hialurónico presentan una incompatibilidad conocida con las sales de amonio cuaternario, como el cloruro de benzalconio. Asegúrese de que Revanesse® Contour™ XL nunca entre en contacto con esta sustancia o con un instrumento médico que haya estado en contacto con dicha sustancia.
- Revanesse® Contour™ XL no debería usarse nunca para aumentos mamarios, ni para implantes en huesos, tendones, ligamentos o músculos.
- No toque el área tratada durante las 12 horas posteriores a la inyección y evite la exposición prolongada a la luz solar, los rayos UV y el frío y calor extremos.
- Hasta que la hinchaón y el enrojecimiento iniciales hayan desaparecido, no exponga la zona tratada al calor intenso (por ejemplo: no vaya a camas solares ni tome sol) ni al frío extremo.
- Si ya ha sufrido de herpes bucales, existe un riesgo de que el pinchazo de la aguja cause otra erupción de dichos herpes.
- Si toma aspirina, antiinflamatorios no esteroides, hierba de San Juan, dosis altas de suplementos de vitamina E o cualquier medicamento similar antes del tratamiento, tenga en cuenta que éstos pueden aumentar los moretones y el sangrado en la zona de la inyección.
- Aún no se ha determinado si su uso es seguro en pacientes menores de 18 años o mayores de 65 años.
- Los pacientes que estén notablemente enfermos, con infecciones bacteriales o virales, gripe o fiebre activa no deberían tratarse hasta que hayan desaparecido los síntomas.
- A fin de minimizar los riesgos de las posibles complicaciones, este producto solo debe ser utilizado por médicos con la capacitación y la experiencia adecuadas y que tengan conocimientos de la anatomía del sitio de inyección y las áreas circundantes.
- Se recomienda a los médicos analizar con sus pacientes todos los posibles riesgos de las inyecciones en tejidos blandos antes del tratamiento y que se aseguren de que los pacientes conozcan los signos y síntomas de las posibles complicaciones.

ADVERTENCIAS

Confirme que el sello de la caja no esté roto y que la esterilidad no haya sido comprometida. Confirme que el producto no haya caducado. El producto es para ser utilizado una sola vez; no lo reutilice. Si son reutilizadas, hay un riesgo de infección o de transmisión de enfermedades a través de la sangre.

- El ingreso del producto en el sistema vascular podría provocar embolización, oclusión de los vasos, isquemia o infarto.
- Se han informado eventos adversos poco frecuentes, pero graves, relacionados con la inyección intravascular de rellenos de tejidos blandos en el rostro, estos incluyen defectos temporarios o permanentes en la vista, ceguera, isquemia cerebral o hemorragia cerebral, que provoca accidente cerebrovascular, necrosis cutánea y daño en las estructuras faciales subyacentes.
- Se debe interrumpir la inyección de inmediato si un paciente muestra cualquiera de los siguientes síntomas: cambios en la vista, signos de accidente cerebrovascular, palidez de la piel o dolor no habitual durante el procedimiento o inmediatamente después.
- Los pacientes deben recibir atención médica inmediata y, posiblemente, debe evaluarlos un médico especialista si ocurre una inyección intravascular.

La familia de productos Revanesse® no debe ser utilizada en áreas de alta vascularización. Su uso en estas áreas, como la región glabellar y nasal, ha provocado casos de embolización vascular y síntomas concordantes con oclusión de venas retinianas (es decir, ceguera).

VIDA ÚTIL Y ALMACENAMIENTO

La fecha de caducidad figura en cada paquete individual. Almacénelo entre 2° y 25° C y protéjalo de la luz solar directa y el congelamiento.

NOTA: Es crucial utilizar la técnica de inyección correcta para que el tratamiento sea exitoso y el paciente esté satisfecho. Solamente un médico calificado según las leyes y normas locales debería inyectar Revanesse® Contour™ XL.

La graduación en la jeringa no es precisa y sólo deberá usarse como guía. La mejor manera de determinar la cantidad de material que debe inyectarse es mediante una evaluación visual y táctil por parte del usuario.

FABRICANTE

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canadá

Informe cualquier evento adverso al Tel: (44) 02039669787

EU & Other Countries

COMPOSIÇÃO

Ácido hialurônico reticulado (Alta Viscosidade) 25mg/ml
Em solução salina Fosfato tamponada
[Reticulado com Diglicidil Éter de Butanediol (BDDE)]

DESCRIÇÃO

O Revanesse® Contour™ XL é um gel aquoso, transparente, sem odor e sem cor, de origem sintética. O gel é armazenado em seringa descartável pré-envasada. Cada caixa contém uma seringa de 10 ml de Revanesse® Contour™ XL.

ALCANCE DA APLICAÇÃO /INDICAÇÕES

Aplicação: Rugas e dobras faciais moderadas a graves.

Indicações Médicas: Os produtos são materiais reconstrutores de tecido que preenchem os vinhos, compostos de um ácido hialurônico em gel, que é indicado para restauração de volume perdido por lipoatrofia / lipodistrofia, e / ou correção de deficiências de contorno e deformidades anatômicas, quer de origem patológica ou após traumas, em tecidos moles.

É indicado para os pacientes que desejam corrigir as deficiências e deformidades de contorno em tecidos moles, tais como lipoatrofia e lipodistrofia associada ao HIV.

Indicação Cosmética: O Revanesse® Contour™ XL é indicado para o tratamento de rítmidas faciais, restauração de volume, aumento dos lábios, hidratação da pele e contorno de depressões por injeção no tecido

EFEITOS COLATERAIS PREVISTOS

Os médicos devem informar os pacientes de que com cada injeção de Revanesse® Contour™ XL existem reações adversas em potencial que podem ocorrer imediatamente após a aplicação ou que poderão ser tardias. Essas reações incluem, mas não estão limitadas a:

- Reações relacionadas à injeção podem ocorrer, tais como eritema, inchaço, dor, coceira, descoloração ou sensibilidade temporárias no local da injeção. Estas reações podem durar uma semana.
- Nódulos ou endurecimento são também possíveis no local da aplicação.
- Mau desempenho do produto devido à técnica não apropriada da aplicação.
- Necrose na região glabellar, formação de abscesso, granulomas e hipersensibilidade foram relatados após injeções de produtos com ácido hialurônico. É importante os médicos levarem estes dados em consideração, baseados em cada caso.

As reações atribuídas à hipersensibilidade foram relatadas em menos de um em cada 1.500 tratamentos. Estas consistem de eritema prolongado, inchaço e endurecimento no local do implante.

Estas reações começaram logo após a injeção ou após um período de 2 a 4 semanas e foram descritas como leves ou moderadas, com uma média de duração de 2 semanas. Tipicamente, esta reação é restrita e resolve-se espontaneamente com o tempo. Entretanto, é imperativo que os pacientes com reações de hipersensibilidade contatem o seu médico imediatamente para uma avaliação. Os pacientes com múltiplas reações alérgicas devem ser excluídos do tratamento.

CONTRA-INDICAÇÕES

- Não injetar Revanesse® Contour™ XL no contorno dos olhos (no círculo do olho ou pálpebras).
- Mulheres grávidas, ou mulheres que estejam a amamentar não devem ser tratadas com Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL é destinado apenas para uso intradermal e não deve ser injetado nas veias sanguíneas. Isto pode obstruir e causar um embolismo.
- Pacientes que desenvolvam cicatrização hipertrófica não devem ser tratados com Revanesse® Contour™ XL.
- Contém traços de quantidade de proteínas de bactérias gram-positivas e é contraindicado para pacientes com histórico de alergias dessa substância
- Nunca use Revanesse® Contour™ XL em conjunto com laser, luz intensa pulsada, peeling químico ou tratamentos de dermabrasão.
- Pessoas menores de 18 anos não devem ser tratadas com Revanesse® Contour™ XL.
- Pacientes com acne e/ou outras doenças inflamatórias da pele não devem ser tratados com Revanesse® Contour™ XL.
- Pacientes com expectativas que não podem ser cumpridas.
- Pacientes com desordens autoimunes ou sob imunoterapia.
- Pacientes com múltiplas alergias severas.
- Pacientes com doença de pele crônica ou aguda no local ou perto do local da injeção.
- Defeitos de coagulação ou sob terapia anti-coagulante.
- Pacientes com sensibilidade ao ácido hialurônico.
- É imprescindível que os pacientes com reações inflamatórias adversas que persistirem por mais de uma semana as relatem imediatamente ao médico. Estas condições devem ser tratadas apropriadamente (isto é, corticosteroides ou antibióticos). Todos os outros tipos de reações adversas devem ser relatadas diretamente ao distribuidor autorizado da família de produtos Revanesse® e/ou ao Prollein Medical Technologies Inc. diretamente.

ADMINISTRAÇÃO E DOSAGEM

- Revanesse® Contour™ XL só deve ser injetado por, ou com a supervisão direta de, médicos qualificados que foram treinados nas técnicas apropriadas de aplicação para preenchimento de rugas faciais.
- Antes dos pacientes serem tratados, devem ser informados acerca as indicações do dispositivo bem como das contraindicações e dos efeitos colaterais indesejáveis em potencial.
- A área a ser tratada deve ser desinfetada completamente. Certifique-se de injetar somente sob condições estéreis.
- Injeite o produto lentamente e aplique a menor quantidade necessária de pressão.
- Revanesse® Contour™ XL e as agulhas que acompanham são para uso único. Não reutilizar. Se reutilizado, há um risco de infecção ou de transmissão de doenças através do sangue.
- Mantenha o produto em temperatura ambiente por 30 minutos antes de injetá-lo.
- A quantidade de Revanesse® Contour™ XL a ser aplicada vai depender da severidade da depressão ou do nível de correção desejado.
- Se a pele ficar branca (branqueamento), a injeção deve ser interrompida imediatamente e a área deve ser massajada até que a pele retome a sua cor normal.
- Antes de injetar, aperte o êmbolo da seringa até que uma pequena gota fique visível na ponta da agulha.

PRECAUÇÕES

- Revanesse® Contour™ XL não deve ser injetado numa área que já contenha outro produto de preenchimento, já que não existem dados clínicos disponíveis sobre as possíveis reações.
- Revanesse® Contour™ XL não deve ser injetado numa área onde exista um preenchimento ou implante permanente.
- Produtos com ácido hialurônico têm uma incompatibilidade conhecida com sais de amónio quartenário, tais como cloreto de benzalcônio. Certifique-se de que o Revanesse® Contour™ XL nunca entre em contato com esta substância ou com instrumentação médica que tenha sido contaminada com esta substância.
- Revanesse® Contour™ XL nunca deve ser usado para aumento do seio ou para implante no osso, tendão, ligamento ou músculo.
- Evite tocar na área tratada por 12 horas após a injeção e evite exposição prolongada à luz do sol, a raios UV, bem como ao frio e ao calor extremo.
- Até que o inchaço inicial e vermelhidão tenham passado, não exponha a área tratada ao calor intenso (por exemplo: solário e banho de sol) ou frio extremo.
- Se você já teve previamente herpes facial, existe um risco de que a punção da agulha possa contribuir para outra erupção de herpes.
- Se você estiver tomando aspirina, medicamentos anti-inflamatórios sem esteroides, St John's Wort ou altas doses de suplementos de vitamina E antes do tratamento ou qualquer outro medicamento similar, saiba que eles podem aumentar o hematoma e sangramento no local da injeção.
- A segurança para uso em pacientes com menos de 18 anos ou acima de 65 não foi estabelecida.
- Pacientes que estão visivelmente enfermos, com infecções bacterianas ou virais, gripe ou febre ativa não devem ser tratados até o desaparecimento dos sintomas.
- Para reduzir os riscos de possíveis complicações, este produto deve ser usado somente por profissionais de saúde que tenham experiência e treinamento adequados, além de conhecimento da anatomia do local da injeção e da região ao redor.
- É recomendável que os profissionais de saúde discutam todos os possíveis riscos de uma injeção nos tecidos moles com seus pacientes antes do tratamento e certifiquem-se de que os pacientes têm conhecimento dos sinais e sintomas das possíveis complicações.

AVISOS

Confirme que o selo na caixa não foi quebrado e a esterilidade não foi comprometida. Confirme que o produto não perdeu a validade. O produto é para uso único, não reutilizar. Se reutilizado, há um risco de infecção ou de transmissão de doenças através do sangue.

- Se injetado nos vasos sanguíneos, este produto pode causar embolia, obstrução das veias, isquemia ou infarto.
- Há relatos de reações adversas graves, embora raras, associadas à injeção intravascular de substâncias de preenchimento dos tecidos moles do rosto, como comprometimento temporário ou permanente davisão, cegueira e isquemia ou hemorragia cerebral que podem causar acidente vascular cerebral, necrose cutânea e danos às estruturas subjacentes da face.
- Interrompa a injeção imediatamente se o paciente apresentar um dos seguintes sintomas: alterações navisão, sinais de acidente vascular cerebral, pele pálida ou dor incomum durante ou logo após o procedimento.
- Caso ocorra injeção intravascular, o paciente deve receber atendimento médico imediatamente e, possivelmente, ser avaliado por um especialista.

A família de produtos Revanesse® não deve ser utilizada em áreas de muita vascularidade. O uso em áreas como a glábelas e a região do nariz pode resultar em casos de embolização vascular e sintomas consistentes com obstrução do vaso ocular (cegueira).

TEMPO NA PRATELEIRA E ARMAZENAMENTO

A validade está indicada em cada pacote individual. Armazene entre 2°e 25° C, e proteja-o de luz solar direta e congelamento.

NOTAS: A técnica correta de injeção é crucial para o sucesso do tratamento e satisfação do paciente. Revanesse® Contour™ XL só deve ser injetado por um médico qualificado de acordo com as leis e normas locais.

A graduação na seringa não é precisa e deve ser usada como um guia apenas. A quantidade de material a ser injetado é melhor determinada através da avaliação visual e da utilização do tato por parte do usuário.

FABRICANTE

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Relate qualquer evento adverso para, Tel: (44) 02039669787

EU & Other Countries

ΣΥΝΘΕΣΗ

Διασταυρωμένο υαλουρονικό οξύ 25 mg/ml

Σε φυσιολογικό ορό ρυθμισμένο με φωσφορικά.

[Διασταυρωμένο με διγλυκιδυλαιθέρα βουτανοδιόλης (BDDE)].

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Το Revanesse® Contour™ XL είναι άχρωμη, άσαμη, διαυγής και υδατική γέλη συνθετικής προέλευσης. Η γέλη φυλάσσεται σε προγειωμένες ούριγγες μίας χρησης. Κάθε κουτί περιέχει μία σύριγγα των 10 ml με Revanesse® Contour™ XL.

ΕΦΑΡΜΟΓΗ / ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Εφαρμογή: Μέτριες έως βαθιές ρυτίδες προσώπου.

Ιατρικές ενδείξεις: Τα προϊόντα είναι υλικά αναδόμησης ιστών μέσω κατάληψης κενού χώρου, τα οποία αποτελούνται από γέλη υαλουρονικού οξέως, το οποίο ενδέικνυται για την αποκατάσταση απώλειας όγκου λόγω λιποατροφίας / λιποδυστροφίας και/ή τη διόρθωση ατελειών του περιγράμματος και ανατομικών παραμορφώσεων, είτε παθολογικής φύσης είτε μετά από τραυματισμό, στον μαλακό ιστό.

Ασθενείς στους οποίους απευθύνονται είναι όσοι επιθυμούν τη διόρθωση ατελειών του περιγράμματος και παραμορφώσεων του μαλακού ιστού, όπως λόγω λιποατροφίας και λιποδυστροφίας σχετιζόμενων με τον HIV.

Ενδείξεις αισθητικής χρήσης: Το Revanesse® Contour™ XL ενδέικνυται για θεραπεία των ρυτίδων του προσώπου, αποκατάσταση του όγκου, αυξητική χειλιών, ενυδάτωση του δέρματος και αποκατάσταση περιγράμματος εσοχών, μέσω ένεσης στον ιστό.

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Οι ιατροί πρέπει να ενημερώνουν τους ασθενείς ότι με κάθε ένεση Revanesse® Contour™ XL υπάρχουν πιθανές ανεπιθύμητες αντιδράσεις, οι οποίες μπορούν να εμφανιστούν καθυστέρημένα ή αμέσως μετά την ένεση. Σε αυτές περιλαμβάνονται ενδεικτικά, αλλά όχι περιοριστικά, οι εξής:

- Ενδέχεται να εμφανιστούν αντιδράσεις οι οποίες σχετίζονται με την ένεση, όπως παροδικό ερύθημα, οίδημα, άλγος, κυνηγός, αποχρωματισμός ή ευαισθησία στο σημείο της ένεσης. Οι ακόλουθες αντιδράσεις ενδέχεται να διαρκέσουν μια εβδομάδα.
- Στο σημείο της ένεσης είναι επίσης πιθανό να εμφανιστούν οζίδια ή σκλήρυνση.
- Κακή απόδοση του προϊόντος λόγω ακατάλληλης τεχνικής ένεσης.
- Κατά τις ένεσεις με προϊόντα υαλουρονικού οξέως έχουν αναφερθεί νέκρωση μεσόφρουου, σχηματισμός αποστήματος, κοκκιώματα και υπερευαίσθησία. Είναι σημαντικό οι ιατροί να λαμβάνουν υπόψη αυτές τις αντιδράσεις κατά περίπτωση.

Αντιδράσεις που πιστεύεται ότι έχουν χαρακτήρα υπερευαισθησίας έχουν αναφερθεί σε λιγότερες από μία στις 1500 θεραπείες. Αυτές συνίστανται σε παρατεταμένο ερύθημα, οίδημα και σκλήρυνση στο σημείο της εμφύτευσης.

Οι αντιδράσεις αυτές ζεκίνουν είτε αμέσως μετά την ένεση είτε μετά από καθυστέρηση 2-4 εβδομάδων και περιγράφονται ως ήπιες ή μέτριες, με μέση διάρκεια 2 εβδομάδων. Συνήθως, η αντιδραση αυτή περιορίζεται από μόνη της και ξαλείφεται αυτογενώς με τον καιρό. Ωστόσο, επιβάλλεται οι ασθενείς με αντιδράσεις τύπου υπερευαισθησίας να επικοινωνούν αμέσως με τον ιατρό τους για αξιολόγηση. Ασθενείς με πολλαπλές αλλεργικές αντιδράσεις θα πρέπει να εξαρουνται της θεραπείας.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

- Μην ενίστε το Revanesse® Contour™ XL στο περίγραμμα των ματιών (στους κύκλους κάτω από τα μάτια ή στα βλέφαρα).
- Έγκυες ή θηλάζουσες δεν πρέπει να υποβάλλονται σε θεραπεία με Revanesse® Contour™ XL.
- Το Revanesse® Contour™ XL προορίζεται μόνο για ενδοερμηκή χρήση και δεν πρέπει να ενίσται στα αιμοφόρα αγγεία. Κάτι τέτοιο μπορεί να προκαλέσει απόφραξη και να οδηγήσει σε εμβολή.
- Ασθενείς που αναπτύσσουν υπερτροφικές ουλές δεν θα πρέπει να υποβάλλονται σε θεραπεία με Revanesse® Contour™ XL.
- Περιέχει ίχνη πρωτεΐνων θετικών κατά Gram βακτηρίων και αντενδείκνυται σε ασθενείς με ιστορικό αλλεργίας στο εν λόγω υλικό.
- Μην χρησιμοποιείτε ποτέ το Revanesse® Contour™ XL σε συνδυασμό με θεραπείες με λέιζερ, έντονο παλμικό φως, χημικής απολέπισης ή δερμοπαρόξενης.
- Άτομα κάτω των 18 ετών δεν θα πρέπει να υποβάλλονται σε θεραπεία με Revanesse® Contour™ XL.
- Ασθενείς με αικμή και/ή φλεγμονώδεις ασθένειες του δέρματος δεν θα πρέπει να υποβάλλονται σε θεραπεία με Revanesse® Contour™ XL.
- Ασθενείς με ανέφικτες προσδοκίες.
- Ασθενείς με αυτοάνοσες διαταραχές ή υπό ανοσοθεραπεία.
- Ασθενείς με πολλαπλές σοβαρές αλλεργίες.
- Ασθενείς με οξεία ή χρόνια δερματοπάθεια στα σημεία της ένεσης ή κοντά σε αυτά.
- Με διαταραχές πήξης ή υπό αντιηπητική θεραπεία.
- Ασθενείς με ευαισθησία στο υαλουρονικό οξύ.

Επιβάλλεται οι ασθενείς με ανεπιθύμητες φλεγμονώδεις αντιδράσεις οι οποίες εμένουν για περισσότερο από μία εβδομάδα να αναφέρουν αμέσως το γεγονός στον ιατρό τους. Για τις παθήσεις αυτές θα πρέπει να λαμβάνεται η κατάλληλη αγωγή (δηλ. κορτικοστεροειδή ή αντιβιοτικά). Όλοι οι άλλοι τύποι ανεπιθύμητων αντιδράσεων θα πρέπει να αναφέρονται απευθείας στον εξουσιοδοτημένο διανομέα της οικογένειας προϊόντων Revanesse® και/ή απευθείας στην Prollenium Medical Technologies Inc.

ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΚΑΙ ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ

- Το Revanesse® Contour™ XL θα πρέπει να ενίσται μόνον από ειδικευμένους ιατρούς ή υπό την άμεση επίβλεψή τους, οι οποίοι έχουν εκπαιδευτεί στην ορθή τεχνική ένεσης για την πλήρωση ρυτίδων του προσώπου.
- Πριν από τη θεραπεία, οι ασθενείς θα πρέπει να ενημερώνονται για τις ενδείξεις του σκευάσματος καθώς και για τις αντενδείξεις και τις πιθανές ανεπιθύμητες παρενέργειες.
- Η προς θεραπεία περιοχή πρέπει να αποστειρώνεται σχολαστικά. Φροντίζεται η ένεση να γίνεται μόνο υπό στείρες συνθήκες.

- Ενέστε το προϊόν αργά και ασκήστε τη λιγότερη δυνατή απαραίτητη πίεση.
- Το Revanesse® Contour™ XL και οι βελόνες που περιλαμβάνονται στη συσκευασία του είναι μίας χρήσης. Μην τα επαναχρησιμοποιείτε. Σε περίπτωση επαναχρησιμοποίησης, υπάρχει κίνδυνος μόλυνσης ή μετάδοσης ασθενειών που μεταδίδονται μέσω του αίματος.
- Φυλάσσετε το προϊόν σε θερμοκρασία δωματίου για 30 λεπτά πριν από την ένεση.
- Αν το δέρμα αποκτήσει λευκό χρώμα (λεύκανση), θα πρέπει να σταματήσετε αμέσως την ένεση και να κάνετε μασάζ στην περιοχή, ώστους επανέλθει το δέρμα στο κανονικό του χρώμα.
- Πριν από την ένεση, πίεστε το έμβολο της σύριγγας μέχρι να είναι ορατή μια μικρή σταγόνα στο άκρο της βελόνας.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Το Revanesse® Contour™ XL δεν θα πρέπει να ενίσται σε περιοχή η οποία περιέχει ήδη άλλο υλικό πλήρωσης, καθώς δεν υπάρχουν διαθέσιμα κλινικά στοιχεία για πιθανές αντιδράσεις.
- Το Revanesse® Contour™ XL δεν θα πρέπει να ενίσται σε περιοχή στην οποία υπάρχει μόνιμο υλικό πλήρωσης ή εμφύτευμα.
- Τα προϊόντα υαλουρονικού οξέος έχουν γνωστή ασυμβατότητα με άλατα τεταρτοταγούς αμμωνίου, όπως το χλωριούχο βενζαλκόνιο. Φροντίζετε ώστε το Revanesse® Contour™ XL να μην έρθει ποτέ σε επαφή με την ουσία αυτή ή με ιατρικά εργαλεία που έχουν έρθει σε επαφή με την ουσία αυτή.
- Το Revanesse® Contour™ XL δεν πρέπει ποτέ να χρησιμοποιείται για αυξητική στήθους ή για εμφύτευση σε οστά, τένοντες, συνδέσμους ή μύες.
- Αποφεύγετε να αγγίζετε την περιοχή θεραπείας για 12 ώρες μετά την ένεση και αποφεύγετε την παρατεταμένη έκθεση στο ηλιακό φως, την υπεριώδη ακτινοβολία, καθώς και το υπερβολικό κρύο και την υπερβολική ζέστη.
- Μέχρι να υποχωρήσουν το αρχικό οίδημα και η ερυθρότητα, μην εκθέτετε την περιοχή που έχει υποβληθεί σε θεραπεία σε έντονη ζέστη (π.χ. σολάριουμ και ηλιοθεραπεία) ή υπερβολικό κρύο.
- Αν έχετε υποφέρει στο παρελθόν από έρπητα στο πρόσωπο, υπάρχει κίνδυνος τα τρυπήματα με τη βελόνα να συμβάλλουν στην εκ νέου αναζωπύρωση του έρπητα.
- Αν πριν από τη θεραπεία λαμβάνετε ασπιρίνη, μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα, υψηλές δώσεις συμπληρωμάτων βιταμίνης E St. John's Wort ή οποιαδήποτε παρομοια φάρμακα, πρέπει να γνωρίζετε ότι αυτά μπορεί να αυξήσουν την εκχύμωση και την αιμορραγία στο σημείο της ένεσης.
- Η ασφάλεια για χρήση σε ασθενείς κάτω των 18 ετών ή άνω των 65 ετών δεν έχει τεκμηριωθεί.
- Ασθενείς που είναι εμφανώς άρρωστοι, με βακτηριακές ή ιογενείς λοιμώξεις, γρίπη ή ενεργό πυρετό δεν θα πρέπει να υποβάλλονται σε θεραπεία μέχρι την υποχωρηση των συμπτωμάτων τους.
- Προκειμένου να ελαχιστοποιηθούν οι κίνδυνοι πιθανών επιπλοκών, το προϊόν πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από επαγγελματίες υγείας που έχουν κατάλληλη εκπαίδευση και εμπειρία και γνωρίζουν την ανατομία γύρω από το σημείο της ένεσης.
- Οι επαγγελματίες υγείας ενθαρρύνονται να συζητήσουν με τους ασθενείς τους όλους τους πιθανούς κινδύνους της ένεσης στους μαλακούς ιστούς πριν από τη θεραπεία και να φροντίζουν να ενημερώνουν τους ασθενείς για τις ενδείξεις και τα συμπτώματα των πιθανών επιπλοκών.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Βεβαιωθείτε ότι η τανία ασφαλείας του κουτιού δεν είναι παραβιασμένη και ότι δεν έχει τεθεί σε κίνδυνο η στεριότητα. Επιβεβαιώστε ότι το προϊόν δεν έχει λήξει. Το προϊόν είναι μίας χρήσης. Μην το επαναχρησιμοποιείτε. Σε περίπτωση επαναχρησιμοποίησης, υπάρχει κίνδυνος μόλυνσης ή μετάδοσης ασθενειών που μεταδίδονται μέσω του αιματος.

- Η εισαγωγή του προϊόντος στην αγγείωση ενδέχεται να οδηγήσει σε εμβολή, απόφραξη των αγγείων, ισχαιμία ή έμφραγμα.
- Σπάνιες αλλά σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες που σχετίζονται με την ενδοαγγειακή ένεση υλικών πλήρωσης μαλακών ιστών στο πρόσωπο έχουν αναφέρεθεί και περιλαμβάνουν προσωρινή ή μόνιμη διαταραχή της όρασης, τυφλωση, εγκεφαλική ισχαιμία ή εγκεφαλική αιμορραγία, οι οποίες οδηγούν σε εγκεφαλικό επεισόδιο, νέκρωση του δέρματος και βλάβη στις υποκείμενες δομές του προσώπου.
- Διακόψτε αμέσως την ένεση αν ένας ασθενής εμφανίσει οποιοδήποτε από τα ακόλουθα συμπτώματα, συμπεριλαμβανομένων αλλαγών στην όραση, ενδείξεις εγκεφαλικού επεισοδίου, λεύκανση του δέρματος ή ασυνήθιστο πόνο κατά τη διάρκεια ή λιγο μετά τη διαδικασία.
- Οι ασθενείς πρέπει να λαμβάνουν άμεση ιατρική φροντίδα και πιθανώς αξιολόγηση από κατάλληλο ειδικό επαγγελματία υγείας, σε περίπτωση που γίνει ένεση ενδοαγγειακά.

Οι οικογένεια προϊόντων Revanesse® δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε περιοχές με έντονη αγγείωση. Η χρήση σε αυτές τις περιοχές, όπως η μεσόφρυνος και η περιοχή της μυτής, έχει οδηγήσει σε περιπτώσεις αγγειακής εμβολής και συμπτώματα που συνάδουν με απόφραξη των οφθαλμικών αγγείων (δηλαδή: τυφλωση).

ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΖΩΗΣ ΚΑΙ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ

Η ημερομηνία λήξης αναγράφεται σε κάθε μεμονωμένη συσκευασία. Να φυλάσσεται σε θερμοκρασία 2-25 °C και να προστατεύεται από την αμεση ηλιακή ακτινοβολία και τον παγετό.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Η σωτήρι τεγνική ένεσης είναι ζωτική σημασίας για την επιτυχία της θεραπείας και την ικανοποίηση του ασθενούς. Το Revanesse® Contour™ XL θα πρέπει να ενίσται μόνο από ειδικευμένο ιατρό, σύμφωνα με την τοπική νομοθεσία και πρότυπα.

Η διαβάθμιση της σύριγγας δεν είναι ακριβής και θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο ως οδηγός. Η ποσότητα υλικού που ενίσται προσδιορίζεται καλύτερα μέσω οπτικής και απτικής αξιολόγησης από τον χρήστη.

ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Καναδάς

Αναφέρετε τυχόν ανεπιθύμητα συμβάντα στο τηλ.: (44)02039669787

EU & Other Countries

СЪСТАВ

Омрежена хиалуронова киселина 25 mg/ml
Във фосфатно-буферирани физиологичен разтвор.
[Кръстосано свързана с бутандиол-диглицидил етер (BDDE)].

ОПИСАНИЕ

Revanesse® Contour™ XL е безцветен, без мириз, прозрачен и воден гел от синтетичен произход. Гелът се съхранява в предварително напълнена спринцовка за еднократна употреба. Всяка кутия съдържа една спринцовка от 10 ml Revanesse® Contour™ XL™.

ОБХВАТ НА ПРИЛОЖЕНИЕ/ПОКАЗАНИЯ

Приложение: Средни до дълбоки ритиди на лицето.

Медицински показания: Продуктите са заемащи пространство тъканни реконструктивни материали, съставени от гел от хиалуронова киселина, който е показан за възстановяване на обема, загубен от липоатрофия/липодистрофия, и/или за корекция на контурни недостатъци и анатомични деформации от патологичен произход или след травма в меките тъкани.

Предвидените пациенти са тези, които желаят корекция на контурни недостатъци и деформации на меките тъкани, като липоатрофия и липодистрофия, свързани с HIV.

Козметични показания: Revanesse® Contour™ XL е показан за третиране на ритиди на лицето, възстановяване на обема, уголемяване на устни, хидратиране на кожата и контуриране на вдълбнатини чрез инжектиране в тъканта.

ОЧАКВАНИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ

Лекарите трябва да информират пациентите, че при всяко инжектиране на Revanesse® Contour™ XL има потенциални нежелани реакции, които могат да бъдат забавени или да се появят веднага след инжектирането. Те включват, но не се ограничават до:

- Могат да възникнат реакции, свързани с инжектирането, като преходна еритема, подуване, болка, сърбех, обезцветяване или чувствителност на мястото на инжектиране. Тези реакции могат да продължат една седмица.
- На мястото на инжектиране също са възможни възли или втвърдяване.
- Недобро действие на продукта поради неправилна техника на инжектиране.
- Глабеларна некроза, образуване на абсес, грануломи и свръхчувствителност са докладвани при инжектиране на продукти с хиалуронова киселина. Важно е лекарите да вземат предвид тези реакции за всеки отделен случай.

