
REVANESSE®

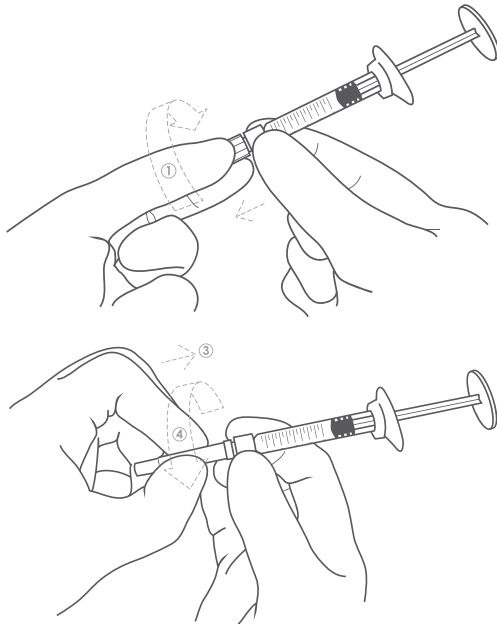
PURE™

Instructions for Use
Gebrauchsanweisung
Mode d'Emploi
Istruzioni per l'Uso
Instrucciones de Uso
Instruções de Uso
Οδηγίες χρήσης
Инструкции за употреба
Instructiuni 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
使用説明書
Инструкция по
применению
Kullanma Kılavuzu
تَعْلِيمَاتُ الْاسْتِعْمَالِ

Table of Contents:

Assembly of Needle to Syringe.....	3
Canada & Rest of the World.....	8
English (en).....	8
Français (fr).....	10
Español (es).....	12
Русский (ru).....	14
中文 (zh).....	16
EU.....	18
English (en).....	18
Français (fr).....	20
Deutsch (de).....	22
Italiano (it).....	24
Español (es).....	26
Português (pt).....	28
Ελληνικά (el).....	30
български (bg).....	32
Română (ro).....	34
Polski (pl).....	36
Český (cs).....	38
Svenska (sv).....	40
Norsk (no).....	42
Dansk (da).....	44
Nederlands (nl).....	46
Magyar (hu).....	48
Eesti (et).....	50
Suomi (fi).....	52
Latviešu (lv).....	54
Lietuvių (lt).....	56
Malti (mt).....	58
Slovenský (sk).....	60
Slovenščina (sl).....	62
Русский (ru).....	64
Türkçe (tr).....	66
عربى (ar).....	68
Symbols.....	70
Contact.....	74



ASSEMBLY OF NEEDLE TO SYRINGE:

1. Remove needle guard cap and unscrew the glass syringe end cap.
2. Firmly grip the glass syringe Luer-lock with thumb and forefinger.
3. Align the needle to the glass syringe Luer-lock.
4. Hold the glass syringe still and rotate the needle until it is tightly affixed.
5. Immediately prior to injection, remove needle guard by pulling forward (do not rotate).

ASSEMBLAGE DE L'AIGUILLE À LA SERINGUE:

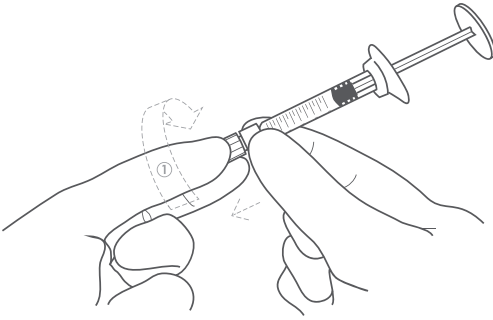
1. Retirez le capuchon de protection de l'aiguille et dévissez le capuchon d'extrémité de la seringue en verre.
2. Saisissez fermement la seringue en verre Luer-lock avec le pouce et l'index.
3. Alignez l'aiguille sur la seringue en verre Luer-lock.
4. Tenez la seringue en verre immobile et faites pivoter l'aiguille jusqu'à ce qu'elle soit bien fixée.
5. Immédiatement avant l'injection, retirez la protection-aiguille en tirant vers l'avant (ne pas tourner).

AUFSATZ DER NADEL AUF SPRITZE:

1. Entfernen Sie die Nadelschuttkappe und schrauben Sie die Endkappe der Glasspritze ab.
2. Fassen Sie die Glasspritze Luer-Lock mit Daumen und Zeigefinger fest an.
3. Richten Sie die Nadel auf den Luer-Lock der Glasspritze aus.
4. Halten Sie die Glasspritze ruhig und drehen Sie die Nadel, bis sie fest sitzt.
5. Entfernen Sie unmittelbar vor der Injektion den Nadelschutz, indem Sie ihn nach vorne ziehen (nicht drehen).

MONTAGGIO DELL'AGO SULLA SIRINGA:

1. Rimuovere il cappuccio di protezione dell'ago e svitare il cappuccio terminale della siringa di vetro.
2. Afferrare saldamente la siringa di vetro Luer-lock con pollice e indice.
3. Allineare l'ago alla siringa di vetro Luer-lock.
4. Tenere ferma la siringa di vetro e ruotare l'ago fino a fissarlo saldamente.
5. Immediatamente prima dell'iniezione, rimuovere la protezione dell'ago tirando avanti (non ruotare).



MONTAJE DE LA AGUJA EN LA JERINGA:

1. Retire la tapa protectora de la aguja y desenrosque la tapa del extremo de la jeringa de vidrio.
2. Agarre firmemente la jeringa de vidrio Luer-lock con el pulgar y el índice.
3. Alinea la aguja con la jeringa de vidrio Luer-lock.
4. Mantenga la jeringa de vidrio quieta y gire la aguja hasta que esté bien fijada.
5. Inmediatamente antes de la inyección, retire el protector de la aguja tirando hacia adelante (no gire).

MONTAGEM DE AGULHA DA SERINGA:

1. Retire a proteção da agulha e desenrosque a tampa de vidro da extremidade da seringa.
2. Segure firmemente na seringa de vidro Luer-lock com o polegar e o indicador.
3. Alinhe a agulha com a seringa de vidro Luer-lock.
4. Segure a seringa de vidro ainda e rode a agulha até ficar bem fixada.
5. Immediatamente antes de injeção, retire a proteção da agulha puxando para a frente (não rodar).

ΣΥΝΑΡΜΟΛΟΓΗΣΗ ΤΗΣ ΒΕΛΩΝΑΣ ΣΤΗ ΣΥΡΓΙΓΑ:

1. Αφορέστε το προπατετικό καπάκι της βελώνας και ξεβιδώστε το καπάκι στο άκρο της σύργιγας.
2. Πάστε καλά τη γυάλινη σύργιγα Luer-Lock με τον αντίχειρα και τον δεξιότη.
3. Ευθυγραμμίστε τη βελώνα με τη γυάλινη σύργιγα.
4. Κρατήστε ακίνητη τη γυάλινη σύργιγα και περιτρέψτε τη βελώνα μέχρι να στερεωθεί γερά.
5. Μέμπετε πριν από την έσοδο, αφορέστε το προπατετικό βελώνας τραβώντας το ευθεία μπροστά (χωρίς να το περιτρέψετε).

СГЛОБЯВАНЕ НА ИГЛАТА КЪМ СПРИНЦОВКАТА:

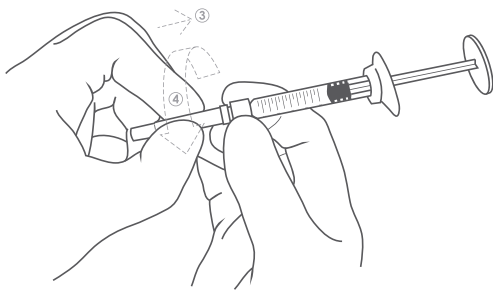
1. Свалете капачката на предизпителя на иглата и разийте крайната капачка на стъклена спринцовка.
2. Хванете здраво Luer-lock компонента на стъклена спринцовка с палец и показалец.
3. Подправете иглата към Luer-lock компонента на стъклена спринцовка.
4. Задържте стъклена спринцовка неподвижно и завъртете иглата, докато се закрият стабилно.
5. Точни преди инжектирането свалете на предизпителя на иглата, като го издръжате напред (не го върнете).

MONTAREA ACULUI LA SERINGĂ:

1. Îndepărtați capacul de protecție al acului și desfășurați capacul extern al seringii.
2. Prindeți ferm adaptorul Luer Lock al seringii din sticla folosind degetul mare și arătătorul.
3. Aliniați acul cu adaptorul Luer Lock al seringii din stică.
4. Trineți nemîncăseră seringa din stică și rotați acul până când este perfect strâns.
5. Chiar înainte de injectare, scoateți protecția acului trăgând-o spre față (nu o roțiți).

MONTAŽ IGŁY NA STRZYKAWCE:

1. Usunąć zatyczkę osłony igły i odkręcić zatyczkę końcową szklanej strzykawki.
2. Kciukiem i palcem wskazującym mocno chwycić złącze luer-lock szklanej strzykawki.
3. Zrównać igłę ze wskazaniem złącza luer-lock szklanej strzykawki.
4. Trzymać szklaną strzykawkę w bezruchu i obracać igłę do momentu, gdy będzie przymocowana.
5. Bezpośrednio przed wstrzyknięciem usunąć osłonę igły poprzez pociągnięcie jej (nie obracaj).



NASAZENÍ JEHLY DO STŘÍKAČKY:

1. Sejměte koncovku jehly a odšroubujte koncovku skleněně stříkačky.
2. Palcem u ukazováčkem pevně uchopte adaptér Luer-lock skleněně stříkačky.
3. Vyrovnajte jehlu s adaptérem Luer-lock skleněně stříkačky.
4. Nehybně držte skleněnou stříkačku a otáčejte jehlu, dokud nebude pevně držet.
5. Tažením směrem dopředu sejměte těsně před vstřiknutím chránič jehly (neotáčejte jím).

MONTERING AV NÅL PÅ SPRUTA:

1. Ta bort näskyddets lock och skruv om glassprutans åndlock.
2. Fatta ett städtig tag i glassprutans luerlock med tummen och pekfingret.
3. Rikta in nälen mot glassprutans luerlock.
4. Håll glassprutan stilla och vrid nälen tills den sitter ordentligt fast.
5. Omedelbart före injektionen ska näskyddet tas bort genom att dra det framåt (vrid inte).

MONTERING AV NÄLEN PÅ SPRÖJTNEN:

1. Fjern kanylebeskyttelseshatten og skru på endelokket på glassprøyten.
2. Ta et fast grep om glassprøytnens luer-lås med tommel og pekefinger.
3. Rett inn nälen mot glassprøytnens luer-lås.
4. Hold glassprøyten i ro og roter nälen til den sitter godt fast.
5. Umiddelbar før injeksjonen fjernes kanylebeskytelsen ved å trekke den fremad (må ikke roteres).

MONTERING AF NÄLEN PÅ SPRØJTNEN:

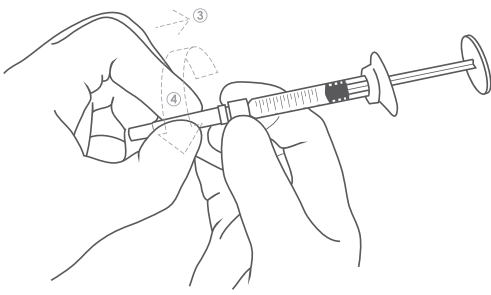
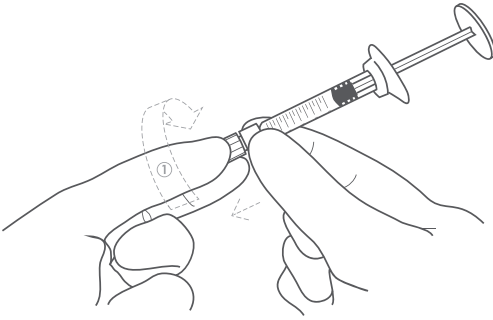
1. Fjern nälebeskyttelseshatten, og skru glassprøytnens endehætte af.
2. Tag godt fat i glassprøytnens luer-lock med tommel og pegefinger.
3. Justér nählen i glassprøytnens luer-lock.
4. Hold glassprøyten stille, og drej nälen, indtil den sidder godt fast.
5. Fjern nælebeskytten umiddelbart før injektion ved at trække den fremad (må ikke roteres).

MONTAGE VAN NAALD OP INJECTIESPUIT:

1. Verwijder de naaldbescherming en schroef het afsluitdopje van de glazen injectiespuit los.
2. Pak de luer-lock van de glazen injectiespuit stevig vast met duim en wijsvinger.
3. Lijn de naald uit met de luer-lock van de glazen injectiespuit.
4. Beweeg de glazen injectiespuit niet en draai de injectiepenning tot dat deze stevig vastzit.
5. Verwijder vlak voor de injectie de naaldbescherming door deze naar voren te trekken (niet draaien).