Реакции, за които се смята, че представляват свръхчувствителност, са докладвани при по-малко от един на всеки 1500 случая на третиране. Те състоят от продължителна еритема, подуване и втвърдяване на мястото на имплантирането.

Тези реакции са започнали или малко след инжектирането, или след закъснение от 2-4 седмици и са описани като леки или умерени, със средна продължителност от 2 седмици. Обикновено тази реакция е самоограничаваща се и отзуваща спонтанно с времето. Въпреки това е наложително пациентите с реакции от тип свръхчувствителност да се свържат незабавно с лекаря си за оценка. Пациентите с множество алергични реакции трябва да бъдат изключени от третирането.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Не инжектирайте Revanesse® Contour™ XL в околоочния контур (в околоочния кръг или клепачите).
- Бременните или кърмещи жени не трябва да се третират с Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL е предназначен само за интрадермално приложение и не трябва да се инжектира в кръвоносни съдове. Това може да доведе до запушване и да причини емболия.
- Пациенти, които развиват хипертрофични белези, не трябва да се третират с Revanesse® Contour™ XL.
- Съдържа следи от грам-положителни бактериални протеини и е противопоказан за пациенти с анамнеза за алергии към такъв материал.
- Никога не използвайте Revanesse® Contour™ XL заедно с процедури с лазер, интензивна пулсираща светлина, химически пилинг или дермабразио.
- Лица под 18 години не трябва да се третират с Revanesse® Contour™ XL.
- Пациенти с акне и/или други възпалителни заболявания на кожата не трябва да се третират с Revanesse® Contour™ XL.
- Пациенти с непостижими очаквания.
- Пациенти с автоимунни заболявания или на имунотерапия.
- Пациенти с множество тежки алергии.
- Пациенти с остро или хронично кожно заболяване на или близо до местата на инжектиране.
- Коагулационни дефекти или подложени на антикоагулационна терапия.
- Пациенти с чувствителност към хиалуронова киселина.

Задължително е пациентите с нежелани възпалителни реакции, които продължават повече от една седмица, да докладват това незабавно на своя лекар. Тези състояния трябва да се лекуват по подходящ начин (т.е. с кортикоステроиди или антибиотици). Всички други видове нежелани реакции трябва да се докладват директно на оторизирания дистрибутор на семейството продукти Revanesse® и/или директно на Prollein Medical Technologies Inc.

ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

- Revanesse® Contour™ XL трябва да се инжектира само от или под прякото наблюдение на квалифицирани лекари, които са обучени за правилната техника на инжектиране за попълване на мимически бръчки.
- Преди третирането пациентите трябва да бъдат информирани за показанията на изделието, както и за неговите противопоказания и потенциални нежелани странични ефекти.

- Зоната, която ще се третира, трябва да бъде напълно дезинфекцирана. Уверете се, че инжектирате само при стерилни условия.
- Инжектирайте продукта бавно и прилагайте възможно най-малък натиск.
- Revanesse® Contour™ XL и иглите, опаковани с него, са само за еднократна употреба. Не използвайте повторно. Ако се използва повторно, съществува рисък от инфекция или пренасяне на болести, предавани по кръвен път.
- Преди инжектиране оставете продукта на стайна температура за 30 минути.
- Ако кожата се обезцвети (побелее), инжектирането трябва да се спре незабавно и зоната да се масажира, докато кожата възвърне нормалния си цвят.
- Преди да инжектирате, натиснете буталото на спринцовката, докато на върха на иглата се появи малка капка.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

- Revanesse® Contour™ XL не трябва да се инжектира в област, която вече съдържа друг филър, тъй като няма налични клинични данни за възможни реакции.
- Revanesse® Contour™ XL не трябва да се инжектира в зона, където има постоянен филър или имплант.
- Продуктите с хиалиуронова киселина имат известна несъвместимост с кватернерни амониеви соли като бензалкониев хлорид. Моля, уверете се, че Revanesse® Contour™ XL никога не влиза в контакт с това вещество или медицински инструменти, които са били в контакт с това вещество.
- Revanesse® Contour™ XL никога не трябва да се използва за уголемяване на гърдите или за имплантиране в кост, сухожилие, връзка или мускул.
- Избягвайте да докосвате третираната зона в продължение на 12 часа след инжектирането и избягвайте продължително излагане на слънчева светлина, UV лъчи, както и силен студ и топлина.
- Докато първоначалното подуване и зачервяване не преминат, не излагайте третираната зона на интензивна топлина (напр. солариум и слънчеви бани) или силен студ.
- Ако преди сте страдали от херпес на лицето, има рисък увождането с иглата да доведе до нова поява на херпес.
- Ако сте използвали аспирин, нестероидни противовъзпалителни лекарства, жъlt кантарион или високи дози добавки с витамин Е или други подобни лекарства преди третирането, имайте предвид, че те могат да засилят посиняването и кървенето на мястото на инжектиране.
- Безопасността на употребата при пациенти под 18 години или над 65 години не е установена.
- Пациенти, които са видимо болни, с бактериални или вирусни инфекции, грип или висока температура не трябва да бъдат третирани, докато симптомите им не отзвучат.
- За да се сведат до минимум рисковете от потенциални усложнения, този продукт трябва да се използва само от медицински лица, които имат подходящо обучение, опит и са запознати с анатомията на и около мястото на инжектиране.
- Препоръчва се медицинските лица да обсъждат всички потенциални рискове от инжектирането в меки тъкани с пациентите си преди третирането и да се уверят, че пациентите са запознати с признаките и симптомите на потенциалните усложнения.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Уверете се, че опаковката на кутията не е нарушена и стерилността не е компрометирана. Уверете се, че продуктът не е с истекъл срок на годност. Продуктът е само за еднократна употреба; не използвайте повторно. Ако се използва повторно, съществува рисък от инфекция или пренасяне на болести, предавани по кръвен път.

- Въвеждането на продукта във васкулатурата може да доведе до емболизация, оклузия на съдовете, исхемия или инфаркт.
- Докладвани са редки, но сериозни нежелани събития, свързани с интраваскуларното инжектиране на мекотъканни филъри в лицето, които включват временно или трайно увреждане на зрението, слепота, церебрална исхемия или мозъчен кръвоизлив, водещи до инсулт, некроза на кожата и увреждане на подлежащите структури на лицето.
- Незабавно спрете инжектирането, ако пациентът прояви някой от следните симптоми, включително промени в зрението, признаки на инсулт, побеляване на кожата или необичайна болка по време на или малко след процедурата.
- Пациентите трябва да получат незабавна медицинска помощ и евентуално оценка от подходящо медицинско лице, ако настъпи интраваскуларно инжектиране.

Семейството продукти Revanesse® не трябва да се използва в зони с висока васкуларност. Употребата в такива зони, като областта на глабелата и носа, е довеждала до случаи на съдова емболизация и симптоми, съответстващи на оклузия на очен съд (т.е.: слепота).

СРОК НА ГОДНОСТ И СЪХРАНЕНИЕ

Срокът на годност е посочен на всяка отделна опаковка. Да се съхранява при температура между 2° и 25°C и да се пази от пряка слънчева светлина и замръзване.

ЗАБЕЛЕЖКА: Правилната техника на инжектиране е от решаващо значение за успеха на третирането и удовлетвореността на пациента. Revanesse® Contour™ XL трябва да се инжектира само от практикуващ лекар, квалифициран съгласно местните закони и стандарти.

Градуирането на спринцовката не е точно и трябва да се използва само като ориентир. Количество на материал, което трябва да се инжектира, се определя най-добре чрез визуална и тактилна оценка от потребителя.

■ ПРОИЗВОДИТЕЛ

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Канада

Докладвайте всяко нежелано събитие на тел.: (44)02039669787

EU & Other Countries

COMPOZIȚIE

Acid hialuronic reticulat 25 mg/ml
În soluție salină tamponată cu fosfat.
[Reticulat cu butandiol-diglicidileter (BDDE)].

DESCRIERE

Revanesse® Contour™ XL este un gel incolor, inodor, transparent și aproape de origine sintetică. Gelul se păstrează într-o seringă preumplută de unică folosință. Fiecare cutie conține o seringă de 10 ml de Revanesse® Contour™ XL.

DOMENIU DE APLICARE/INDICAȚII

Aplicare: Riduri radiale faciale medii până la adânci.

Indicații medicale: Produsele sunt materiale de reconstrucție tisulară ocupatoare de spațiu, compuse dintr-un gel de acid hialuronic, care este indicat pentru refacerea volumului pierdut în urma lipoatrofiei/lipodistrofiei și/sau corectarea deficiențelor de contur și a deformărilor anatomicice fie de origine patologică, fie după traumatisme, în țesut moale.

Pacienții vizuați sunt cei care doresc corectarea deficiențelor de contur și a deformărilor în țesuturile moi, cum ar fi lipoatrofia și lipodistrofia asociate cu HIV.

Indicații cosmetice: Revanesse® Contour™ XL este indicat pentru tratamentul ridurilor mici radiale faciale, refacerea volumului, mărirea buzelor, hidratarea pielii și conturarea adânciturilor prin injectare în țesut.

REACȚII ADVERSE PREVIZIBILE

Medicii trebuie să informeze pacienții că la fiecare injectare de Revanesse® Contour™ XL există posibile reacții adverse care pot fi întârziate sau pot apărea imediat după injectare. Acestea includ, dar nu se limitează la:

- Pot apărea reacții legate de injectare, cum ar fi eritem tranzitoriu, umflare, durere, măncărime, decolorare sau sensibilitate la locul injectării. Aceste reacții pot dura o săptămână.
- De asemenea, pot apărea noduli sau indurăție la locul injectării.
- Performanță slabă a produsului din cauza tehnicii de injectare necorespunzătoare.
- S-au raportat necroza glabellară, formarea de abcese, granuloame și hipersensibilitatea în urma injecțiilor cu produse cu acid hialuronic. Este important ca medicii să ia în considerare aceste reacții de la caz la caz.

Reacțiile considerate a fi de natură asociată hipersensibilității au fost raportate în mai puțin de unul din 1500 de tratamente. Acestea au constat în eritem prelungit, umflare și indurăție la locul implantării.

Aceste reacții au început fie la scurt timp după injectare, fie după o întârziere de 2-4 săptămâni și au fost descrise ca fiind ușoare sau moderate, cu o durată medie de 2 săptămâni. De obicei, această reacție dispără de la sine și se rezolvă spontan în timp. Cu toate acestea, este imperativ ca pacienții cu reacții de hipersensibilitate să-și contacteze imediat medicul pentru evaluare. Pacienții cu reacții alergice multiple trebuie excluși de la tratament.

CONTRAINDICAȚII

- Nu injectați Revanesse® Contour™ XL în conturul ochilor (în cercul ochiului sau pleoape).
- Femeile însărcinate sau femeile care alăptează nu trebuie tratate cu Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL este destinat numai utilizării intradermice și nu trebuie injectat în vasele de sânge. Poate provoca ocluzii și cauza o embolie.
- Pacienții care dezvoltă cicatrici hipertrofice nu trebuie tratați cu Revanesse® Contour™ XL.
- Conține urme de proteine bacteriene gram-poitive și este contraindicat pacienților cu antecedente de alergii la un astfel de material.
- Nu utilizați niciodată Revanesse® Contour™ XL împreună cu tratamente cu laser, lumină intens pulsată, peeling chimic sau dermoabraziv.
- Persoanele sub 18 ani nu trebuie tratate cu Revanesse® Contour™ XL.
- Pacienții cu acne și/sau alte boli inflamatorii ale pielii nu trebuie tratați cu Revanesse® Contour™ XL.
- Pacienți cu așteptări nerealiste.
- Pacienți cu tulburări autoimune sau tratați cu imunoterapie.
- Pacienți cu alergii severe multiple.
- Pacienți cu boală acută sau cronică a pielii la locurile de injectare sau în apropierea acestora.
- Pacienți cu defecte de coagulare sau tratați terapie cu anticoagulanți.
- Pacienți cu sensibilitate la acid hialuronic.

Este imperativ ca pacienții cu reacții inflamatorii adverse care persistă mai mult de o săptămână să raporteze imediat acest lucru medicului lor. Aceste afecțiuni ar trebui tratate în mod corespunzător (mai exact: corticosteroizi sau antibiotice). Toate celelalte tipuri de reacții adverse trebuie raportate direct către distribuitorul autorizat al familiei de produse Revanesse® și/sau direct către Prollein Medical Technologies Inc.

ADMINISTRARE ȘI DOZARE

- Revanesse® Contour™ XL trebuie injectat numai de către medici calificați sau sub supravegherea directă a acestora, care au fost instruiți cu privire la tehnica adecvată de injectare pentru umplerea ridurilor faciale.
- Înainte ca pacienții să fie tratați, aceștia trebuie informați cu privire la indicațiile dispozitivului, precum și cu privire la contraindicațiile acestuia și posibilele reacții adverse nedorite.
- Zona de tratat trebuie dezinfecțată temeinic. Asigurați-vă că injectați numai în condiții sterile.
- Injectați produsul încet și aplicați cea mai mică presiune necesară.

- Revanesse® Contour™ XL și acele ambalate cu acesta sunt de unică folosință. Nu reutilizați. Dacă se reutilizează, există riscul de infecție sau de transmitere a bolilor transmise prin sânge.
- Păstrați produsul la temperatura camerei timp de 30 de minute înainte de injectare.
- Dacă pielea devine albă (albire), injectarea trebuie oprită imediat și zona trebuie masată până când pielea revine la culoarea normală.
- Înainte de injectare, apăsați pe pistonul seringii până când se vede o picătură mică în vârful acului.

PRECAUȚII

- Revanesse® Contour™ XL nu trebuie injectat într-o zonă care conține deja un alt produs de umplere, deoarece nu există date clinice disponibile despre posibilele reacții.
- Revanesse® Contour™ XL nu trebuie injectat într-o zonă în care există un material de umplere permanent sau un implant.
- Produsele cu acid hialuronic au o incompatibilitate cunoscută cu sărurile de amoniu cuaternar precum clorura de benzalconiu. Vă rugăm să vă asigurați că Revanesse® Contour™ XL nu intră niciodată în contact cu această substanță sau cu instrumentele medicale care au intrat în contact cu această substanță.
- Revanesse® Contour™ XL nu trebuie utilizat niciodată pentru mărirea sănilor sau pentru implantare în os, tendon, ligament sau mușchi.
- Evitați atingerea zonei tratate timp de 12 ore după injectare și evitați expunerea prelungită la lumina soarelui, la razele UV, precum și la frig și căldură extreme.
- Înainte ca umflarea și roșeața inițială să dispară, nu expuneți zona tratată la căldură intensă (ex. solar și plajă) sau la frig extrem.
- Dacă ați suferit anterior de herpes bucal, există riscul ca întepăturile cu ac să contribuie la o nouă erupție a herpesului bucal.
- Dacă utilizați aspirină, medicamente antiinflamatoare nesteroidiene, sunătoare sau doze mari de suplimente de vitamina E înainte de tratament sau orice alte medicamente similar, trebuie să știți că acestea pot crește vânătările și săngerarea la locul injectării.
- Siguranța utilizării la pacienții cu vîrstă sub 18 ani sau peste 65 de ani nu a fost stabilită.
- Pacienții care sunt vizibil bolnavi, cu infecții bacteriene sau virale, gripă sau febră activă nu trebuie tratați până la dispariția simptomelor.
- Pentru a minimiza riscurile de complicații potențiale, acest produs ar trebui să fie utilizat numai de către cadrele medicale care au pregătire adecvată, experiență și care cunosc anatomia de la locul de injectare și din jurul acestuia.
- Cadrele medicale sunt încurajate să discute cu pacienții lor înainte de tratament despre toate risurile potențiale ale injectării țesuturilor moi și să se asigure că pacienții sunt conștienți de semnele și simptomele potențialelor complicații.

AVERTISMENTE

Asigurați-vă că sigiliul de pe cutie nu a fost rupt și sterilitatea nu a fost compromisă. Asigurați-vă că produsul nu a expirat. Produsul este de unică folosință; nu îl reutilizați. Dacă se reutilizează, există riscul de infecție sau de transmitere a bolilor transmise prin sânge.

- Introducerea produsului în sistemul vascular poate duce la embolizare, ocluzie a vaselor, ischemie sau infart.
- Au fost raportate evenimente adverse rare dar grave, asociate cu injectarea intravasculară a materialelor de umplere a țesuturilor moi în față, iar acestea includ probleme de vedere temporare sau permanente, orbire, ischemie cerebrală sau hemoragie cerebrală, care duc la accident vascular cerebral, necroza a pielii și leziuni ale structurilor faciale subiacente.
- Orați imediat injectarea dacă un pacient prezintă oricare dintre următoarele simptome, inclusiv modificări ale vederii, semne de accident vascular cerebral, albirea pielii sau durere neobișnuită în timpul procedurii sau la scurt timp după aceasta.
- Pacienții trebuie să beneficieze de asistență medicală promptă și, eventual, de evaluare efectuată de un cadru medical specializat adecvat în cazul în care are loc o injectie intravasculară.

Familia de produse Revanesse® nu trebuie utilizată în zonele cu vascularizare ridicată. Utilizarea în aceste zone, cum ar fi glabera și regiunea nasului, a dus la cazuri de embolizare vasculară și simptome compatibile cu ocluzia vaselor oculare (adică: orbire).

PERIOADA DE PĂSTRARE ȘI DEPOZITARE

Termenul de valabilitate este indicat pe fiecare pachet. A se depozita între 2-25 °C și ferit de lumina directă a soarelui și de ingheț.

OBSERVAȚIE: Tehnica corectă de injectare este esențială pentru succesul tratamentului și satisfacția pacientului. Revanesse® Contour™ XL trebuie injectat numai de un medic calificat în conformitate cu legile și standardele locale.

Gradația de pe seringă nu este precisă și trebuie folosită doar ca ghid. Cantitatea de material care trebuie injectată este cel mai bine determinată prin evaluarea vizuală și tactilă de către utilizator.

■ PRODUCĂTOR

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Raportați orice evenimente adverse la nr. de tel: (44)02039669787

EU & Other Countries

SKŁAD

Usieciowany kwas hialuronowy 25 mg/ml
W soli fizjologicznej buforowanej fosforanami.
[Usieciowany eterem diglicydom butanodiolu (BDDE)].

OPIS

Preparat Revanesse® Contour™ XL jest bezbarwnym, bezwonnym, przezroczystym wodnym żellem pochodzenia syntetycznego. Żel jest przechowywany w ampułkostrzykawce jednorazowego użytku. Każde opakowanie zawiera jedną strzykawkę o pojemności 10 ml z preparatem Revanesse® Contour™ XL.

ZAKRES STOSOWANIA/WSKAZANIA

Zastosowanie: średnie do głębokich zmarszczki twarzy.

Wskazania medyczne: produkty są wypełniającymi przestrzeń materiałami do rekonstrukcji tkanek składającymi się z żelu z kwasem hialuronowym wskazanego do przywracania objętości utraconej w wyniku lipoatrofii/lipodystrofii i/lub korekcji ubytków konturu i zniekształceń anatomicznych pochodzenia patologicznego lub pourazowego w tkankach miękkich.

Docelowymi pacjentami są osoby pragnące skorygować niedobory konturu i zniekształcenia tkanek miękkich, takie jak lipoatrofia i lipodystrofia związana z HIV.

Wskazanie kosmetyczne: preparat Revanesse® Contour™ XL jest wskazany do leczenia zmarszczek twarzy, przywracania objętości, powiększania ust, nawilżania skóry i konturowania zagłębień poprzez wstrzykiwanie do tkanki.

PRZEWIDYWANE SKUTKI UBOCZNE

Lekarze muszą poinformować pacjentów, że przy każdym wstrzyknięciu preparatu Revanesse® Contour™ XL mogą wystąpić potencjalne działania niepożądane, które mogą pojawić się z opóźnieniem lub bezpośrednio po wstrzyknięciu. Obejmują one między innymi:

- Możliwość wystąpienia reakcji związanych z wstrzyknięciem, takich jak przejściowy rumień, obrzęk, ból, swędzenie, odbarwienie lub tkliwość w miejscu wstrzyknięcia. Takie reakcje mogą utrzymywać się przez tydzień.
- W miejscu wstrzyknięcia mogą wystąpić również guzki lub stwardnienie.
- Słabe działanie produktu spowodowane niewłaściwą techniką wstrzyknięcia.
- Zgłaszano martwicę gładzizny, powstawanie ropni, ziarniniaki i nadwrażliwość po wstrzyknięciach produktów zawierających kwas hialuronowy. Ważne, aby lekarze uwzględniali te reakcje indywidualnie dla każdego przypadku.

Reakcje uznawane za nadwrażliwość zgłaszano w mniej niż jednym przypadku na 1500 zabiegów. Obejmowały one przedłużający się rumień, obrzęk i stwardnienie w miejscu wszczepu.

Te reakcje pojawiały się wkrótce po wstrzyknięciu lub po 2–4 tygodniach i były opisywane jako łagodne lub umiarkowane, trwające średnio 2 tygodnie. Zazwyczaj takie reakcje mają charakter samoograniczający i ustępują samoistnie z czasem. Konieczne jest jednak, aby pacjenci z reakcjami typu nadwrażliwości natychmiast skontaktowali się z lekarzem w celu dokonania oceny. Z leczenia należy wykluczyć pacjentów z licznymi reakcjami alergicznymi.

PRZECIWWSKAZANIA

- Nie wstrzykiwać preparatu Revanesse® Contour™ XL w okolice oczu (wokół oczu lub w powieki).
- Preparatu Revanesse® Contour™ XL nie należy stosować u kobiet w ciąży ani karmiących piersią.
- Preparat Revanesse® Contour™ XL jest przeznaczony wyłącznie do stosowania śródskórnego i nie wolno go wstrzykiwać do naczyń krwionośnych. Może to spowodować zamknięcie naczyń krwionośnych i wywołać zator.
- Preparatu Revanesse® Contour™ XL nie należy stosować u pacjentów, u których rozwinięły się blizny przerostowe.
- Preparat zawiera śladowe ilości białek bakterii Gram-dodatnich i jest przeciwwskazany u pacjentów z alergią na taki materiał w wywiadzie.
- Nie wolno używać preparatu Revanesse® Contour™ XL w połączeniu z laserem, intensywnym światłem pulsacyjnym, peelingami chemicznymi lub zabiegami dermabrazji.
- Preparatu Revanesse® Contour™ XL nie należy stosować u osób w wieku poniżej 18 lat.
- Preparatu Revanesse® Contour™ XL nie należy stosować u pacjentów z trądzikiem i/lub innymi chorobami zapalnymi skóry.
- Pacjenci mający nieosiągalne oczekiwania.
- Pacjenci z zaburzeniami autoimmunologicznymi lub w trakcie immunoterapii.
- Pacjenci z wieloma ciężkimi alergiami.
- Pacjenci z ostrą lub przewlekłą chorobą skóry w miejscach wstrzyknięcia lub w ich pobliżu.
- Pacjenci z zaburzeniami krzepnięcia lub w trakcie leczenia przeciwzakrzepowego.
- Pacjenci z nadwrażliwością na kwas hialuronowy.

Konieczne jest, aby pacjenci z niepożądanymi reakcjami zapalnymi utrzymującymi się dłużej niż tydzień natychmiast zgłaszały to swojemu lekarzowi. Choroby te należy odpowiednio leczyć (tj. kortykosteroidami lub antybiotykami). Wszelkie inne rodzaje działań niepożądanych należy zgłaszać bezpośrednio autoryzowanemu dystrybutorowi produktów z rodziny Revanesse® i/lub bezpośrednio firmie Prollein Medical Technologies Inc.

PODAWANIE I DAWKOWANIE

- Preparat Revanesse® Contour™ XL powinien być wstrzykiwany wyłącznie przez lub pod bezpośredniem nadzorem wykwalifikowanych lekarzy przeszkolonych w zakresie prawidłowej techniki wstrzykiwania w celu wypełniania zmarszczek na twarzy.
- Pacjenci powinni zostać przed rozpoczęciem leczenia poinformowani o wskazaniach do stosowania wyrobu, przeciwskazaniach do jego stosowania oraz ewentualnych niepożądanych skutkach ubocznych.
- Powierzchnia poddawana zabiegowi musi zostać dokładnie zdezynfekowana. Wstrzykiwanie należy wykonywać wyłącznie w sterylnych warunkach.
- Wstrzykiwać produkt powoli i wywierać jak najmniejszy nacisk.

- Preparat Revanesse® Contour™ XL i dołączone do niego igły są przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku. Nie używać ponownie. W przypadku ponownego użycia istnieje ryzyko zakażenia lub transmisji chorób przenoszonych przez krew.
- Przed wstrzyknięciem przechowywać produkt w temperaturze pokojowej przez 30 minut.
- W przypadku przybrania przez skórę białego koloru (zbielenie) natychmiast przerwać wstrzykiwanie i masować miejsce, aż skóra odzyska normalną barwę.
- Przed wstrzyknięciem naciąć tłok strzykawki do chwili, gdy na końcu igły będzie widoczna mała kropla.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

- Z powodu braku dostępnych danych klinicznych dotyczących możliwych reakcji, preparatu Revanesse® Contour™ XL nie należy wstrzykiwać w miejsce, w którym znajduje się już inny produkt wypełniający.
- Preparatu Revanesse® Contour™ XL nie należy wstrzykiwać w miejsce, w którym znajduje się stały wypełniacz lub implant.
- Produkty zawierające kwas hialuronowy wykazują znaną niezgodność z czwartorzędowymi solami amoniowymi, takimi jak chlorek benzalkoniowy. Należy dbać, aby preparat Revanesse® Contour™ XL nigdy nie wchodził w kontakt z tą substancją ani instrumentami medycznymi, które miały z nią kontakt.
- Preparatu Revanesse® Contour™ XL nie wolno stosować do powiększania piersi ani do implantacji do kości, ścięgna, więzadła lub mięśnia.
- Unikać dotykania obszaru poddawanego zabiegowi przez 12 godzin po wstrzyknięciu i długotrwałego wystawienia na działanie światła słonecznego, promieniowania UV oraz skrajnie niskich i wysokich temperatur.
- Do czasu ustąpienia początkowego obrzęku i zaczernienia nie wystawiać miejsca poddawanego zabiegowi na działanie wysokich temperatur (np. solarium i opalanie) ani skrajnie niskich temperatur.
- W przypadku osób, które wcześniej cierpiały na opryszczkę twarzy istnieje ryzyko, że nakłucia igłą mogą przyczynić się do ponownego wystąpienia opryszczki.
- Osoby przyjmujące przed zabiegiem aspirynę, niesteroidowe leki przeciwzapalne, dziurawiec zwyczajny lub suplementy witaminy E w wysokich dawkach lub jakiekolwiek podobne leki powinny pamiętać, że mogą one intensyfikować powstawanie siniaków i krwawień w miejscu wstrzyknięcia.
- Bezpieczeństwo stosowania u pacjentów w wieku poniżej 18 lat lub powyżej 65 lat nie zostało ustalone.
- Pacjenci z wyraźnymi objawami choroby, z infekcjami bakteryjnymi lub wirusowymi, grypą lub aktywną gorączką nie powinni być leczeni do czasu ustąpienia objawów.
- Aby zminimalizować ryzyko potencjalnych powikłań, ten produkt powinien być używany wyłącznie przez pracowników służby zdrowia mających odpowiednie przeszkolenie, doświadczenie i wiedzę na temat anatomii w miejscu wstrzyknięcia i wokół niego.
- Pracowników służby zdrowia zachęta się do omówienia z pacjentami przed rozpoczęciem leczenia wszystkich potencjalnych zagrożeń związanych z wstrzyknięciem do tkanek miękkich oraz upewnienia się, że pacjenci są świadomi objawów przedmiotowych i podmiotowych potencjalnych powikłań.

OSTRZEŻENIA

Potwierdzić, że plomba na opakowaniu nie została zerwana, a sterility nie została naruszona. Potwierdzić, że termin ważności produktu nie upłynął. Produkt jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Nie używać ponownie. W przypadku ponownego użycia istnieje ryzyko zakażenia lub transmisji chorób przenoszonych przez krew.

- Wprowadzenie produktu do układu naczyniowego może prowadzić do zatoru, zamknięcia naczyń krwionośnych, niedokrwienia lub zawału.
- Zgłaszano rzadkie, ale poważne zdarzenia niepożądane związane z wstrzyknięciem donaczyniowym wypełniaczy tkanek miękkich w obrębie twarzy, które obejmowały przejściowe lub trwałe zaburzenia widzenia, ślepotę, niedokrwienie mózgu lub krwotok mózgowy prowadzące do udaru, martwicę skóry i uszkodzenia podstawowych struktur twarzy.
- Wstrzykiwanie należy natychmiast przerwać, jeśli u pacjenta wystąpi którykolwiek z następujących objawów obejmujących zaburzenia widzenia, objawy udaru, zbielenie skóry lub nietypowy ból w trakcie lub krótko po zabiegu.
- W przypadku wstrzyknięcia donaczyniowego pacjenci powinni otrzymać natychmiastową pomoc lekarską i ewentualnie zostać poddani ocenie przez odpowiedniego lekarza specjalistę.

Produktów z rodzinny Revanesse® nie należy stosować w miejscach o wysokim unaczynieniu. Stosowanie w tych obszarach, takich jak gładzina czołowa i okolice nosa, powodowało przypadki zatorowości naczyniowej i objawów zgodnych z zamknięciem ocznych naczyń krwionośnych (tj. ślepoty).

OKRES TRWAŁOŚCI I PRZEHOWYWANIE

Termin ważności jest podany na każdym opakowaniu. Przechowywać w temperaturze od 2° do 25°C, chronić przed bezpośrednim działaniem promieni słonecznych i nie dopuszczać do zamarzania.

UWAGA: Prawidłowa technika wstrzykiwania ma kluczowe znaczenie dla powodzenia leczenia i zadowolenia pacjenta. Preparat Revanesse® Contour™ XL powinien być wstrzykiwany wyłącznie przez lekarza posiadającego kwalifikacje zgodne z lokalnymi przepisami i normami.

Podziałka na strzykawce nie jest dokładna i należy ją traktować wyłącznie jako wskazówkę. Ilość materiału do wstrzyknięcia najlepiej określić na podstawie oceny wzrokowej i dotykowej dokonanej przez użytkownika.

■ PRODUCENT

Prolenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Wszelkie zdarzenia niepożądane należy zgłaszać pod numerem telefonu: (44)02039669787

EU & Other Countries

SLOŽENÍ

Zesíťovaná kyselina hyaluronová 25 mg/ml
Ve fyziologickém roztoku pufrovaném fosfátem.
[Zesíťováno pomocí butandiol-diglycidyletheru (BDDE)].

POPIS

Preparat Revanesse® Contour™ XL je bezbarvý, průhledný vodný gel syntetického původu bez zápachu. Gel je uchováván v předem naplněné injekční stříkačce na jedno použití. Jedna krabička obsahuje jednu 10ml stříkačku Revanesse® Contour™ XL.

ROZSAH APLIKACE / INDIKACE

Aplikace: Střední až hluboké obličejové vrásky.

Lékařské indikace: Přípravky jsou tkáňové rekonstrukční materiály vyplňující prostor, složené z gelu kyseliny hyaluronové, který je indikován pro obnovu objemu ztraceného v důsledku lipoatrofie/lipodystrofie anebo korekci konturových nedostatků a anatomických deformací buď patologického původu, nebo po traumatu v měkkém tkání. Určenými pacienty jsou ti, kteří si přejí korekci konturových nedostatků a deformací v měkkých tkáních, jako je lipoatrofie a lipodystrofie spojená s HIV.

Kosmetické indikace: Revanesse® Contour™ XL je indikován k léčbě obličejových vrásek, k obnovení objemu, zvětšení rtů, hydrataci pokožky a tvarování prohlubní injekcí do tkáně.

PŘEDPOKLÁDANÉ NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Lékař musí pacienty informovat, že s každou injekcí přípravku Revanesse® Contour™ XL se mohou objevit potenciální nežádoucí reakce, které mohou být opožděné nebo se mohou objevit bezprostředně po injekci. Mezi ně zejména patří:

- Mohou se objevit reakce související s injekcí, jako je přechodný erytém, otok, bolest, svědění, změna barvy nebo citlivost v místě vpichu. Tyto reakce mohou trvat jeden týden.
- V místě vpichu jsou také možné uzlíky nebo indurace.
- Špatný výkon přípravku kvůli nesprávné technice injikování.
- Při injekcích přípravků s kyselinou hyaluronovou byly hlášeny glabelární nekróza, tvorba abscesů, granulomy a hypersenzitivita. Je důležité, aby lékaři vzali tyto reakce v úvahu případ od případu.

Reakce, o kterých se předpokládá, že mají povahu přecitlivosti, byly hlášeny u méně než jednoho z každých 1500 ošetření. Ty se skládaly z prodlouženého erytému, otoku a indurace v místě implantátu.

Tyto reakce začaly buď krátce po injekci, nebo po 2–4 týdnech a byly popsány jako mírné nebo středně závažné, s průměrnou dobou trvání 2 týdny. Typicky tato reakce sama vymizí a spontánně odezní s časem. Je však bezpodmínečně nutné, aby pacienti s hypersenzitivitními reakcemi okamžitě kontaktovali svého lékaře za účelem posouzení. Pacienti s mnohočetnými alergickými reakcemi by měli být z léčby vyloučeni.

PRZECIWWSKAZANIA

- Nevstříkujte Revanesse® Contour™ XL do očních kontur (do očního kruhu nebo očních víček).
- Těhotné ženy nebo ženy během laktace by neměly být léčeny přípravkem Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL je určen pouze pro intradermální použití a nesmí být aplikován do krevních cév. Ta by se mohla upcat a způsobit embolii.
- Pacienti, u kterých se objeví hypertrofické jizvy, by neměli být léčeni přípravkem Revanesse® Contour™ XL.
- Obsahuje stopová množství grampozitivních bakteriálních proteinů a je kontraindikován u pacientů s alergií na takový materiál v anamnéze.
- Nikdy nepoužívejte přípravek Revanesse® Contour™ XL ve spojení s laserem, intenzivním pulzním světlem, chemickým peelingem nebo dermabrazí.
- Lidé mladší 18 let by neměli být léčeni přípravkem Revanesse® Contour™ XL.
- Pacienti s akné anebo jinými zánětlivými onemocněními kůže by neměli být léčeni přípravkem Revanesse® Contour™ XL.
- Pacienti s nedosažitelnými očekáváními.
- Pacienti s autoimunitními poruchami nebo podstupující imunoterapií.
- Pacienti s vícečetnými závažnými alergiemi.
- Pacienti s akutním nebo chronickým kožním onemocněním v místě vpichu nebo v jeho blízkosti.
- Poruchy koagulace nebo při antikoagulační léčbě.
- Pacienti s citlivostí na kyselinu hyaluronovou.

Je bezpodmínečně nutné, aby pacienti s nežádoucími zánětlivými reakcemi, které přetrhávají déle než jeden týden, tuto skutečnost okamžitě oznámili svému lékaři. Tyto stavby by měly být léčeny odpovídajícím způsobem (tj.: kortikosteroidy nebo antibiotika). Všechny ostatní typy nežádoucích účinků je třeba hlásit přímo autorizovanému distributorovi produktu řady Revanesse® a/nebo přímo společnosti Prollein Medical Technologies Inc.

PODÁVÁNÍ A DÁVKOVÁNÍ

- Revanesse® Contour™ XL by měl být aplikován pouze kvalifikovaným lékařem nebo pod jeho přímým dohledem, který byl vyškolen ve správné injekční technice pro vyplnění obličejových vrásek.
- Než jsou pacienti léčeni, měli by být informováni o indikacích prostředku stejně jako o jeho kontraindikacích a potenciálních nežádoucích vedlejších účincích.
- Oblast, která má být ošetřena, musí být důkladně dezinfikována. Ujistěte se, že injekci podáváte pouze za sterilních podmínek.

- Vstříkujte přípravek pomalu a vyvijejte co nejmenší nutný tlak.
- Revanesse® Contour™ XL a jehly s ním přibalené jsou pouze na jedno použití. Nepoužívejte opakovaně. Při opětovném použití existuje riziko infekce nebo přenosu nemocí přenášených krvi.
- Před injekcí uchovávejte přípravek po dobu 30 minut při pokojové teplotě.
- Pokud kůže zbělá (zbledne), injekce by měla být okamžitě zastavena a oblast by měla být masírována, dokud se kůže nevrátí ke své normální barvě.
- Před podáním injekce zatlačte na píst stříkačky, dokud na špičce jehly neuvidíte malou kapku.

OPATŘENÍ

- Revanesse® Contour™ XL by neměl být aplikován do oblasti, která již obsahuje jiný výplňový produkt, protože nejsou k dispozici žádné klinické údaje o možných reakcích.
- Revanesse® Contour™ XL by neměl být aplikován do oblasti, kde je permanentní výplň nebo implantát.
- Produkty kyseliny hyaluronové mají známou nekompatibilitu s kvartérními amoniovými solemi, jako je benzalkoniumchlorid. Zajistěte, aby přípravek Revanesse® Contour™ XL nikdy nepřišel do kontaktu s touto látkou nebo lékařskými nástroji, které s touto látkou přišly do kontaktu.
- Revanesse® Contour™ XL by se nikdy neměl používat ke zvětšení prsou nebo k implantaci do kosti, šlachy, vazu nebo svalu.
- Ošetřované oblasti se po dobu 12 hodin po injekci nedotýkejte a vyvarujte se dlouhodobému vystavení slunečnímu záření, UV záření a také extrémnímu chladu nebo horku.
- Dokud nezmizí počáteční otok a zarudnutí, nevystavujte ošetřovanou oblast intenzivnímu teplu (např. solárium a opalování) nebo extrémnímu chladu.
- Pokud jste již dříve trpěli oparem na obličeji, existuje riziko, že vpichy jehlou by mohly přispět k dalšímu propuknutí oparů.
- Pokud před léčbou užíváte aspirin, nesteroidní protizánětlivé léky, třezalku tečkovanou ve vysokých dávkách doplnků vitamínu E nebo jakékoli podobné léky, uvědomte si, že mohou zvýšit tvorbu modřin a krvácení v místě vpichu.
- Bezpečnost použití u pacientů mladších 18 let nebo starších 65 let nebyla stanovena.
- Pacienti, kteří jsou viditelně nemocní, mají bakteriální nebo virové infekce, chřipku nebo aktivní horečku, by neměli být léčeni, dokud jejich symptomy nevymizí.
- K minimalizaci rizik potenciálních komplikací by tento přípravek měli používat pouze zdravotníci, kteří mají odpovídající školení a zkušenosti a mají znalosti o anatomii v místě vpichu a v jeho okolí.
- Zdravotníci by měli před léčbou prodiskutovat všechna potenciální rizika injekce do měkkých tkání se svými pacienty a zajistit, aby si pacienti byli vědomi známk a příznaků potenciálních komplikací.

VAROVÁNÍ

Ujistěte se, že pečeť na krabici nebyla porušena a že sterilita nebyla narušena. Potvrďte, že platnost produktu nevypršela. Výrobek je pouze na jedno použití; nepoužívejte jej znovu. Při opětovném použití existuje riziko infekce nebo přenosu nemocí přenášených krvi.

- Zavedení přípravku do vaskulatury může vést k embolizaci, okluzi cév, ischemii nebo infarktu.
- Byly hlášeny vzácné, ale závažné nežádoucí příhody spojené s intravaskulární injekcí výplní měkkých tkání do obličeje a zahrnují dočasné nebo trvalé poškození zraku, slepotu, mozkovou ischemii nebo mozkové krvácení vedoucí k mrtvici, nekróze kůže a poškození základních struktur obličeje.
- Okamžitě zastavte injekci, pokud se u pacienta během nebo krátce po výkonu objeví některý z následujících příznaků, včetně změn vidění, známek mrtvice, zblednutí kůže nebo neobvyklé bolesti.
- Pokud dojde k intravaskulární injekci, pacientům by měla být poskytnuta okamžitá lékařská péče a případně vysetření příslušným zdravotníkem.

Výrobky řady Revanesse® by se neměly používat v oblastech s vysokou vaskularitou. Použití v těchto oblastech, jako je glabella a oblast nosu, mělo za následek případy vaskulární embolizace a symptomy odpovídající okluzi očních cév (tj. slepotu).

POUŽITELNOST A UCHOVÁVÁNÍ

Doba použitelnosti je uvedena na každém jednotlivém balení. Uchovávejte při teplotě 2– 25 °C, chráňte před přímým slunečním zářením a mrazem.

POZNÁMKA: Pro úspěch léčby a spokojenost pacienta je zásadní správná injekční technika. Revanesse® Contour™ XL by měl aplikovat pouze odborník kvalifikovaný podle místních zákonů a norem.

Stupnice na injekční stříkačce není přesná a měla by sloužit pouze jako vodítka. Množství materiálu, které má být vstříkované, se nejlépe určí vizuálním a hmatovým posouzením uživatelem.

■■■ VÝROBCE

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Jakoukoliv nežádoucí příhodu hlase na tel.: (+44) 02039669787

EU & Other Countries

SAMMANSÄTTNING

Tvärbunden hyaluronsyra 25 mg/ml
I fosfatbuffrad saltlösning.
[Tvärbunden med Butandiol-diglycidyleter (BDDE)].

BESKRIVNING

Revanesse® Contour™ XL är en färglös, luktlig, transparent och vattenhaltig gel av syntetiskt ursprung. Gelen förvaras i en förfylld engångsspruta. Varje förpackning innehåller en 10 ml spruta med Revanesse® Contour™ XL.

ANVÄNDNINGSMÖRÅDE/INDIKATIONER

Applicerings: Måttliga till djupa uttrycksrynkor.

Medicinska indikationer: Produkterna är utfyllande vävnadsrekonstruktionsmaterial sammansatta av en hyaluronsyragej som är indikerad för att återställa volym som förlorats genom lipoatrofi/lipodystrofi, och/eller korrigering av konturbrister och anatomiska deformiteter av antingen patologiskt ursprung eller efter trauma, i mjukvävnad.

Avsedda patienter är de som önskar korrigering av konturbrister och deformiteter i mjukvävnad, såsom HIV-associerad lipoatrofi och lipodystrofi.

Kosmetisk indikation: Revanesse® Contour™ XL är indicerat för behandling av uttrycksrynkor, volymåterställning, läppförstoring, återfuktning av huden och konturering av fördjupningar genom injektion i vävnad.

FÖRVÄNTADE BIVERKNINGAR

Läkare måste informera patienterna om att det med varje injektion av Revanesse® Contour™ XL finns potentiella biverkningar som kan försenas eller uppstå omedelbart efter injektionen. Dessa inkluderar men är inte begränsade till:

- Injektionsrelaterade reaktioner kan förekomma, såsom övergående erytem, svullnad, smärtar, kläda, missfärgning eller ömhet på injektionsstället. Dessa reaktioner kan vara i en vecka.
- Knölar eller förhårdnader kan också förekomma på injektionsstället.
- Dåligt produktresultat på grund av felaktig injektionsteknik.
- Glabellär nekros, abscessbildning, granulom och överkänslighet har rapporterats vid injektioner av hyaluronsyraproducter. Det är viktigt att läkare tar hänsyn till dessa reaktioner från fall till fall.

Reaktioner som anses vara av medfödd överkänslighet har rapporterats vid mindre än en av 1500 behandlingar. Dessa har bestått av långvarigt erytem, svullnad och förhårdnad på injektionsstället.

Dessa reaktioner har börjat antingen kort efter injektionen eller efter en fördröjning på 2–4 veckor och har beskrivits som milda eller måttliga, med en genomsnittlig varaktighet på 2 veckor. Vanligtvis är denna reaktion självbegränsande och försvinner spontant med tiden. Det är dock absolut nödvändigt att patienter med överkänslighetsreaktioner omedelbart kontaktar sin läkare för bedömning. Patienter med flera allergiska reaktioner bör ej ges behandlingen.

KONTRAINDIKATIONER

- Injicera inte Revanesse® Contour™ XL i ögonkonturerna (i ringar under ögonen eller i ögonlocken).
- Gravida eller ammande kvinnor ska inte behandlas med Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL är endast avsett för intradermal användning och får inte injiceras i blodkärl. Detta kan täppa till och kan orsaka emboli.
- Patienter som utvecklar hypertrofiska ärrbildningar ska inte behandlas med Revanesse® Contour™ XL.
- Innehåller spårmängder av grampositiva bakteriella proteiner och är kontraindicerat för patienter med en historia av allergier mot sådant material.
- Använd aldrig Revanesse® Contour™ XL i kombination med laser, intensivt pulserande ljus, kemisk peeling eller dermabrasion.
- Personer under 18 år ska inte behandlas med Revanesse® Contour™ XL.
- Patienter med akne och/eller andra inflammatoriska sjukdomar i huden ska inte behandlas med Revanesse® Contour™ XL.
- Patienter med orealistiska förväntningar.
- Patienter med autoimmuna sjukdomar eller som genomgår immunterapi.
- Patienter med flera svåra allergier.
- Patienter med akut eller kronisk hudsjukdom på eller nära injektionsstället.
- Koagulationsdefekter eller under antikoagulationsbehandling.
- Patienter med känslighet för hyaluronsyra.

Det är absolut nödvändigt att patienter med negativa inflammatoriska reaktioner som kvarstår i mer än en vecka rapporterar detta till sin läkare omedelbart. Dessa tillstånd ska behandlas på lämpligt sätt (dvs: kortikosteroider eller antibiotika). Alla andra typer av biverkningar ska rapporteras direkt till den auktoriserade distributören av produktfamiljen Revanesse® och/eller direkt till Prolenium Medical Technologies Inc.

ADMINISTRERING OCH DOSERING

- Revanesse® Contour™ XL ska endast injiceras av eller under direkt övervakning av kvalificerade läkare som har utbildats i rätt injektionsteknik för att fylla ansiktsrynkor.
- Innan patienter behandlas bör de informeras om produktens indikationer samt dess kontraindikationer och potentiella oönskade biverkningar.

- Området som ska behandlas måste desinficeras noggrant. Se till att injicera endast under sterila förhållanden.
- Injicera produkten långsamt och applicera minsta möjliga tryck.
- Revanesse® Contour™ XL och medföljande nålar är endast avsedda för engångsbruk.. Får inte återanvändas. Om de återanvänds finns det en risk för infektion eller överföring av blodburna sjukdomar.
- Förvara produkten i rumstemperatur i 30 minuter före injektion.
- Om huden får en vit färg (blanchering) ska injektionen avbrytas omedelbart och området ska masseras tills huden återfår sin normala färg.
- Innan du injiceras, tryck på kolven på sprutan tills en liten droppe syns vid nälens spets.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

- Revanesse® Contour™ XL ska inte injiceras i ett område som redan innehåller en annan fyllmedelsprodukt eftersom det inte finns några tillgängliga kliniska data om möjliga reaktioner.
- Revanesse® Contour™ XL ska inte injiceras i ett område där det finns ett permanent fyllmedel eller implantat.
- Hyaluronsyraprodukter har en känd inkompatibilitet med kvartära ammoniumsalter såsom bensalkoniumklorid. Se till att Revanesse® Contour™ XL aldrig kommer i kontakt med detta ämne eller medicinska instrument som har kommit i kontakt med detta ämne.
- Revanesse® Contour™ XL ska aldrig användas för bröstförstoring eller för implantation i ben, senor, ligament eller muskler.
- Undvik att vidröra det behandlade området under 12 timmar efter injektionen och undvik långvarig exponering för solljus, UV, samt extrem kyla och värme.
- Vänta tills den initiale svullnaden och rodnaden har löst sig, innan du utsätter det behandlade området för intensiv värme (t.ex. solarium och solbad) eller extrem kyla.
- Om du tidigare har drabbats av munsår i ansiktet finns det risk att nälsticken kan bidra till ytterligare ett utbrott av munsår.
- Om du använder acetysalicylsyra, icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel, johannesört med höga doser av vitamin E-tillskott eller liknande läkemedel före behandling ska du vara medveten om att dessa kan förvärra blåmärken och blödningar på injektionsstället.
- Säkerheten för användning hos patienter under 18 år eller över 65 år har inte fastställts.
- Patienter som är synbart sjuka och har bakteriella infektioner eller virusinfektioner, influensa eller feber ska inte behandlas förrän symptomen är över.
- För att minimera riskerna för potentiella komplikationer bör denna produkt endast användas av läkare som har lämplig utbildning, erfarenhet och som är kunniga om anatomin på och runt injektionsstället.
- Vårdpersonal uppmanas att diskutera alla potentiella risker med mjukdelsinjektion med sina patienter före behandling och se till att patienterna är medvetna om tecken och symptom på potentiella komplikationer.

VARNINGAR

Kontrollera att förseglingen på förpackningen inte har brutits och att steriliteten inte har äventyrats. Kontrollera att produkten inte har gått ut. Produkten är endast för engångsbruk; återanvänd inte. Om de återanvänds finns det en risk för infektion eller överföring av blodburna sjukdomar.

- Införande av produkt i kärlsystemet kan leda till embolisering, ocklusion av kärlen, ischemi eller infarkt.
- Sällsynta men allvarliga biverkningar i samband med intravaskulär injektion av mjukvävnadsfyllmedel i ansiktet har rapporterats och inkluderar tillfällig eller permanent synnedsättning, blindhet, cerebral ischemi eller hjärnblödning, vilket leder till stroke, hudnekros och skador på underliggande ansiktsstrukturer.
- Avbryt omedelbart injektionen om en patient uppvisar något av följande symptom, inklusive synförändringar, tecken på stroke, blanchering av huden eller ovanlig smärta under eller kort efter proceduren.
- Patienter bör få omedelbar läkarvård och eventuellt utvärdering av en lämplig läkare om en intravaskulär injektion skulle inträffa.

Produktfamiljen Revanesse® bör inte användas i områden som har hög vaskuläritet. Användning i dessa områden såsom glabella- och näsregionen har resulterat i fall av vaskulär embolisering och symptom som överensstämmer med ögonkärlsocklusion (d.v.s. blindhet).

HÅLLBARHET & FÖRVARING

Utgångsdatum anges på varje enskild förpackning. Förvara vid 2–25 °C och skydda mot direkt solljus och frysning.

OBS: Rätt injektionsteknik är avgörande för lyckad behandling och patientnöjdhet. Revanesse® Contour™ XL ska endast injiceras av en läkare som är kvalificerad enligt lokala lagar och standarder.

Graderingen på sprutan är inte exakt och bör endast användas som vägledning. Mängden material som ska injiceras bestäms bäst genom visuell och taktisk bedömning av användaren.

TILLVERKARE

Prolleinum Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Rapportera eventuella ogynnsamma händelser på tel: (44)02039669787

EU & Other Countries

SAMMENSETNING

Tverrbundet hyaluronsyre 25 mg/ml
I fosfatbufret saltvann.
[Tverrbundet med butandiol-diglycidylete (BDDE)].

BESKRIVELSE

Revanesse® Contour™ XL er en fargeløs, luktfrí, gjennomsiktig og akvatisk gel av syntetisk opphav. Gelen oppbevares i en ferdigfylt engangssprøyte. Hver boks inneholder en 10 ml sprøyte med Revanesse® Contour™ XL.

BRUKSMRÅDE/INDIKASJONER

Bruksområde: Middels til dype rynker i ansiktet.

Medisinske indikasjoner: Produktene er plasskrevende vevsrekonstruksjonsmaterialer som består av en hyaluronsyregele som er indisert for gjenopprettning av volumtap som følge av lipoatrofi/lipodystrofi og/eller korreksjon av konturdefekter og anatomiske deformiteter i bløtvev, som enten har patologisk opprinnelse eller er oppstått etter traumer.

Målgruppen er pasienter som ønsker å korrigere konturdefekter og deformiteter i bløtvev, for eksempel HIV-assosiert lipoatrofi og lipodystrofi.

Kosmetisk indikasjon: Revanesse® Contour™ XL er indisert for behandling av ansiktsrytmer, volumgjenopprettning, leppeforstørrelse, hudhydrering og konturering av depresjoner ved injeksjon i vev.

FORVENTEDE BIVIRKNINGER

Legen må informere pasienten om at det ved hver injeksjon av Revanesse® Contour™ XL kan oppstå bivirkninger som kan være forsinkede eller oppstå umiddelbart etter injeksjonen. Disse inkluderer, men er ikke begrenset til:

- Injeksjonsrelaterte reaksjoner kan forekomme, slik som forbıgående erytem, hevelse, smerte, kløe, missfarging eller ømhet på injeksjonsstedet. Disse reaksjonene kan vare i en uke.
- Knuter eller indurasjon er også mulig på injeksjonsstedet.
- Dårlig produktytelse på grunn av feil injeksjonsteknikk.
- Glabellar nekrose, abscessdannelse, granulomer og overfølsomhet er alle rapportert ved injeksjoner av hyaluronsyreprprodukter. Det er viktig at legene tar hensyn til disse reaksjonene i hvert enkelt tilfelle.

Reaksjoner som antas å være overfølsomhetsreaksjoner har blitt rapportert i mindre enn én av 1500 behandlinger. Disse har bestått av langvarig erytem, hevelse og indurasjon på implantatstedet.

Disse reaksjonene har startet enten kort tid etter injeksjonen eller med 2–4 ukers forsinkelse og har blitt beskrevet som milde eller moderate og med en gjennomsnittlig varighet på 2 uker. Vanligvis er denne reaksjonen selvbegrensende og går over av seg selv etter en stund. Det er imidlertid viktig at pasienter med overfølsomhetsreaksjoner tar kontakt med lege umiddelbart for å få en vurdering. Pasienter med flere allergiske reaksjoner bør ikke behandles.

KONTRAINDIKASJONER

- Ikke injiser Revanesse® Contour™ XL i øyekonturene (i øyesirkelen eller øyelokkene).
- Gravide eller ammende skal ikke behandles med Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL er kun beregnet for intradermal bruk og må ikke injiseres i blodårene. Dette kan okkludere og forårsake emboli.
- Pasienter som utvikler hypertrofisk arrdannelse bør ikke behandles med Revanesse® Contour™ XL.
- Inneholder spor av grampositive bakterieproteiner og er kontraindisert for pasienter som tidligere har vært allergiske mot slikt materiale.
- Bruk aldri Revanesse® Contour™ XL sammen med laser, intenst pulserende lys, kjemisk peeling eller dermabrasjonsbehandlinger.
- Personer under 18 år bør ikke behandles med Revanesse® Contour™ XL.
- Pasienter med akne og/eller andre inflamatoriske sykdommer i huden bør ikke behandles med Revanesse® Contour™ XL.
- Pasienter med uoppnælige forventninger.
- Pasienter med autoimmune lidelser eller under immunterapi.
- Pasienter med flere alvorlige allergier.
- Pasienter med akutt eller kronisk hudsykdom på eller i nærheten av injeksjonsstedet.
- Koagulasjonsfeil eller under antikagulasjonsbehandling.
- Pasienter med overfølsomhet for hyaluronsyre.

Det er viktig at pasienter som opplever betennelsesreaksjoner som vedvarer i mer enn én uke, umiddelbart rapporterer dette til legen sin. Disse tilstandene bør behandles etter behov (dvs. med kortikosteroider eller antibiotika). Alle andre typer bivirkninger skal rapporteres direkte til den autoriserte distributøren av Revanesse® produktfamilien og/eller til Prolenium Medical Technologies Inc.

ADMINISTRASJON & DOSERING

- Revanesse® Contour™ XL skal kun injiseres av eller under direkte tilsyn av kvalifiserte leger som har fått opplæring i riktig injeksjonsteknikk for å fylle ansiktsrynker.
- Før pasienter behandles, bør de informeres om indikasjonene til enheten, samt dens kontraindikasjoner og potensielle uønskede bivirkninger.

- Området som skal behandles må desinfiseres grundig. Pass på å injiser kun under sterile forhold.
- Injiser produktet sakte og bruk minst mulig trykk.
- Revanesse® Contour™ XL og nålene som følger med er kun til engangsbruk. Må ikke brukes om igjen. Ved gjenbruk er det risiko for infeksjon eller overføring av blodbårne sykdommer.
- Oppbevar produktet i romtemperatur i 30 minutter før injeksjon.
- Hvis huden får en hvit farge (bleking), skal injeksjonen avbrytes umiddelbart, og området skal masseres til huden får tilbake sin normale farge.
- Før du injiserer, trykk på stempelet på sprøyten til en liten dråpe er synlig på spissen av kanylen.

FORHOLDSREGLER

- Revanesse® Contour™ XL bør ikke injiseres i et område som allerede inneholder et annet fyllstoffprodukt, da det ikke finnes tilgjengelige kliniske data om mulige reaksjoner.
- Revanesse® Contour™ XL bør ikke injiseres i et område hvor det er permanent fyllstoff eller implantat.
- Hyaluronsyreprodukter har en kjent inkompatibilitet med kvaternære ammoniumsalter som benzalkoniumklorid. Sørg for at Revanesse® Contour™ XL aldri kommer i kontakt med dette stoffet eller medisinske instrumenter som har vært i kontakt med dette stoffet.
- Revanesse® Contour™ XL skal aldri brukes til brystforstørrelse eller til implantasjon i ben, sener, leddbånd eller muskler.
- Unngå å berøre det behandlede området i 12 timer etter injeksjonen, og unngå langvarig eksponering for sollys, UV-stråler, ekstrem kulde og varme.
- Ikke utsett det behandlede området for sterk varme (f.eks. solarium og soling) eller ekstrem kulde før den første hevelsen og rødheten har gått tilbake.
- Hvis du tidligere har hatt forkjølelsessår i ansiktet, er det en risiko for at nælestikkene kan bidra til et nytt utbrudd av forkjølelsessår.
- Hvis du bruker acetylsalisylsyre, ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler, St. John's Wort med høye doser vitamin E-tilskudd for behandlingen eller lignende legemidler, må du være oppmerksom på at disse kan føre til blåmerker og blødninger på injeksjonsstedet.
- Sikkerheten ved bruk hos pasienter under 18 år eller over 65 år er ikke fastslått.
- Pasienter som er åpenbart syke, har bakterie- eller virusinfeksjoner, influensa eller aktiv feber, skal ikke behandles før symptomene er borte.
- For å minimere risikoen for potensielle komplikasjoner skal dette produktet kun brukes av helsepersonell som har tilstrekkelig opplæring og erfaring, og som har kunnskap om anatomien på og rundt injeksjonsstedet.
- Helsepersonell oppfordres til å diskutere alle potensielle risikoer ved bløtvevsinjeksjon med pasientene sine før behandlingen og sørge for at pasientene er klar over tegn og symptomer på potensielle komplikasjoner.

ADVARSLER

Kontroller at forseglingen på esken ikke er brutt og at steriliteten ikke er kompromittert. Kontroller at produktet ikke har gått ut på dato. Produktet er kun til engangsbruk, ikke til gjenbruk. Ved gjenbruk er det risiko for infeksjon eller overføring av blodbårne sykdommer.

- Innføring av produktet i vaskulaturen kan føre til embolisering, okklusjon av karene, iskemi eller infarkt.
- Sjeldne, men alvorlige bivirkninger i forbindelse med intravaskulær injeksjon av bløtvevsfiller i ansiktet er rapportert og omfatter midlertidig eller permanent synsforstyrrelse, blindhet, cerebral iskemi eller hjerneblødning som kan føre til hjerneslag, hudnekrose og skade på underliggende ansiktsstrukturer.
- Avbryt injeksjonen umiddelbart hvis pasienten viser noen av følgende symptomer, inkludert synsforandringer, tegn på hjerneslag, bleking av huden eller uvanlig smerte under eller kort tid etter inngrepet.
- Pasientene må følges opp og eventuelt evalueres av helsepersonell dersom det oppstår en intravaskulær injeksjon.

Revanesse®-produktene bør ikke brukes i områder med høy vaskularitet. Bruk i disse områdene, f.eks. glabella og neseregionen, har resultert i tilfeller av vaskulær embolisering og symptomer som samsvarer med okklusjon av økulære kar (dvs. blindhet).

HOLDBARHET OG OPPBEVARING

Utløpsdato er angitt på hver enkelt pakke. Oppbevares mellom 2°–25° C, og beskyttes mot direkte sollys og frost.

MERK: Riktig injeksjonsteknikk er avgjørende for vellykket behandling og fornøyde pasienter. Revanesse® Contour™ XL skal kun injiseres av en fagperson som er kvalifisert i henhold til lokale lover og standarder. Graderingen på sprøyten er ikke nøyaktig og skal kun brukes som en veiledning. Mengden materiale som skal injiseres, bestemmes best ved at brukeren gjør en visuell og taktil vurdering.

PRODUSENT

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Rapporter eventuelle uønskede hendelser til tlf.: (44)02039669787

EU & Other Countries

SAMMENSÆTNING

Tværbundet hyaluronsyre 25 mg/ml
I phosphatbufret saltvand.
[Tværbundet med Butandiol-diglycidylether (BDDE)]

BESKRIVELSE

Revanesse® Contour™ XL er en farveløs, lugtfri, gennemsigtig og vandig gel af syntetisk oprindelse. Gelen opbevares i en forfyldt engangssprøje. Hver æske indeholder en 10 ml sprojte med Revanesse® Contour™ XL.

BRUGSMRÅDE/INDIKATIONER

Anvendelse: Mellemstore til dybe folder.

Medicinske indikationer: Produkterne er pladsoptagende vævsrekonstruktionsmaterialer sammensat af en hyaluronsyregel, der er indiceret til genoprettelse af tabt volumen fra lipoatrofi/lipodystrofi og/eller korrektion af konturmangler og anatomiske deformiteter af enten patologisk oprindelse eller efter traumer i blødt væv.

Tiltænkte patienter er dem, der ønsker korrektion af konturmangler og deformiteter i blødt væv, såsom HIV-associeret lipoatrofi og lipodystrofi.

Kosmetisk indikation: Revanesse® Contour™ XL er indiceret til behandling af ansigtsrynker og -folder, volumengenopretning, læbeforstørrelse, hudhydrering og konturering af depressioner ved injektion i væv.

FORVENTEDE BIVIRKNINGER

Læger skal informere patienter om, at der med hver injektion af Revanesse® Contour™ XL er potentielle bivirkninger, der kan komme med forsinkelse eller opstå umiddelbart efter injektionen. Disse omfatter, men er ikke begrænset til:

- Der kan forekomme injektionsrelaterede reaktioner såsom forbigående erytem, hævelse, smerte, kløe, misfarvning eller ømhed på injektionsstedet. Disse reaktioner kan være en uge.
- Knuder eller induration er også mulige på injektionsstedet.
- Dårlig produktydelse på grund af forkert injektionsteknik.
- Tilfælde af glabellar nekrose, abscessdannelse, granuloma og overfølsomhed er blevet rapporteret efter injektion af produkter med hyaluronsyre. Det er vigtigt for læger at tage disse reaktioner i betragtning fra sag til sag.