A TÜ ÉS A FECSKENDŐ ÖSSZESZERELÉSE:

1. Távolítsa el a tű védőkupakját, majd csavarja le az üvegfecskendő zároskupakját.
2. A hüvelyk- és mutatóujjával határozottan fogja meg az üvegfecskendő Luer-záráját.
3. Igazítása a tűt az üvegfecskendő Luer-zárájához.
4. Tartsa mozdulatlanul az üvegfecskendő, és forgassa a tűt, amíg az szorosan nem rögzül.
5. Közvetlenül az injekció beadása előtt előrefel húzva távolítsa el a tű védőkupakját (ne forgassa el).



NÖELA JA SÜSTLA KOKKUPANEK:

1. Femaldage nöelakaitse kork ja keerake klaassüstla otsakork lahti.
2. Haarake pöörla ja nimetusõmberga kindlalt klaassüstla Luer-lukust.
3. Joondage nöel klaassüstla Luer-lukuga.
4. Hoidke klaassüstlast paigal ja pöörake nöela, kuni see on tugevitatud kinni.
5. Vaheltult enne süstimist eemaldage nöelakaitse seda otse ära tömmates (ärge pöörake).

NEULAN KIINNITÄMINEN RUISKUUN:

1. Poista neulansuojusksen korkki ja irrota lasiruiskun pätykorkki.
2. Tärtu tiukasti lasiruiskun Luer-lukkoon peukalalla ja etusormella.
3. Kohdista neula lasiruiskun Luer-lukkoon.
4. Pidä lasiruiskua paikallaan ja käänna neulaa, kunes se on tiukasti kiinni.
5. Irrota neulansuojus välitölmästä ennen injektiota vettämällä sitä eteenpäin (älä käänna).

ADATOS PIEVINOŠĀ ŠĶIRĒJĀ:

1. Nonjemiet adatos aizsarga vāčutu un noskrīvējet stikla ūjices gala vāciņu.
2. Ar iķšķi un rādītājirkstu stingri satveriet stikla ūjices Luer-lock.
3. Novietojiet adatu pēc stikla ūjices Luer-lock.
4. Turiet stikla ūjici nekustīgi un pagrieziet adatu, līdz tā ir cieši nostiprināta.
5. Tieši pirms injekcijas nonjemiet adatos aizsargu velkot uz priekšu (negrieziet).

ADATOS İSTATIMAS İ ŞİRKİT:

1. Niumikite adatos apsaugini dangtelj ir atskrite stiklinio šūrkarto galinį dangtelį.
2. Nykštū ir rodomoju pīrštu tvirtai suimierte stiklinį šūrksto „Luer-lock“ adapteriu.
3. Sulgyvuojokite adatą su stikliniu šūrksto „Luer-lock“ adapteriu.
4. Laikykite stiklinį šūrkštą nejudindami jo su suteke adata, kol ji tvirtai laikysis.
5. Prieš pat injekciją niumikite adatos apsaugu patraukdami ją į priekį (nesukite).

ASSEMBLAĞ Ģ TAL-LABRA MAS-SIRINGA:

1. Nehħi l-ghat u labra tal-proteżjoni tal-labru u holl l-ghat tat-tarf tas-siringa tal-hġieq.
2. Aqbad il-Luer-lock tas-siringa tal-hġieq sew bis-saba' l-kbir u s-saba' l-werrej.
3. Allinja l-labru mal-Luer-lock tas-siringa tal-hġieq.
4. Zommu is-siringa tal-hġieq wieqfa u dawwar il-labru sakemm teħel sew.
5. Immedjatment qabel l-injezzjoni, nehħi l-proteżjoni tal-labru bili tgħid 'il quddiem (iddawwarx).

NASADENIH İHY NA STRIEKAČU:

1. Odpojte viečku ihlovóho chrániča a odskrutkujte koncový uzávěr sklenenej striekačky.
2. Palcem a ukazovákrom rádiom uchopte postušku Luer-lock sklenenej striekačky.
3. Zárovňou ihlu s postuškou Luer-lock sklenenej striekačky.
4. Podržte sklenenuj striekačku v stabilizované polohe a otáčejte ihlu dovedy, kým ju riadne neupevníte.
5. Tahom vpred (nie otáčaním) bezprostredne pred injekčnou aplikáciou odpojte ihlový chránič.

NAMESTITEV IGLE NA BRIZGO:

1. Odstranite pokrovček za zaščito igle in odvijte pokrovček na koncu steklene brizge.
2. S palcem in kazalem trdno primitte steklene brizgo Luer-lock.
3. Iglo poravnajte s stekleno brizgo Luer-lock.
4. Stekleno brizgo držite pri miru in obraćajte iglo, dokler ni tesno pritrjena.
5. Pred injiciranjem odstranite zaščito igle tako, da jo povlečete naprej (ne vrtite).

注射器與針頭組裝:

1. 取下针头保护盖，旋开玻璃注射器端盖。
2. 用拇指和食指牢牢握住玻璃注射器的鲁尔锁。
3. 将针头对准玻璃注射器的鲁尔锁。
4. 稳握玻璃注射器，将针头旋转至紧密位置。
5. 注射前立即通过向前拉动的方式（请勿旋转）取下针头保护盖。

КРЕПЛЕНИЕ ИГЛЫ К ШПРИЦУ:

1. Снимите заднюю крышку защитного колпачка иглы и открутите заглушку шприца.
2. Крепко взвесьте шприц за переднюю часть корпуса с адаптером Люэрса.
3. Совместите резьбу иглы с резьбой адаптера Люэрса.
4. Установите иглу, вращая по часовой стрелке до упора.
5. Непосредственно перед инъекцией, потянув вперед, но не проворачивая, снимите с иглы защитный колпачок.

İĞİNİN ENJEKTÖRE TAKILMASI:

1. İğne muhafazasının başlığını çıkarın ve cam enjektörün ucundaki başlığı çevirerek çakınır.
2. Cam enjektörün Luer kılıklını başparmağınız ve işaret parmağınızda sıkıca kavrayın.
3. İğneyi cam enjektörün Luer kılığıda aynı hızıyla getirin.
4. Cam enjektörü sabit tutarak iğneyi sıkıca yerine oturana kadar döndürün.
5. Enjeksiyon uygulamasından hemen önce iğne muhafazasını one doğru çekerek çakınır (döndürmeyecek).

التركيب الأبرة في المسنحة:

١. انزع غطاء واقي الأبرة واقت الحفاظ الطيفي التجاجي للمسنحة.
٢. أمسك قفل لور للمسنحة التجاجي بإصبعي الإبهام والسبابة.
٣. قم بمحاجة الأبرة إلى قفل لور للمسنحة التجاجي.
٤. حافظ على ثبات المسنحة التجاجية ثم لف الأبرة حتى يتم تثبيتها بإحكام.
٥. قبل الحقن مباشرة، انزع واقي الأبرة بسحبه إلى الأمام (لا تلف).

COMPOSITION

Hyaluronic acid 14mg/ml
In phosphate buffered saline

DESCRIPTION

Revanesse® Pure™ is a colorless, odorless, transparent and aqueous gel of synthetic origin. The gel is stored in a pre-filled disposable syringe. Each box contains two 1.2ml syringes of Revanesse® Pure™ along with up to two sterilized needles.

APPLICATION RANGE / INDICATIONS

Revanesse® Pure™ is a cross linked hyaluronic acid gel that is indicated for the treatment of facial rhytides and lipotrophy by injection into the skin. Implantation life is dependent on depth and location of injection, and averages 4 weeks.

ANTICIPATED SIDE EFFECTS

Physicians must inform patients that with every injection of Revanesse® Pure™ 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.
- The 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® Pure™ into eye contours (into the eye circle or eyelids).
- Pregnant women, or women during lactation should not be treated with Revanesse® Pure™.
- Revanesse® Pure™ 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® Pure™.
- Contains trace amounts of gram positive bacterial proteins, and is contraindicated for patients with a history of allergies to such material.
- Never use Revanesse® Pure™ 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® Pure™.
- Patients with acne and/or other inflammatory diseases of the skin should not be treated with Revanesse® Pure™.
- 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 Prolleum Medical Technologies Inc. directly.

ADMINISTRATION & DOSAGE

- Revanesse® Pure™ 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® Pure™ 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 whitecolor (blanching), the injection should bestopped 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® Pure™ should not be injected into an area that already contains another filler product as there is no available clinical data on possible reactions.
- Revanesse® Pure™ 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® Pure™ never comes into contact with this substance or medical instrumentation that has come into contact with this substance.
- Revanesse® Pure™ 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® Pure™ 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

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

Canada & Rest of the World

COMPOSITION

Acide hyaluronique.....14mg/ml
Dans un tampon phosphate salin

DESCRIPTION

Le Revanesse® Pure™ est un gel incolore, inodore, transparent et aqueux d'origine synthétique. Il est conservé dans une seringue jetable préremplie. Chaque boîte contient deux seringues de Revanesse® Pure™ de 1,2ml ainsi que jusqu'à deux aiguilles stérilisées.

APPLICATIONS / INDICATIONS

Le Revanesse® Pure™ est un gel à base d'acide hyaluronique réticulé, indiqué dans le traitement des rhynques faciales et de la lipodystrophie par injection dans la peau. La durée de l'implantation dépend de la profondeur et de la localisation de l'injection et est en moyenne de 4 semaines.

EFFECTS SECONDAIRES POSSIBLES

Les médecins doivent informer les patients qu'avec chaque injection de Revanesse® Pure™ 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 aînes, 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 dans 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® Pure™ au niveau du contour des yeux (cernes ou paupières).
- Les femmes enceintes ou qui allaient ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Pure™.
- Le Revanesse® Pure™ est exclusivement destiné à un usage intradermique et ne doit en aucun cas être injecté dans un vaisseau sanguin. Toute injection intravasculaire pourrait entraîner une embolie.
- Les patients qui développent des cicatrices hypertrophiques ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.
- 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® Pure™ en conjonction avec un laser, une lumière pulsée intense, un gommage chimique ou des traitements de débridement.
- Les personnes âgées de moins de 18 ans ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Pure™.
- Les patients souffrant d'acné ou de toute autre maladie inflammatoire de la peau ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.
- Les patients aux attentes déraisonnables ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.
- Les patients atteints de maladies auto-immunes ou suivant une immunothérapie ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.
- Les patients souffrant d'allergies multiples et sévères ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.
- 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® Pure™.
- Les personnes souffrant de troubles de la coagulation ou suivant une anticoagulthérapie ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Pure™.
- Les patients allergiques ou sensibles à l'acide hyaluronique ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.

Il est impératif que les patients présentant des réactions inflammatoires indésirables persistent pendant plus d'une semaine en faisant 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 directement signalé au distributeur autorisé de la famille de produits Revanesse® ou à Prolleum Medical Technologies Inc.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIE

- Le Revanesse® Pure™ 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 possibles.
- 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® Pure™ 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.
- 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® Pure™ 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® Pure™ 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'amination quaternaires tels que le chlorure de benzalkonium. Assurez-vous que le Revanesse® Pure™ n'entre jamais en contact avec cette substance ou un instrument médical ayant été en contact avec cette substance.
- Le Revanesse® Pure™ 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 (vêrande, 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'hémorragies et de saignements au niveau de la zone d'injection.
- L'inocuité 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 scellé 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 nous dans le visage ont été rapportés et comprennent une déficience visuelle temporaire ou permanente, la céïte, 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 intravasculaire.

La gamme de produits Revanesse® ne doit pas être utilisée dans des zones à vascularisation élevée. L'application dans de telles zones, comme la glabellae ou le nez, peut causer une embolie et des symptômes vasculaires accompagnés d'occlusion des vaisseaux de l'œil (-3-d., la céïte).

DURETÉ ET CONDITIONS DE CONSERVATION

Une date d'expiration est indiquée sur chaque boîte individuelle. Conserver entre 2 et 25 °C. Protéger le 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® Pure™ 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.

UL FABRICANT

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

COMPOSICIÓN

Ácido hialurónico.....14mg/ml
En tampon fosfato salino

DESCRIPCIÓN

Revanesse® Pure™ es un gel incoloro, inodoro, transparente y acuoso de origen sintético. El gel viene dentro de una jeringa desecharable precargada. Cada caja contiene dos jeringas de 1.2 ml de Revanesse® Pure™, junto con hasta dos agujas esterilizadas.

INTERVALO DE APLICACIÓN/INDICACIONES

Revanesse® Pure™ es un gel de ácido hialurónico reticulado utilizado para llenar las arrugas de la cara que tengan un tamaño mediano o están muy pronunciadas, al inyectarlo en el área media de la dermis. La duración del implante depende de la profundidad y el lugar de la inyección, siendo en promedio de 4 semanas.

EFFECTOS SECUNDARIOS ANTICIPADOS

Los médicos deben informar a los pacientes que cada inyección de Revanesse® Pure™ 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, decoración 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 gláster, 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 deberán ser excluidos del tratamiento.

CONTRAINDICACIONES

- No inyecte Revanesse® Pure™ 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® Pure™.
- Revanesse® Pure™ fue hecho únicamente para uso intradérmico y no debe inyectarse en los vasos sanguíneos. Esto puede causar una occlusión y una embolia.
- Los pacientes que desarrollan cicatrices hipertróficas no deberían utilizar Revanesse® Pure™.
- Contiene trazas de proteínas bacteriales grampositivas y está contraindicado para pacientes con antecedentes de alergias a las mismas.
- Nunca use Revanesse® Pure™ en combinación con tratamientos de láser, luz pulsada intensa, exfoliación química o dermabrasión.
- Los menores de 18 años no deberían utilizar Revanesse® Pure™.
- Los pacientes con acne o otras enfermedades inflamatorias de la piel no deberían utilizar Revanesse® Pure™.
- 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.
- Defecto de coagulación o necesidad de terapia anticoagulante.
- Los pacientes con sensibilidad al ácido hialurónico.

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

ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

- Revanesse® Pure™ sólo deberá 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 posibles 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® Pure™ 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.
- 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® Pure™ no debe inyectarse en un área que contenga otro producto de relleno, ya que no existen datos clínicos sobre las posibles reacciones.
- Revanesse® Pure™ 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® Pure™ nunca entre en contacto con esta sustancia o con un instrumento médico que haya estado en contacto con dicha sustancia.
- Revanesse® Pure™ debería usarse nunca para aumentos mamarios, ni para implantes en huesos, tendones, ligamentos y 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 hinchazón 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 experiencia 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 aparte 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, ceja, 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 gláster 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 protégalo 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® Pure™. 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

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

СОСТАВ

Гиалуроновая кислота.....14мг/мл

В фосфатном буферном растворе

ОПИСАНИЕ

Revanesse® Pure™ это прозрачный гель на водной основе, без цвета и запаха, синтетического происхождения. Гель находится в заполненном одноразовом шприце. В каждой коробке содержится 2 шприца по 1,2мл препарата Revanesse® Pure™ каждый и до 2 стериллизованных.

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ / ПОКАЗАНИЯ

Revanesse® Pure™ представляет собой гель на основе прекрасно связанной гиалуроновой кислоты, который предназначен для заполнения средних и глубоких морщин лица способом инъекции в среднюю часть слоя дермы. Долговечность имплантации зависит от глубины и места инъекции и составляет в среднем от 4 недели.

ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

Лечебный врач обязан сообщить пациенту о том, что при любой инъекции Revanesse® Pure™ 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 прекращая артерия, отек, боль, зуд, бледность или повышенная чувствительность в месте инъекции. Такие реакции могут продолжаться в течение недели.

• Узелки или уплотнения, которые также могут образовываться в области инъекций.

• Низкая эффективность препарата из-за неправильной техники его введения.

• Некроз в глянцевой зоне, формирование абсцесса, развитие гранулем и гиперчувствительность могут быть описаны при проведении инъекций продукта 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 утолщении места введения препарата, которые сохранялись долгое время.

Эти реакции проявлялись в конце 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® Pure™ нельзя вводить в область вокруг глаз (непосредственно вокруг глаза или в веко).

• Revanesse® Pure™ нельзя применять при беременности и лактации.

• Revanesse® Pure™ предназначен только для интэрдермального 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® Pure™.

• Содержит следовые количества грануломатических бактериальных белков, противопоказан пациентам с известными аллергиями на эти материалы.

• Никогда не используйте Revanesse® Pure™ в сочетании с лазерным лечением, интенсивным импульсным излучением, химическим пилингом или дермабразией.

• Лицам моложе 18 лет не стоит применять Revanesse® Pure™.

• Пациентам с акне и/или другими воспалительными заболеваниями кожи не стоит применять Revanesse® Pure™.

• Пациентам с недостижимыми ожиданиями результатов лечения.

• Пациентам с аутоиммунными расстройствами или пациентам, проходящим иммунотерапию.

• 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 получающими антикоагуляционную терапию.

• Пациентам с нарушениями свертываемости крови или получающими 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 производителя Revanesse® и/или в компанию Prolellion Medical Technologies Inc.

СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ И ДОЗИРОВКА

• Revanesse® Pure™ можно использовать только врачи, получившие соответствующую квалификацию и прошедшие обучение по данной 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 дезинфицирована. Убедитесь в том, что процедура проводится в стерильных условиях.

• Медленно вводите препарат, прилагая минимальное необходимое давление.

• Revanesse® Pure™ 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.

• Препаратор должен находиться при комнатной температуре в течение 30 минут перед инъекцией.

• Пациентам с аутоиммунными расстройствами или пациентам, проходящим иммунотерапию.

• Если кожа приобретает белый цвет (бледнет), 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® Pure™ нельзя вводить в область, содержащую другой филлер, так как в настоящее время нет клинических данных о возможных в таком случае реакциях.

• Revanesse® Pure™ нельзя вводить в область, содержащую перманентный филлер или имплантат.

• Производство гиалуроновой кислоты, как известно, несовместимы с четырехугольными аммониевыми солями, такими как хлорид бензалькона. Убедитесь, что Revanesse® Pure™ не контактирует с этим веществом или каким-либо инструментом, вступавшим с ним в контакт.

• Revanesse® Pure™ 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, спичек низких или высоких температур.

• Пока не пройдут первоначальные отек и покраснение, не подвергайте область введения препарата действию очень высокой (например, в солярии и при занятиях солнечных ванн) или очень низкой температуры.

• Если раньше у Вас на лице появлялись герпетические высыпания, существует риск возникновения повторных высыпаний в месте укола иглы.

• При приеме 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.

• Безопасность использования для пациентов в возрасте до 18 лет или старше 65 лет не установлена.

• К пациентам, с явными признаками болезни бактериальных или вирусных инфекций, гриппом или активной/подтвержденной лечением препаратом не применяется до устранения данных симптомов.

• 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 сохранина. 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.

• Быть зарегистрированным врачом также входит в условия при проведении инъекций, в их числе: временные и постоянные улучшения зрения, слепота, именной 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 пациентам должны получить оперативную медицинскую помощь и при возможности их должны осмотреть соответствующий медицинский специалист.

Препаратор Revanesse® не должна использоваться в местах с высокой концентрацией кровеносных сосудов. Зарегистрированы случаи, когда инъекции препарата наполнителем в области носа и гlabelлы приводили к эмболизациям сосудов и симптомам окклюзии глазных сосудов (слепота).

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

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

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

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

ШПРОИЗВОДИТЕЛЬ

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

成分

透明质酸.....14 mg/ml

磷酸盐缓冲生理盐水

性状

Revanesse® Pure™ 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。每盒装有两支 1.2ml 的 Revanesse® Pure™ 注射器，以及最多两个无菌的针头。

适用范围/适应症

Revanesse® Pure™ 是一种交联透明质酸凝胶，经皮下注射，用于治疗面部皱纹和脂肪萎缩。植入寿命取决于注射的深度和位置，平均寿命为 4 周。

预期的副作用

医生必须向患者说明，在每次注射 Revanesse® Pure™ 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块。
- 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、肿胀和硬块。

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。有许多过敏反应的患者不得继续接受注射治疗。

禁忌症

- 切勿将 Revanesse® Pure™ 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® Pure™。
- Revanesse® Pure™ 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® Pure™。
- 本品中含有微量革兰氏阳性细菌蛋白，对此类物质过敏者禁止使用本品。
- 切勿将 Revanesse® Pure™ 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® Pure™。
- 患有痤疮和/或其他皮肤炎症性疾病患者不得使用 Revanesse® Pure™。
- 对治疗效果抱有不期望的患者。
- 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® Pure™ 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® Pure™ 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® Pure™ 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® Pure™ 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® Pure™ 不与此类物质或已经接触过此类物质的医疗器械接触。
- Revanesse® Pure™ 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。
- 目前尚未确定本品适用于 18 岁以下或 65 岁以上患者的的安全性。
- 虽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。产品仅供一次性使用；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有效期日期。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® Pure™ 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

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

COMPOSITION

Hyaluronic acid 14mg/ml
In phosphate buffered saline

DESCRIPTION

Revanesse® Pure™ is a colorless, odorless, transparent and aqueous gel of synthetic origin. The gel is stored in a pre-filled disposable syringe. Each box contains two 1.2ml syringes of Revanesse® Pure™ along with up to two sterilized needles.

APPLICATION RANGE / INDICATIONS

Application: Superficial lines and wrinkles.

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 lipotrophy/lipodystrophy, and/or correction of Pure deficiencies and anatomic deformities of either pathologic origin or after trauma, in soft tissue.

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

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

ANTICIPATED SIDE EFFECTS

Physicians must inform patients that with every injection of Revanesse® Pure™ 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® Pure™ into eye contours (into the eye circle or eyelids).

• Pregnant women, or women during lactation should not be treated with Revanesse® Pure™.

• Revanesse® Pure™ 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® Pure™.

• Contains trace amounts of gram-positive bacterial proteins and is contraindicated for patients with a history of allergies to such material.

• Never use Revanesse® Pure™ 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® Pure™.

• Patients with acne and/or other inflammatory diseases of the skin should not be treated with Revanesse® Pure™.

• 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 Prolleum Medical Technologies Inc. directly.

ADMINISTRATION & DOSAGE

• Revanesse® Pure™ 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® Pure™ 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® Pure™ should not be injected into an area that already contains another filler product as there is no available clinical data on possible reactions.
- Revanesse® Pure™ 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® Pure™ never comes into contact with this substance or medical instrumentation that has come into contact with this substance.
- Revanesse® Pure™ 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 exhibit 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® Pure™ 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

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

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

COMPOSITION

Aide hyaluronique..... 14mg/ml

Dans un tampon phosphate saline

DESCRIPTION

Le Revanesse® Pure™ est un gel incolore, inodore, transparent et aqueux d'origine synthétique. Il est conservé dans une seringue jetable préremplie. Chaque boîte contient deux seringues de Revanesse® Pure™ de 1,2ml ainsi que jusqu'à deux aiguilles stérilisées.

APPLICATIONS / INDICATIONS

Application: Rides et ridules superficielles.

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 Pures et aux déformations des tissus mous qui peuvent notamment être attribuées à la lipoatrophie ou à la lipodystrophie associées au VH.

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

EFFECTS SECONDAIRES POSSIBLES

Les médecins doivent informer les patients qu'avec chaque injection de Revanesse® Pure™ 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 heure.
- Des nodules ou des zones indurées peuvent aussi être observées au site de l'injection.
- Un résultat décevant lié à une mauvaise technique d'injection.
- Une nécrose dans la zone glabrière, 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 et 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 auto-rémodératrices et disparaissent avec le temps. Il est cependant impératif que les patients développant des réactions de type hypersensibilité 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® Pure™ au niveau du contour des yeux (cernes ou paupières).
- Les femmes enceintes ou qui allaient ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Pure™.
- Le Revanesse® Pure™ 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® Pure™.
- Contient des traces de protéine bactériennes à Gram positif. Contre-indiqué pour les patients ayant des antécédents allergiques à ce matériau.
- Ne jamais utiliser le Revanesse® Pure™ en conjonction avec un laser, une lumière pulsée intense, un gommage chimique ou des traitements de démarbassage.
- Les personnes âgées de moins de 18 ans ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Pure™.
- Les patients souffrant d'âcre ou de toute autre maladie inflammatoire de la peau ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.
- Les patients aux attentes déraisonnables ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.
- Les patients atteints de maladies auto-immunes ou suivant une immunothérapie ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.
- Les patients souffrant d'allergies multiples et sévères ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.
- 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® Pure™.
- Les personnes souffrant de troubles de la coagulation ou suivant une anticoagulthérapie ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Pure™.
- Les patients allergiques ou sensibles à l'acide hyaluronique ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Pure™.