Reaktioner, der menes at være af karakter som overfølsomhed, er blevet rapporteret i mindre end én ud af hver 1500 behandlinger. Disse har bestået af længerevarende erytem, hævelse og induration på implantationsstedet.

Disse reaktioner er startet enten kort efter injektionen eller med en forsinkelse på 2-4 uger og er blevet beskrevet som milde eller moderate med en gennemsnitlig varighed på 2 uger. Typisk er disse reaktioner selvbegrensende og forsvinder spontant med tiden. Det er dog bydende nødvendigt, at patienter med overfølsomhedsreaktioner straks kontakter deres læge for vurdering. Patienter med flere allergiske reaktioner bør udelukkes fra behandlingen.

KONTRAINDIKATIONER

- Revanesse® Contour™ XL må ikke injiceres i øjenkonturer (ind i øjencirklen eller øjenlægene).
- Gravide eller ammende kvinder bør ikke behandles med Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL er kun beregnet til intradermal brug og må ikke injiceres i blodkar. Dette kan okkludere og kan forårsage en emboli.
- Patienter, der udvikler hypertrofisk ardannelse, bør ikke behandles med Revanesse® Contour™ XL.
- Indeholder spormængder af gram-positive bakterielle proteiner og er kontraindiceret til patienter med en anamnese med allergi over for sådant materiale.
- Revanesse® Contour™ XL må aldrig bruges med laser, intenst pulserende lys, kemisk peeling eller dermabrasion.
- Personer under 18 år bør ikke behandles med Revanesse® Contour™ XL.
- Patienter med akne og/eller andre inflammatoriske sygdomme i huden bør ikke behandles med Revanesse® Contour™ XL.
- Patienter med uopnåelige forventninger.
- Patienter med autoimmune lidelser eller under immunterapi.
- Patienter med flere svære allergier.
- Patienter med akut eller kronisk hudsygdom på eller i nærheden af injektionsstedet.
- Koagulationsdefekter eller under antikoagulationsbehandling.
- Patienter med overfølsomhed over for hyaluronsyre.

Det er bydende nødvendigt, at patienter med uønskede inflammatoriske reaktioner, der varer ved i mere end en uge, straks rapporterer dette til deres læge. Disse tilstande skal behandles efter behov (dvs.: kortikosteroider eller antibiotika). Alle andre typer bivirkninger skal rapporteres direkte til den autoriserede distributør af Revanesse®-familien af produkter og/eller til Prolenium Medical Technologies Inc.

ADMINISTRATION OG DOSERING

- Revanesse® Contour™ XL bør kun injiceres af eller under direkte opsyn af kvalificerede læger, der er blevet uddannet i den korrekte injektionsteknik til udfyldning af ansigtsrynker.
- Inden patienter behandles, bør de informeres om indikationerne for enheden samt dens kontraindikationer og potentielle uønskede bivirkninger.
- Området, der skal behandles, skal desinficeres grundigt. Sørg for kun at injicere under sterile forhold.
- Injicér produktet langsomt, og påfør det mindst nødvendige tryk.

- Revanesse® Contour™ XL og kanyler pakket med den er kun til engangsbrug. Må ikke genbruges. Hvis det genbruges, er der risiko for infektion eller overførsel af blodbårne sygdomme.
- Opbevar produktet ved stuetemperatur i 30 minutter før injektion.
- Hvis huden får en hvid farve (blanchering), skal injektionen stoppes øjeblikkeligt, og området skal masseres, indtil huden vender tilbage til sin normale farve.
- Inden injektion skal du trykke på stemplet på sprøjten, indtil en lille dråbe er synlig ved spidsen af kanylen.

FORHOLDSREGLER

- Revanesse® Contour™ XL bør ikke injiceres i et område, der allerede indeholder et andet fyldstofprodukt, da der ikke foreligger tilgængelige kliniske data om mulige reaktioner.
- Revanesse® Contour™ XL bør ikke injiceres i et område, hvor der er permanent fyldstof eller implantat.
- Hyaluronsyreprodukter har en kendt uforenelighed med kvaternære ammoniumsalte såsom benzalkoniumchlorid. Sørg for, at Revanesse® Contour™ XL aldrig kommer i kontakt med dette stof eller medicinske instrumenter, der er kommet i kontakt med dette stof.
- Revanesse® Contour™ XL bør aldrig bruges til brystforstørrelse eller til implantation i knogler, sener, ledbånd eller muskler.
- Undgå at røre det behandlede område i 12 timer efter injektion og undgå langvarig udsættelse for sollys, UV samt ekstrem kulde og varme.
- Indtil den første hævelse og rødme er forsvundet, må det behandlede område ikke udsættes for intens varme (f.eks. solarium og solbadning) eller ekstrem kulde.
- Hvis du tidligere har lidt af forkølelsessår i ansigtet, er der risiko for, at nælestik kan bidrage til endnu et udbrud af forkølelsessår.
- Hvis du før behandling har anvendt aspirin, ikke-steroide antiinflammatoriske lægemidler, prikbladet perikon med høje doser af E-vitamintilskud eller lignende medicin, skal du være opmærksom på, at disse kan øge dannelse af blå mærker og blødninger på injektionsstedet.
- Sikkerheden til brug hos patienter under 18 år eller over 65 år er ikke fastlagt.
- Patienter, der er synligt syge, med bakterielle eller virale infektioner, influenza eller aktiv feber, bør ikke behandles, før deres symptomer er forsvundet.
- For at minimere risikoen for potentielle komplikationer bør dette produkt kun bruges af sundhedspersonale, der har passende uddannelse, erfaring og som har kendskab til anatomien på og omkring injektionsstedet.
- Sundhedspersonale opfordres til at diskutere alle potentielle risici ved injektion i blødt væv med deres patienter før behandlingen og sikre, at patienterne er opmærksomme på tegn og symptomer på potentielle komplikationer.

ADVARSLER

Bekræft, at forseglingen på æsken ikke er blevet brudt, og at steriliteten ikke er blevet kompromitteret. Bekræft, at mindsteholdbarhedsdatoen på produktet ikke er udløbet. Produktet er kun til engangsbrug; må ikke genbruges. Hvis det genbruges, er der risiko for infektion eller overførsel af blodbårne sygdomme.

- Indføring af produkt i vaskulaturen kan føre til embolisering, okklusion af karrene, iskæmi eller infarkt.
- Sjældne, men alvorlige bivirkninger forbundet med intravaskulær injektion af fyldstoffer til blødt væv i ansigtet er blevet rapporteret og omfatter midlertidig eller permanent synsnedsættelse, blindhed, cerebral iskæmi eller hjerneblødning, der fører til slagtilfælde, hudnekrose og beskadigelse af underliggende ansigtsstrukturer.
- Stop øjeblikkelig injektionen, hvis en patient udviser et eller flere af følgende symptomer, herunder ændringer i synet, tegn på et slagtilfælde, blegning af huden eller usædvanlig smerte under eller kort efter proceduren.
- Patienter bør modtage øjeblikkelig lægehjælp og eventuelt evaluering af passende sundhedspersonale i tilfælde af en intravaskulær injektion.

Revanesse®-produktfamilien bør ikke anvendes i områder med høj vaskularitet. Brug i disse områder som glabella- og næseregionen har resulteret i tilfælde af vaskulær embolisering og symptomer i overensstemmelse med okulær karokklusjon (dvs. blindhed).

HOLDBARHED OG OPBEVARING

Holdbarhedsdatoen er angivet på hver enkelt pakke. Opbevares mellem 2° og 25 °C og beskyttes mod direkte sollys og frost.

BEMÆRK: Den korrekte injektionsteknik er afgørende for behandlingssucces og patienttilfredshed. Revanesse® Contour™ XL bør kun injiceres af en læge, der er kvalificeret i henhold til lokale love og standarder.

Inddelingen på sprøjten er ikke præcis og bør kun bruges som vejledende. Mængden af materiale, der skal injiceres, bestemmes bedst ved visuel og taktisk vurdering af brugerne.

■ PRODUCENT

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Rapportér enhver bivirkning til, tlf.: (44)02039669787

EU & Other Countries

SAMENSTELLING

Crosslinked hyaluronzuur 25 mg/ml
In fosfaatgebufferde zoutoplossing.
[Crosslinked met butandiol diglycidyl ether (BDDE)].

BESCHRIJVING

Revanesse® Contour™ XL is een kleurloze, geurloze, transparante en waterige gel van synthetische oorsprong. De gel wordt bewaard in een voor gevulde wegwerpuit. Elke doos bevat één injectiesuit van 10 ml Revanesse® Contour™ XL.

TOEPASSINGSGEBIED / INDICATIES

Toepassing: Gemiddelde tot diepe rimpels in het gezicht.

Medische indicaties: De producten zijn ruimte-innemende weefselreconstructiematerialen die zijn samengesteld uit een hyaluronzuurgeel dat is geïndiceerd voor het herstel van volume dat verloren is gegaan door lipoatrofie/lipodystrofie en/of correctie van onvolkomenheden in contouren en anatomische afwijkingen van pathologische oorsprong of na trauma, in zacht weefsel.

Bestemd voor patiënten die de correctie wensen van contouronvolkomenheden en -misvormingen in zacht weefsel, zoals HIV-geassocieerde lipoatrofie en lipodystrofie.

Cosmetische indicatie: Revanesse® Contour™ XL is geïndiceerd voor de behandeling van rimpels in het gezicht, herstel van volume, lipvergroting, hydratatie van de huid en onvolkomenheden in contouren door injectie in weefsel.

TE VERWACHTEN BIJWERKINGEN

Artsen moeten patiënten informeren dat er bij elke injectie met Revanesse® Contour™ XL mogelijke bijwerkingen zijn die vertraagd kunnen optreden of onmiddellijk na de injectie kunnen optreden. Deze omvatten, maar zijn niet beperkt tot:

- Er kunnen met injectie gerelateerde bijwerkingen optreden, zoals voorbijgaande roodhuid, zwelling, pijn, jeuk, verkleuring of gevoeligheid op de injectieplaats. Deze bijwerkingen kunnen een week lang aanhouden.
- Knobbeljes of verharding zijn ook mogelijk op de injectieplaats.
- Slechte prestaties van het product door onjuiste injectietechniek.
- Afsterving in de oogkas, abcesvorming, granulomen en overgevoeligheid zijn allemaal waargenomen bij injecties met hyaluronzuur producten. Het is belangrijk dat artsen van geval tot geval met deze bijwerkingen rekening houden.

Bij minder dan één op de 1500 behandelingen zijn bijwerkingen waargenomen waarvan wordt aangenomen dat ze overgevoelig zijn. Deze bestonden uit langdurige roodhuid, zwelling en verharding op de plaats van implantatie.

Deze bijwerkingen begonnen ofwel kort na de injectie of na een vertraging van 2 – 4 weken en zijn beschreven als mild of matig, met een gemiddelde duur van 2 weken. Meestal is deze bijwerking zelfherstellend en verdwijnt spontaan na verloop van tijd. Het is echter noodzakelijk dat patiënten met overgevoelighetsreacties onmiddellijk contact opnemen met hun arts ter beoordeling. Patiënten met meerdere allergische reacties dienen te worden uitgesloten van de behandeling.

CONTRA-INDICATIES

- Injecteer Revanesse® niet Contour™ XL in de oogcontouren (in de oogrand of oogleden).
- Zwangere vrouwen of vrouwen die borstvoeding geven mogen niet worden behandeld met Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL is alleen bedoeld voor intradermaal gebruik en mag niet in bloedvaten worden geïnjecteerd. Dit kan leiden tot afsluiting en een embolie.
- Patiënten die hypertrofische littekenvorming ontwikkelen, mogen niet met Revanesse® worden behandeld. Contour™ XL.
- Bevat sporen van grampositieve bacteriële eiwitten en is gecontra-indiceerd voor patiënten met een voorgeschiedenis van allergieën voor dergelijke stoffen.
- Gebruik Revanesse® Contour™ XL nooit in combinatie met een laser, intens gepulseerd licht, chemische peeling of dermabrasiebehandelingen.
- Mensen jonger dan 18 jaar mogen niet met Revanesse® Contour™ XL worden behandeld.
- Patiënten met acne en/of andere ontstekingsziekten van de huid mogen niet worden behandeld met Revanesse® Contour™ XL.
- Patiënten met onrealistische verwachtingen.
- Patiënten met auto-immuunziekten of onder immunotherapie.
- Patiënten met meerdere ernstige allergieën.
- Patiënten met een acute of chronische huidaandoening op of nabij de plaatsen van de injectie.
- Stollingsdefecten of onder antistollingsbehandeling.
- Patiënten met gevoeligheid voor hyaluronzuur.

Het is noodzakelijk dat patiënten met ongewenste ontstekingsreacties die langer dan een week aanhouden, dit onmiddellijk melden aan hun arts. Deze aandoeningen moeten waar nodig worden behandeld (d.w.z. corticosteroïden of antibiotica). Alle andere soorten bijwerkingen dienen rechtstreeks te worden gemeld aan de erkende distributeur van de Revanesse® productlijn en/of rechtstreeks aan Prolenium Medical Technologies Inc.

TOEDIENING EN DOSERING

- Revanesse® Contour™ XL mag alleen worden geïnjecteerd door of onder direct toezicht van bevoegde artsen die zijn opgeleid in de juiste injectietechniek voor het opvullen van rimpels in het gezicht.

- Voordat patiënten worden behandeld, dienen ze te worden geïnformeerd over de indicaties van het hulpmiddel, de contra-indicaties en mogelijke ongewenste bijwerkingen.
- Het te behandelen gebied moet grondig worden ontsmet. Zorg ervoor dat u alleen onder steriele omstandigheden injecteert.
- Injecteer het product langzaam en oefen zo min mogelijk druk uit.
- Revanesse® Contour™ XL en de bijgeleverde naalden zijn uitsluitend voor eenmalig gebruik. Niet hergebruiken. Bij hergebruik bestaat er een risico op infectie of overdracht via bloed overdraagbare ziekten.
- Bewaar het product vóór injectie 30 minuten op kamertemperatuur.
- Als de huid een witte kleur krijgt (bleken), moet de injectie onmiddellijk worden gestopt en moet het gebied worden gemaasereerd totdat de huid zijn normale kleur terugkrijgt.
- Druk vóór het injecteren op de zuiger van de injectiespuit totdat er een kleine druppel zichtbaar is aan de punt van de naald.

VOORZORGSMATREGELEN

- Revanesse® Contour™ XL mag niet worden geïnjecteerd in een gebied dat al een andere vuller bevat, aangezien er geen klinische gegevens beschikbaar zijn over mogelijke bijwerkingen.
- Revanesse® Contour™ XL mag niet worden geïnjecteerd in een gebied waar zich een permanente vuller of implantaat bevindt.
- Van hyaluronzuurproducten is bekend dat ze onverenigbaar zijn met quaternaire ammoniumzouten zoals benzalkoniumchloride. Zorg ervoor dat Revanesse® Contour™ XL nooit in contact komt met deze substantie of met medische instrumenten die in contact zijn geweest met deze substantie.
- Revanesse® Contour™ XL mag nooit worden gebruikt voor borstvergrooting of voor implantatie in botten, pezen, ligamenten of spieren.
- Vermijd aanraking van het behandelde gebied gedurende 12 uur na de injectie en vermijd langdurige blootstelling aan zonlicht, UV-straling en extreme koude en hitte.
- Tótdat de eerste zwelling en roodheid zijn verdwenen, mag het behandelde gebied niet worden blootgesteld aan intense hitte (bijv. zonnebank en zonnebaden) of extreme kou.
- Als u eerder last heeft gehad van koortsblaasjes in het gezicht, bestaat het risico dat de naaldprikkens kunnen bijdragen aan een nieuwe uitbarsting van koortsblaasjes.
- Als u voorafgaand aan de behandeling aspirine, niet-steroidië ontstekingsremmende geneesmiddelen, sint-janskruid of hoge doses vitamine E-supplementen of soortgelijke geneesmiddelen gebruikt, dient u er rekening mee te houden dat deze kunnen leiden tot meer blauwe plekken en bloedingen op de injectieplaats.

WAARSCHUWINGEN

Bevestig dat de verzegeling van de doos niet is verbroken en dat de steriliteit niet in gevaar is gebracht. Controleer of de houdbaarheidsdatum van het product niet is verstreken. Het product is uitsluitend voor eenmalig gebruik; niet hergebruiken. Bij hergebruik bestaat er een risico op infectie of overdracht via bloed overdraagbare ziekten.

- Inbrengen van het product in het vaatstelsel kan leiden tot embolisatie, oclusie van de vaten, tekort aan bloedtoevoer of hartinfarct.
- Zeldzame maar ernstige bijwerkingen die verband houden met de intravasculaire injectie van vullers van zacht weefsel in het gezicht zijn waargenomen en omvatten tijdelijke of blijvende gezichtsvermindering, blindheid, door bloedingstoornis of hersenbloeding, leidend tot beroerte, afsterven van huidweefsel en schade aan onderliggende gezichtsstructuren.
- Stop onmiddellijk met de injectie als een patiënt één van de volgende symptomen vertoont, waaronder veranderingen in het gezichtsvermogen, tekenen van een beroerte, bleek worden van de huid of ongebruikelijke pijn tijdens of kort na de procedure.
- Als zich een intravasculaire injectie voordoet, dienen patiënten onmiddellijk medische zorg te krijgen en mogelijk beoordeeld te worden door een gespecialiseerde zorgverlener.

De Revanesse® productlijn mag niet gebruikt worden op gebieden met een hoge vasculariteit. Gebruik op deze gebieden, zoals de glabella en het neusgebied, heeft geleid tot gevallen van vasculaire embolisatie en symptomen die overeenkomen met vaatocclusie (d.w.z.: blindheid).

HOUDBAARHEID EN OPSLAG

De houdbaarheidsdatum staat vermeld op elke individuele verpakking. Bewaren tussen 2 °C-25 °C en beschermen tegen direct zonlicht en bevriezing.

OPMERKING: De juiste injectietechniek is van cruciaal belang voor het succes van de behandeling en de tevredenheid van de patiënt. Revanesse® Contour™ XL mag alleen worden geïnjecteerd door een arts die gekwalificeerd is volgens de plaatselijke wetgeving en normen.

De schaalverdeling op de injectiespuit is niet nauwkeurig en dient alleen als richtlijn te worden gebruikt. De hoeveelheid te injecteren materiaal kan het beste worden bepaald door visuele en tastbare beoordeling door de gebruiker.

FABRIKANT

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Meld eventuele bijwerkingen aan, Tel: (44)02039669787

EU & Other Countries

ÖSSZETÉTEL

Térhálósított hialuronsav 25 mg/ml
Foszfáttal pufferelt sóoldatban.
[Butandiol-diglicidil-éterrel (BDDE) térhálósítva].

LEÍRÁS

A Revanesse® Contour™ XL szintetikus eredetű színtelen, szagtalan, átlátszó, vizes gél. A gél előre töltött, eldobható fecskeendőben van. Mindegyik doboz egy 10 ml-es Revanesse® Contour™ XL.

ALKALMAZÁSI TARTOMÁNY / JAVALLATOK

Alkalmazás: Közepes és mély arc barázdákra.

Orvosi javallatok: A készítmények hialuronsav gélből álló, térfoglaló szövetrekonstruktív anyagok, amelyek a lipoatrófia / lipodisztrófia miatt elveszített térfogat helyreállítására és/vagy a lágyrészek kontúrhiányainak és anatómiai deformitásainak korrekciójára javallottak, akár kóros eredetűek, akár traumát követően.

A termékkel megcélzott személyek azok a páciensek azok, aik a lágyszövetek kontúrhiányainak és deformitásainak korrekciójára vágnak, mint például a HIV miatt kialakuló lipoatrófia (zsírelhalás) és lipodisztrófia esetében.

Kozmetikai javallat: A Revanesse® Contour™ XL az arc ráncainak kezelésére, térfogat-helyreállítására, ajaknagyobbításra, a bőr hidratálására és a mélyedések kontúrozására javallott a szövetekbe történő befecskendezéssel.

VÁRHATÓ MELLÉKHATÁSOK

Az orvosoknak tájékoztatni kell a betegeket, hogy a Revanesse® Contour™ XL minden egyes beinjektálása esetén lehetségesek olyan mellékhatások, amelyek késleltetve vagy közvetlenül az injekció beadása után jelentkezhetnek. Ezek közé tartoznak többek között a következők:

- Előfordulhatnak az injekció beadása miatti reakciók, mint például átmeneti bőrpír, duzzanat, fájdalom, viszketés, elszíneződés vagy érzékenység a beadás helyén. Ezek a reakciók egy hétag is eltarthatnak.
- A beadás helyén csomó vagy keményedés is előfordulhat.
- Rossz termékteljesítmény a nem megfelelő befecskendezési technika miatt.
- Hialuronsav-készítmények beadása során szemöldök közötti szövetelhalásról, tályogképződésről, sarjdaganatról és túlerzékenységről számoltak be. Fontos, hogy az orvosok ezeket a reakciókat eseti alapon vegyék figyelembe.

Túlerzékenységi jellegűnek vélt reakciókat 1500 kezelésből kevesebb mint egy esetben jelentettek. Ezek elhúzódó bőrpírt, duzzanatot és megkeményedést jelentettek a beültetés helyén.

Ezek a reakciók vagy röviddel az injekció beadása után, vagy 2-4 hétközött kezdődtek, és enyhének vagy közepesnek és átlagosan 2 hétag tartónak jellemzették őket. Jellemzően ez a reakció önmagát korlátozó és idővel spontán megszűnik. A túlerzékenységi típusú reakciókat mutató betegeknek azonban azonnal és feltétlenül fel kell venniük a kapcsolatot az orvosukkal értékelés céljából. A többszörös allergiás reakciót mutató betegeket ki kell zájni a kezelésből.

ELLENJAVALLATOK

- Ne adjon be a Revanesse® Contour™ XL készítményt a szemkörnyékbe (a szem köré vagy a szemhéja).
- Terhes nők vagy szoptató nők nem kezelhetők Revanesse® Contour™ XL készítménnyel.
- A Revanesse® Contour™ XL kizárálag bőrben való használatra szolgál, és nem szabad a vérerekbe beadni. Elzáródást és emboliát okozhat.
- Azokat a betegeket, akiknél hipertrófiás hegesedés alakul ki, nem szabad Revanesse® Contour™ XL készítménnyel kezelni.
- Nyomokban gram-pozitív baktériumfehérjéket tartalmaz, és ellenjavallt olyan betegek számára, akik korábban allergiásak voltak az ilyen anyagokra.
- Soha ne használja a Revanesse® Contour™ XL-t lézerrel, intenzív impulzusfénnnyel, kémiai hámlasztással vagy dermabráziós kezeléssel együtt.
- 18 év alatti személyek nem kezelhetők Revanesse® Contour™ XL készítménnyel.
- Pattanásos és/vagy egyéb gyulladásos bőrbetegségen szenvedő betegek nem kezelhetők Revanesse® Contour™ XL készítménnyel.
- Elérhetetlen elvárással rendelkező betegek.
- Autoimmun betegségen szenvedő vagy immunterápiában részesülő betegek.
- Többszörösen súlyos allergiás betegek.
- Az injekció beadásának helyén vagy annak közelében akut vagy krónikus bőrbetegségen szenvedő betegek.
- Véralvadási zavarokkal rendelkező vagy véralvadásgátló kezelés alatt álló személyek.
- Hialuronsavra érzékeny betegek.

Egy hétnél hosszabb ideig fennálló gyulladásos mellékhatások esetén a betegeknek ezt azonnal jelenteniük kell az orvosuknak. Ezeket az állapotokat megfelelően kezelni kell (pl.: kortikoszteroidokkal vagy antibiotikumokkal). minden más típusú mellékhatást közvetlenül a Revanesse® termékcsalád meghatalmazott forgalmazójának és/vagy közvetlenül a Prolenium Medical Technologies Inc.-nek kell jelenteni.

ALKALMAZÁS ÉS ADAGOLÁS

- A Revanesse® Contour™ XL készítményt csak olyan szakképzett orvosok adhatják be, vagy csak olyan orvosok közvetlen felügyelete alatt, akiket kiképeztek az arc ráncainak feltöltésére szolgáló megfelelő injekciós technikára.
- A kezelést megelőzően a betegeket tájékoztatni kell az eszköz javallatairól, valamint az ellenjavallatokról és a lehetséges nemkívánatos mellékhatásokról.
- A kezelendő területet alaposan fertőtleníteni kell. Ügyelni kell arra, hogy csak steril körülmények között adják be az injekciót.
- Lassan fecskendezze be a készítményt, és a lehető legkisebb nyomást alkalmazza.

- A Revanesse® Contour™ XL és a hozzá csomagolt tűk csak egyszeri használatra szolgálnak. Ne használja fel újra. Újból felhasználás esetén fennáll a fertőzés vagy a vérrel terjedő betegségek átvitelének veszélye.
- Az injekció beadása előtt a terméket 30 percig tartsa szobahőmérsékleten.
- Ha a bőr fehérre színeződik (kifehéredik), az injekció beadását azonnal abba kell hagyni, és a területet addig kell masszírozni, amíg a bőr színe visszatér a normál színére.
- Az injekció beadása előtt nyomja meg a fecskendő dugattyúját, amíg egy kis csepp látható lesz a tű hegyén.

ÓVINTÉZKEDÉSEK

- A Revanesse® Contour™ XL nem adható be olyan területre, amely már tartalmaz más töltőanyagot, mivel nem állnak rendelkezésre klinikai adatok a lehetséges reakciókról.
- A Revanesse® Contour™ XL nem adható be olyan területre, ahol tartós töltőanyag vagy implantátum található.
- A hialuronsav készítményeknek ismert összeférhetetlensége van a kvaterner ammóniumsókkal, például a benzalkónium-kloriddal. Kérjük, gondoskodjon arról, hogy a Revanesse® Contour™ XL soha ne érintkezzen ezzel az anyaggal vagy olyan orvosi műszerekkel, amelyek már érintkeztek ezzel az anyaggal.
- A Revanesse® Contour™ XL soha nem használható mellnagyobbításra, vagy csontba, ínbá, ínszalagba vagy izomba történő beadásra.
- Az injekció beadása után 12 órán keresztül kerülje a kezelt terület érintését, és kerülje a napfények, UV sugárzásnak, valamint az extrém hidegnek és melegenek való hosszabb ideig tartó kitettséget.
- A kezdeti duzzanat és bőrpír megszünéséig ne tegye ki a kezelt területet erős hőhatásnak (pl. szolárium és napozás) vagy extrém hidegnek.
- Ha ön korábban már szenvedett az arcán ajakherpeszben, fennáll a kockázata, hogy a tűszúrások hozzájárulhatnak újabb ajakherpesz kialakulásához.
- Ha a kezelés előtt aszpirint, nem-szteroid gyulladáscsökkentő gyógyszereket, orbáncfüvet, nagy dózisú E-vitamin-kiegészítőket vagy hasonló gyógyszereket használt, vegye figyelembe, hogy ezek fokozhatják a véraláfutást és a vérzést a beadás helyén.
- A 18 év alatti vagy 65 év feletti betegeknél történő alkalmazás biztonságosságát nem állapították meg.
- A láthatóan beteg, bakteriális vagy vírusfertőzésben, influenzában vagy aktív lázban szenvedő betegeket nem szabad kezelní, amíg a tünetei nem szünnék meg.
- A lehetséges szövödmények kockázatának minimalizálása érdekében ezt a készítményt csak olyan egészségügyi szakemberek használhatják, akik megfelelő képzéssel és tapasztalattal rendelkeznek, és akik ismerik az injekció beadási helyének és környékének anatómiáját.
- Az egészségügyi szakembereket arra ösztönözzük, hogy a kezelés előtt beszéljék meg a lágyrész-injekció minden lehetséges kockázatát a páciensekkel, és biztosítsák, hogy a betegek tisztában legyenek a lehetséges szövödmények jeleinek és tünetein.

FIGYELMEZTETÉSEK

Ellenőrizze, hogy a dobozon lévő zárcímke nem sérült-e meg, és a sterilitás nem sérült-e. Ellenőrizze, hogy a termék szavatossága nem járt-e le. A termék csak egyszeri használatra való; ne használja fel újra. Újból felhasználás esetén fennáll a fertőzés vagy a vérrel terjedő betegségek átvitelének veszélye.

- A készítmények az érrendszerbe való bejutása embolizációhoz, erek elzáródásához, iszkémához vagy infarktushoz vezethet.
- Az arcra adott lágyzöveti töltőanyagok intravaskuláris injekciójával kapcsolatban olyan ritka, de súlyos nemkívánatos eseményekről számoltak be, mint például az átmeneti vagy tartós látáskárosodás, vakság, agyi iszkémia vagy agyvérzés, ami stroke-hoz, bőrelhaláshoz és az arc alatti struktúrák károsodásához vezethet.
- Azonnal állítsa le az injektálást, ha a betegnél az eljárás alatt vagy röviddel az eljárás után ezen tünetek bármelyike jelentkezik, beleértve a látás meg változását, a stroke jeleit, a bőr elfehéredését vagy szokatlan fájdalmat.
- Intravaskuláris injekció beadása esetén a betegeknek azonnali orvosi ellátásban kell részesülniük, és adott esetben megfelelő egészségügyi szakembernek ki kell értékelnie őket.

A Revanesse® termékcsaládot nem szabad olyan területeken használni, amelyeken nagy az érrendszeri ájtárhatoság. Az ilyen területeken, például a szemöldököz és az orr területén történő alkalmazás érembolizációhoz és a szem érelzáródásának megfelelő tünetekhez (pl.: vakság) vezető eseteket idézett elő.

ELTARTHATÓSÁG ÉS TÁROLÁS

A lejáratú idő minden egyes csomagoláson fel van tüntetve. Tárolja 2-25°C között, és védje a közvetlen napfénytől és a fagyástól.

MEGJEGYZÉS: A helyes injekciózási technika döntő fontosságú a kezelés sikéréhez és a páciens elégedettségéhez. A Revanesse® Contour™ XL injekciót csak a helyi törvényeknek és szabványoknak megfelelően képzett szakember adhatja be.

A fecskendőn található beosztás nem pontos, és csak tájékoztató jellegű. A befecskendezendő anyag mennyiségét a felhasználó legjobban vizuális és tapintásos értékeléssel tudja meghatározni.

GYÁRTÓ

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Bármilyen nemkívánatos eseményt ezen a telefonszámon jelentsen be: (44)02039669787

EU & Other Countries

KOOSTIS

Ristseostega hüaluroonhape 25 mg/ml

Fosfaadis puhverdatud füsioloogiline lahus.

[Ristseostatud butaandiooldiglüüleetriga (BDDE)].

KIRJELDUS

Revanesse® Contour™ XL on värvitu, lõhnatu, läbipaistev ja sünteetilise päritoluga veepöhine geel. Geeli hoitakse eeltäidetud ühekordses süstlas. Igas karbis on üks 10 ml süstal Revanesse® Contour™ XL.

KASUTUSALA/NÄIDUSTUSED

Kasutamine: keskmised kuni sügavad kibrad näol.

Meditsiinilised näidustused: tooted on ruumi hoiivavad, kudesid taastavad, hüaluroonhappe geelist koosnevad materjalid, mis on näidustatud lipoatroofia/lipodüstroofia töötu kaotatud mahu taastamiseks ja/või kontuuri puuduse ning kas patoloogilist päritolu või pärast traumat tekinud anatoomiliste moonutuste parandamiseks pehmnes koes.

Sihtpatsiendid on need, kes soovivad parandada kontuuri puudusi ning pehmete kudedede moonutusi, nagu HIV-ga seotud lipoatroofia ja lipodüstroofia.