Il est impératif que les patients présentant des réactions inflammatoires indésirables pendant plus d'une semaine dans leur partie à traiter doivent être traités de façon appropriée (ex.: corticoïstes ou antibiotiques). Tout autre type de réaction indésirable doit être signalé au distributeur autorisé de la famille de produits Revanesse® ou à ProLumen Medical Technologies Inc.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIE

Le Revanesse® Pure™ 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 ridules 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® Pure™ 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 transmissible 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

- Le Revanesse® Pure™ ne doit en aucun cas être injecté dans une zone qui contient déjà un autre produit de complément étant donné que les interactions et réactions possibles ne sont pas encore connues.
- Le Revanesse® Pure™ ne doit en aucun cas être injecté dans une zone où se trouve déjà un implant ou un produit de complément 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® Pure™ n'est jamais en contact avec cette substance ou un instrument médical ayant été en contact avec cette substance.
- Le Revanesse® Pure™ 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 (vêrande, 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'hérisse labial, sachez qu'il existe un risque que les perforations de l'aiguille provoquent une nouvelle éruption d'hérisse labial.
- Si, avant le traitement, vous avez utilisé de l'aspirine, des anti-inflammatoires non-stéroïdiens, du millépertol, de la vitamine E à forte dose ou des médicaments similaires, sachez que cela peut accroître les risques d'hématoèmes 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 sac 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 complément 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 intravasculaire.

La gamme de produits Revanesse® ne doit pas être utilisée dans des zones à vascularisation élevée. L'application dans de telles zones, comme la globule 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.

REMÉDIAUX: Une technique d'injection appropriée est essentielle au succès du traitement et à la satisfaction des patients. Le Revanesse® Pure™ 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.

DU FABRICANT

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

Signaler tout événement indésirable à, Tél: (44) 0203966978

ZUSAMMENSETZUNG

Hyaluronsäure 14mg/ml
In Phosphat-gepuffter Kochsalzlösung

BESCHREIBUNG

Revanesse® Pure™ ist ein farbloses, geruchloses, durchsichtiges und wässriges Gel synthetischen Ursprungs. Das Gel wird in einer vorgefüllten Einwegsprüse aufbewahrt. Jede Schachtel enthält zwei Röhrchen mit je 1.2ml Revanesse® Pure™ sowie bis zu zweier sterilisierte Nadeln.

ANWENDUNGSBEREICH / INDIKATION

Anwendung: Oberflächliche Linien und Falten.

Medizinische Indikationen: Bei den Produkten handelt es sich um raumfüllende Materialien zur Gewebeveriederherstellung, 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.

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

Kosmetische Indikation: Revanesse® Pure™ 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® Pure™ möglicherweise später oder unmittelbar nach der Injektion Nebenwirkungen auftreten können. Diese umfassen insbesondere:

- Injektionsbezogene Reaktionen, wie z. B. flüchtige Erythemen, Schwellungen, Schmerzen, Juckreiz, Verfärbung und Empfindlichkeit an der Einstichstelle. Diese Reaktionen können bis zu Wochen anhalten.
- Knotenbildungen oder Verhärtungen an der Einstichstelle sind ebenfalls möglich.
- Schlechte Produktleistung wegen falscher Einspritztechnik.
- Nach Injektionen von Hyaluronsäure-Produkten ist über Glabellarektionen, Abszessbildung, Granulome und Überempfindlichkeit berichtet worden. Es ist wichtig, dass Ärzte diese Reaktionen von Fall zu Fall berücksichtigen. Reaktionen, denen angenommen wird, dass sie auf Überempfindlichkeit zurückzuführen sind, wurden nach weniger als einer von 1500 Behandlungen berichtet. Dabei handelt 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 durchschnittlichen Dauer von 2 Wochen beschrieben. Die Reaktion ist typischerweise selbstbegrenzt und verschwindet nach einer gewissen Zeit von selbst. Es ist jedoch unabdingbar, dass Patienten mit einer Überempfindlichkeitsreaktion zur Abklärung sofort einen Arzt aufsuchen. Patienten mit allergischen Mehrfachreaktionen sollten von der Behandlung ausgeschlossen werden.

KONTRAINDIKATIONEN

- Revanesse® Pure™ darf nicht in die Augenregion (und am Auge herum oder in den Augenlidern) gespritzt werden.
- Schwangere oder stillende Frauen sollten nicht mit Revanesse® Pure™ behandelt werden.
- Revanesse® Pure™ 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 hypertrrophe Narben bilden, sollten nicht mit Revanesse® Pure™ behandelt werden.
- Enthält Spuren von Gram-positiven bakteriellen Proteinen und ist bei Patienten mit Allergien gegen diesen Stoff kontraindiziert.
- Revanesse® Pure™ niemals in Verbindung mit Laserstrahlen, intensiv gepulstem Licht, chemischen Peeling- oder Mehrlasionsbehandlungen verwenden.
- Patienten unter 18 Jahren sollten nicht mit Revanesse® Pure™ behandelt werden.
- Patienten mit Akne und/oder anderen entzündlichen Hauterkrankungen sollten nicht mit Revanesse® Pure™ behandelt werden.
- Patienten mit unerrebbaren 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 Cortikosteroiden oder Antibiotika). Alle anderen Arten von Nebenwirkungen sollten direkt dem autorisierten Vertreiber der Revanesse®-Produktfamilie und/oder Prollenium Medical Technologies Inc. Direkt gemeldet werden.

VERABREICHUNG & DOSIERUNG

- Revanesse® Pure™ sollte nur von qualifizierten Ärzten, welche für die sachgemäße Injektionstechniken zum Auffüllen von Gesichtsfalten ausgebildet sind, oder unter deren direkter Aufsicht verarbeitet werden.
- Bevor die Patienten behandelt werden, müssen sie über die Indikation 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 verarbeitet wird.
- Injizierte Sie das Produkt langsam und wenden Sie nur soviel Druck wie unbedingt nötig an.
- Revanesse® Pure™ 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.
- 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 des Einspritzkolbens 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® Pure™ nicht in eine Stelle eingespritzt werden, die bereits ein anderes Fillerprodukt enthält.
- Revanesse® Pure™ nicht in ein Gebiet eingespritzt, das einen Dauerfüller bzw. ein Implantat enthält.
- Hyaluronsäure-Produkte sind bekanntlich unverträglich mit quartären Ammoniumsalzen wie Benzalkoniumchlorid. Bitte sicherstellen, dass Revanesse® Pure™ niemals mit dieser Substanz oder mit medizinischen Instrumenten, die mit dieser Substanz in Kontakt waren, in Berührung kommt.
- Revanesse® Pure™ 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 könnten.
- Falls Sie vor der Behandlung Aspirin, nicht-sterile entzündungshemmende Medikamente, Johanniskraut oder hohe Dosen von Vitamin C, 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 Embolisation oder zum Verschluss von Gefäßen, zu Ischämie oder einem Infarkt führen.
- Es wurden selten, 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.
- Beende Sie die Injektion sofort, wenn ein Patient irgendeines der folgenden Symptome zeigt, einschließlich Veränderungen des Sehvermögens, Anzeichen eines Schlaganfalls, blasse 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 Nasenengegend 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® Pure™ 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.

MIT HERSTELLER

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

Melden Sie unerwünschte Ereignisse an: Tel.: (44) 4029669787

COMPOSIZIONE

Acido ialuronico.....14mg/ml
In tampono fosfato salino

DESCRIZIONE

Revanesse® Pure™ 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 due fiale da 1,2ml di Revanesse® Pure™ insieme a un massimo di due aghi sterilizzati.

USI / INDICAZIONI

Applicazione: Linee e rughe superficiali.

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® Pure™ 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® Pure™ 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 indurimenti sul sito dell'iniezione.
- Prestazioni mediocri del prodotto dovute a una tecnica di iniezione erronea.
- Necrosi globulare, formazione di ascessi, granulomi e ipersensibilità, riportati a seguito di iniezioni di prodotti a base di acido ialuronico. È importante che il medico prende 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

- Non iniettare Revanesse® Pure™ intorno agli occhi (area perioculari o palpebre).
- Donne gravidate o che sono in periodo di allattamento non dovrebbero essere trattate con Revanesse® Pure™.
- Revanesse® Pure™ è designato solo per uso intradermico e non deve essere iniettato nei vasi sanguigni. Ciò potrebbe occluderli e causare unembolia.
- Pazienti che sviluppano cicatrici ipertrofiche non dovrebbero essere trattati con Revanesse® Pure™.
- Contiene tracce di proteine batteriche positive ed è controindicato per pazienti che presentano reazioni allergiche a tale materiale.
- Non usare mai Revanesse® Pure™ in abbinamento a trattamento laser, luce pulsante intensa, peeling chimico o dermoabrasione.
- Non trattare con Revanesse® Pure™ i pazienti di età inferiore a 18 anni.
- Pazienti con acne e/o altre malattie infiammatorie della pelle non dovrebbero essere trattati con Revanesse® Pure™.
- 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.

Pazienti affetti da reazioni infiammatorie avverse che persistono per più di una settimana devono contattare immediatamente il proprio medico. Queste condizioni dovrebbero essere trattate in modo appropriato (per esempio con corticostenoidi 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 Prolleum Medical Technologies Inc.

SOMMINISTRAZIONE E DOSI

- Revanesse® Pure™ 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 trattamenti, devono essere informati sulle indicazioni del dispositivo, sulle controindicazioni e sui potenziali effetti indesiderati.
- L'area sottoposta a trattamento deve essere disinfettata molto accuratamente. Assicurarsi che l'iniezione avvenga in ambiente sterile.
- Iniettare il prodotto lentamente applicando la minima pressione necessaria.
- La confezione di Revanesse® Pure™ 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 eratica.
- Mantenere il prodotto a temperatura ambiente per 30 minuti prima dell'iniezione.
- Se la pelle assume un colore bianco (scolorimento), l'iniezione deve essere immediatamente arrestata e l'area massaggiata fino a quando la pelle non ritorna 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® Pure™ 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® Pure™ 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® Pure™ non venga a contatto con questa sostanza o con strumenti medici che le siano stati a contatto.
- Revanesse® Pure™ 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 rosore 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 che contribuiscono a un'altra eruzione di herpes semplice.
- Tenere presente che l'uso di aspirina, medicine anti-infiammatori non steroidi, estratti di Erba di San Giovanni, sennepi, stimolatori di vasoconstrictori o ad alti 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 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 eratica.

- L'introduzione del prodotto nel sistema vascolare può provocare embolia, occlusione dei vasi, ischemia oppure infarto.
- Reazioni avverse rare, ma gravi, associate all'iniezione intravasolare di filler di tessuto molle nel viso sono riportate e includono disturbi temporanei o permanenti alla vista, cecità, ischemia cerebrale oppure emorragia cerebrale, scatenato 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 intravasolare.

La famiglia di prodotti Revanesse® non deve essere usata su zone che hanno alta vascolarizzazione. L'uso in queste zone come la regione globulare 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® Pure™ va iniettato esclusivamente da un professionista qualificato e in conformità alle norme vigenti.

La gradazione 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

Prolleum Medical Technologies Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Canada

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

COMPOSICIÓN

Ácido hialurónico.....14mg/ml
En tampon fosfato salino

DESCRIPCIÓN

Revanesse® Pure™ es un gel incoloro, inodoro, transparente y acuoso de origen sintético. El gel viene dentro de una jeringa desecharable precargada. Cada caja contiene dos jeringas de 1.2ml de Revanesse® Pure™, junto con hasta dos agujas esterilizadas.

INTERVALO DE APLICACIÓN/INDICACIONES

Aplicación: Líneas y arrugas superficiales.

Indicaciones métricas: 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 lipotrofia/ lipodistrofia y/o la corrección de las deficiencias de contorno y deformidades anatómicas en el tejido blando, ya sea de origen patológico o posteriores a un traumatismo.

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

Indicación cosmética: Revanesse® Pure™ 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.

EFFECTOS SECUNDARIOS ANTICIPADOS

Los médicos deben informar a los pacientes que cada inyección de Revanesse® Pure™ 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 inducción en la zona de la inyección.
- Bajo rendimiento del producto debido a una técnica de inyección no adecuada.
- Se han registrado casos de necrosis glábelar, 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 inducción 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 deberán ser excluidos del tratamiento.