Kosmeetiline näidustus: Revanesse® Contour™ XL on näidustatud näo kiprade töötlemiseks, mahu taastamiseks, hulite suurendamiseks, naha niisutamiseks ja süvendite kontuurimiseks koesse süstimise teel.

EELDATAVAD KÖRVALTOIMED

Arstdid peavad patsiente teavitama, et iga Revanesse® Contour™ XL süstiga kaasnevad võimalikud körvaltoimed, mis võivad ilmneda hiljem või vahetult pärast süstimit. Nende hulka kuuluvad, kuid mitte ainult:

- tekkida võivad süstekohaga seotud reaktsioonid, nagu mööduv erüteem, turse, valu, sügelus, värvimuumus või hellus süstekohal. Need reaktsioonid võivad kesta ühe nädala;
- süstekohal võivad tekkida ka sõlmed või kövastumine;
- ebakorrektest süstimestehnikast tingitud toote halb toimimine;
- hüaluroonhappe preparaatiidest süstimisel on teatatud glabellaarnekoosist, abstsessi moodustumisest, granuloomidest ja ülitundlikkusest. On oluline, et arstdid arvestaksid nende reaktsioonidega igal üksikjuhul eraldi.

Reaktsioonidest, mida oma olemuselt arvatakse olevat ülitundlikkuse, on teatatud vähem kui ühel korral iga 1500 protseduuri kohta. Nendeks on olnud pikaajaline erüteem, turse ja kövastumine implantatsioonikohas.

Need reaktsioonid on tekinud kas vahetult pärast süstimit või 2–4-nädala pärast ning neid on kirjeldatud kui kergeid või möödukaid, mille keskmene kestus on 2 nädalat. Tavaliselt on see reaktsioon isetaanduv ja laheneb iseeneslikult aja jooksul. Siiski on ülitundlikkusreaktsioonidega patsientidel hädavajalik võtta hinnangu saamiseks kohe ühendust oma arstiga. Mitme allergilise reaktsiooniga patsiendid tuleb töötlemata jäätta.

VASTUNÄIDUSTUSED

- Ärge süstige toodet Revanesse® Contour™ XL silmaümbrustesse (silmaröngasse või silmalaugudesse).
- Rasedaid või imetavaid naisi ei tohi tootega Revanesse® Contour™ XL töödelda.
- Revanesse® Contour™ XL on ette nähtud ainult nahasiseseks kasutamiseks ja seda ei tohi süstida veresoontesse. See võib veresoone sulgeda ja põhjustada embooliat.
- Patsiente, kellel tekib hüpertroofiline armistumine, ei tohi tootega Revanesse® Contour™ XL töödelda.
- Sisaldb mikrokoguses grampositiivseid bakteriaalseid valke ja on vastunäidustatud patsientidele, kellel on anamnesis allergia sellise materjali suhtes.
- Ärge kunagi kasutage toodet Revanesse® Contour™ XL koos laseriga, tugeva impulsvalguse, keemilise koorimise või dermabrasiooniga.
- Alla 18-aastaseid inimesi ei tohi tootega Revanesse® Contour™ XL töödelda.
- Patsiente, kellel on akne ja/või muud pöletikulised nahahaigused, ei tohi tootega Revanesse® Contour™ XL töödelda.
- Patsiendid, kellel on saavutamatud ootused.
- Autoimmunahaigustega või immunoterapiat saavad patsiendid.
- Mitme raske allergiaga patsiendid.
- Patsiendid, kellel on süstekohas või selle läheduses äge või krooniline nahahaigus.
- Koagulatsioonihäired või hüüvimisvastane ravi.
- Hüaluroonhappe suhtes tundlikud patsiendid.

On hädavajalik, et patsiendid, kellel esinevad pöletikulised reaktsioonid, mis kestavad kauem kui üks nädal, teataksid sellest kohe oma arstile. Neid seisundi tuleb ravida vastavalt vajadusele (st: kortikosteroidid või antibiootikumid). Kõikidest muudest körvaltoimetest tuleb teatada otse Revanesse® tootepere volitatud edasimüüjale ja/või ettevõttele Prolenium Medical Technologies Inc.

MANUSTAMINE JA ANNUSTAMINE

- Toodet Revanesse® Contour™ XL tohivad süstida üksnes väljaöppinud arstdid, kes on saanud näokortside täitmiseks kohase süstimestehnika väljaöppe, või nende järelevalve all.
- Enne töötlemise alustamist tuleb patsiente teavitada seadme näidustest, vastunäidustest ja võimalikest soovimatustest körvaltoimetest.
- Töödeldav piirkond tuleb põhjalikult desinfitseerida. Süstige kindlasti ainult steriilsetes tingimustes.
- Süstige ravimit aeglaselt ja rakendage võimalikult vähe survet.

- Revanesse® Contour™ XL ja sellega pakendatud nöelad on möeldud ainult ühekordseks kasutamiseks. Ärge kasutage korduvalt. Korduvkasutamisel on oht nakatuda verega edasikantavatesse haigustesse või neid edasi kanda.
- Hoidke ravimit enne süstimit 30 minutit toatemperatuuril.
- Kui nahk muutub valgeks, tuleb süstimine koheselt lõpetada ja piirkonda masseerida, kuni naha tavavärvus taastub.
- Enne süstimit vajutage süstla kolvile, kuni nöela otsas on näha väikest tilka.

ETTEVAATUSABINÖUD

- Toodet Revanesse® Contour™ XL ei tohi süstida piirkonda, mis juba sisaldab teist täiteainet, sest puuduvad kliinilised andmed võimalike reaktsioonide kohta.
- Toodet Revanesse® Contour™ XL ei tohi süstida piirkonda, kus on püsiv täiteaine või implantaat.
- Hüaluroonhappe preparaatidel on teadaolev kokkusobimatus kvaternaarsete ammoniumsooladega, nagu bensalkooniumkloriid. Palun veenduge, et Revanesse® Contour™ XL ei puutuks kunagi kokku selle aine või meditsiiniseadmega, mis on selle ainega kokku puutunud.
- Toodet Revanesse® Contour™ XL ei tohi kunagi kasutada rindade suurendamiseks ega implanteerimiseks luudesse, kõõlustesse, sidemetesse või lihastesse.
- Vältige töödeldud piirkonna puudutamist 12 tunni jooksul pärast süstimit ja vältige pikajalist kokkupuudet päikesevalguse, UV-kirurguse ning äärmusliku külma ja kuumaga.
- Kuni esialgne turse ja punetus pole möödunud, ärge jätké töödeldud ala tugeva kuumuse (nt solariumis ja päevitades) ega äärmusliku külma kätte.
- Kui teie näol on varem esinenud külmaville, on oht, et nöelatorked võivad pöhjustada veel ühe külmavilliide lõöbe.
- Kui kasutate enne töötlemist aspiriini, mittesteroidseid pöletikuvastaseid ravimeid, naistepuna, E-vitamiini sisaldavate toidulisandidte suuri annuseid või sarnaseid ravimeid, pidage meeles, et need võivad suurendada süstekohal verevalumitite teket ja verejooksu.
- Ohutus kasutamisel alla 18-aastastel või üle 65-aastastel patsientidel ei ole töestatud.
- Patsiente, kes on nähtavalta haiged, kellel on bakteriaalsed või viiruslikud infektsioonid, gripp või aktiivne palavik, ei tohi enne sümpтомite taandumist töödelda.
- Võimalike tüsistuste riski minimeerimiseks tohivad seda ravimit kasutada ainult vastava väljaöppe ja kogemusega tervishoiutöötajad, kes tunnevad süstekoha ja selle ümbruse anatoomiat.
- Tervishoiutöötajail soovitatakse enne töötlemist arutada patsientidega pehmete kudedete süstimise kõiki võimalikke riske ja veenduda, et patsiendid on teadlikud võimalike tüsistuste nähtudest ja tunnustest.

HOIATUSED

Veenduge, et karbil olev tihend ei ole katki ja steriilsus ei ole ohus. Veenduge, et toode ei ole aegunud. Toode on möeldud ainult ühekordseks kasutamiseks; mitte korduvkasutada. Korduvkasutamisel on oht nakatuda verega edasikantavatesse haigustesse või neid edasi kanda.

- Ravimi sisestamine veresoonde võib pöhjustada embolisatsiooni, veresoonte oklusiooni, isheemia või infarkti.
- Teatud on harvadest, kuid tõsistest körvaltoimetest, mis on seotud pehmete kudedete täiteainete veresoonesises näkku süstimisega ning mille hulka kuuluvad ajutine või püsiv nägemiskahjustus, pimedaks jäamine, aju isheemia või ajuverejooks, mis pöhjustab insulti, naha nekroosi ja näo struktuuri kahjustusi.
- Löpetage kohe süstamine, kui patsiendil tekib protseduuri ajal või vahetult pärast protseduuri mõni järgmistest sümpтомitest, sh nägemishäired, insuldi nähud, naha valgenemine või ebatalvine valu.
- Veresoonesisesüstamine korral peavad patsiendid saama kohest arstiabi ja võimaluse korral asjakohase tervishoiutöötaja poolt hinnatud.

Revanesse® tootoperet ei tohi kasutada kõrge vaskulaarsusega piirkondades. Kasutamine nendes piirkondades, nagu kulmude vaheline ala ja nina piirkond, on pöhjustanud vaskulaarse embolisatsiooni juhtumeid ja sümptomeid, mis on kooskõlas okulaarse veresoone oklusiooniga (st pimedaks jäamine).

KÖLBLIKKUSAEG JA HOIUSTAMINE

Kölblikkusaeg on märgitud igale üksikule pakendile. Hoida temperatuuril 2–25 °C ja kaitsta otsese päikesevalguse ja kulumise eest.

MÄRKUS: Õige süstimestehnika on ülioluline töötlemise edukuse ja patsiendi rahulolu seisukohast. Toodet Revanesse® Contour™ XL tohib süstida ainult väljaöppinud arst vastavalta kohalikele seadustele ja standarditele. Süstlal olev skaalaajaotus ei ole täpne ja seda tuleks kasutada ainult juhisena. Süstitava materjalri kogus määratatakse kõige paremini kasutaja nähtava ja kombatava hinnangu alusel.

TOOTJA

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Teataage kõigist körvalnähtudest järgmisel telefonil: (44) 020 3966 9787

EU & Other Countries

KOOSTUMUS

Ristisilloitettu hyaluronihappo 25 mg/ml

Fosfaattipuskuroidussa suolaliuoksessa.

[Ristisilloitettu butaanidioli-diglysidyylietterin kanssa (BDDE)].

KUVAUS

Revanesse® Contour™ XL on väritön, hajuton, läpinäkyvä ja vesipohjainen, syntetistä alkuperää oleva geeli. Geeli säilytetään esitytetyssä kertakäyttöruiskussa. Jokainen laatikko sisältää yhden 10 ml:n ruiskun Revanesse®-valmistetta Contour™ XL.

KÄYTTÖALUE / KÄYTTÖAIHEET

Käyttö: Keskisyvät tai syytä kasvojen rypyt.

Lääketieteelliset käyttöaiheet: Tuotteet ovat hyaluronihappogeelistä koostuvia tilaa vieviä kudos rekonstruktio materiaaleja, jotka on tarkoitettu lipoatrofan / lipodystrofan aiheuttaman tilavuushäviön palauttamiseen ja/ tai pehmytkudosten äärivivojen puutteiden ja anatomisten epämuidostumien korjaamiseen, jotka ovat joko patologista alkuperää tai trauman jälkeen.

Käytökohteena ovat potilaat, jotka haluavat korjata pehmytkudoksen pinnan muotojen puutteita ja epämuidostumia, kuten HIV:hen liittyvä lipoatrofia ja lipodystrofia.

Kosmeettiset käyttöaiheet: Revanesse® Contour™ XL on tarkoitettu kasvojen ryppyjen hoitoon, volyymin palauttamiseen, huulten täytöön, ihmisen kosteuttamiseen ja muotoiluun kudokseen pistettäviä injekatioina.

ODODTETTAVISSA OLEVAT HAITTAVAIKUTUKSET

Lääkäreiden on kerrottava potilaille, että jokaisen Revanesse®-valmisteen injektio yhteydessä Contour™ XL on olemassa mahdollisia haittavaikutuksia, jotka voivat viivästyä tai ilmetä välittömästi injektion jälkeen. Näitä ovat muun muassa:

- Injektioon liittyvät reaktiot, kuten ohimenevä eryteema, turvotus, kipu, kutina, värimuutokset tai arkuus injektiokohdassa. Nämä reaktiot voivat kestää viikon ajan.
- Injektiokohdassa voi esiintyä myös khymyjä tai kovettumia.
- Virheellisestä injektiotekniikasta johtuva tuotteen huono suorituskyky.
- Hyaluronihappotuotteiden injektioiden yhteydessä on raportoitu esiintyvä glabellaarisista nekroosista, paiseiden muodostumista, granuloomia ja yliherkkyyttä. Lääkäreiden on tärkeää ottaa nämä reaktiot huomioon tapauskohtaisesti.

Yliherkkyydestä aiheutuvia reaktioita on raportoitu esiintyvän alle yhdessä joka 1 500 hoidosta. Näihin on kuulunut implantointikohdassa esiintyvä pitkittynyt eryteema, turvotus ja kovettuma.

Nämä reaktiot ovat alkaneet joko pian injektion jälkeen tai 2–4 viikon viiveellä, ja niitä on kuvattu lieviksi tai keskivaikeiksi, ja ne ovat kestaneet keskimäärin 2 viikkoa. Tällaiset reaktiot ovat yleensä itsestään rajoittuvia ja häviävät itsestään ajan myötä. On kuitenkin ehdottoman tärkeää, että potilaat, joilla ilmenee yliherkkysreaktioita, ottavat välittömästi yhteyttä lääkäriin oireiden arviontia varten. Potilaat, joilla on ilmennyt useita allergisia reaktioita, on jätettävä hoidon ulkopuolelle.

VASTA-AIHEET

- Älä injektoi Revanesse® Contour™ XL -valmistetta silmänympärysihoon (silmän ympärille tai silmäluomiin).
- Raskaana olevia tai imettäviä naisia ei saa hoitaa Revanesse®-valmisteella. Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL on tarkoitettu vain ihmälaiseen käyttöön, eikä sitä saa injektoida verisuoniin. Tästä voi aiheutua suonen tukkeutuminen ja embolia. Potilaita, joilla esiintyy arven liiallista kasvua, ei tule hoitaa Revanesse® Contour™ XL -valmisteella.
- Sisältää pieniä määriä grampositiivisia bakteeriproteiineja ja on vasta-aiheinen potilaille, joilla on aiemmin ollut allergioita tällaiselle materiaalille.
- Älä koskaan käytä Revanesse® Contour™ XL -valmistetta yhdessä laserin, intensiivipulssivalon, kemiallisen kuorinnan tai ihmisen hionnan kanssa.
- Alle 18-vuotiaita henkilöitä ei tule hoitaa Revanesse® Contour™ XL -valmisteella.
- Potilaita, joilla on akne ja/tai muita tulehdusellisia ihosairauksia, ei tule hoitaa Revanesse® Contour™ XL -valmisteella.
- Potilaat, joilla on kohtuuttomia odotuksia.
- Potilaat, joilla on autoimmuunisairauksia tai jotka saavat immunoterapiaa.
- Potilaat, joilla on useita vakavia allergioita.
- Potilaat, joilla on akuutti tai krooninen ihosairaus pistoskohdissa tai niiden läheisyydessä.
- Hyytymishäiriöt tai antikoagulaatiohoito.
- Potilaat, jotka ovat herkkiä hyaluronihapolle.

Potilaiden, joilla on yli viikon kestävä tulehdusreaktioita, tulee ilmoittaa asiasta välittömästi lääkärilleen. Nämä tulee hoitaa asianmukaisesti (esim. kortikosteroidilla tai antibiootteilla). Kaikista muunlaisten haittavaikutuksista on ilmoitettava suoraan Revanesse® -tuotteiden valtuutetulle jakelijalle ja/tai suoraan Prolleinum Medical Technologies Inc. -yritykselle.

ANTOTAPA JA ANNOSTUS

- Revanesse® Contour™ XL -valmiste tulee injektoida vain sellaisten pätevien lääkäreiden toimesta tai heidän välittömässä valvonnassaan, jotka on koulutettu käyttämään asianmukaista injektiotekniikkaa kasvojen ryppyjen täyttämiseksi.
- Ennen potilaiden hoitamista, heille on kerrottava tuotteen käyttöaiheista sekä sen käytön vasta-aiheista ja mahdollisista ei-toivotuista sivuvaikutuksista.
- Käsiteltävä alue on desinfioitava perusteellisesti. Varmista, että injektilo annetaan steriileissä olosuhteissa.

- Injektoi valmiste hitaasti ja paina mahdollisimman vähän.
- Revanesse® Contour™ XL -valmiste ja pakkaussessa tulevat neulat ovat kertakäyttöisiä. Älä käytä niitä uudelleen. Uudelleenkäyttöön liittyy veriteitse tarttuvien tautien tarttumisen tai levämisen riski.
- Anna tuotteen olla huoneenlämmössä 30 minuuttia ennen injektiota.
- Jos iho muuttuu valkoiseksi (kalpenee) injektiointi tulee lopettaa välittömästi ja aluetta on hierottava, kunnes ihan väri palautuu normaaliksi.
- Paina ruiskun mäntää ennen pistämistä, kunnes neulan kärjessä näkyy pieni pisara.

VAROTOIMENPITEET

- Revanesse® Contour™ XL -valmistetta ei saa ruiskuttaa alueelle, joka jo sisältää toista täyteainevalmistetta, koska mahdollisista reaktioista ei ole saatavilla kliinistä tietoa.
- Revanesse® Contour™ XL -valmistetta ei saa ruiskuttaa alueelle, jolla on pysyvä täyteaine tai implantti.
- Hyaluronihappotuotteiden tiedetään olevan yhteensopimattomia kvaternaaristen ammoniumsuolojen, kuten bentsalkoniumkloridin, kanssa. Varmista, että Revanesse® Contour™ XL -valmiste ei koskaan joudu kosketuksiin tämän aineen kanssa tai tämän aineen kanssa kosketuksiin joutuneiden lääketieteellisten instrumenttien kanssa.
- Revanesse® Contour™ XL -tuotetta ei saa koskaan käyttää rintojen suurentamiseen eikä sitä saa implantoida luuhun, jänteeseen, nivelsiteeseen tai lihakseen.
- Vältä hoidetun alueen koskettamista 12 tunnin ajan injektion jälkeen ja vältä pitkääikaista altistumista auringonvalolle, UV-säteilylle sekä äärimmäiselle kylmyydelle ja kuumuudelle.
- Älä altista hoidettua aluetta voimakkaalle kuumuudelle (esim. solarium ja auringonotto) tai äärimmäiselle kylmyydelle, kunnes alkuturvotus ja punoitus ovat hävinneet.
- Jos olet aiemmin sairastanut huuliherpeksen kasvojen alueella, on olemassa riski, että neulan pistot voivat aiheuttaa huuliherpeksen puhkeamisen.
- Jos käytät ennen hoitoa aspiriinia, ei-steroidisia tulehduskipulääkeitä, mäkkiusmaa, suuria annoksia E-vitamiiniilisää tai muita vastaanvaikeuksia, muista, että ne voivat lisätä mustelmia ja verenvuotoa injektiokohdassa.
- Käyttöturvallisuutta alle 18-vuotiaiden tai yli 65-vuotiaiden potilaiden kohdalla ei ole varmistettu.
- Potilaita, jotka ovat silminnähden sairaita, joilla on bakteeri- tai virusinfektio, influensa tai aktiivinen kuume, ei saa hoitaa ennen kuin heidän oireensa ovat hävinneet.
- Mahdollisten komplikaatioiden riskien minimoimiseksi tästä tuotetta saavat käyttää vain terveydenhuollon ammattilaiset, joilla on asianmukainen koulutus ja kokemus, ja jotka tuntevat injektiokohdan ja sitä ympäröivien alueiden anatomian.
- Terveydenhuollon ammattilaisia kehotetaan keskustelemaan kaikista pehmytkudosinjektiointoihin liittyvistä mahdollisista riskeistä potilaidensa kanssa ennen hoitoa ja varmistamaan, että potilaat ovat tietoisia mahdollisiin komplikaatioihin liittyvistä merkeistä ja oireista.

VAROITUKSET

Varmista, että pakkausen sinetti ei ole rikkoutunut eikä tuotteen steriliysi ole vaarantunut. Varmista, että tuote ei ole vanhentunut. Tuote on tarkoitettu vain kertakäyttöön: sitä ei saa käyttää uudelleen. Uudelleenkäyttöön liittyy veriteitse tarttuvien tautien tarttumisen tai levämisen riski.

- Tuotteen joutuminen verenkiertoon voi johtaa veritulppaan, verisuonten tukkeutumiseen, iskemiaan tai infarktiin.
- Harvinainen mutta vakavia haittavaikutuksia, jotka liittyvät kasvojen pehmytkudostäyteaineiden suonensisäiseen injektioon, on raportoitu, ja niihin lukeutuvat tilapäinen tai pysyvä näön heikkeneminen, sokeutuminen, aivoverenkiertohäiriö tai aivoverenvuoto, joka johtaa aivohalvaukseen, ihan nekroosi ja alla olevien kasvojen rakenteiden vaurioituminen.
- Keskeytä injektio välittömästi, jos potilaalla ilmenee jokin seuraavista oireista, kuten muutoksia näkökyvysä, merkkejä aivohalvauksesta, ihan kalpenemista tai jos potilas kokee epätavallista kipua toimenpiteen aikana tai pian sen jälkeen.
- Jos tapahtuu verisuonensisäinen injektio, potilaan on saatava nopeasti lääkärinhoitoa ja tämän tila tulee mahdollisesti arvioida asianmukaisen erikoislääkärin toimesta.

Revanesse® -tuoteperheen tuotteita ei tule käyttää alueilla, joilla on runsaasti verisuonia. Käyttö näillä alueilla, kuten glabellan ja nenän alueella, on johtanut verisuonten tukkeutumiseen ja oireisiin, jotka ovat yhdenmukaisia silmän verisuonten tukkeutumisen kanssa (ts. sokeutumiseen).

SÄILYVYYSAIKA JA SÄILYTYS

Viimeinen käyttöpäivä on merkity kuhunkin yksittaiseen pakaukseen. Säilytetään 2°–25° C:ssa ja suojaudutaan suoralta auringonvalolta ja jäätymiseltä.

HUOM: Oikea injektiotekniikka on ratkaisevan tärkeä hoidon onnistumisen ja potilasytyväisyyden kannalta. Revanesse® Contour™ XL saa pistää vain paikallisten lakien ja standardien mukaisesti pätevöitynyt lääkäri.

Ruiskussa oleva asteikko ei ole tarkka, ja sitä on käytettävä vain ohjeena. Ruiskutettavan materiaalin määritetään parhaiten käyttäjän silmämäärisesti ja tuntoainstin avulla.

■ VALMISTAJA

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Ilmoita haittavaikutuksista, puh: (44)02039669787

EU & Other Countries

SASTĀVS

Šķērssaitīta hialuronskābe 25 mg/ml

Fosfāta bufersķidumā.

[Šķērssaitīts ar butāndiola diglicidilēteri (BDDE)].

APRAKSTS

Revanesse® Contour™ XL ir bezkrāsains, caurspīdīgs sintētiskas izceļsmes gels bez smaržas uz ūdens bāzes. Gels tiek uzglabāts vienreizējās lietošanas pilnšķircē. Katrā kastītē ir viena šķīrce 10 ml Revanesse® Contour™ XL.

LIETOJUMU DIAPAZONS/INDIKĀCIJAS

Lietojums: Vidējām līdz dzīlām sejas grumbām.

Medicīniskās indikācijas: Produkti ir tilpumi aizņemoti audu rekonstrukcijas materiāli, kas sastāv no hialuronskābes gela, kurš ir indicēts lipoatrofijas/lipodistrofijas rezultātā zaudētā apjoma atjaunošanai un/vai patoloģiskas izceļsmes vai pēctrumas kontūru defektu un anatomisku deformāciju korekcijai mīkstajos audos.

Paredzētie pacienti ir personas, kas vēlas koriģēt mīksto audu kontūru nepilnības un deformācijas, piemēram, ar HIV saistītu lipoatrofiju un lipodistrofiju.

Kosmētiskā indikācija: Revanesse® Contour™ XL ir indicēts sejas grumbu ārstēšanai, apjoma atjaunošanai, lūpu palielināšanai, ādas mitrināšanai un ieplaku kontūru veidošanai, ievadot produktu audos.

GAIDĀMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Ārstiem jāinformē pacienti, ka katrai Revanesse® Contour™ XL injekcijai ir iespējamas nevēlamas reakcijas, kas var rasties novēloti vai tūlit pēc injekcijas. Tās ietver citu starpā šādas reakcijas:

- Var rasties ar injekciju saistītas reakcijas, piemēram, īslaičīga eritēma, pietūkums, sāpes, nieze, krāsas maiņa vai jutīgums injekcijas vietā. Šīs reakcijas var ilgt vienu nedēļu.
- Injekcijas vietā ir iespējami arī mezglveida izaugumi vai sabiezējums.
- Produkta slikta veikspēja nepareizas injekcijas tehnikas dēļ.
- Izziņots par vīrsdegunes nekrozi, abscesu veidošanos, granulomām un paaugstinātu jutību, kas saistīta ar hialuronskābes produktu injekcijām. Ārstiem ir svarīgi novērtēt šīs reakcijas katrā atsevišķā gadījumā.

Par reakcijām, kas tiek uzskatītas par paaugstinātās jutības reakcijām, ziņots mazāk nekā vienā no 1500 procedūru veikšanas reizēm. Tās izpaudās kā ilgstoša eritēma, pietūkums un sacietēšana implanta vietā.

Šīs reakcijas ir sākušas vai nu neilgi pēc injekcijas, vai arī pēc 2–4 nedēļām, un tās ir aprakstītas kā vieglas vai vidēji smagās ar vidējo ilgumu 2 nedēļas. Parasti šī reakcija ir pašierobežojoša un ar laiku izzūd spontāni. Tomēr pacientiem ar paaugstinātās jutības tipa reakcijām noteikti nekavējoties jāsazinās ar savu ārstu, lai veiktu novērtējumu. Pacientiem ar vairākām alerģiskām reakcijām nedrīkst veikt procedūras.

KONTRINDIKĀCIJAS

- Neinjicējiet Revanesse® Contour™ XL acu kontūrās (acu lokā vai plakstiņos).
- Grūtnieces vai sievietes zidiņšanas laikā nedrīkst ārstēt ar Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL ir paredzēts tikai intradermālai lietošanai, un to nedrīkst injicēt asinsvados. Tas var radīt oklūzijas un izraisīt emboliiju.
- Pacientus, kuriem attīstās hipertrofiskas rētas, nedrīkst ārstēt ar Revanesse® Contour™ XL.
- Satur nelielu daudzumu grampozitīvu baktēriju proteīnu un ir kontrindicēts pacientiem ar alerģiju pret šādu materiālu anamnēzē.
- Nekad nelietojiet Revanesse® Contour™ XL kopā ar läzeru, intensīvu impulsu gaismu, ķīmisko pīlingu vai dermabrāziju.
- Personas, kas jaunākas par 18 gadiem, nedrīkst ārstēt ar Revanesse® Contour™ XL.
- Pacientus ar pinnēm un/vai citām ādas iekaisuma slimībām nedrīkst ārstēt ar Revanesse® Contour™ XL.
- Pacienti ar nereālistiskām prasībām.
- Pacienti ar autoimūniem traucējumiem vai pacienti, kam tiek veikta imunterapija.
- Pacienti ar vairākām smagām alerģijām.
- Pacienti ar akūtu vai hronisku ādas slimību injekcijas vietā vai tās tuvumā.
- Koagulācijas defekti; pacienti, kam tiek veikta antikoagulācijas terapija.
- Pacienti ar paaugstinātu jutību pret hialuronskābi.

Pacientiem ar nevēlamām iekaisuma blakusparādībām, kas turpinās ilgāk par vienu nedēļu, obligāti par to nekavējoties jāziņo savam ārstam. Šīs slimības jāārstē atbilstoši (tas ir: kortikosteroidi vai antibiotikas). Par visiem cītiem nevēlamo reakciju veidiem jāziņo tieši Revanesse® produktu grupas pilnvarotajam izplatītājam un/vai tieši Prolleinum Medical Technologies Inc.

IEVADĪŠANA UN DEVAS

- Revanesse® Contour™ XL drīkst injicēt tikai kvalificēti ārsti vai personas tiešā vienu uzraudzībā, kas ir apmācīti par pareizo injekcijas tehniku, lai aizpildītu sejas grumbīnas.
- Pirms ārstēšanas uzsākšanas pacienti jāinformē par ierīces indikācijām, kā arī par kontrindikācijām un iespējamām nevēlamām blakusparādībām.
- Apstrādājamai vietai jābūt rūpīgi dezinficētai. Noteikti veiciet injekciju tikai sterilos apstākļos.
- Lēnām injicējiet produktu un pielietojiet vismazāko nepieciešamo spiedienu.
- Revanesse® Contour™ XL un tam pievienotās adatas ir paredzētas tikai vienreizējai lietošanai. Nelietot atkārtoti.

Atkārtoti lietojot, pastāv infekcijas vai ar asinīm pārnēsājamu slimību risks.

- Pirms injekcijas 30 minūtes uzglabājiet produktu istabas temperatūrā.
- Ja āda iegūst bālu nokrāsu (balē), injekcija nekavējoties jāpārtrauc un vieta ir jāmasē, līdz ādai atgriežas normāla krāsa.
- Pirms injekcijas nospiediet šķirces virzuli, līdz adatas galā ir redzams neliels piliens.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Revanesse® Contour™ XL nedrīkst injicēt zonā, kas jau satur citu pildvielu, jo nav pieejami kliniskie dati par iespējamām reakcijām.
- Revanesse® Contour™ XL nedrīkst injicēt vietā, kur atrodas pastāvīga pildviela vai implants.
- Ir zināms, ka hialuronskābes produkti nav saderīgi ar četraizvietotā amonija sāļiem, piemēram, benzalkonija hlorīdu. Lūdzu, nodrošiniet, ka Revanesse® Contour™ XL nekad nenonāk saskarē ar šo vielu vai medicīniskajiem instrumentiem, kas ir bijuši saskarē ar šo vielu.
- Revanesse® Contour™ XL nekad nedrīkst izmantot krūšu palielināšanai vai implantācijai kaulos, cipslās, saitēs vai muskuļos.
- Izvairieties pieskarties apstrādātajai zonai 12 stundas pēc injekcijas un izvairieties no ilgstošas saules gaismas, UV starojuma, kā arī liela aukstuma un karstuma iedarbības.
- Līdz sākotnējais pietūkums un apsārtums nav izzudis, nepakļaujiet apstrādāto zonu intensīvam karstumam (piemēram, solārijam un saulei) vai lielam aukstumam.
- Ja iepriekš esat cietis no aukstumpumpām uz sejas, pastāv risks, ka adatas dūrieni var veicināt jaunu aukstumpumpu veidošanos.
- Ja pirms ārstēšanas lietojat aspirinu, nesteroidos pretiekaisuma līdzekļus, asinszāli, lielas devas E vitamīna vai citas tamlīdzīgas zāles, ķemēt vērā, ka tie var palielināt zilumu veidošanos un asijošanu injekcijas vietā.
- Lietošanas drošība pacientiem, kas jaunāki par 18 gadiem vai vecāki par 65 gadiem, nav noteikta.
- Pacientus, kuri ir acīmredzami slimī ar bakteriālām vai vīrusu infekcijām, gripu vai aktīvu drudzi, nedrīkst ārstēt ar šo produktu, kamēr simptomi nav izzuduši.
- Lai samazinātu iespējamo komplikāciju risku, šo produktu drīkst lietot tikai tādi veselības aprūpes speciālisti, kam ir atbilstoša apmācība, pieredze un kuri pārzina cilvēka anatomiju injekcijas vietā un ap to.
- Veselības aprūpes speciālisti tiek mudināti pirms ārstēšanas ar saviem pacientiem pārrunāt visus iespējamos mīksto audu injekcijas riskus un nodrošināt, ka pacienti ir informēti par iespējamo komplikāciju pazīmēm un simptomiem.