CONTRAINDICACIONES

- No inyecte Revanesse® Pure™ dentro del contorno de los ojos (dentro de las ojeras ni los párpados).
- Las mujeres embarazadas o que están en periodo de lactancia no deberían utilizar Revanesse® Pure™.
- Revanesse® Pure™ fue hecho únicamente para uso intradermico 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® Pure™.
- Contiene trazas de proteínas bacterianas grampositivas y está contraindicado para pacientes con antecedentes de alergias a las mismas.
- Nunca use Revanesse® Pure™ en combinación con tratamientos de láser, luz pulsada intensa, exfoliación química o dermabrasión.
- Los menores de 18 años no deberían utilizar Revanesse® Pure™.
- Los pacientes con acné u otras enfermedades inflamatorias de la piel no deberían utilizar Revanesse® Pure™.
- Los pacientes que tienen expectativas inalcanzables.
- Los pacientes con enfermedades autoinmunes o que están recibiendo immunoterapia.
- Los pacientes que presentan alergías severas múltiples.
- Los pacientes con enfermedades agudas de la piel o crónicas en la zona de la inyección o cerca de ella.
- Defecto de coagulación o necesidad de terapia anticoagulante.
- Los pacientes con sensibilidad al ácido hialurónico.

Los pacientes con reacciones inflamatorias adversas 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 ProLumen Medical Technologies Inc. directamente.

ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

- Revanesse® Pure™ sólo deberá inyectarse bajo la supervisión directa de médicos calificados que han recibido capacitación sobre las técnicas de inyección apropiadas para el llenado de arrugas faciales.
- Antes de tratar a los pacientes, hay que informarles sobre las indicaciones del dispositivo, al igual que las contraindicaciones y los posenciales 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® Pure™ 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.
- 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® Pure™ no debe inyectarse en un área que contenga otro producto de relleno, ya que no existen datos clínicos sobre las posibles reacciones.
- Revanesse® Pure™ 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® Pure™ nunca entre en contacto con esta sustancia o con un instrumento médico que haya estado en contacto con dicha sustancia.
- Revanesse® Pure™ 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 o calor extremos.
- Hasta que la hinchazón 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 están 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 experiencia y la experiencia adecuada 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 temporales 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: cambio 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 glábelar 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® Pure™.

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

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

Informe cualquier evento adverso al Tel: (44) 02039669787

COMPOSIÇÃO

Acido hialurônico..... 14mg/ml
Em solução salina Fosfato tamponada

DESCRIÇÃO

O Revanesse® Pure™ 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 duas seringas de 1.2ml de Revanesse® Pure™ juntas com átus aladas esterilizadas.

ALCANCE DA APLICACÃO / INDICAÇÕES

Aplicação: Linhas superficiais e rugas.

Indicações Médicas: Os produtos são materiais reconstrutores de tecido que preenchem os víncos, compostos de um ácido hialurônico em gel, que é indicado para restauração de volume perdido por lipofatofia / 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, tanto como lipofatofia e lipodistrofia associada ao HIV.

Indicação Cosmética: O Revanesse® Pure™ é indicado para o tratamento de rítides 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® Pure™ 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 temporária 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 glabral; 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 e 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 com o seu médico imediatamente para uma avaliação. Os pacientes com múltiplas reações alérgicas devem ser excluídos do tratamento.

CONTRA-INDICAÇÕES

- Não injetar Revanesse® Pure™ no contorno dos olhos (no círculo do olho ou pálpebras).
 - Mulheres grávidas, ou mulheres que estejam a amamentar não devem ser tratadas com Revanesse® Pure™.
 - Revanesse® Pure™ é destinado apenas para uso intradermral e não deve ser injetado nas veias sanguíneas. Isto pode obstruir e causar um embolismo.
 - Pacientes que desenvolvam cratificação hipertrofica não devem ser tratados com Revanesse® Pure™.
 - Contém traços de quantidade de proteínas de bactérias gram-positivas e é contraindicado para pacientes com história de alergias dessa substância.
 - Nunca use Revanesse® Pure™ em conjunto com laser, luz intensa pulsada, peeling químico ou tratamentos de dembaraçado.
 - Pessoas menores de 18 anos não devem ser tratadas com Revanesse® Pure™.
 - Pacientes com acne e/ou outras doenças inflamatórias da pele não devem ser tratados com Revanesse® Pure™.
 - 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 Prolleinum Medical Technologies Inc. diretamente.

ADMINISTRAÇÃO E DOSAGEM

- Revanesse® Pure™ 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 estériles.
- Injetar o produto lentamente e aplique a menor quantidade necessária de pressão.
- Revanesse® Pure™ é 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 injeta-lo.
- Se a pele ficar branca (branqueamento), a injeção deve ser interrompida imediatamente e a área deve ser massageda até que a pele retorne a sua cor normal.
- Antes de injetar, aperte o embolo da seringa até que uma pequena gota fique visível na ponta da agulha.

PRECAUÇÕES

- Revanesse® Pure™ 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® Pure™ não deve ser injetado numa área onde existe um preenchimento ou implante permanente.
- Produtos com ácido hialurônico têm uma incompatibilidade conhecida com sais de amônio quarternário, tais como cloreto de benzalconio. Certifique-se de que o Revanesse® Pure™ nunca entre em contato com esta substância ou com instrumentação médica que tenha sido contaminada com esta substância.
- Revanesse® Pure™ 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: solarão 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 hematomma 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 ou do 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 certifique-se de que os pacientes têm conhecimento dos sinais e sintomas das possíveis complicações.

AVISOS

Confirme que o seio 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 da visão, cegueira e isquemia ou hemorragia cerebral que podem causar acidente vascular cerebral, necrose cutânea e danos às estruturas subjacentes da face.
- Interruppa a injeção imediatamente se o paciente apresentar um dos seguintes sintomas: alterações na visão, sinus 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. Armazece 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® Pure™ 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

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

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

СЪСТАВ

Хиалуронова киселина 14mg/ml
Въз фосфатно-буфериран физиологичен разтвор

ОПИСАНИЕ

Revanesse® Pure™ е безжевчев, без мириз, прозрачен и воден гел от синтетичен произход. Гелът се съхранява в предварително настъпна спиринкова употреба. Всеки кутия съдържа две спринцовки от 1,2ml Revanesse® Pure™ заедно с две стерилни игли.

ОБХВАТ НА ПРИЛОЖЕНИЕ/ПОКАЗАНИЯ

Приложение: Повърхностни линии и бръчки.

Медицински показания: Продуктите са заместващи пространство тъкани реконструктивни материали, съставени от гел от хиалуронова киселина, който е показван за възстановяване на обема, загубен от липотропия/липодистрофия, и/или за корекция на контурини недостатъци и анатомични деформации от патологичен произход или след травма в мяките тъкани.

Предвидени пациенти за тези, които желат корекция на контурини недостатъци и деформации на мяките тъкани, като липотропия и липодистрофия, свързани с HIV.

Козметични показания: Revanesse® Pure™ е показван за третиране на риди на лицето, възстановяване на обема, улгомягане на устни, хидратиране на кожата и контуриране на въздушните зони след инжеクтиране в тъканиците.

ОЧАВКНИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ

Лекарите трябва да информират пациентите, че при всяко инжеектиране на Revanesse® Pure™ имат потенциални нежелани реакции, които могат да бъдат забавени или да се появят веднага след инжеектирането. Те включват, но не са ограничени до:

- Могат да възникнат реакции, свързани с инжеектирането, като преходна еритема, подуване, болка, сърбек, обезвръщане или чувствителност на мястото на инжеектиране. Тези реакции могат да продължат една седмица.
- На мястото инжеектиране също са възможни възли или възвърдане.

• Недово действие на продукта поради неправилна техника на инжеектиране.

• Глаберализън, некроза, образуване на абцес, гранулами и свъръхчувствителноста са докладвани при инжеектиране на продукти с хиалуронова киселина. Важно е лекарите да вземат предвид тези реакции за всички отдену случаи.

Рекации, за които се счита, че представляват свъръхчувствителност, като докладвани при по-малко от един на сто (1%) случаи на третиране. Те се състоят от предъзначената еритема, подуване и възвърдане на мястото на инжеектирането.

Тези реакции са започнати или малко след инжеектирането, или след закъснение от 2-4 седмици и са описани като леки или умерени, със средна продължителност от 2 седмици. Обвинено то са засегнати с самограпашки и се изтвърждават спонтано с времето. Бързкият тап е наполитено пациентите с реакции от тип свъръхчувствителност да се съвръзат незабавно с лекара си за оценка. Пациентите с множество аллергични реакции трябва да бъдат изключени от третирането.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

• Не инжеектирайте Revanesse® Pure™ в околовличния контур (в околовличния кръг или клепачите).
• Бременност и кърмещи женски трябва да се третират с Revanesse® Pure™.

• Revanesse® Pure™ е предназначена само за интедримарна приложение и не трябва да се инжеектира в кръвноносни съдове. Това може да доведе до запушване и до причини на емболии.

• Пациенти, които са разположени към перифизични болезни, не трябва да се третират с Revanesse® Pure™.

• Съдържа следи от грам-положителни бактериали протеини и е противопоказан за пациенти с анамнеза за алерики към тъкънски материал.

• Никога не използвайте Revanesse® Pure™ заедно с процедурни с лазер, интензивна пулсираща светлина, химически пилинг или дермабразио.

• Лица под 18 години не трябва да се третират с Revanesse® Pure™.

• Пациенти са иди и други въздушни заболявания на кожата не трябва да се третират с Revanesse® Pure™.

• Пациенти с непостижими очаквания.

• Пациенти с автоматизирани заболявания или на имунотерапия.

• Пациенти с множество текущи алерики.

• Пациенти с остра и хронично кожно заболяване на или близо до мястота на инжеектиране.

• 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 получат това незабавно на склероз. Тези състояния трябва да се лекуват по подходящ начин [т.e. с кортикостероиди или антибиотики]. Всички други видове нежелани реакции трябва да се докладват директно на оторизирана дистрибутор на семейството продукти Revanesse® и/или директно на ProLumen Medical Technologies Inc.

ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

• Revanesse® Pure™ трябва да се инжеектира само от или под прекото наблюдение на квалифицирани лекари, които са обучени за правилната техника на инжеектиране за попълване на минимални бръчки.

• Преди третирането пациентите трябва да бъдат информирани за показанията на изделиято, както и за неговите противопоказания и потенциални нежелани странични ефекти.

• Зоната, която ще се третира, трябва да бъде напълно дезинфекцирана. Уверете се, че инжеектирате само при стерилни условия.

• Инжеектираната продукта бавно и прилагайт възможно най-малък натиск.

• Revanesse® Pure™ и иглите, опакован с него, са само за единократна употреба. Не използвайте повторно. Ако се използват повторно, съществува риск от инфекция или пренасяне на болести, предавани по кръвен път.

• Преди инжеектиране оставете продукта на стаяна температура за 30 минути.

• Ако кожата се обезцвети (побелее), инжеектирането трябва да се спре незабавно и зоната да се масажира, докато кожата възърне нормалния си цвет.

• Преди да инжеектирате, натиснете буталото на спринцовката, докато на върха на иглата се появят малка капка.

ПРЕДПАЗНИ МЕРИ

• Revanesse® Pure™ не трябва да се инжеектира в област, която вече съдържа друг филър, тъй като няма налични клинични данни за взаимодействие.

• Revanesse® Pure™ не трябва да се инжеектира в зона, където има постоянен филър или имплант.

• Продуктите с хиалуронова киселина имат известна несъвместимост с кватерниери амониеви соли като бензоконкови линоли, Моли, уверете се, че Revanesse® Pure™ никога не влиза в контакт с това вещества или медицински инструменти, които са били в контакт с това вещество.

• Revanesse® Pure™ никога не трябва да се използва за улгомягане на кости или за имплантация в кост, сухожилие, връзка или мускул.

• Избегвайте да докосвате третираната зона в продължение на 12 часа след инжеектирането и избегвайте 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 интензивен пълнини (напр. соларни и слънчеви бани) или силен студ.

• Ако преди се отради от херпес на лицето, има рисък увръздането с играта до доведе до нова пъпа на херпес.

• Ако сте използвали аспирин, нестероидни противъзпалителни лекарства, жълт кантарин или високи дози добавки с витамин Е или други подобни лекарства преди третирането, имайте предвид, че те могат да засилят появяването и кървенето на мястото на инжеектиране.

• Безопасността на употребата при пациенти под 18 години или над 65 години не е установена.

• Пациенти, които са видели болни, с бактериални или вирусни инфекции, грип или висока температура не трябва да бъдат третирани, докато симптомите им не отзвучат.

• За да се доведат до минимум рисковете от потенциални усложнения, този продукт трябва да се използва само на медицински лица, които имат подходящо обучение, опит и са запознати с анатомията и на около мястото на инжеектирането.

• Препоръчва се медицинските лица да обсъждат всички потенциални рискове от инжеектирането в меки тъкани с пациентите си преди третирането и да се уверят, че пациентите са запознати с признаките и симптомите на потенциалните усложнения.

ПРЕДУПРЕДЕЖДЕНИЯ

Сърце: се, че опакованата на купичка не е нарушена и страничноста не е компрометирана. Уверете се, че продуктът не е с истекъл срок на годност. Продуктът е само за единократна употреба; не използвайте повторно.

Ако се използва повторно, съществува риск от инфекция или пренасяне на болести, предавани по кръвен път, и исхемия или инфаркт.

• Докладвани са редки, но сериозни нежелани събития, свързани с интраваскуларното инжеектиране на мекотъканни филъри в лицето, които включват временно и трайно увръздане на зренето, слепота, церебрална исхемия или мозъчен кръвоизлив, водещи до инсулт, некроза на кожата и увръздане на подлежащите структури на лицето.

• Незадължително се инжеектирането, ако пациентът прояви някой от следните симптоми, включително временни в зоната, признати за инсулт, побоявания на кожата или необичайна болка по време на или малко след процедура.

• Пациентите трябва да получат незабавна медицинска помощ и евентуално оценка от подходящо медицинско лице, ако настъпи интраваскуларно инжеектиране.

Семейството продукт Revanesse® Pure™ не трябва да се използва от зони с висока въздушност. Употребата в такива зони, като областта на глабелата и носа, е доведжала до случаи на съдова емболизация и симптоми, свързани с окупация на оклюзия на окън съд (т.e.: слепота).

СРОК НА ГОДНОСТ И СЪХРАНЕНИЕ

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

ЗАБЕЛЕЖКА: Правилната техника на инжеектиране е от решаващо значение за успеха на третирането и у доволетвореността на пациент. Revanesse® Pure™ трябва да се инжеектира само от практикуващ лекар, квалифициран согласно местните закони и стандарти.

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

■ ПРОИЗВОДИТЕЛ

ProLumen Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4K3, Канада

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

COMPOZIȚIE

Acid hialuronanic.....14mg/ml

In soluție salină tamponată cu fosfat

DESCRIERE

Revanesse® Pure™ este un gel incolor, inodor, transparent și apoi de origine sintetică. Gelul se păstrează într-o seringă preplumată de unică folosință. Fiecare cutie conține două seringe de 1,2ml de Revanesse® Pure™ împreună cu pâna la două aciile sterile.

DOMENIU DE APLICARE/INDICAȚII

Aplicare: Linii fine și riduri superficiale.

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

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

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

REAȚII ADVERSE PREVIZIBILE

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

- Pot apărea reacții legate de injectare, cum ar fi eritemzuza, umflare, durere, mărcărime, decolorare sau sensibilizare la locul injectării. Aceste reacții pot dura o săptămână.

- De asemenea, pot apărea noduli sau indurăție la locul injectării.

- Performanța slabă a produsului din cauza faptului de a interfeța necorespunzătoare.

- S-a raportat necroza glabellară, formarea de abcese, granuloame și hipersensibilitatea în urma injecțiilor cu produse cu acid hialuronanic. Este important ca medici să îl consideră 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 usoare sau moderate, cu o durată medie de 2 săptămâni. De obicei, această reacție dispare 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 alegice multiple trebuie excluși de la tratament.

CONTRAINDICATII

- Nu injectați Revanesse® Pure™ înconjurul ochilor (în cercul ochiului sau pleoape).

- Femeile însârnică sau femeile care alăptează nu trebuie tratate cu Revanesse® Pure™.

- Revanesse® Pure™ este destinație numai utilizării intradermice și nu trebuie injectat în vasele de sânge. Poate provoca ocluzii și cauza o embolie.

- Pacienții care dezvoltă cicatrici hipertrófice nu trebuie tratați cu Revanesse® Pure™.

- Contine uree de proteine bacteriene gram-positiv și este contraindicat pacienților cu antecedente de alergie la un astfel de material.

- Nu utilizăți Revanesse® Pure™ împreună cu tratamente cu laser, lumină intens pulsată, peeling chimic sau dermabroazie.

- Persoanele sub 18 ani nu trebuie tratate cu Revanesse® Pure™.

- Pacienții cu acne și/sau alte boala inflamatorie ale pielii nu trebuie tratați cu Revanesse® Pure™.

- Pacienții cu atopia și neralezie.

- Pacienții cu tulburări autoimune sau tratați cu imunoterapie.

- Pacienții cu alergii severe multiple.

- Pacienții cu boala acută sau cronica a pielii la locurile de injectare sau în apropierea acestora.

- Pacienții cu defecte de coagulare sau tratați terapie cu anticoagulaante.

- Pacienții cu sensibilitate la acid hialuronanic.

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 antibiotic). Toate celelalte tipuri de reacții adverse trebuie raportate direct către distribuitorul autorizat al familiei de produse Revanesse® și/sau direct către Prolleinum Medical Technologies Inc.

ADMINISTRARE SI DOZARE

- Revanesse® Pure™ 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 nedorițe.

- Zona de tratat trebuie dezinfecțată temeinic. Asigurați-vă că injectați numai în condiții sterile.

- Injectați produsul imediat și aplicați cea mai mică presiune necesară.

- Revanesse® Pure™ și acelă ampolă cu acesta sunt de unică folosință. Nu reutilizați. Dacă se reutilizează, există riscul de infecție sau de transmitere a bolilor transmise prin sângel.

- Păstrați produsul la temperatura camerei timp de 30 de minute înainte de injectare.

- Dacă pielea devine albă (albină), injectarea trebuie opriță imediat și zona trebuie masată până când pielea revine la culoarea normală.

- Înainte de injectare, apăsați pe pistonul seringăi până când se vede o picătură mică în vârful acului.

PRECAUȚII

- Revanesse® Pure™ nu trebuie injectat într-o zonă care conține deja un alt produs de umplere, deoarece nu există date clinice disponibile posibile reacții.

- Revanesse® Pure™ nu trebuie injectat într-o zonă în care există un material de umplere permanent sau un implant de benzoniu. Vă rugăm să vă asigurați că Revanesse® Pure™ nu intră niciodată în contact cu această substanță sau cu instrumentele medicale care au intrat în contact cu această substanță.

- Revanesse® Pure™ nu trebuie utilizat niciodată pentru mărirea sănilor sau pentru implantare în os, tendon, ligament sau mușchi.

- Evitați atingeră zona tratată 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 ati suferi 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 altă medicamente similară, trebuie să stăti că aceste pot crește variația și sangerează la locul injectării.

- Siguranța utilizării la pacienții cu vârstă sub 18 ani sau peste 65 de ani nu a fost stabilită.

- Pacienții care sunt vizibili bolnavi, cu infecții bacteriene sau virale, gripe sau febră activă nu trebuie tratați până la dispariția simptomelor.

- Pentru a minimiza riscurile de complicații posibile, acest produs ar trebui să fie utilizat numai de către cadrele medicale care să pregătească adevarat, experiență și cunoaște anatomia de la locul de injectare și din jurul acestuia.

- Cadrele medicale sunt incurate să discute cu pacienții lor înainte de tratament despre toate risurile posibilele de injectare și rezultatelor morii și să se asigure că pacienții sunt conștienți de semnele și simptomele posibilelor complicații.

AVERTISMENTE

Asigurați-vă că sigilul 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 sănge.

- Introducerea produsului în sistemul vascular poate duce la embolizare, ocluzie a vaselor, ischemie sau infarcț.

- 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 permanentă, orbire, ischemie cerebrală sau hemoragie cerebrală, care duc la accident vascular cerebral, necroza a pielii și leziuni ale structurilor faciale subiacente.

- Oprită 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 loc de injectare intravasulară.

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

PERIOADA DE PĂSTRARE SI DEPOZITARE

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

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

Gradul 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.

UL PRODUCĂTOR

Prolleinum Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Canada

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

SKŁAD

Kwas hialuronowy 14mg/ml
Woli fizjologicznej buforowanej fosforanami

OPIS

Preparat Revanesse® Pure™ jest bezbarwnym, bezwonnym, przezroczystym wodnym zellem pochodzenia syntetycznego. Źel jest przechowywany w ampułkach z tworzywem jednorazowego użytku. Każde opakowanie zawiera dwie strzykawki o pojemności 1,2ml z preparatem Revanesse® Pure™ i maksymalnie dwie wsterylizowane igły.

ZAKRES STOSOWANIA / WSKAZANIA

Zastosowanie: Powiększanie brzuszy i zmarszczek

Wskazania medyczne: produkty są wypełniającymi przestrzeń materiałami do rekonstrukcji tkanek składających się z kwasem hialuronowym wskazanego do przywracania objętości utraconej w wyniku lipotropu/lipodystrofii i/lub korekcji ubytków konturu i zmieszań anatomicznych pochodzenia patologicznego lub poważnego w tkankach miękkich.

Docelowymi pacjentami są osoby pragnące skorygować niedobory konturu i zniekształcenia tkanek miękkich, takich jak lipotropu i lipodystrofia związane z HIV.

Wskazane kosmetyczne: preparat Revanesse® Pure™ jest wskazywany do leczenia zmarszczek twarzy, przywracania objętości, powiększania ust, nawilżania skóry i konturowania zagłębień poprzez wstrykiwanie do tkanek.

PRZEWIDYWANE SKUTKI UBOCZNE

Lekarze muszą poinformować pacjentów, że przy każdym wstrzyknięciu preparatu Revanesse® Pure™ mogą wystąpić potencjalne działania niepożądane, które mogą pojawić się z opóźnieniem lub bezpośrednio po wstrzyknięciu. Objejmują one m.in.:

- Możliwość wystąpienia reakcji związanych z wstrzyknięciem, takich jak przejściowy rumien, obrzęk, ból, swędzenie, odparwanie lub tkałość w miejscu wstrzyknięcia. Takie reakcje mogą utrzymywać się przez tydzień.

W miejscu wstrzyknięcia mogą wystąpić również guzki lub stwardnienia.

• Stabele działaniu produktu spowodowane niewłaściwą techniką wstrzyknięcia.

Zgłoszono martwicę gładziową, powstawanie ropni, ziarniaków i nadwrażliwości po wstrzyknięciach produktów zawierających kwas hialuronowy. Ważne, aby lekarze uwzględniali te reakcje indywidualnie dla każdego przypadku.

Reakcje uznawane za nadwrażliwość zgłoszono w mniej niż jednym przypadku na 1500 zabiegów. Objejmowały one przedstawiający się rumień, obrzęk i stwardnienie w miejscu wszczepu.

Te reakcje pojawiały się wkrótce po wstrzyknięciu lub po 2–4 tygodniach i były opisywane jako lagodne lub umiarkowane, trwające średnio 2 tygodnie. Zawijająca takie reakcje mają charakter samoogniwiący i ustępuje samostoić z czasem. Konieczne jest jednak, aby pacjenci z reakcjami z nadwrażliwością natychmiast skontaktowali się z lekarzem w celu dokonania oceny. Z leczenia należy wykluczyć pacjentów z licznymi reakcjami alergicznymi.

PRZECIWWSKAZANIA

• Nie wstrzykiwać preparatu Revanesse® Pure™ w okolicę oczu (wozku oczu lub w powieki).

• Preparat Revanesse® Pure™ nie należy stosować u kobiet w ciąży ani karmiących piersią.

• Preparat Revanesse® Pure™ jest kontraindycja do stosowania śródskórznego i nie wolno go wstrzykiwać do naczyń krwionośnych. Może to spowodować zamknięcie naczyń krwionośnych i wywołać zatrut.

• Preparat Revanesse® Pure™ nie należy stosować u pacjentów, u których rozwinęły się złe blizny pozostałe.

• Preparat zawiera śluzowe białki bakterii Gram-dodatniczych i jest przezwlekłoszczany u pacjentów z alergią na taki materiał w żywiole.

• Nie wolno używać preparatu Revanesse® Pure™ w połączeniu z laserem, intensywnym światłem pulsacyjnym, peelinguami chemicznymi lub zlepakami dermabrazji.

• Preparat Revanesse® Pure™ nie należy stosować u osób w wieku poniżej 18 lat.

• Preparat Revanesse® Pure™ 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 ożarem lub przewlekłą chorobą skóry w miejscach wstrzyknięcia lub w ich pobliżu.

• Pacjenci z zaburzeniami krzepnięcia krwi w trakcie leczenia przeciwprzakrwopowęgowego.

• Pacjenci z nadwrażliwością na kwas hialuronowy.

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

PODAWANIE I DAWKOWANIE

• Preparat Revanesse® Pure™ powinien być wstrzykiwany wyłącznie przez lub pod bezpośredniem nadzorem wykwalifikowanych lekarzy przeszkołonych w zakresie prawidłowej techniki wstrzyknięcia w celu wypełniania zmarszczek na twarzy.