BRĪDINĀJUMI

Pārliecībās, ka kastes zīmogs nav bojāts un sterilitāte nav apdraudēta. Pārliecībās, ka produktam nav beidzies derīguma termiņš. Produkts paredzēts tikai vienreizējai lietošanai; nelietot atkārtoti. Atkārtoti lietojot, pastāv infekcijas vai ar asinīm pārnēsājamu slimību risks.

- Produktā ievadīšana asinsvados var izraisīt embolizāciju, asinsvadu aizsprostojumu, išēmiju vai infarktu.
- Ir ziņots par retiem, bet nopietniem nevēlamiem notikumiem, kas saistīti ar mīksto audu pildvielu intravaskulāru injicēšanu sejā, un tās ietver īslaicīgus vai pastāvīgus redzes traucējumus, aklumu, smadzeņu išēmiju vai smadzeņu asijošanu, izraisot insultu, ādas nekrozi un sejas pamatstruktūru bojājumus.
- Nekavējoties pārtrauciet injicēšanu, ja pacientam procedūras laikā vai neilgi pēc tās parādās kāds no šiem simptomiem, tostarp redzes izmaiņas, insulta pazīmes, ādas bālēšana vai neparastas sāpes.
- Intravaskulāras injicēšanas gadījumā pacientiem nekavējoties jāsaņem medicīniskā palīdzība un, iespējams, atbilstoša veselības aprūpes speciālista pārbaude.

Revanesse® produktu saimes produktus nedrīkst lietot vietās, kur ir augsts vaskularitātes limenis. Lietošana šajās vietās, piemēram, vīrsdegunes un deguna rajonā, ir izraisījis asinsvadu embolizācijas gadījumus un simptomus, kas atbilst acu asinsvadu oklūzijai (t. i., aklumam).

UZGLABĀŠANAS LAIKS UN UZGLABĀŠANA

Derīguma termiņš ir norādīts uz katru iepakojumu. Uzglabāt 2°–25 °C temperatūrā un sargāt no tiešiem saules stariem un sasalšanas.

PIEZĪME: Pareiza injicēšanas tehnika ir ļoti svarīga sekmīgai ārstēšanai un pacienta apmierinātībai. Revanesse® Contour™ XL drīkst injicēt tikai praktizējošs ārsts, kurš ir kvalificēts saskaņā ar vietējiem likumiem un standartiem. Iedalījums uz šķirces nav precīzs, un tas jāizmanto tikai kā orientējošais rādītājs. Injicējamā materiāla daudzumu vislabāk var noteikt pēc lietotāja vizuālā un taustes novērtējuma.

RAŽOTĀJS

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanāda

Ziņojiet par jebkuru nevēlamu notikumu pa tālr.: (44)02039669787

EU & Other Countries

SUDĖTIS

Kryžminės jungties hialurono rūgštis 25 mg/ml
Fosfatiniame buferiniame fiziologiniame tirpale.
[Kryžmine jungtimi susieta su butandiolio diglicidilolo eteriu (BDDE)].

APRAŠYMAS

Revanesse® Contour™ XL tai bespalvis, bekvapis, skaidrus, vandeninis sintetinės kilmės gelis. Gelis laikomas iš anksto užpildytame vienkartiniame švirkste. Kiekvienoje dėžutėje yra vienas 10 ml talpos švirkštas su Revanesse® Contour™ XL.

TAIKYMO SRITIS / INDIKACIJOS

Naudojimas: vidutinės ir giliose veido raukšlėse.

Medicininės indikacijos: produktai – tai užpildančios audinių rekonstrukcinių medžiagos, sudarytos iš hialurono rūgsties gelio, skirto dėl lipoatrofijos ir (arba) lipodistrofijos prarastam tūriui atkurti ir (arba) minkštujų audinių kontūro trūkumams ir patologinės kilmės arba po traumos atsiradusioms anatominiems deformacijoms koreguoti. Tiksliniai pacientai yra tie, kurie pageidauja koreguoti minkštujų audinių kontūro trūkumus ir deformacijas, pavyzdžiu, su ŽIV susijusią lipoatrofiją ir lipodistrofiją.

Kosmetinės indikacijos: Revanesse® Contour™ XL yra skirtas veido raukšlėms gydinti, apimčiai atkurti, lūpoms didinti, odai drėkinti ir įdubimams kontūruoti švirkšiant į audinius.

GALIMAS ŠALUTINIS POVEIKIS

Medikai privalo informuoti pacientus, kad su kiekviena Revanesse® Contour™ XL injekcija galimos nepageidaujamos reakcijos, kurios gali pasireikšti vėliau arba iš karto po injekcijos. Tai, be kita ko, gali būti:

- su injekcija susijusią reakciją, pavyzdžiu, trumpalaikės eritemos, patinimo, skausmo, niežulio, spalvos pasikeitimą ar jautrumo injekcijos vietoje, pasireiškimas. Šios reakcijos gali trukti vieną savaitę;
- injekcijos vietoje taip pat gali atsirasti mazgelius ar patinimus;
- prastas produkto veikimas dėl netinkamos švirkstimo technikos;
- švirkšiant hialurono rūgsties produktus buvo pastebėta žandikaulio nekrozė, abscesų susidarymas, granulioma ir padidėjęs jautrumas. Medikai privalo atsižvelgti į šias reakcijas kiekvienu atveju individualiai.

Reakcijos, kurios, kaip manoma, gali būti dėl padidėjusio jautrumo, pasireiškė mažiau nei vieno iš 1500 gydymo atveju. Tai buvo ilgalaike eritema, patinimas ir induracija implanto vietoje.

Šios reakcijos prasidėjo netrukus po injekcijos arba praėjus 2–4 savaitėms ir buvo apibūdinamos kaip lengvos arba vidutinio sunkumo, vidutiniškai trunkančios 2 savaites. Paprastai ši reakcija savaime praeina ir laikui bėgant išnyksta. Tačiau pacientai, kuriems pasireiškė padidėjusio jautrumo reakcijos, turi nedelsdami kreiptis į gydytoją, kad šis įvertintų jų būklę. Pacientams, kuriems pasireiškė daugybinės alerginės reakcijos, neturėtų būti taikomas šis gydymas.

KONTRAINDIKACIJOS

- Nešvirkškite Revanesse® Contour™ XL į akių kontūrus (į akių ratilių arba vokus).
- Nėščios ar žindančios moterys neturėtų naudoti Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL skirtas naudoti tik po oda ir jo negalima švirksti į kraujagysles. Jos gali užsikimšti ir sukelti embolių.
- Pacientai, kuriems atsiranda hipertrofiniai randai, neturėtų naudoti Revanesse® Contour™ XL.
- Sudėtyje yra gramteigiamų bakterijų baltymų pėdsakų, todėl nepatariaama naudoti pacientams, kurie yra alergiški tokioms medžiagoms.
- Niekada nenaudokite Revanesse® Contour™ XL naudoti kartu su lazeriu, intensyvia pulsine šviesa, cheminio šveitimo ar dermabrazijos procedūromis.
- Jaunesni nei 18 metų asmenys neturėtų naudoti Revanesse® Contour™ XL.
- Pacientams, turintiems aknę ir (arba) sergantiems kitomis uždegiminėmis odos ligomis, negalima naudoti Revanesse® Contour™ XL.
- Pacientams, kurių lūkesčiai yra neįgyvendinami.
- Pacientams, turintiems autoimuninių sutrikimų arba kuriems taikoma imunoterapija.
- Pacientams, turintiems kelias sunkias alergijas.
- Pacientams, sergantiems ümune ar létine odos liga injekcijos vietose arba šalia jų.
- Pacientams, turintiems krešėjimo defektų arba kuriems taikomas antikoaguliacinis gydymas.
- Pacientams, kurie yra jautrūs hialurono rūgščiai.

Pacientai, kuriems nepageidaujamos uždegiminės reakcijos tėsiasi ilgiau nei savaitę, privalo nedelsdami apie tai pranešti gydytojui. Šios būklės turi būti gydomos atitinkamai (t. y. kortikosteroidais arba antibiotikais). Apie visas kitas nepageidaujamas reakcijas reikia pranešti tiesiogiai į galiotam Revanesse® produkto grupės platintojui ir (arba) tiesiogiai Prolleinum Medical Technologies Inc. jmonei.

VARTOJIMAS IR DOZAVIMAS

- Revanesse® Contour™ XL turėtų švirksti tik kvalifikuoti medikai, apmokyti tinkamos veido raukšlių užpildymo technikos, arba tik jiems tiesiogiai prižiūrint.
- Prieš pradedant gydinti pacientus, juos reikia informuoti apie prietaiso indikacijas, kontraindikacijas ir galimą nepageidaujamą šalutinį poveikį.

- Gydoma sritis turi būti kruopščiai dezinfekuojama. Švirkšti tik steriliomis sąlygomis.
- Produktą švirkškite lėtai, kuo švelniau spausdami.
- Revanesse® Contour™ XL ir su juo supakuotos adatos skirtos tik vienkartiniam naudojimui. Nenaudoti pakartotinai. Naudojant pakartotinai, kyla infekcijos arba krauju plintančių ligų perdavimo pavojus.
- Prieš injekciją 30 minučių palaikykite produktą kambario temperatūroje.
- Jei oda pabala (tampa blyški), injekciją reikia nedelsiant nutraukti ir tą sritį masažuoti, kol oda vėl taps normalios spalvos.
- Prieš švirkšdami, stumkite švirkšto stūmokljį, kol ant adatos galiuko pasirodys nedidelis lašelis.

ATSARGUMO PRIEMONĖS

- Revanesse® Contour™ XL neturėtų būti švirkščiamas į sritį, kurioje jau yra kito užpildo, nes néra klinikinių duomenų apie galimas reakcijas.
- Revanesse® Contour™ XL negalima švirkšti į sritį, kurioje yra nuolatinio užpildo arba implantas.
- Yra žinoma, kad hialurono rūgšties produktai nesuderinami su ketvirtinėmis amonio druskomis, pavyzdžiu, benzalkonio chloridu. Revanesse® Contour™ XL negali turėti salyčio su šia medžiaga arba medicininiais prietaisais, turėjusiais salytį su šia medžiaga.
- Revanesse® Contour™ XL negali būti naudojamas krūtimis didinti arba implantavimui į kaulus, sausgysles, raiščius ar raumenis.
- 12 valandų po injekcijos nelieskite gydomos srities ir venkite ilgalaikio saulės spindulių, ultravioletinių spindulių, taip pat didelio šalčio ir karščio poveikio.
- Nelaiykite gydomos srities dideliame karštyje (pvz., soliariume, deginantis) ar šaltyje, kol neišnyks pirminis patinimas ir paraudimas.
- Jei anksčiau sirgote veido pūsleline, yra rizika, kad adatos dūriai gali paskatinti dar vieną pūslelinęs protrūkį.
- Jei prieš gydymą vartojate aspiriną, nesteroidinius vaistus nuo uždegimo, jonažolę, dideles vitamino E papildų dozes ar panašius vaistus, atminkite, kad jie gali padidinti mėlynių atsiradimą ir kraujavimą injekcijos vietoje.
- Saugumas naudojant jaunesniems nei 18 metų arba vyresniems nei 65 metų pacientams nenustatyta.
- Pacientai, akivaizdžiai sergantys bakterinėmis ar virusinėmis infekcijomis, gripu ar aktyviai karsčiuojantys, neturėtų būti gydomi, kol neišnyks simptomai.
- Siekiant sumažinti galimų komplikacijų riziką, šį vaistą turi naudoti tik atitinkamą išsilavinimą ir patirtį turintys sveikatos priežiūros specialistai, išmanantys anatomiją injekcijos vietoje ir aplink ją.
- Sveikatos priežiūros specialistai prieš gydymą su pacientais raginami aptarti visą galimą minkštisieems audiniams keliamą injekcijų riziką ir pasirūpinti, kad pacientai žinotų galimų komplikacijų požymius ir simptomus.

ISPĖJIMAS

Patikrinkite, ar déžutės plomba nepažeista ir produktas yra sterilus. Patikrinkite, ar nepasibaigęs produkto galiojimo laikas. Produktas skirtas tik vienkartiniam naudojimui; pakartotinai nenaudoti. Naudojant pakartotinai, kyla infekcijos arba krauju plintančių ligų perdavimo pavojus.

- Produktas, patekęs į kraujagyslę, gali sukelti embolizaciją, kraujagyslių užsikimšimą, išemiją arba infarktą.
- Pranešta apie retus, bet sunkius nepageidaujamus reiškinius, susijusius su minkštųjų audinių užpildų intravaskulinė injekcija į veidą, iškaitant laikinus ar nuolatinius regėjimo sutrikimus, aklumą, smegenų išemiją ar kraujavimą į smegenis, sukeliantį insultą, odos nekrozę ir pagrindinių veido struktūrų pažeidimus.
- Nedelsiant nutraukite injekciją, jei procedūros metu arba netrukus po jos pacientui pasireiška bet kuris iš toliau išvardytų simptomų, iškaitant regėjimo pokyčius, insulto požymius, odos blyškumą ar neįprastą skausmą.
- Atlikus intravaskulinę injekciją, pacientams turi būti suteikta skubi medicininė pagalba ir, galbūt, atliktas atitinkamo sveikatos priežiūros specialisto įvertinimas.

Revanesse® grupės produktų negalima naudoti tose srityse, kuriose yra daug kraujagyslių. Naudojant šiose srityse, pavyzdžiu, glabelės ir nosies srityje, pasitaikė kraujagyslių embolizacijos atvejų ir simptomų, atitinkančių akių kraujagyslių okliuziją (t.y. aklumas).

GALIOJIMO LAIKAS IR LAIKYMAS

Galiojimo laikas nurodytas ant kiekvienos pakuotės atskirai. Laikyti 2–25 °C temperatūroje, saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių ir užšalimo.

PASTABA: Kad gydymas būtų sėkmingas ir pacientas būtų patenkintas, labai svarbu naudoti teisingą injekcijų techniką. Revanesse® Contour™ XL gali švirkšti tik medikas, turintis atitinkamą kvalifikaciją pagal vietos įstatymus ir standartus. Ant švirkšto esanti gradacija néra tiksliai ir turėtų būti naudojama tik orientacijai. Išvirkščiamos medžiagos kiekį geriausia nustatyti vizualiai ir lytėjimo būdu.

GAMINTOJAS

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Apie bet kokį nepageidaujamą reiškinį prašome pranešti tel. (44)02039669787

EU & Other Countries

KOMPOŽIZZJONI

Rabta inkrocjata mal-aċidu hijaluroniku 25 mg/ml
F'salina newtralizzat bil-fosfat.
[Rabta inkrocjata ma' Butandiol-diglycidylether (BDDE)].

DESKRIZZJONI

Revanesse® Contour™ XL huwa ġel bla kulur, bla riħa, trasparenti u milwiem ta' origini sintetika. Il-ġel jinħażen f'siringa mimlija għal-lest li tintrema wara li tintuża. Kull kaxxa fiha siringa waħda ta' 10 ml ta' Revanesse® Contour™ XL.

MEDDA / INDIKAZZJONIJIET TAL-APPLIKAZZJONI

Applikazzjoni: Rhytides tal-wiċċ medji sa fondi.

Indikazzjonijiet Mediċi: Il-prodotti huma materjal i-rokostruttivi tat-tessut li jokkupaw l-ispażju magħmula minn ġel tal-aċidu hijaluroniku li huwa indikat għar-restawr tal-volum mitluf mil-lipoatrofja/ lipodistrofja, u /jew korrezzjoni ta' nuqqasijiet fil-kontorn u deformitajiet anatomici ta' origini patologika jew wara trawma, f'tessut artab.

Pazjenti maħsuba huma dawk li jixtequ l-korrezzjoni ta' defiċjenzi fil-kontorn u deformazzjoni fit-tessut artab, bħal lipoatrofja assocjata mal-HIV u lipodistrofja.

Indikazzjoni Kożmetika: Revanesse® Contour™ XL huwa indikat għat-trattament tar-ritidi tal-wiċċ, ir-restawr tal-volum, iż-żieda fix-xoffa, l-idratazzjoni tal-ġilda u l-kontorn ta' depressjonijiet permezz ta' injezzjoni fit-tessut.

EFFETTI SEKONDARJI ANTIČIPATI

It-tobba għandhom jinfurmaw lill-pazjenti li ma' kull injezzjoni ta' Revanesse® Contour™ XL hemm reazzjonijiet avversi potenzjali li jistgħu jkunu tardivi jew iseħħu immedjatamente wara l-injezzjoni. Dawn jinkludu, imma m'humiex limitati għal:

- Jistgħu jseħħu reazzjonijiet relatati mal-injezzjoni, bħal eritema temporanja, nefha, uġiġi, ħakk, tibdil fil-kulur jew sensittività fis-sit tal-injezzjoni. Dawn ir-reazzjonijiet jistgħu jidmu ġimgħa.
- Noduli jew ebusija huma possibbli wkoll fis-sit tal-injezzjoni.
- Prestazzjoni hażina tal-prodott minħabba teknika ta' injezzjoni mhux xierqa.
- Nekroži glabellari, formazzjoni ta' axxess, granulomi u sensittività eċċessiva kollha ġew irrapportati b'injezzonijiet ta' prodotti ta' aċidu hijaluroniku. Huwa importanti li t-tobba jikkunsidraw dawn ir-reazzjonijiet fuq bażi ta' każ b' każ.

Reazzjonijiet maħsuba li huma ta' sensittività eċċessiva fin-natura ġew irrapportati f'inqas minn wieħed minn kull 1500 trattament. Dawn kienu jikkonsistu minn eritema fit-tul, nefha u ebusija fis-sit tal-impjant.

Dawn ir-reazzjonijiet bdew ffit wara l-injezzjoni jew wara dewmien ta' 2 – 4 ġimħat u ġew deskritti bħala hief jew moderati, b'tul medju ta' ġimaginej. Tipikament, din ir-reazzjoni hija awtolimitanti u tghaddi spontanament maż-żmien. Madankollu, huwa imperattiv li pazjenti b'reazzjonijiet tat-tip ta' sensittività eċċessiva jikkuntattjaw lit-tabib tagħhom immedjatamente għal evalwazzjoni. Pazjenti b'reazzjonijiet allerġiċi multipli għandhom jiġu esklużi mit-trattament.

KONTRAINDIKAZZJONIJIET

- Tinjettax Revanesse® Contour™ XL fil-kontorni tal-ġħajnejn (fiec-ċirku tal-ġħajnejn jew fil-kpiepel tal-ġħajnejn).
- Nisa tqal, jew nisa waqt it-treddiġi m'għandhomx jiġi kkurati b'Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL huwa intenzjonat biss għal użu minn ġol-ġilda u m'għandux jiġi injettat ġol-vini. Dan jista' jostakola u jista' jikkawża emboliżmu.
- Pazjenti li jiżviluppaw čikatriċi ipertrofici m'għandhomx jiġi kkurati b'Revanesse® Contour™ XL.
- Fih traċċi ta' proteini batteriċi gram-pożittivi u huwa kontraindikat għal pazjenti bi storja ta' allergiji għal materjal bħal dan.
- Qatt m'għandek tuża Revanesse® Contour™ XL flimkien ma' trattament bil-lejżer, b'dawl pulsanti qawwi, tqaxxir kimiku jew dermabrasjoni.
- Nies taħt it-18-il sena m'għandhomx jiġi kkurati b'Revanesse® Contour™ XL.
- Pazjenti b'akne u / jew mard infjammatorju ieħor tal-ġilda m'għandhomx jiġi kkurati b'Revanesse® Contour™ XL.
- Pazjenti b'aspettattivi mhux milhuqa.
- Pazjenti b'disturbi awtoimmuni jew taħt immunoterapija.
- Pazjenti b'allergiji severi multipli.
- Pazjenti b'mard akut jew kroniku tal-ġilda fi jew qrib is-siti tal-injezzjoni.
- Difetti tal-koagulazzjoni jew taħt terapija kontra l-koagulazzjoni.
- Pazjenti b'sensittività għall-aċidu hijaluroniku.

Huwa imperattiv li pazjenti b'reazzjonijiet infjammatorji avversi li jippersisti għal aktar minn ġimġha jirrapportaw dan immedjatamente lit-tabib tagħhom. Dawn il-kundizzjoni jiet għandhom jiġi kkurati kif jixraq {ie: kortikosteroidi jew antibiotici}. It-tipi l-oħra kollha ta' reazzjonijiet avversi għandhom jiġi rrapportati direttament lid-distributur awtorizzat tal-familja ta' proddi Revanesse® u / jew lil Prolenium Medical Technologies Inc. direttament.

AMMINISTRAZZJONI U DOŻAĞġ

- Revanesse® Contour™ XL għandu jiġi injettat biss minn jew taħt is-superviżjoni diretta ta' toħha kwalifikati li ġew imħarrġa fuq it-teknika xierqa tal-injezzjoni għall-mili ta' tikmix fil-wiċċ.
- Qabel ma l-pazjenti jiġi kkurati, għandhom jiġi infurmati bl-indikazzjonijiet tal-apparat kif ukoll bil-kontraindikazzjoni tiegħi u bl-effetti sekondarji potenzjali mhux mixtieqa.

- Iż-żona li trid tiġi kkurata għandha tiġi ddiżinfettata sewwa. Kun żgur li tinjetta biss taħt kundizzjonijiet sterili.
- Injetta l-prodott bil-mod u applika l-inqas ammont ta' pressjoni meħtieġa.
- Revanesse® Contour™ XL u l-labar ippakkjati miegħu għandhom jintużaw darba biss. Tużax mill-ġdid. Jekk jerġgħu jintużaw, ikun hemm riskju ta' infel-żon jew trażmissjoni ta' mard jittieħed mid-demm.
- Żomm il-prodott fit-temperatura tal-kamra għal 30 minuta qabel l-injezzjoni.
- Jekk il-ġilda tinbidel f'kulur abjad (ibbjankar), l-injezzjoni għandha titwaqqaf immedjatament, u ż-żona għandha tiġi mmassaqġġata sakemm il-ġilda terġa' lura għall-kulur normali tagħha.
- Qabel tinjetta, aghfas fuq il-planġer tas-siringa sakemm tidher qatra żgħira fit-tarġi tal-labtra.

PREKAWZJONIJIET

- Revanesse® Contour™ XL m'għandux jiġi injettat f'żona li diġà fiha prodott tal-mili ieħor peress li m'hemmx data klinika disponibbli dwar reazzjonijiet possibbli.
- Revanesse® Contour™ XL m'għandux jiġi injettat f'żona fejn hemm mili jew impjant permanenti.
- Il-prodotti tal-aċċidu hijaluroniku għandhom inkompatibilità magħrufa ma' meliha tal-ammonju kwaternarju bħal klorur tal-benzalkonium. Jekk jogħġibok żgura li Revanesse® Contour™ XL qatt ma jiġi f'kuntatt ma' din is-sustanza jew strumentazzjoni medika li ġiet f'kuntatt ma' din is-sustanza.
- Revanesse® Contour™ XL qatt m'għandu jintużza għat-ħad-dokumenti, jew għall-impjantazzjoni fl-ġħad-dokumenti, fit-tendini, fil-ligament jew fil-muscoli.
- Evita li tmixx iż-żona ttrattata għal 12-il siegħa wara l-injezzjoni u evita espożizzjoni fit-tul għad-dawl tax-xemx, UV, kif ukoll kesha u shana estremi.
- Sakemm in-nefha u l-hmura inizjali jkunu fiequ, tesponix iż-żona ttrattata għal shana intensa (eż. solarju u tixmix) jew kesha estrema.
- Jekk fil-passat kont tbat minn infafet tal-kesha fil-wiċċi, hemm ir-riskju li t-toqob tal-labtra jitgħu jikkontribwi xi għal eruzzjoni oħra ta' infafet tal-kesha.
- Jekk qed tuża aspirina, medicini antiinfammatorji mhux steroidi, St. John's Wort ta' dozi għoljin ta' supplimenti ta' Vitamina E qabel il-kura jew kwalunkwe medicina simili, kun konxju li dawn jistgħu jidu t-tbengħil u l-fis-sit tal-injezzjoni.
- Is-sigurtà ghall-użu f'pazjenti taħbi it-18-il sena jew aktar minn 65 sena ma għietx stabbilita.
- Pazjenti li huma morda b'mod viċċibbli, b'infezzjoniġiet batteriċi jew viral, influwenza, jew deni attiv m'għandhomx jiġi kkurati qabel ma jgħaddulhom is-sintomi.
- Sabiex jitnaqqsu r-riski ta' kumplikazzjoniġiet potenziali, dan il-prodott għandu jintużza biss minn professjonisti tal-kura tas-saħħha li għandhom taħriġ, esperjenza xierqa, u li huma infurmati dwar l-anatomija fis-sit tal-injezzjoni u tal-madwar.
- Il-prattikanti tal-kura tas-saħħha huma mħejġa jiddiskutu r-riski potenziali kollha ta' injezzjoni tat-tessut artab mal-pazjenti tagħhom qabel il-kura u jiżguraw li l-pazjenti jkunu konxji mis-sinjal u s-sintomi ta' kumplikazzjoniġiet potenziali.

TWISSIJIET

Ikkonferma li s-siġill fuq il-kaxxa ma jkunx miksur u li l-isterilità ma ġietx kompromessa. Ikkonferma li l-prodott ma skadiex. Il-prodott għandu jintużza darba biss; tergħax tużah. Jekk jerġgħu jintużaw, ikun hemm riskju ta' infel-żon jew trażmissjoni ta' mard jittieħed mid-demm.

- L-introduzzjoni tal-prodott fil-vażkulatura tista' twassal għal embolizzazzjoni, okkluzjoni tal-vini, iskemja, jew infart.
- Ĝew irrapportati avvenimenti avversi rari iżda serji assoċjati mal-injezzjoni intravaskulari ta' mili tat-tessut artab fil-wiċċi u jinkludu indeboliment temporanju jew permanenti tal-vista, nuqqas ta' dawl, iskemja cerebrali jew emorragja cerebrali, li jwasslu għal puplesja, nekroži tal-ġilda, u ħsara lill-istrutturi tal-wiċċi sottostanti.
- Waqqaf l-injezzjoni immedjatament jekk pazjent juri xi wieħed mis-sintomi li ġejjin, inkluż tibdil fil-vista, sinjal ta' puplesja, ibbjankar tal-ġilda, jew uġiġi mhux tas-soltu matul jew ftit wara l-proċedura.
- Il-pazjenti għandhom jirċievu attenzjoni medika fil-pront u possibbilm evalwazzjoni minn speċjalista xieraq tal-kura tas-saħħha jekk isseħħi injezzjoni intravaskulari.

Il-familja ta' prodotti ta' Revanesse® m'għandhiex tintużza f'żoni li għandhom vaskularità għolja. L-użu f'dawn iż-żoni bħar-reġjun tal-glabella u l-imnieher irriżulta f'każiċċieta' embolizzazzjoni vaskulari u sintomi konsistenti ma' okkluzjoni tal-vini okulari (i.e.: nuqqas ta' dawl).

ŽMIEN KEMM IDUM TAJJEB U HAŻNA

L-iskadenza hija indikata fuq kull pakkett individwali. Ahżeen bejn 2°-25° C, u pprotegi mid-dawl tax-xemx dirett u l-iffriżar.

NOTA: It-teknika ta' injezzjoni korretta hija kruċjali għas-suċċess tal-kura u għas-sodisfazzjon tal-pazjent. Revanesse® Contour™ XL għandu jiġi injettat biss minn prattikant ikkwalifikat skont il-ligħiġiet u l-istandardi lokali. Il-gradwazzjoni fuq is-siringa mhixiex preċiża u għandha tintużza biss bħala gwida. L-ammont ta' materjal li għandu jiġi injettat jiġi ddeterminat l-ahjar permezz ta' valutazzjoni viżwali u tattili mill-utent.

MANIFATTUR

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, il-Kanada

Irrapporta kwalunkwe avveniment avversi lil, Tel: (44)02039669787

EU & Other Countries

ZLOŽENIE

Zosieťovaná kyselina hyalurónová25 mg/ml
Vo fyziologickom roztoku pufrovanom fosfátom.
[Zosieťovanie s butándiol-diglycidyléterom (BDDE)].

OPIS

Revanesse® Contour™ XL je bezfarebný, transparentný a vodnatý gél syntetického pôvodu bez zápacu. Gél je uchovávaný vo vopred naplnenej jednorazovej striekačke. Každé balenie obsahuje jednu 10 ml striekačku s gélom Revanesse® Contour™ XL.

ROZSAH APLIKÁCIE/INDIKÁCIE

Aplikácia: Stredné až hlboké tvárové rytídy.

Zdravotnícke indikácie: Tieto produkty sú materiály na priestorovú rekonštrukciu tkanív. Skladajú sa z gélovej kyseliny hyalurónovej, ktorá je indikovaná na obnovenie straty objemu v dôsledku lipoatrofie/lipodystrofie a/alebo korekcie deficitu kontúr a anatomických deformít patologického alebo traumatologického pôvodu v mäkkých tkanivách. Cieľovou skupinou pacientov sú pacienti, ktorí vyžadujú korekcie deficitu kontúr a deformity mäkkého tkaniva, napríklad v dôsledku lipoatrofie a lipodystrofie súvisiacich s ochorením HIV.

Kozmetické indikácie: Gél Revanesse® Contour™ XL je indikovaný na ošetroenie tvárových rytíd, obnovu objemu, vyplnenie pier, zaistenie hydratácie pokožky a vyplnenie priehlbín formou injekčnej aplikácie do tkaniva.

PREDPOKLADANÉ VEDĽAJŠIE ÚČINKY

Lekári musia informovať pacientov o tom, že s každou injekciou gélu Revanesse® Contour™ XL sa spájajú potenciálne nežiaduce reakcie, ktoré sa môžu vyskytnúť ihned po injekčnej aplikácii, alebo až po uplynutí určitého času. Ide (nie len) o nasledujúce nežiaduce reakcie:

- Môžu sa vyskytnúť reakcie súvisiace s injekciou, ako napríklad prechodný erytém, opuchnutie, bolest, svrbenie, strata/zmena zafarbenia alebo citlivosť na mieste injekčnej aplikácie. Tieto reakcie môžu trvať jeden týždeň.
- Na mieste injekčnej aplikácie sa môžu vytvoriť aj hrčky alebo stvrdené miesta.
- Nedostatočná účinnosť produktu v dôsledku nevhodnej techniky injekčnej aplikácie.
- V súvislosti s injekčnými aplikáciami produktov s obsahom kyseliny hyalurónovej sa taktiež uvádzajú výskyt glabellarnej nekrózy, vytvorenie abscesu, granulómy a precitlivenosť. Lekári by mali takéto reakcie zohľadňovať na základe individuálneho prístupu.

Reakcie, ktorých charakter bol hodnotený ako precitlivenosť, boli vykazované v menej než jednom z každých 1500 ošetroení. Zahŕnali dlhodobý erytém, opuchnutie a stvrdenie miesta implantácie.

Tieto reakcie sa vyskytli buď krátko po injekčnej aplikácii, alebo v období po uplynutí 2 – 4 týždňov, boli vykazované ako mierne alebo stredne závažné a ich priemerné trvanie bolo 2 týždne. Táto reakcia sa spravidla časom sama strati. Je však dôležité, aby sa pacienti s reakciami precitlivenosti bezodkladne obrátili na svojho lekára a požiadali o hodnotenie. Pacienti s viacerými alergickými reakciami by mali byť z ošetroenia vyradení.

KONTRAINDIKÁCIE

- Neaplikujte gél Revanesse® Contour™ XL do očných kontúr (očné kruhy ani viečka).
- Tehotné ani dojčiace ženy by nemali byť ošetrované gélem Revanesse® Contour™ XL.
- Gél Revanesse® Contour™ XL je určený iba na intradermálne použitie a nesmie sa injekčne aplikovať do krvných ciev. V opačnom prípade hrozí riziko oklúzie a následného embolizmu.
- Pacienti s hypertrofickým zjazvením by nemali byť ošetrovaní gélem Revanesse® Contour™ XL.
- Obsahuje stopové prvky grampozitívnych bakteriálnych bielkovín a je kontraindikovaný pre pacientov s anamnézou alergií na takýto materiál.
- Nikdy nepoužívajte gél Revanesse® Contour™ XL spolu s laserom, intenzívnym pulzným svetlom, chemickým pilingom ani ošetroňami, počas ktorých dochádza k abrázii pokožky.
- Osoby mladšie ako 18 rokov by nemali byť ošetrované gélem Revanesse® Contour™ XL.
- Pacienti s akné ani inými zápalovými ochoreniami pokožky by nemali byť ošetrovaní gélem Revanesse® Contour™ XL.
- Pacienti s nedosiahnutelnými očakávaniami.
- Pacienti s autoimunitnými ochoreniami alebo podstupujúci imunoterapiu.
- Pacienti s viacerými typmi závažných alergií.
- Pacienti s akútym alebo chronickým ochorením pokožky na miestach injekčnej aplikácie alebo v ich blízkosti.
- Poruchy koagulácie alebo podstupujúci antikoagulačnú liečbu.
- Pacienti citliví na kyselinu hyalurónovú.

Je dôležité, aby pacienti s nežiaducimi zápalovými reakciami, ktoré pretrvávajú dlhšie než jeden týždeň, bezodkladne oznamili túto skutočnosť lekárovi. Tieto stavby mali byť liečené vhodnými spôsobmi (napríklad kortikosteroidmi alebo antibiotikami). Všetky ostatné typy nežiaducich reakcií je potrebné priamo nahlásiť autorizovanému distribútorovi radu produktov Revanesse® alebo spoločnosti Prolleinum Medical Technologies Inc.

PODÁVANIE A DÁVKA

- Gél Revanesse® Contour™ XL by mali injekčne aplikovať výlučne kvalifikovaní lekári vyškolení v oblasti správnej injekčnej aplikácie na vypĺňanie tvárových vrások, alebo by aplikácia gélu mala prebiehať pod ich dohľadom.
- Pred ošetroním pacientov je potrebné informovať pacientov o indikáciách pomôcky, ako aj o kontraindikáciách a možných nežiaducich vedľajších účinkoch.
- Oblašť ošetroenia musí byť dôkladne vydezinfikovaná. Injekčnú aplikáciu vykonávajte výlučne v sterilných podmienkach.

- Produkt injekčne aplikujte pomaly a použite najnižší potrebný aplikačný tlak.
- Produkt Revanesse® Contour™ XL a pribalené ihly sú určené iba na jedno použitie. Nepoužívajte opakovane. V pripade opakovaného použitia hrozí riziko infekcie alebo prenosu krvou prenášaných ochorení.
- Pred injekčnou aplikáciou ponechajte produkt 30 minút v prostrední s izbovou teplotou.
- Ak pokožka zbledne (zosinavie), injekčná aplikácia by sa mala okamžite zastaviť a danú oblasť je potrebné masírovať dovtedy, kým sa neobnoví normálna farba pokožky.
- Pred injekčnou aplikáciou zatlačte na piest striekačky dovtedy, kým na hrote ihly nebude viditeľná malá kvapôčka.

PREVENTÍVNE OPATRENIA

- Gél Revanesse® Contour™ XL by sa nemal injekčne aplikovať do miest obsahujúcich iný výplňový produkt, keďže nie sú k dispozícii žiadne klinické údaje o možných reakciách.
- Gél Revanesse® Contour™ XL by sa nemal injekčne aplikovať do miest s trvalou výplňou alebo implantátom.
- Produkty s obsahom kyseliny hyaluronovej vykazujú známu nekompatibilitu so soľami štvormocného čpavku, napríklad benzalkónium chlorid. Óbajte na to, aby sa gél Revanesse® Contour™ XL nikdy nedostal do kontaktu s touto látkou ani zdravotníckym vybavením, ktoré sa dostalo do kontaktu s touto látkou.
- Gél Revanesse® Contour™ XL by sa nikdy nemal používať na zväčšovanie prsníkov ani na implantáciu do kostí, šliach, väzív ani svalstva.
- 12 hodín po injekčnej aplikácii sa nedotýkajte ošetronej oblasti a vyhnite sa dlhodobej expozícii slnečnému žiareniu, UV žiareniu, ako aj extrémnemu chladu a teplu.
- Ošetrovú oblasť až do vymiznutia opuchov a sčervenania nevystavujte extrémnemu teplu (napríklad solárium alebo opalovanie) ani extrémnemu chladu.
- Ak ste v minulosti trpeli tvárovými oparmi, hrozí riziko ďalších erupcií oparov spôsobených ihlovými punkciami.
- Ak pred ošetroním užijete aspirín, nesteroidné protizápalové lieky, doplnky značky St. John's Wort s vysokými dávkami vitamínu E alebo podobné lieky, upozorňujeme, že tieto produkty môžu zvyšovať intenzitu podliatin a krvácania na mieste injekčnej aplikácie.
- Bezpečnosť použitia u pacientov mladších ako 18 rokov alebo starších ako 65 rokov nebola stanovená.
- Pacienti, ktorí sú viditeľne chorí, napr. trpia bakteriálnymi alebo vírusovými infekciami, chrípkou alebo majú horúčku, by nemali byť ošetroení až do vymiznutia symptómov.
- S cieľom minimalizovať riziká možných komplikácií by tento produkt mal používať výlučne odborný zdravotnícky personál s vhodným školením a skúsenosťami, ktorý má požadujúce znalosti anatómie a okolia miesta injekčnej aplikácie.
- Odborný zdravotnícky personál by mal s pacientmi prediskutovať všetky potenciálne riziká injekčnej aplikácie do mäkkých tkániv ešte pred samotným ošetroním a mal by zaistiť, aby poznali príznaky a symptómy možných komplikácií.

VAROVANIA

Skontrolujte, či pečať na balení nie je poškodená a či nedošlo k narušeniu sterility. Overte, či neuplynul dátum exspirácie produktu. Produkt je určený iba na jedno použitie – nepoužívajte ho opakovane. V pripade opakovaného použitia hrozí riziko infekcie alebo prenosu krvou prenášaných ochorení.

- Aplikácia produktu do cievneho systému môže viest' k embolizácii, oklúzii ciev, ischémii alebo infarktu.
- V súvislosti s intravaskulárnom injekčnou aplikáciou výplní mäkkých tkániv tváre sa uvádzajú zriedkavé, ale závažné nežiaduce udalosti, medzi ktoré patria dočasné alebo trvalé zhoršenie zraku, slepota, mozgová ischémia alebo krvácanie, ktoré vedie k porážke, nekróza pokožky a poškodenie základných tvárových štruktúr.
- Okamžite zastavte injekčnú aplikáciu, ak pacient vykazuje niektorý z nasledujúcich symptomov: zmeny videnia, príznaky mírvice, zblednutie pokožky alebo neobvyklá bolesť počas procedúry či krátko po jej ukončení.
- Ak dôjde k intravaskulárnej injekčnej aplikácii, pacienta by mal bezodkladne prehliadnuť príslušný odborný zdravotnícky personál – špecialista.

Rad produktov Revanesse® by sa nemal používať na miestach s intenzívnu vaskularitou. Použitie v takýchto oblastiach (napríklad priečelie alebo oblasť nosa) viedlo k prípadom cievnej embolizácie a symptomom konzistentným s oklúziou očných ciev (t. j. slepota).

ŽIVOTNOSŤ A SKLADOVANIE

Dátum exspirácie je uvedený na každom jednotlivom balení. Uchovávajte pri teplote 2° – 25 °C a chráňte pred priamym slnečným svetlom a mrazom.

POZNÁMKA: Na dosiahnutie úspešného ošetronia a spokojnosti pacienta je nevyhnutné použiť správnu techniku injekčnej aplikácie. Gél Revanesse® Contour™ XL by mal injekčne aplikovať iba lekár kvalifikovaný podľa miestnych zákonov a štandardov.

Odstupňovanie na striekačke nie je presné a slúži iba ako pomocná. Množstvo materiálu na injekčnú aplikáciu sa najvhodnejšie určuje pomocou vizuálneho a hmatového hodnotenia používateľa.

■ VÝROBCA

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Telefónne číslo na oznamovanie všetkých nežiaducích udalostí: (44)02039669787

EU & Other Countries

SESTAVA

Premrežena hialuronska kislina 25 mg/ml
V fiziološki raztopini s fosfatnim pufrom.
[Premreženo z butandiol-diglicidil etrom (BDDE)].

OPIS

Revanesse® Contour™ XL je brezbarven, prozoren, vodni gel sintetičnega izvora brez vonja. Gel je shranjen v predhodno napolnjeni injekcijski brizgi za enkratno uporabo. Vsaka škatlica vsebuje eno 10 ml brizgo polnila na osnovni hialuronske kislino Revanesse® Contour™ XL.

OBSEG APLICIRANJA/INDIKACIJE

Apliciranje: Srednje do globoke gube na obrazu.

Medicinske indikacije: Izdelki so tkivno rekonstruktivni materiali, ki zapolnijo prostor, sestavljeni iz gela hialuronske kislino, ki je indiciran za obnovo volumna, zmanjšanega zaradi lipoatrofije/lipodistrofije in/ali korekcijo konturnih pomanjkljivosti in anatomske deformacij bodisi patološkega izvora ali kot posledice poškodbe mehkega tkiva.

Predvideni bolniki so tisti, ki želijo opraviti korekcijo konturnih pomanjkljivosti in deformacije mehkih tkiv, kot sta z virusom HIV povezana lipoatrofija in lipodistrofija.

Kozmetične indikacije: Revanesse® Contour™ XL je indiciran za korekcijo gub na obrazu, obnovo volumna, povečanje ustnic, hidratacijo kože in oblikovanje nenapete kože z injiciranjem v tkivo.

PRIČAKOVANI NEŽELENI UČINKI

Zdravniki morajo bolnike obvestiti, da se lahko z vsako injekcijo polnila Revanesse® Contour™ XL pojavijo možni neželeni učinki, ki so lahko zapozneli ali se pojavit takoj po injiciraju. Ti vključujejo, vendar niso omejeni na:

- reakcije, povezane z injiciranjem, kot so prehodna rdečina, oteklini, bolečina, srbenje, spremembra barve kože ali občutljivost na mestu injiciranja. Te reakcije lahko trajajo en teden.
- Na mestu injiciranja se lahko pojavijo tudi vozlički ali zatrdlina.
- Slabo delovanje izdelka zaradi nepravilne tehnike injiciranja.
- Pri injiciraju zdravil s hialuronsko kislino so poročali o nekrozi gub čela, nastajanju abscesov, granulomih in preobčutljivosti. Pomembno je, da zdravniki te reakcije od primera do primera upoštevajo.

O reakcijah, ki se tičejo preobčutljivosti so poročali pri manj kot enim od 1500 posegov. Ti učinki so obsegali podaljšan eritem, oteklini in zatrdlino na mestu vsaditve.

Te reakcije so se pojavile bodisi kmalu po injiciraju ali po dveh do štirih tednih in so bile opisane kot blage ali zmerne, povprečno so trajale dva tedna. Reakcija običajno izgine sama od sebe in sčasoma spontano izzveni. Vendar pa je nujno, da se bolniki, ki na poseg reagirajo preobčutljivo, nemudoma posvetujejo s svojim zdravnikom, ki bo opravil pregled. Posega ne opravljajte pri bolnikih z več alergijskimi reakcijami.

KONTRAINDIKACIJE

- Polnila Revanesse® Contour™ XL ne injicirajte v očesne konture (v očesni krog ali veke).
- Polnila Revanesse® Contour™ XL ne smete injicirati nosečnicam ali doječim ženskam.
- Polnilo Revanesse® Contour™ XL je namenjeno samo za intradermalno uporabo in se ga ne sme injicirati v krvne žile. Te se lahko zamašijo, kar lahko povzroči embolijo.
- Polnila Revanesse® Contour™ XL ne smete injicirati bolnikom, ki razvijejo hipertrofične brazgotine.
- Vsebuje sledove grampozitivnih bakterijskih beljakovin in je kontraindiciran pri bolnikih z anamnezou alergij na takšne snovi.
- Polnila Revanesse® Contour™ XL nikoli ne uporabljajte v povezavi z laserjem, intenzivno pulzno svetlobo, kemičnim pilingom ali dermoabrazivskim postopkom.
- Polnila Revanesse® Contour™ XL ne smete injicirati osebam mlajšim od 18 let.
- Prav tako polnila Revanesse® Contour™ XL ne smete injicirati bolnikom z aknami in/ali drugimi vnetnimi boleznimi kože.
- Bolniki z nerealnimi pričakovanji.
- Bolniki z avtoimunskimi boleznimi ali bolniki, ki se zdravijo z imunoterapijo.
- Bolniki z več hudimi alergijami.
- Bolniki z akutno ali kronično boleznjijo kože na mestih injiciranja ali v njihovi bližini.
- Bolniki z motnjami koagulacije ali na antikoagulacijski terapiji.
- Bolniki, občutljivi za hialuronsko kislino.

Nujno je, da bolniki z neželenimi vnetnimi reakcijami, ki trajajo dlje kot en teden, o tem nemudoma obvestijo svojega zdravnika. Ta stanja je treba ustrezno zdraviti (tj. s kortikosteroidi ali antibiotiki). O vseh drugih vrstah neželenih učinkov je treba neposredno poročati pooblaščenemu distributerju za polnila Revanesse® in/ali podjetju Prolleinum Medical Technologies Inc.

UPORABA IN ODMERJANJE

- Polnilo Revanesse® Contour™ XL sme injicirati le usposobljen zdravnik ali strokovnjak pod neposrednim nadzorom usposobljenih zdravnikov, ki so bili usposobljeni za pravilno tehniko injiciranja polnila v namene zapolnitve obraznih gub.
- Pred posegom je treba bolnike podučiti o indikacijah pripomočka, kontraindikacijah in morebitnih neželenih učinkih.
- Predel, na katerem bo izveden poseg je treba temeljito razkužiti. Zagotovite injiciranje v sterilnih pogojih.

- Zdravilo injicirajte počasi in uporabite najmanjšo možno količino pritiska.
- Polnilo Revanesse® Contour™ XL in igle, pakirane z njim, so namenjene enkratni uporabi. Ni namenjeno ponovni uporabi. V primeru ponovne uporabe obstaja tveganje za okužbo ali prenos bolezni, ki se prenašajo s krvjo.
- Pred injiciranjem polnilo 30 minut hranite na sobni temperaturi.
- Če koža postane bele barve (prebledi), je treba injiciranje nemudoma prekiniti in predel pa masirati, dokler koža ne postane normalne barve.
- Pred injiciranjem pritisnite na bat brizge, dokler se na konici igle ne pojavi drobna kapljica.

VARNOSTNI UKREPI

- Polnila Revanesse® Contour™ XL se ne sme injicirati na območje, ki že vsebuje drugo polnilo, ker ne razpolagamo z nobenimi kliničnimi podatki o možnih reakcijah.
- Polnila Revanesse® Contour™ XL se ne sme injicirati na območje, kjer je že prisotno trajno polnilo ali vsadek.
- Za izdelke s hialuronsko kislino je znano, da so nezdružljivi s kvarternimi amonijevimi solmi, kot je benzalkonijev klorid. Zagotovite, da polnilo Revanesse® Contour™ XL nikoli ne bo prišlo v stik s to snovjo ali medicinskim pripomočkom, ki je bil v stik s to snovjo.
- Polnila Revanesse® Contour™ XL nikoli ne uporabljajte za namene povečanja prsi ali vsaditve v kost, tetivo, ligament ali mišico.
- po injiciraju se 12 ur izogibajte dotikanju območja posega in dolgotrajni izpostavljenosti sončni svetlobi, UV-žarkom ter ekstremnemu mrazu in vročini.
- Vse dokler začetna otekлина in rdečica ne izgineta, območja posega ne izpostavljajte intenzivni vročini (npr. solarij in sončenje) ali hudemu mrazu.
- Če ste že kdaj imeli herpes na obrazu, obstaja tveganje, da bodo vbodi z iglo povzročili še en izbruh herpesa.
- Če ste pred posegom zaužili aspirin, nesteroidna protivnetra zdravila, šentjanževko ali visoke odmerke dodatkov vitamina E ali podobna zdravila, se morate zavedati, da lahko slednja povečajo možnost pojava modric in krvavitev na mestu injiciranja.
- Varnost uporabe pri bolnikih, mlajših od 18 ali starejših od 65 let, ni bila ugotovljena.
- Poseg se ne sme izvajati na bolnikih, ki so vidno bolni, imajo bakterijske ali virusne okužbe, gripe ali aktivno povisjano telesno temperaturo, vse dokler ti simptomi ne izvrenijo.
- Da bi zmanjšali tveganje za morebitne zaplete, smejo to zdravilo uporabljati samo zdravstveni delavci, ki so ustrezno usposobljeni, imajo izkušnje in poznavajo anatomijo na mestu injiciranja in okoli njega.
- Zdravstvene delavce se spodbuja, da se pred zdravljenjem s svojimi bolniki pogovorijo o vseh možnih tveganjih injiciranja v mehka tkiva, in da zagotovijo seznanjenost bolnikov z znaki in simptomi morebitnih zapletov.

OPOZORILA

Potrďite, da pečat na škatlici ni poškodovan in da sterilnost ni proizvoda ni bila ogrožena. Prepričajte se, da izdelku ni potekel rok uporabe. Polnilo je namenjeno enkratni uporabi; ni namenjeno ponovni uporabi. V primeru ponovne uporabe obstaja tveganje za okužbo ali prenos bolezni, ki se prenašajo s krvjo.

- Vnos preparata v žilo lahko povzroči embolizacijo, zaporo žil, ishemijo ali infarkt.
- Poročani so bili redkih, vendar resni neželeni učinki, povezani z intravaskularnim injiciranjem polnil za mehka tkiva v obraz, ki vključujejo prehodno ali trajno poslabšanje vida, slepoto, cerebralno ishemijo ali cerebralno krvavitev, ki povzroči možgansko kap, nekrozo kože in poškodbe obraznih struktur pod njo.
- Nemudoma prenehajte z injiciranjem, če se pri bolniku med postopkom ali kmalu po njem pojavi kateri od naslednjih simptomov, vključno s spremembami vida, znaki možganske kapi, bledenjem kože ali nenavadno bolečino.
- V primeru intravaskularnega injiciranja, morajo bolniki nemudoma prejeti pomoč zdravstvenega delavca in po možnosti oceno ustreznega zdravnika specialista.
- Izdelkov linije Revanesse® ne uporabljajte na območjih z razvejanim žilnim sistemom. Uporaba na območjih, kot sta glabela in predel nosu, je povzročila primere vaskularne embolizacije in simptome, ki se ujemajo z okluzijo očesnih žil (tj. slepoto).

ROK UPORABNOSTI IN SHRANJEVANJE

Rok uporabnosti je naveden na vsakem posameznem pakiranju. Shranujte pri temperaturi od 2 °C do 25 °C in zaščiteno pred neposrednim vplivom sončne svetlobe in zmrzovanjem.

OPOMBA: Pravilna tehnika injiciranja je ključnega pomena za uspeh posega in zadovoljstva bolnikov. Polnilo Revanesse® Contour™ XL sme injicirati samo strokovni sodelavec, ki je usposobljen v skladu z lokalnimi zakoni in standardi. Označba na injekcijski brizgi ni natančna in jo je treba uporabiti le kot vodilo. Količino materiala, ki ga je treba injicirati, je najbolje določiti z vizualno in tipno oceno uporabnika.

■ PROIZVAJALEC

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Kakšen koli nezaželen dogodek sporočite na, tel.: (44)02039669787

成分

交联透明质酸 25 mg/ml
磷酸盐缓冲生理盐水。
[与丁二醇二缩水甘油醚 (BDDE) 交联]。

性状

Revanesse® Contour™ XL 是一种无色、无味、透明的合成水凝胶。水凝胶装在预灌封的一次性注射器中。每盒装有一支 10 mL 的 Revanesse® Contour™ XL 注射器。

适用范围/适应症

用途：中度至深度的面部皱纹。

疾病治疗：本品是一种由透明质酸凝胶制备的组织重建材料，用于填充并修复因脂肪萎缩/脂肪营养不良而引起的体积缺失部位，以及/或矫正病理性或创伤后的软组织轮廓缺陷和解剖畸形。

本品的目标患者是希望矫正软组织轮廓缺陷和畸形的人群，例如 HIV 相关的脂肪萎缩或脂肪营养不良患者。

整容：Revanesse® Contour™ XL 是一种组织注射针剂，可用于消除面部皱纹、修复体积缺失部位、丰唇、皮肤补水、改善凹陷部位轮廓等。

预期的副作用

医生必须向患者说明，在每次注射 Revanesse® Contour™ XL 时，可能会出现潜在的不良反应，这些反应可能会在注射后立即出现，也可能会延迟出现。这些反应包括但不限于：

- 可能出现注射相关反应，例如注射部位出现短暂的红斑、肿胀、疼痛、瘙痒、变色或触痛。这些反应可能会持续一周。
- 注射部位也可能出现结节或硬结。
- 因注射方法不当而导致产品效果不佳。
- 报告显示注射透明质酸产品后可能会出现眉间坏死、脓肿形成、肉芽肿和过敏等不良反应。医生在处理这些反应时需要根据具体情况进行评估和考虑。

已有报告显示过敏反应的发生率为 < 1/1500 次注射。这些过敏反应包括植入部位的长期红斑、肿胀和硬结。这些反应可能会在注射后不久或在 2 至 4 周后开始出现，程度为轻度至中度不等，平均持续时间为 2 周。通常情况下，这些反应是自限性的，并随着时间的推移自行缓解。但是，当患者出现过敏反应时，必须立即联系医生进行评估。有多种过敏反应的患者不得继续接受注射治疗。

禁忌症

- 切勿将 Revanesse® Contour™ XL 注射到眼部轮廓部位（如眼圈或眼睑）中。
- 妊娠期或哺乳期女性不得使用 Revanesse® Contour™ XL。
- Revanesse® Contour™ XL 仅用于皮内注射，不得注射到血管中，否则会阻塞血管并引起栓塞。
- 增生性瘢痕患者不得使用 Revanesse® Contour™ XL。
- 本品中含有微量革兰氏阳性细菌蛋白质，对此类物质过敏者禁止使用本品。
- 切勿将 Revanesse® Contour™ XL 与激光、强脉冲光、化学剥脱或皮肤磨削疗法并用。
- 18 岁以下人群不得使用 Revanesse® Contour™ XL。
- 患有痤疮和/或其他皮肤炎症性疾病的患者不得使用 Revanesse® Contour™ XL。
- 对治疗效果抱有不实期望的患者。
- 患有自身免疫性疾病或正在接受免疫治疗的患者。
- 有多种严重过敏症的患者。
- 注射部位或注射部位附近有急性或慢性皮肤病的患者。
- 存在凝血功能缺陷或正在接受抗凝治疗的患者。
- 对透明质酸过敏的患者。

如果患者的不良炎症反应持续超过一周，必须立即向医生报告。应视情况对这些炎症反应进行适当治疗（如使用皮质类固醇或抗生素等治疗措施）。所有其他类型的不良反应应直接向 Revanesse® 系列产品的授权经销商和/或泊兰尼恩医学科技公司报告。

用法用量

- Revanesse® Contour™ XL 只能由接受过面部皱纹填充注射方法培训的合格医生进行注射，或在其直接监督下进行注射。
- 在为患者注射之前，应向患者详细说明本品的适应症、禁忌症和潜在的不良副作用。
- 注射部位必须进行彻底消毒。请务必在无菌条件下进行注射。

- 以所需的小压力缓慢注射本品。
- Revanesse® Contour™ XL 及其附带的针头仅供一次性使用。请勿重复使用。如果重复使用，存在感染或传播血源性疾病的风险。
- 在注射前，将本品置于室温下 30 分钟。
- 如果皮肤变白（发白），应立即停止注射，并轻轻按摩该部位，直至皮肤恢复正常颜色。
- 注射前，按压注射器柱塞，直至针尖可见一小滴液体。

注意事项

- 不得将 Revanesse® Contour™ XL 注射到已经使用其他填充剂产品的部位，因为目前尚无可用的临床数据来评估可能引起的反应。
- 不得将 Revanesse® Contour™ XL 注射到有永久性填充剂或植入物的部位。
- 透明质酸产品与季铵盐（如苯扎氯铵）不相容。请确保 Revanesse® Contour™ XL 不与此类物质或已经接触过此类物质的医疗器械接触。
- Revanesse® Contour™ XL 不得用于隆胸，也不得注入到骨头、肌腱、韧带或肌肉中。
- 注射后 12 小时内切勿触摸注射部位，并避免长时间暴露于阳光、紫外线以及极端寒冷和高温环境中。
- 在局部肿胀和红肿消退之前，切勿将注射部位暴露于高热源（如日光浴和日光灯）或极端寒冷环境中。
- 如果患者之前曾得过唇疱疹，那么注射本品可能会再次诱发唇疱疹。
- 如果患者在注射前使用过阿司匹林、非甾体抗炎药物、圣约翰草或高剂量维生素 E 补充剂或任何类似药物，请注意这些药物可能会增加注射部位淤血和出血的风险。
- 目前尚未确定本品用于 18 岁以下或 65 岁以上患者的安全性。
- 患有明显细菌或病毒感染、流感或正在发热的患者，在症状缓解之前不应注射本品。
- 为了最大程度地减少潜在并发症的风险，本品应由经过适当培训、经验丰富且熟悉注射部位及其周围解剖结构的医疗保健专业人士进行注射。
- 医疗保健专业人士在进行软组织注射之前，应向患者讨论所有潜在的风险，并确保患者知晓可能出现的并发症迹象和症状。

警告

确认包装盒上的密封条未破损且无菌性未受损。确认产品未过期。产品仅供一次使用；不得重复使用。如果重复使用，存在感染或传播血源性疾病的风险。

- 本品进入血管可能导致栓塞、血管闭塞、局部缺血或梗死。
- 已有报告显示静脉内注射面部软组织填充剂会引起罕见但严重的不良事件/反应，包括暂时或永久性视力损害、失明、脑缺血或脑出血导致中风、皮肤坏死和面部底层结构损伤。
- 如果患者在注射期间出现视力变化、中风迹象、皮肤发白或异常疼痛等症状，应立即停止注射。
- 如果进行了静脉内注射，患者应尽快接受医疗护理，并可能需要由适当的医疗保健专家进行评估。

Revanesse® 系列产品不应用于血管丰富的部位。已有报告显示，在这些部位（如眉间和鼻周）使用时，会导致血管栓塞，并伴有与眼部血管阻塞（即失明）一致的症状。

有效期和储存

每个单独的包装都标有失效日期。储存温度：2°C–25°C，避免阳光直射和冷冻。
注：正确的注射方法对于治疗成功和患者满意度至关重要。Revanesse® Contour™ XL 只能由依照当地法律和标准取得执业资格的人员进行注射。
注射器上的刻度并非精确，仅供参考。最好由注射人员通过视觉和触觉的评估来确定本品注射量。

生产商

Prolenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, 加拿大

如出现任何不良事件/反应，请咨询：(44)02039669787

EU & Other Countries

СОСТАВ

Ретикулированная гиалуроновая кислота (высоковязкая) 25мг/мл
В фосфатном буферном растворе
[Перекрестно связана с помощью диглицидилового эфира бутандиола (BDDE)].

ОПИСАНИЕ

Revanesse® Contour™ XL это прозрачный гель на водной основе, без цвета и запаха, синтетического происхождения. Гель находится в заполненном одноразовом шприце. Каждая коробка содержит один шприц Revanesse® Contour™ XL.

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ / ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Применение: Средние и глубокие ритиды лица.

Медицинские показания: Данный препарат представляет собой материал для объемной реконструкции тканей, состоящий из геля на основе гиалуроновой кислоты. Его применяют для восстановления объема мягких тканей при липоатрофии/липодистрофии и/или коррекции нарушений контура и анатомических деформаций иного происхождения, например, после травмы.

Применяется у пациентов с целью коррекции естественного контура и деформации мягких тканей, возникающих при развитии ВИЧ-ассоциированной липоатрофии и липодистрофии.

Косметические показания: Revanesse® Contour™ XL применяется в виде инъекций для коррекции лицевых морщин, восстановления объема, увеличения губ, увлажнения кожи и при контурной коррекции депрессий мягких тканей.

ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

Лечащий врач обязан сообщить пациенту о том, что при любой инъекции Revanesse® Contour™ XL существует риск развития неблагоприятных последствий, которые могут появиться через некоторое время или сразу после введения препарата. Эти последствия включают в себя, в частности:

- Постинъекционные реакции, такие как преходящая эритема, отек, зуд, бледность или повышенная чувствительность в месте инъекции. Такие реакции могут продолжаться в течение недели.
- Узелки или уплотнения, которые также могут образовываться в области инъекции.
- Низкую эффективность препарата из-за неправильной техники его введения.
- Некроз в гlabelлярной зоне, формирование абсцесса, развитие гранулем и гиперчувствительность были описаны при проведении инъекций продуктов гиалуроновой кислоты. Необходимо иметь в виду возможность развития этих реакций в каждом конкретном случае.

Реакция, описанная как истинная гиперчувствительность, была выявлена в менее чем одном случае на 1500 процедур лечения. Она выражалась в покраснении, отеке и уплотнении места введения препарата, которые сохранялись долгое время.

Эти реакции проявлялись вскоре после инъекции или через 2-4 недели и описывались как слабые или умеренные, со средней продолжительностью 2 недели. Обычно эти реакции не требуют дополнительного контроля и проходят самостоятельно через некоторое время. Тем не менее, пациентам с реакцией по типу гиперчувствительности необходимо обязательно обратиться к врачу для оценки состояния. Пациентам с множественными аллергическими реакциями подобное лечение проводить запрещается.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Revanesse® Contour™ XL нельзя вводить в область вокруг глаз (непосредственно вокруг глаза или в веко).
- Revanesse® Contour™ XL нельзя применять при беременности и лактации.
- Revanesse® Contour™ XL предназначен только для интрандермального использования. Его нельзя вводить в кровеносные сосуды. Это может привести к закупорке сосуда и вызвать эмболию.
- Пациентам со склонностью к образованию гипертрофических рубцов не стоит использовать Revanesse® Contour™ XL.
- Revanesse® Contour™ XL нельзя применять пациентам со стрептококковой инфекцией в анамнезе.
- Никогда не используйте Revanesse® Contour™ XL в сочетании с лазерным лечением, интенсивным импульсным излучением, химическим пилингом или дермабразией.
- Лицам моложе 18 лет не стоит применять Revanesse® Contour™ XL.
- Пациентам с акне и/или другими воспалительными заболеваниями кожи не стоит применять Revanesse® Contour™ XL.
- Пациентам с недостижимыми ожиданиями результатов лечения.
- Пациентам с множественными аллергическими реакциями.
- Пациентам с острыми или хроническими заболеваниями кожи в предполагаемой области введения препарата или около нее.
- Пациентам с нарушениями свертываемости крови или получающих антикоагуляционную терапию.
- Пациентам с повышенной чувствительностью к гиалуроновой кислоте.