• Pacjenci powinni zostać przed rozpoczęciem leczenia poinformowani o wskazaniach do stosowania wyrobu, przezwlekłoszczania do jego stosowania oraz ewentualnych niepożądanych skutków ubocznych.

• Powierzchnia poddawana zabiegowi musi zostać dokładnie zdezynfekowana. Wstrzyknięcie należy wykonywać wyłącznie w sterylnych warunkach.

• Wstrzyknięty produkt powoli i wywierając jak najmniejszy nacisk.

• Preparat Revanesse® Pure™ i dawkowane 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 przewróć wstrzykwanie i masować miejsce, aż skóra odzyska normalną barwę.

• Przed wstrzyknięciem naciśnaczą 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® Pure™ nie należy wstrzykiwać w miejscu, w którym znajduje się już inny produkt wypełniający.

• Preparat Revanesse® Pure™ nie należy wstrzykiwać w miejscu, w którym znajduje się staly wypełniacz lub implant.

• Produkty zawierające kwas hialuronowy wykazują znaczącą niezgodność z czwartorzędowymi solami amoniu, takimi jak chlorożylanek benzalkoniu. Należy dbać, aby preparat Revanesse® Pure™ nigdy nie wchodził w kontakt z tą substancją ani instrumentami medycznymi, które miały z nią kontakt.

• Preparat Revanesse® Pure™ nie wolno stosować do powiększania piersi ani doimplantacji do kości, ściegna, więzadła lub mięśni.

• Unikać dotykania obszaru poddawanego zabiegowi przez 12 godzin po wstrzyknięciu i długotrwałego wystawiania 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 opreszki twarzy istnieje ryzyko, że naktuła igły mogą przytrzymać się do ponownego wystąpienia opreszki.

• Bezpieczeństwo stosowania u pacjentów w wieku ponad 18 lat lub powyżej 65 lat nie zostało ustalone.

• Pacjenci z wyraźnymi objawami choroby, z infekcjami bakteryjnymi lub wirusowymi, grypą lub aktywną gorączką nie powinny być leczeni do czasu ustąpienia objawów.

• Aby zmniejszać ryzyko potencjalnych powikłań, ten produkt powinien być używany wyłącznie przez pracowników służby zdrowia mających odpowiednie przeszkolenie i wiedzę na temat potencjalnych zagrożeń związanych z wstrzyknięciem do tkanek miękkich oraz upewnić się, że pacjenci są świadomi objawów przedmiotowych i krawieów w miejscu wstrzyknięcia.

• Pracowników służby zdrowia zachęca się do omówienia z pacjentami przed rozpoczęciem leczenia wszystkich potencjalnych zagrożeń związanych z wstrzyknięciem do tkanek miękkich oraz upewnić się, że pacjenci są świadomi objawów przedmiotowych i krawieów w miejscu wstrzyknięcia.

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 naczyń krwionośnych może prowadzić do zatrutu, zamknięcia naczyń krwionośnych, niedokrwienia lub zawału.

• Zgłoszono zadzie, ale poważne zdarzenia niepożądane związane z wstrzyknięciem donaczynowym wypełniaczy tkanek miękkich w obrębie twarzy, które obejmowały przede wszystkim obrzęk twarzy, niekiedy mózgu lub krtwonu prowadzące do udaru, martwicy skóry i uszkodzenia podstawowych struktur twarzy.

• Wstrzyknięcie należy natychmiast przewróć, jeśli u pacjenta wystąpią kolejno z kolejnych objawów obejmujących zaburzenia widzenia, objawy udaru, zbielenie skóry lub nietypowy ból w trakcie lub krótko po zabiegu.

• W przypadku wstrzyknięcia donaczynowego pacjenci powinni otrzymać natychmiastową pomoc lekarską i ewentualnie zostać poddani ocenie przez odpowiedniego lekarza specjalistę.

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

OKRES TRWAŁOŚCI I PRZECHOWYwanIE

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

UWAGA: Prawidłowa technika wstrzyknięcia ma kluczowe znaczenie dla powodzenia leczenia i zadolowania pacjenta. Preparat Revanesse® Pure™ 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 wskaźnik. 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

SLOŽENÍ

Kyselina hyaluronová 14mg/ml

Ve fyziologickém roztoku pufovaném fosfatem

POPIΣ

Revanesse® Pure™ je bezbarvý, průhledný vodní gel syntetického původu bez zápachu. Gel je uchováván v předem naplněné injekční stříkačce na jedno použití. Jedna krabička obsahuje dvě 1,2ml stříkačky Revanesse® Pure™ spolu s dřívěm sterilizovanými jehlami.

ROZSÁH APLIKACE / INDIKACE

Aplikace: Povrchové linky a vrásky.

Lékařské indikace: Prípravky jsou těsnové rekonstrukční materiály vyplňující prostor, složený z gelu kyseliny hyaluronové, který je indikován pro obnovu objemu ztraceného v důsledku lipotrofie/lipodystrofie anebo korekci konturových nedostatků a anatomických deformací bud pod patologického původu, nebo po traumatu v měkkých tkáních. Určenými pacienty jsou ti, kteří si přejí korekci konturových nedostatků a deformací v měkkých tkáních, jako je lipotrofie a lipodystrofie spojená s HIV.

Kosmetické indikace: Revanesse® Pure™ je indikován k léčbě obličejových vrásek, k obnovení objemu, zvětšení rtů, hydrataci pokožky a tvorby prolubniny injekcí do tkání.

PŘEDPOKLÁDÁNÉ NEŽÁDOCÍ ÚCINKY

Lékaři mohou pacienty informovat, že s každou injekcí přípravku Revanesse® Pure™ se mohou objevit potenciální nežádoucí reakce, které mohou být opětovně nebo se mohou objevit bezprostředně po injekci. Mezi nejčastěji patří:

- Mohou se objevit reakce související s injekcí, jako je přechodný erytem, otok, bolest, svědění, změna barvy nebo citlivost v místě výčpu. Tyto reakce mohou trvat jeden týden.
- V místě výčpu sahají také možně uzly nebo indurace.
- Spáry výkonu přípravku kvůli nesprávné technice injekování.

Při injekcích přípravků s kyselinou hyaluronovou byly hláseny glabérální nekróza, tvorba abscesů, granulomy a hypersensitivita. Je dležité, aby lékaři vzdaly tyto reakce v úvahu při případu od případu.

Reakce, o kterých je předpokládá, že mají povahu přechodnosti, byly hláseny u méně než jednoho z každých 1500 oseřetní. Ty se skládají z prodlouženého erytemu, otoku a indurace v místě implantátu.

Tyto reakce začaly bud krátké po injekci, nebo po 2–4 týdnech a mohly jak mírné nebo středně závažné, s průměrnou dobou trvání 2 týdny. Typicky tato reakce samy vymizí a spontánně odzinky s časem. Je však bezodpomíncné nutné, aby pacient s hypersenzitivitními reakcemi kontaktoval svého lékaře za účelem posouzení. Pacienti s mnohemvíce alergickými reakcemi by měli byt z lečby vyloučeni.

KONTRAINDIKACE

• Nevstívajte Revanesse® Pure™ do círčních kontur (do okruhu krku nebo očních víček).

• Těhotné ženy nebo ženy během lactace by neměly být léčeny přípravkem Revanesse® Pure™.

• Revanesse® Pure™ je určen pouze pro intradermální použití a neměl být používán do krevních cév. Ta by se mohla ucat a způsobit emboli.

• Pacienti, u kterých se objeví hypertrofické jizvy, by neměli být léčeni přípravkem Revanesse® Pure™.

• Obsahuje stopovou množství grampozitivních bakteriálních proteinů a je kontraindikován u pacientů s alergií na takový materiál i v anamnéze.

• Nikdy nepoužívejte přípravek Revanesse® Pure™ ve spojení s laserem, intenzivním pulzním světlem, chemickým peelingem nebo dermabrazí.

• Lide mladší 18 let by neměli být léčeni přípravkem Revanesse® Pure™.

• Pacienti s akné a/nebo jinými závažnými onemocněními kůže by neměli být léčeni přípravkem Revanesse® Pure™.

• Pacienti s nedosažitelnými očekáváním.

• Pacienti s autoimmunitními poruchami nebo podstupujícími imunoterapií.

• Pacienti s všechny závažnými alergiemi.

• Pacienti s akutním nebo chronickým kožním onemocněním v místě výčpu nebo v jeho blízkosti.

• Poury koagulace nebo při antikoagulační lečbě.

• Pacienti s citlivostí na kyselinu hyaluronovou.

Je bezodpomíncné nutné, aby pacient s nežádoucími závažnými reakcemi, které přetrvávají daleko než jeden týden, tušte skutečnost oznámit svému lékaři. Tyto stavy by měly být léčeny odpovídajícím způsobem (tj.: kortikosteroidy nebo antibiotika). Všechny ostatní typy nežádoucích účinků je třeba hlásit přímo autorizovanému distributorovi produktu fády Revanesse® a/nebo přímo společnosti ProLennium Medical Technologies Inc.

PODÁVÁNÍ A DÁVKOVÁNÍ

• Revanesse® Pure™ by měl být aplikován pouze kvalifikovaným lékařem nebo pod jeho přímým dohledem, který by výškou 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 oseřena, musí být díkladné dezinfikována. Ujistěte se, že injekci podáváte pouze za sterilních podmínek.

• Vstříkajte přípravek pomalu a vyvijíte ho co nejméně nutný tlak.

• Revanesse® Pure™ a jehly s ním přibalené jsou pouze na jedno použití. Nepoužívejte opakován. Při opětovném použití existuje riziko infekce nebo přenosu nemoci přenášených krví.

• Před injekcí uchovávejte přípravek po dobu 30 minut při pokojové teplotě. Pokud kůže zblézla (zblezněla), injekce by měla být okamžitě zastavena a oblast by měla být masirována, dokud se kůže nevrátí k své normální barvě.

• Před podániem injekce zatlačte na pisti stríkačku, dokud na špičce jehly neuvidíte malou kapku.

OPATŘENÍ

- Revanesse® Pure™ by neměl být aplikován do oblasti, která již obsahuje jiný vyplňový produkt, protože nejsou k dispozici žádné klinické údaje o možných reakcích.
- Revanesse® Pure™ by neměl být aplikován do oblasti, kde je permanentní vyplň. nebo implantát.
- Produkt kyseliny hyaluronové maje známou nekompatibilitu s kvartérními amiony/solemi, jako je benzalkoniumchlorid, zajištěny, aby přípravek Revanesse® Pure™ nikdy nepřispěl do kontaktu s touto látkou nebo lékařskými nástroji, které s touto látkou přišly do kontaktu.
- Revanesse® Pure™ je "bez níky" neměl používat ke zvětšení prsu nebo k implantaci do kosti, sláchy, vazu nebo svalu.
- Ošetřování oblasti se po dobu 12 hodin po injekci nedotýkajte a vyuvarujte se dlouhodobě vystavení slunečnímu záření, UV záření a také extrémnímu chladu nebo horku.
- Dokud nezmizí počáteční otoky a zadrudnutí, nevystavujte ošetřovanou oblast intenzivnímu tepu (např. solárium a opalování) nebo extrémnímu chladu.
- Pokud jste již dráve trpěli oparem na obličeji, existuje riziko, že vpichy jehly by mohly přispět k dalšímu propuknutí oparu.
- Pokud před lečbou užíváte aspirin, nesteroidní protizánětlivé léky, třezalku tečkanou ve vysokých dávkách doplňků vitamínu E nebo jakékoli podobné léky, vědomě si, že mohou zvýšit tvorbu modřin a krávenci v místě výčpu.
- Bezpochyby použijte u pacientů mladších 18 let nebo starších 65 let nebyla stanovena.
- Pacienti, kteří jsou viditelně nemoci, mají bakteriální nebo virové infekce, čípku nebo aktivní horečku, by neměli být léčeni, dokud jejich symptomy nevymizí.
- K minimální riziku potenciálních komplikací by tento přípravek měl používat pouze zdravotníci, kteří mají odpovídající znalosti o zkušenosti a mají znalost o anatomii v místě výčpu v jeho okolí.
- Zdravotníci by měli před lečbou posoudit všechna potenciálná rizika injekce do měkkých tkání se svými pacienty a zajistit, aby si pacienti byli vědomi známek a příznaků potenciálních komplikací.