В случае, если постинъекционная воспалительная реакция сохраняется более недели, пациент должен обязательно обратиться к своему лечащему врачу для получения соответствующего лечения (например, кортикостероидных препаратов или антибиотиков). Обо всех других неблагоприятных реакциях нужно сообщать официальному представителю продуктов Revanesse® и/или в компанию Prolenium Medical Technologies Inc.

СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ И ДОЗИРОВКА

- Revanesse® Contour™ XL могут использовать только врачи, получившие соответствующую квалификацию и прошедшие обучение подходящей технике коррекции лицевых морщин, или другие специалисты под их непосредственным наблюдением.
- Перед введением препарата пациенту необходимо сообщить о показаниях к использованию данного оборудования, а также о противопоказаниях и возможных побочных эффектах.
- Область введения препарата должна быть тщательно продезинфицирована. Убедитесь в том, что процедура проводится в стерильных условиях.
- Медленно вводите препарат, прилагая минимальное необходимое давление.
- Revanesse® Contour™ XL и поставляемые с ним иглы предназначены для однократного использования. Не используйте их повторно. При повторном использовании существует риск возникновения инфекции или распространения заболеваний, передающихся через кровь.
- Препарат должен находиться при комнатной температуре в течение 30 минут перед инъекцией.
- Глубина инъекции определяется врачом, выполняющим процедуру, и зависит от выраженности

морщин/депрессии и степени предполагаемой коррекции.

- Если кожа приобретает белый цвет (бледнеет), инъекция должна быть немедленно прекращена. Кожу в области инъекции нужно массировать до возвращения ее естественного цвета.
- Перед инъекцией нужно надавить на поршень шприца до появления маленькой капли на конце иглы.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Revanesse® Contour™ XL нельзя вводить в область, содержащую другой филлер, так как в настоящее время нет клинических данных о возможных в таком случае реакциях.
- Revanesse® Contour™ XL нельзя вводить в область, содержащую перманентный филлер или имплантат.
- Производные гиалуроновой кислоты, как известно, несовместимы с четвертичными аммониевыми солями, такими как хлорид бензалкония. Убедитесь, что Revanesse® Contour™ XL не контактирует с этим веществом или каким-либо инструментом, вступившим с ним в контакт.
- Revanesse® Contour™ XL нельзя использовать для увеличения молочных желез, а также вводить в кости, сухожилия, связки и мышцы.
- К области инъекции не стоит прикасаться в течение 12 часов после введения препарата, также следует оберегать ее от длительного воздействия солнечного света, ультрафиолетового излучения, слишком низких или высоких температур.
- Пока не пройдут первоначальные отек и покраснение, не подвергайте область введения препарата действию очень высокой (например, в солярии и при принятии солнечных ванн) или очень низкой температуры.
- Если раньше у Вас на лице появлялись герпетические высыпания, существует риск возникновения повторных высыпаний в месте уколов иглой.
- Прием аспирина, нестероидных противовоспалительных препаратов, витамина E St. John's Wort или других схожих препаратов перед проведением процедуры может увеличить риск развития гематомы или кровотечения в месте инъекции.
- Для минимизации рисков возможных осложнений данный препарат должен использоваться только медицинскими специалистами, которые имеют соответствующую подготовку и опыт, а также обладают знаниями в области анатомии участка вокруг места инъекции.
- Медицинским специалистам рекомендуется обсудить с пациентами все потенциальные риски инъекций в мягкие ткани до начала лечения, а также разъяснить пациентам признаки и симптомы возможных осложнений.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Убедитесь в том, что герметичность упаковки не была нарушена и стерильность препарата сохранена. Проверьте срок годности препарата перед использованием. Данный продукт предназначен только для однократного использования; не используйте его повторно. При повторном использовании существует риск возникновения инфекции или распространения заболеваний, передающихся через кровь.

- Введение препарата в сосудистую систему может привести к эмболии, закупорке сосудов, ишемии или инфаркту.
- Были зарегистрированы редкие, но серьезные побочные явления, связанные с попаданием наполнителей мягких тканей в сосуды при проведении инъекции, в их числе: временное или постоянное ухудшение зрения, слепота, ишемия головного мозга или кровоизлияние в мозг, приводящие к инсульту, некрозу кожи и повреждению основного строения лица.
- Если у пациента наблюдается какой-либо из следующих симптомов: изменение зрения, признаки инсульта, побледнение кожи или необычная боль во время или вскоре после процедуры — следует немедленно прекратить инъекцию.
- При попадании препарата внутрь сосуда пациенты должны получить оперативную медицинскую помощь и при возможности их должен осмотреть соответствующий медицинский специалист.

При лечении пациентов с аутоиммунными заболеваниями, ВИЧ, СПИД или получающих иммунотерапию следует соблюдать особую осторожность, так как в этой группе повышен риск развития нежелательных явлений.

ПРИМЕЧАНИЕ: Правильная техника проведения инъекции определяет успех лечения и степень удовлетворённости пациента его результатом. Revanesse® Contour™ XL может использоваться только врачом, имеющим право осуществлять лечебную деятельность в соответствии с местным законодательством.

Градуировка шприца не является абсолютно точной и может быть использована только в качестве ориентира. Объем необходимого для инъекции препарата должен быть определен визуально и тактильно специалистом, который проводит процедуру.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности указан на каждой индивидуальной упаковке. Хранить при температуре 2°-25° C, избегать попадания прямых солнечных лучей и замораживания.

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Канада

Сообщайте о любых нежелательных явлениях по тел.: (44)02039669787

EU & Other Countries

BİLEŞİMİ

Çapraz bağlı hyalüronik asit 25mg/ml
Fosfat tamponlu serum fizyolojik içerisinde.
[Bütandiol diglisidil eter (BDDE) ile çapraz bağlı].

AÇIKLAMA

Revanesse® Contour™ XL sentetik kökenli, renksiz, kokusuz, şeffaf ve sulu bir jeldir. Jel, kullanıma hazır dolu tek kullanımlık bir enjektör içerisinde saklanır. Her kutu bir adet 10ml Revanesse® Contour™ XL enjektörü içerir.

UYGULAMA KAPSAMI / ENDİKASYONLAR

Uygulama: Orta ila derin yüz kırışıklıkları.

Tıbbi Endikasyonlar: Ürünler, yumuşak dokuda lipoatrofi / lipodistrofi nedeniyle kaybedilen hacmin geri kazanılması ve/veya patolojik kökenli veya travma sonrası kontur eksikliklerinin ve anatomi deformatitelerin düzeltilmesi için endike olan bir hyalüronik asit jelinden oluşan, boşluk doldurucu ve dokuyu yeniden yapılandırıcı materyallerdir.

Hedeflenen hastalar, HIV ile ilişkili lipoatrofi ve lipodistrofi gibi yumuşak dokudaki deformitelerin ve kontur eksikliklerinin düzeltilmesini arzu eden hastalardır.

Kozmetik Endikasyon: Revanesse® Contour™ XL dokuya yapılan enjeksiyon yoluyla yüzdeki kırışıklıkların tedavisi, hacmin geri kazandırılması, dudakların dolgunlaştırılması, cildin neminin kazandırılması ve çöküntülerin şekillendirilmesinde endikedir.

BEKLENEN YAN ETKİLER

Hekimler hastaları, her Revanesse® Contour™ XL enjeksiyonu yapıldığında, gecikmiş olarak veya enjeksiyondan hemen sonra olası advers reaksiyonların ortaya çıkabileceği konusunda bilgilendirmelidir. Bu reaksiyonlar, aşağıdakileri içermekle birlikte bunlarla sınırlı değildir:

- Enjeksiyon bölgesinde geçici eritem, şişlik, ağrı, kaşıntı, renk değişikliği veya hassasiyet gibi enjeksiyonla ilgili reaksiyonlar meydana gelebilir. Bu reaksiyonlar bir hafta sürebilir.
- Enjeksiyon bölgesinde nodül veya sertlik oluşması da mümkündür.
- Uygun olmayan enjeksiyon teknigi nedeniyle ürün performansının kötü olması.
- Hyalüronik asit ürünlerinin enjeksiyonları ile glabellar nekroz, apse oluşumu, granülomlar ve aşırı duyarlılık bildirilmiştir. Hekimlerin bu reaksiyonları vaka bazında göz önünde bulundurmaları önem taşır.

Her 1500 tedavide bir, aşırı duyarlılık mahiyetine olduğu düşünülen reaksiyonlar bildirilmiştir. Bunlar, implant bölgesinde uzun süreli eritem, şişlik ve sertlikten oluşmaktadır.

Bu reaksiyonlar, enjeksiyondan kısa bir süre sonra veya 2 - 4 haftalık bir gecikmeden sonra başlamış ve ortalama 2 hafta süren haffi veya orta şiddette reaksiyonlar olarak tanımlanmıştır. Söz konusu reaksiyonlar genellikle kendi kendini sınırlayıcı olup zamanla kendiliğinden düzeler. Bununla birlikte, aşırı duyarlılık tipi reaksiyonları olan hastaların değerlendirme için derhal hekimleriyle iletişime geçmeleri gereklidir. Birden fazla alerjik reaksiyonu olan hastalar tedaviye dahil edilmemelidir.

KONTRENDİKASYONLAR

- Revanesse® Contour™ XL ürününü gözün konturlarına (göz halkalarına veya göz kapaklarına) enjekte etmeyin.
- Hamile veya emziren kadınlara Revanesse® Contour™ XL uygulanmamalıdır.
- Revanesse® Contour™ XL yalnızca intradermal kullanım için uygun olup kan damarlarına enjekte edilmemelidir. Aksi halde tikanma oluşturarak emboliye neden olabilir.
- Hipertrofik skar gelişen hastalara Revanesse® Contour™ XL uygulanmamalıdır.
- Eser miktarda gram pozitif bakteri proteini içerir ve bu tür maddelere alerji öyküsü olan hastalarda kontrendikedir.
- Revanesse® Contour™ XL ürününü hiçbir zaman lazer, yoğun atımlı ışık, kimyasal peeling veya dermabrazyon uygulamalaryla birlikte kullanmayın.
- 18 yaşın altındaki kişilere Revanesse® Contour™ XL uygulanmamalıdır.
- Aknesi ve / veya diğer inflamatuar deri hastalıkları olan hastalara Revanesse® Contour™ XL uygulanmamalıdır.
- Ulaşılamayacak beklenmeli hastalar.
- Otoimmün bozuklukları olan veya immunoterapi almaktan hastalar.
- Birden fazla şiddetli alerjisi olan hastalar.
- Enjeksiyon bölgelerinde veya bu bölgelerin yakınında akut veya kronik deri hastalığı olan hastalar.
- Pihtilaşma kusurları olan veya pihti önleyici tedavi almaktan hastalar.
- Hiyalüronik aside duyarlılığı olan hastalar.

Bir haftadan uzun süreyle devam eden advers inflamatuar reaksiyonları olan hastaların bunu hekimlerine derhal bildirmeleri gereklidir. Bu rahatsızlıklar uygun şekilde (örn. kortikosteroidler veya antibiyotikler ile) tedavi edilmelidir. Diğer tüm advers reaksiyon türleri, doğrudan Revanesse® ürün ailesinin yetkili distribütörune ve / veya doğrudan Prolleinum Medical Technologies Inc. şirketine bildirilmelidir.

UYGULAMA VE DOZ

- Revanesse® Contour™ XL yalnızca yüzdeki kırışıkları doldurmaya yönelik uygun enjeksiyon teknigi konusunda eğitim almış kalifiye hekimler tarafından veya onların doğrudan gözetimi altında enjekte edilmelidir.
- Hastalar, kendilerine uygulama yapılmadan önce cihazın endikasyonları ile kontrendikasyonları ve olası istenmeyen yan etkileri hakkında bilgilendirilmelidir.
- Uygulama yapılacak olan alan iyice dezenfekte edilmelidir. Enjeksiyonu yalnızca steril koşullar altında

yaptığınızdan emin olun.

- Ürünü yavaşça enjekte edin ve gereken en düşük basıncı uygulayın.
- Revanesse® Contour™ XL ve ambalajının içinde bulunan iğneler yalnızca tek kullanımlıktır. Yeniden kullanmayın. Yeniden kullanılırsa enfeksiyon veya kan yoluyla bulaşan hastalık bulaşma riski vardır.
- Ürünü enjekte etmeden önce 30 dakika oda sıcaklığında bekletin.
- Deri beyaz bir renk alırsa (beyazlama) enjeksiyon derhal durdurulmalı ve deri normal rengine dönene kadar bölgeye masaj yapılmalıdır.
- Enjekte etmeden önce, iğnenin ucunda küçük bir damla belirene enjektörün pistonuna kadar bastırın.

ÖNLEMLER

- Revanesse® Contour™ XL hâlihazırda başka bir dolgu ürünü içeren bir bölgeye enjekte edilmemelidir, çünkü olası reaksiyonlara ilişkin klinik veri bulunmamaktadır.
- Revanesse® Contour™ XL kalıcı dolgu veya implant bulunan bir bölgeye enjekte edilmemelidir.
- Hyalüronik asit ürünleri, benzalkonyum klorür gibi kuaterner amonyum tuzları ile bilinen bir uyumsuzluğa sahiptir. Revanesse® Contour™ XL ürününün bu maddeyle veya bu maddeyle temas etmiş tıbbi cihazlarla hiçbir zaman temas etmemesini sağlayın.
- Revanesse® Contour™ XL hiçbir zaman göğüsleri büyütmek veya kemik, tendon, bağ veya kas içine implant uygulaması yapmak için kullanılmamalıdır.
- Enjeksiyondan sonra 12 saat boyunca uygulama yapılan bölgeye dokunmaktan kaçının ve güneş ışığına, UV ışınlarına ve ayrıca aşırı soğuk ve sicağa uzun süre maruz kalmasını önleyin.
- İlk başta oluşan şişlik ve kızarıklık geçene kadar uygulama yapılan bölgeyi yoğun ışıyla (örn. solaryum ve güneşlenme) veya aşırı soğuğa maruz bırakmayın.
- Daha önce yüzünüzde uçuk sorunu yaşadıysanız iğne deliklerinin yeniden uçuk çıkışına katkıda bulunma riski vardır.
- Tedaviden önce aspirin, nonsteroid antiinflamatuar ilaçlar, yüksek dozda sarı kantaron veya E Vitamini takviyeleri veya benzeri ilaçlar kullanıyorsanız bunların enjeksiyon bölgesinde morarma ve kanamayı artrabileceğini göz önünde bulundurun.
- 18 yaş altı veya 65 yaş üstü hastalarda kullanımının güveniliği kanıtlanmamıştır.
- Görünür şekilde hasta olan, bakteriyel veya viral enfeksiyonları olan, gribi veya aktif ateşli olan hastalara semptomları düzelene kadar uygulama yapılmamalıdır.
- Olası komplikasyon risklerini en aza indirmek amacıyla, bu ürün yalnızca uygun eğitime, deneyime sahip ve enjeksiyon bölgesi ve çevresindeki anatomi hakkında bilgi sahibi olan sağlık uzmanları tarafından kullanılmalıdır.
- Uygulayıcı sağlık uzmanlarının, tedaviden önce yumuşak doku enjeksiyonunun tüm olası risklerini hastalıyla konuşmaları ve hastaların olası komplikasyonların belirti ve semptomları hakkında bilgi sahibi olmalarını sağlamaları önerilir.

UYARILAR

Kutunun üzerindeki mührün yırtılmadığını ve sterilitenin bozulmadığını doğrulayın. Ürünün son kullanma tarihinin geçmediğini doğrulayın. Ürün tek kullanımlıktır; yeniden kullanmayın. Yeniden kullanılırsa enfeksiyon veya kan yoluyla bulaşan hastalık bulaşma riski vardır.

- Ürünün damarların içine zerk edilmesi emboliye, damarların tikanmasına, iskemiye veya enfarktüse yol açabilir.
- Yüzde yumuşak doku dolgu maddelerinin intravasküler enjeksiyonu ile ilişkili nadir fakat ciddi yan etkiler bildirilmiş olup bunlar, geçici veya kalıcı görme bozukluğu, körlük, inmeye yol açan serebral iskemi veya beyin kanaması, deri nekrozu ve altındaki yüz yapılarında hasarı içerir.
- Hastada işlem sırasında veya işlemden kısa bir süre sonra görmede değişiklik, inme belirtileri, ciltte beyazlaşma veya olağanüstü ağrı dahil olmak üzere aşağıdaki semptomlardan herhangi biri görülsürse enjeksiyonu derhal durdurun.
- Intravasküler enjeksiyon meydana gelmesi durumunda hastalar, derhal tıbbi yardım almalı ve bir uygulayıcı sağlık uzmanı tarafından değerlendirilmelidir.

Revanesse® ürün ailesi, damarlanması fazla olduğu alanlarda kullanılmamalıdır. Glabella ve burun bölgesi gibi bu alanlarda kullanım, vasküler emboli vakalarına ve oküler damar tikanlığı ile uyumlu semptomlara (örn. körlük) neden olmuştur.

RAF ÖMRÜ VE SAKLAMA

Her ambalajın üzerinde son kullanma tarihi belirtilir. Ürünü 2°-25°C arasında saklayın; doğrudan güneş ışığından koruyun ve dondurmayın.

NOT: Doğru enjeksiyon tekniği, tedavinin başarısı ve hasta memnuniyeti açısından büyük önem taşır. Revanesse® Contour™ XL yalnızca yerel yasalara ve standartlara göre yetkilendirilmiş bir sağlık uzmanı tarafından enjekte edilmelidir. Enjektör üzerindeki derecelendirme kesin değildir ve yalnızca kılavuz olarak kullanılmalıdır. Enjekte edilecek madde miktarı en iyi olarak, kullanıcının görsel ve dokunsal değerlendirmesiyle belirlenir.

ÜRETİCİ

Prolleum Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada

Her tür advers olay bildirimi için telefon numarası: (44)02039669787

EU & Other Countries

التركيبة

محضن الهيالورونيك المرتبط تقاطعياً 25ملجم/مليلتر
 محلول ملحي محذن بالغلوسفات
 [BDDE] (BDDE) مرتبط تقاطعياً ببوتاسيديول ديجليسيديل [إشر]

الوصف

هو جل مائي شفاف عديم اللون والرائحة ذو منشأ اصطناعي. يخزن الجل في Revanesse® Contour™ XL. يخزن الجل في سرنجة معبأة مسبقاً وحيدة الاستعمال. تحتوي كل عبوة على سرنجة 10 ملليلتر. Revanesse® Contour™ XL نطاق الاستعمال / دواعي الاستعمال. الاستعمال: تخفيفات الوجه المتوسطة إلى الحادة. دواعي الاستعمال الطبية: المنتجات هي عبارة عن مواد تسد الفراغات وتعيد بناء الأنسجة، وهي مكونة من جل محض الهيالورونيك الذي يوصى لاستعادة الحجم المفقود من الضمور الشحمي الكلوي/الضمور الشحمي الجزائري أو تصحيح العيوب المحيطية والتتشوهات التشريحية الناشئة عن مرض أو بعد صدمة في الأنسجة الرخوة تستهدف المنتجات المرضي الراغبين في تصحيح العيوب المحيطية والتتشوهات في الأنسجة الرخوة مثل الضمور الشحمي الكلوي والضمور الشحمي الجزائري المرتبط بمرض نقص المناعة البشرية لعلاج تخفيفات الوجه واستعادة الحجم وتكبير الشفاه Revanesse® Contour™ XL دواعي الاستعمال التجميلية: يوصى وترطيب البشرة وتسوية الأجزاء المنخفضة.

الآثار الجانبية المتوقعة

قد تحدث بعض التفاعلات Revanesse® Contour™ XL يجب على الأطباء أن يخبروا المرضى بأنه مع كل عملية حقن لمنتج العكسي المحتملة التي قد تتأخر أو تحدث مباشرة بعد الحقن. وتشمل هذه الآثار على سبيل المثال لا الحصر قد تحدث تفاعلات مرتبطة بالحقن مثل الحمامي المؤقتة أو التورم أو الألم أو الحكة أو تغير اللون أو الم في موضع الحقن. قد تستمر هذه التفاعلات لأسوء واحد.

* من المحتمل أيضاً حدوث تصلب أو ظهور عقيادات في موضع الحقن.
أداء سيء للمنتج بسبب استخدام تقنية حقن غير سليمة.

* نخر الأنسجة ما بين الحاجبين وتكون الخارج والأروام الحبيببة وفرط الحساسية هي أعراض تم الإبلاغ عن حدوثها كلها مع عمليات حقن منتجات حمض الهيالورونيك. من الضروري أن يضع الأطباء هذه التفاعلات في حسابهم على أساس كل حالة على حدة.

تم الإبلاغ عن الحالات التي تعد فرط حساسية بطيئتها في أقل من عملية واحدة من بين كل 1500 عملية علاج. وقد ثالت تلك الحالات من الحمامي والتورم والآلم في موضع التزرع. يدات هذه التفاعلات بعد فترة قصيرة من الحقن أو تأخر لفترة تراوح من أسبوعين إلى 4 أسابيع ووصفت بأنها خفيفة أو متوسطة، واستمرت لمدة أسبوعين في المتوسط. يكون هذا التفاعل عادة محدوداً ذاتياً ويختفي تلقائياً مع الوقت. ومع ذلك، فمن الضروري أن يتصل المرضى الذين يظهر عليهم تفاعلات فرط الحساسية باطلاعهم على الفور لطلب المساعدة. يجب استبعاد المرضى الذين أصيبوا بتفاعلات تحسسية متعددة من هذا العلاج.

موانع الاستعمال

* في محيط العين (داخل دائرة العين أو جفن العين Revanesse® Contour™ XL لا تحقن).
Revanesse® Contour™ XL يجب إلا تعالج السيدات الحوامل أو المرضعات بمنتج.
Revanesse® Contour™ XL مخصص للاستخدام داخل الجلد ويجب إلا يحقن في الأوعية الدموية. قد يتسبب ذلك في انسدادها وقد يؤدي إلى انسداد دموي.

* Revanesse® Contour™ XL يجب إلا يعالج المرضى الذين يعانون من الثديات المتضخمة بمنتج.
يحتوي على مقدار ضئيل من البروتينات البكتيرية موجبة الجرام ويحظر استخدامه مع المرضى الذين لديهم تاريخ من التحسس لمثل هذه المواد.
* أبداً بالاتصال مع لبز أو ضوء نابض شديد أو نقشير كيميائي أو علاجات حك Revanesse® Contour™ XL لا تستخدم الجلد.

* Revanesse® Contour™ XL يجب إلا يعالج الأشخاص تحت سن 18 عاماً بمنتج.
Revanesse® Contour™ XL يجب إلا يعالج الأشخاص الذين يعانون من حب الشباب وأمازون التهابية أخرى في الجلد بمنتج.
* الأشخاص الذين لديهم توقعات بعيدة المدى.
* الأشخاص الذين يعانون من اضطرابات المناعة الذاتية أو يخضعون لعلاج مناعي.
* المرضى الذين يعانون من حساسيات خطيرة متعددة.
* المرضى الذين يعانون من مرض جلدي حاد أو مزمن في مواقع الحقن أو بجوارها.
خلل في التجلط أو الخضوع لعلاج مضاد للتجلط.
* المرضى الذين يعانون من حساسية لحمض الهيالورونيك.

يجب على المرضى الذين يعانون من تفاعلات التهابية عكسية تستمر لأكثر من أسبوع واحد إبلاغ الطبيب بذلك على الفور. يجب علاج هذه الحالات بالطريقة المناسبة (أي: الكورتيكosteroidات أو المضادات الحيوانية). يجب الإبلاغ عن كل أنواع التفاعلات مباشرة Revanesse® و/أو شركة Prolenium Medical Technologies Inc.

الجرعات وطريقة الاستعمال

* أو الإشراف على حقنه إلا الأطباء المؤهلون الذين تم تدريبهم على تقنية Revanesse® Contour™ XL يجب إلا يقوم بحقن الحقن السليم لحسن تجاعيد الوجه.
يجب إخبار المرضى قبل علاجهم بدواعي استعمال الجهاز وموانع استعماله والأثار الجانبية المحتملة غير المرغوب فيها.
لا بد من تعقيم المنطقة المراد علاجها تعقيناً دققاً. احرص على لا تحقن المنتج إلا في بيئة معقمة.
احقن المنتج ببطء واستخدم أقل قدر ضروري من الضغط.
والإبر الواردة معه إلا لمرة واحدة فقط. لا تستخدم المنتج لأكثر من مرة. إذا تم Revanesse® Contour™ XL لا يستخدم استخدام المنتج لأكثر من مرة، فهناك خطر للإصابة بعدوى أو انتقال الأمراض المتنقلة بالدم.
احتفظ بالمنتج في حرارة الغرفة لمدة 30 دقيقة قبل الحقن.
إذا تحول لون البشرة إلى اللون الأبيض (البياض)، فلا بد من إيقاف الحقن على الفور، ولا بد من تدليك المنطقة حتى تستعيد البشرة لونها الطبيعي.
قبل الحقن، اضغط على مكبس السرنجة حتى تظهر قطرة صغيرة عند طرف الإبرة.

الاحتياطات

* في منطقة تحتوي بالفعل على منتج حشو آخر نظراً إلى عدم وجود بيانات سريرية Revanesse Contour™ XL يجب إلا يحقن

متاحة بشأن التفاعلات المحتملة.

* في منطقة يوجد بها حشوة أو جهاز مغروس بصورة دائمة XL[™] Revanesse Contour يجب الابتعاد.

* تشتهر منتجات حمض الهيدالورونيك بعدم توافقها مع أحلاج الألومنيوم الرياعية مثل كلوريد البيزالكونيوم، من فضلك، احرص على أبداً هذه المادة أو الأجهزة الطبية التي لامست هذه المادة XL Revanesse Contour[™] لا يلامس.

* أبداً التكبير الصدر أو لزراعة الأجهزة في العظام أو الأوتار أو الأربطة أو العضلات Revanesse Contour[™] XL يجب الابتعاد.

* ينبغي تجنب لمس المنطقة المعالجة لمدة 12 ساعة بعد الحقن وتجنب التعرض للشمس والأشعة فوق البنفسجية وكذلك البرد.

* القارس والحرارة الشديدة لفترات طويلة.

* ينبغي عدم تعريض المنطقة المعالجة للحرارة الشديدة (مثل الغرف المشمسة وحمام الشمس) أو البرد القارس حتى يزول التورم والأحمرار الأولي.

* إذا عانيت في السابق من فرج البرد في الوجه، فهناك خطر من أن تسمم وخزات الإبرة في ظهور فرج برد آخر.

* في حال استخدام الأسيرين والأدوية المضادة للالتهابات غير الستيرويدية أو نسخة سايت جونز بجرعات عالية من مكممات فيتامين هـ قبل العلاج أو أي أدوية مماثلة، ينبغي الحذر من أن هذه الأدوية قد تزيد من التكدم والتزيف في موضع الحقن لم يثبت بعد آمان استخدام المنتج في المرضى الذين تقل أعمارهم عن 18 عاماً أو تزيد على 65 عاماً.

* يجب الابتعاد المرضي الذين تظهر عليهم علامات المرض بوضوح أو المصايبون بعدوى بكتيرية أو فيروسية أو المصايبون بفيروس الإنفلونزا أو الحمى النشطة بهذا المنتج حتى زوال الأعراض.

* لتقليل مخاطر المضاعفات المحتملة، يجب الابتعاد المرضي الرعاية الصحية الحاصلين على التدريب المناسب ولديهم الخبرة اللازمة وعلى دراية بالبنية التشريحية في موضع الحقن والمنطقة المحيطة به.

* نوصي ممارسي الرعاية الصحية بمناقشة جميع المخاطر المحتملة لحقن الأنسجة الرخوة مع مرضاهن قبل العلاج والتاكيد من دراية المرضي بعلامات المضاعفات المحتملة وأعراضها.

التحذيرات

تأكد من سلامة سداد العبوة من الكسر ودقّة تعقيتها. تأكد من عدم انتهاء تاريخ صلاحية المنتج. لا يستخدم هذا المنتج سوى مرة واحدة؛ فلا يجب عدم استخدامه لأكثر من مرة. إذا تم استخدام المنتج لأكثر من مرة، فهناك خطر للإصابة بعدوى أو انتقال الأمراض المنقولة بالدم.

* قد يؤدي دخول المنتج في الأوعية الدموية إلى الانصمام أو انسداد الأوعية الدموية أو قصور الإمداد الدموي أو الاحتشاء.

* تم الإبلاغ عن أحداث سلبية نادرة، لكنها خطيرة، مرتبطة بالحقن الوريدي لحقن الأنسجة الرخوة في الوجه، وتشمل ضعف

* الرؤية المؤقت أو الدائم والعمى وتقصّ التزوّد الدماغي أو التزيف الدماغي، وهو ما يؤدي إلى السكتة الدماغية وتخرّ البشرة*.

* وتلف بنيات الوجه الأساسية.

* أوقف الحقن على الفور حال ظهور أي من الأعراض التالية على المريض، بما في ذلك التغيرات التي تطرأ على الرؤية أو علامات السكتة الدماغية أو ابيضاض البشرة أو الإحساس باللم غير معتاد في أثناء الإجراء أو بعده بفترة قصيرة.

* يجب أن يتلقى المرضى العناية الطبية على الفور وربما يستلزم الأمر إجراء تقييم من قبل الاختصاصي المناسب للممارس للرعاية الصحية في حال حدوث الحقن داخل الأوعية الدموية.

* في المناطق التي توجد بها الأوعية الدموية بكثافة، فقد أدى استخدام المنتج في Revanesse[™] إلى حدوث حالات انصمام الأوعية الدموية وأعراض تتوافق مع انسداد الأوعية مناطق مثل منطقة ما بين الحاجبين و منطقة الأنف إلى حدوث حملات انصمام الأوعية الدموية وأعراض تتوافق مع انسداد الأوعية الدموية (أي: العمى).

فترقة الصلاحية والتخزين

الصلاحية مبنية على كل عبوة فردية. يخزن المنتج في درجة حرارة تتراوح ما بين 2 - 25 درجة مئوية ولا يعرض لضوء الشمس المباشر والتجميد.

مخلوط: يُعد استخدام تقنية الحقن السليمية مهتماً للغاية لنجاح العلاج ورضا المريض. يجب الابتعاد

سوى ممارسين مؤهلين وفقاً للقوانين والمعايير المحلية Revanesse Contour[™] XL. القيم البيئية على السرنجية غير دقيقة ويجب أن تُستخدم لغايات إرشادية فقط. من الأفضل تحديد مقدار المادة المراد حقنها من خلال التقييم العرقي والممسي للمستخدم.

الشركة المصنعة 
Pollenium Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
Canada, L4G 4C3

يمكنك الإبلاغ عن أي حدث عكسي على رقم الهاتف: 02039669787(44)



Emergo Europe B.V.
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands



MedEnvoy Global B.V.
Prinses Margrietplantsoen
33-Suite 123
2595 AM The Hague
The Netherlands

PROLLENIUM®
MEDICAL TECHNOLOGIES INC

T: 1.866.353.3015 | F: 1.866.876.6716
T: 905.508.1469 (local) | F: 905.508.6716 (local)
E: info@prollenium.com | www.prollenium.com