VAROVÁNÍ

Ujistěte se, že pečete na krabiči nebyla poušena a že sterilita nebyla narušena. Potvrďte, že platnost produktu nebyla vystříknuta. Výrobek je pouze na jedno použití; nepoužívejte jej znovu. Při opětovném použití existuje riziko infekce nebo přenosu nemoci.

• Zavedení přípravku do vaskulárního těla včetně vkladací, okluze čevi, ischemii nebo infarktu.

• Byly hláseny vzácné, ale závažné nežádoucí případy spojené s intravaskulární injekcí výčpu měkkých tkání do obličeje a zahrnují dozášení nebo trvalé poškození zraku, slepotu, mozkovou ischemii nebo mozkové krvácení vedoucí k mrtvic, nekróze kůže a poškození základních struktur obličeje.

• Okamžitě zastavte injekci, pokud se u pacienta během nebo krátké po výkonu objeví některý z následujících příznaků, včetně změn videní, znaměk mrtvice, zblednutí kůže nebo neobvyklé bolesti.

• Pokud dojde k intravaskulární injekci, pacientům by měla být poskytnuta okamžitá lékařská péče a případně vysázení příslušným zdravotníkem.

Výrobky řady Revanesse® by se neměly používat v oblastech s vysokou vaskularitou. Použijte v těchto oblastech, jako je glábla a oblast nosu, mělo za hlasilek případ vaskulární embolizace a symptomy odpovídající okluze očních cév (tj. slepoty).

POUŽITELNOST A UCHOVÁVÁNÍ

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

PONÁDKA: Pro úspěch léčby a spokojenost pacienta je zásadní správná injekční technika. Revanesse® Pure™ 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 vstříkáno, se nejlepší využívat a myšlenkovit posouzením uživatelom.

■■■ PRODUCENT

ProLennium Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Jakoukoliv nežádoucí příhodu hlaste na tel.: (44) 02039669787

SAMMANSÄTTNING

Hyaluronsyra 14mg/ml
I fosfatbufferad lösning

BESKRIVNING

Revanesse® Pure™ är en färglös, luktlös, transparent och vattenhaltig gel av syntetiskt ursprung. Gelén förvaras i en förfylld engångspruta. Varje förpackning innehåller två 1,2ml sprutor med Revanesse® Pure™ tillsammans med upp till två steriliseringar.

ANVÄNDNINGSOMRÅDE/INDIKATIONER

Applikering: Ytliga linjer och rynkor.

Medicinska indikationer: Produkterna är utvändiga vänndräktnestrukturmaterier sammansatta av en hyaluronsyragejel som är indikerad för att återställa volym som förorsakat genom lipotrofili/polydystrof, och/eller korrigering av konturbrister och anatomiska deformiteter av antingen patologiskt ursprung eller efter trauma, i mukvävand. Avsedda patienter är de som önskar korrigering av konturbrister och deformiter i mukvävand, såsom HIV-associerad lipotrofili och lipodystrof.

Kosmetiska indikation: Revanesse® Pure™ är indicerat för behandling av uttrycksrynkor, volymäterställning, läppförstoring, återfuktning av huden och konturering av fördjupningar/gör injektion i vänvad.

FÖRVÄNTADE BIVERKNINGAR

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

- Injektionsrelaterade reaktioner kan förekomma, såsom övergående eritym, svullnad, smärta, klåda, 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 hyaluronsyraprodukter. 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 erytmen, svärpling och förhårdnad på injektionsstället.

Dessa reaktioner har rapporterats kort efter injektionen eller efter en fördjupning på 2–4 veckor och har beskrivits som milda eller mätlig, med en genomsnittlig varaktighet på 2 veckor. Vanligast är denna reaktion slägbegränsande och försyrnings spontant med tiden. Det är dock alltid nödvändigt att patienter med överkänslighetsreaktioner omedelbart kontaktar sin läkare för bedömning. Patienter med flera allergiska reaktioner bör ej ges behandlingen.

KONTRAINDIKATIONER

- Injicera inte Revanesse® Pure™ i ögonkonturna (i ringar under ögonen eller i ögonlocken).
- Gravidia eller ammande kvinnor ska inte behandlas med Revanesse® Pure™.
- Revanesse® Pure™ är endast avsett för intradermal användning och får inte injiceras i blodkärl. Detta kan täppa och kan också erövra.
- Patienter som utvecklar hypertrrofiska ärbildaningar ska inte behandlas med Revanesse® Pure™.
- Innehärt spärmander av grampositiva bakteriella proteiner och är kontraindicerat för patienter med en historia av allergier mot sådant material.
- Använd aldrig Revanesse® Pure™ i kombination med laser, intensiv pulslerande ljus, kermisk peeling eller dermatabrasion.
- Personer under 18 år ska inte behandlas med Revanesse® Pure™.
- Patienter med akne och/eller andra inflammatoriska sjukdomar i huden ska inte behandlas med Revanesse® Pure™.
- 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 antiaggregationsbehandling.
- Patienter med känslighet för hyaluronsyra.

Det är absolut nödvändigt att patienter med negativa inflammatoriska reaktioner som kvarstår i mer än en vecka rapporteras detta till en 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 Proleum Medical Technologies Inc.

ADMINISTRERING OCH DOSERING

- Revanesse® Pure™ 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 produkternas indikationer samt dess kontraindikationer och potentiella osönskade biverkningar.
- Området som ska behandlas måste desinföras noggrant. Se till att injicera endast under sterila förhållanden.
- Injicera produkten långsamt och aplicera minsta möjliga tryck.
- Revanesse® Pure™ och medföljande nål är endast avsedda för engångsbruk. Får inte återanvändas. Om de återanvänds finns det en risk för infektion eller överföring av blodbunda 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 dropp syns vid nälens spets.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

- Revanesse® Pure™ ska inte injiceras i ett område som redan innehåller en annan fylmedelsprodukt eftersom det inte finns några tillgängliga kliniska data om möjliga reaktioner.
- Revanesse® Pure™ ska inte injiceras i ett område där det finns ett permanent fylmedel eller implantat.
- Hyaluronsyraprodukter har en känd inkompatibilitet med kvarterade ammoniumsalter såsom benzalkoniumchlorid. Se till att Revanesse® Pure™ aldrig kommer i kontakt med detta ämne eller medicinskt instrument som har kommit i kontakt med detta ämne.
- Revanesse® Pure™ ska aldrig användas för bröstdistorsjon 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 solsug, UV, samt extrem kyla och värme.
- Vanta tills den initiala svullnaden och rodnaden har löst sig, innan du utsätter det behandlade området för intensiv värme (t.ex. solarmol och solbad) eller extrem kyla.
- Om du tidigare har drabbats av munsår i anslutning till det området finns det risk att nästicken kan bidra till ytterligare ett utbrott av munsår.
- Om du använder acetalsalicylsyra, icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel, johannesört med höga doser av vitamin E-tillsats eller liknande läkemedel före behandling ska duvara medveten om att dessa kan försvåra blåmärken och blödningar vid injektionsstället.
- Säkerhet för användning hos patienter under 18 eller över 65 år har inte fastställts.
- Patienter som är syrbart sjuka och har batteriella infektioner eller virusinfektioner, influensa eller feber ska inte behandlas föran risken är över.
- För att minimera riskena för potentiella komplikationer bör denna produkt endast användas av läkare som har lämplig utbildning, erfarenhet och som är kunniga om anatomin och riktningen för injektionsstället.
- Vårdspersonal uppmuntras att diskutera alla potentiella risker med injektionsmedicin sedan sina patienter före behandling och se till att patienterna är medvetna om tecken och symptom på potentiella komplikationer.

VARNINGAR

Kontrollera att föreskriften på förpackningen inte har brutits och att sterilitet 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 blodbunda sjukdomar.

- Införande av produkt i kärvsystemet kan leda till embolisering, oklusion av arterier, ischemi eller infarkt.
- Sällsynta men allvarliga biverkningar i samband med intravaskulär injektion av injektionsvävd/fyllmedel i anslutning till injektionsstället har rapporterats och inkluderar tillfällig eller permanent synnedrättning, blindhet, cerebral ischemi eller hjärnbloeding, vilket leder till stroke, hudnekros och skador på underliggande ansiktssstrukturen.
- Avbryt omedelbart injektionen om en patient uppvisar något av följande symtom, inklusive synförändringar, tecken på stroke, blodning av huden eller övanlig 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 vaskularitet. Användning i dessa områden såsom glabellär- och närsregionen har resulterat i fall av vaskular embolisering och symptom som överensstämmer med ögonkarfsokklusjon (d.v.s. blindhet).

HÄLBARHET & FÖRVARING

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

OBS: Rätt injektionsteknik är avgörande för lyckad behandling och patientnöjdhet. Revanesse® Pure™ 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 taktil bedömning av användaren.

TILLVERKARE

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

Rapportera eventuella otyggsamma händelser på tel: (44)02039669787

SAMMENSETNING

Hyaluronsyre 14 mg/ml
I fosfatbufferet saltvann

BESKRIVELSE

Revanesse® Pure™ er en fargeles, luktfrif, gjennomsiktig og akvatisk gel av syntetisk opphav. Gelen oppbevares i en ferdigfylt engangssprøyte. Hver boks inneholder til 1,2ml sprøyter med Revanesse® Pure™, sammen med oppstil til sterilisert nål.

BRUKSMÅRDE/INDIKASJONER

Bruksområde: Overfladiske linjer og rynker.

Medisinske indikasjoner: Produktene er plassekraftere verserkonstruksjonsmateriale som består av en hyaluronsyregrøle som er indisert for gjennopprettning av voluntap som følge av lipotroff/lipodystrof og/eller korreksjon av konturdefekter og anatomiske deformiteter i blantveit, som enten har patologisk opprinnelse eller er oppstått etter traumer.

Malgruppen er pasienter som ønsker å korrigere konturdefekter og deformiteter i blantveit, for eksempel HIV-assosiert lipotroff og lipodystrof.

Kosmetiske indikasjoner: Revanesse® Pure™ er indisert for behandling av ansiktstrymer, volumjenopprettning, leppesforstørrelse, hudytdryering og konturering av depresjoner ved injeksjon i lev.

FORVENTETE BIVRKNINGER

Ledde informere pasienten om at det ved hvert injeksjon av Revanesse® Pure™ 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 forbølgende ørytem, hevelse, smerte, kloe, missføring og ømhet på injeksjonsstedet. Disse reaksjonene kan være en i uke.

• Knuter eller indusjon er også mulig på injeksjonsstedet.

• Dårlig produktlytelse på grunn av fel injeksjons teknikk.

• Glabellar nekrose, abscessdannelse, grandulomer og overfolsomhet er alle rapportert ved injeksjoner av hyaluronsyreforprodukter. Det er viktig at legene tar hensyn til disse reaksjonene i hvert enkelt tilfelle.

Reaksjoner som antas å være overfolsomhetreaksjoner har blitt rapportert i mindre enn en av 1500 behandlinger. Disse har bestått av langvarig ørytem, hevelse og indusjon på implantatstedet.

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

KONTRAINDIKASJONER

- Alle injiser Revanesse® Pure™ i øyekonturen (i øyesirkelen eller øyeloklene).
- Gravide eller ammende skal ikke behandles med Revanesse® Pure™.
- Revanesse® Pure™ er kun beregnet for intradermal bruk og må ikke injiseres i blodårene. Dette kan okkludere og forstørre emboli.
- Pasienter som utvikler hyperprofisk arddannelse bør ikke behandles med Revanesse® Pure™.
- Innhoder spor av grampostitive bakterieproteinere og er kontraindisert for pasienter som tidligere har vært allergiske til slike materiale.
- Bruk aldri Revanesse® Pure™ sammen med laser, intens pulserende lys, kjemisk peeling eller dermabrasjonsbehandlinger.
- Personer under 18 år bør ikke behandles med Revanesse® Pure™.
- Pasienter med akutte eller kronisk hudsykdom på eller i nærheten av injeksjonsstedet.
- Koagulasjonsfeil eller under antikoagulasjonsbehandling.
- Pasienter med unødvendige forventninger.
- Pasienter med autimmune lidelser eller under immunterapi.
- Pasienter med flere alvorlige allergier.
- Pasienter med akutt eller kronisk hudsykdom på eller i nærheten av injeksjonsstedet.
- Rapportert om at Revanesse® Pure™ kan føre til huden blir svært følsom for sollys.
- Pasienter med overfolsomhet for hyaluronsyre.

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

ADMINISTRASJON & DOSERING

• Revanesse® Pure™ skal kun injiseres av eller under direkte tilsyn av kvalifiserte leger som har fått opplæring i riktig injeksjons teknikk for å fylle ansiktstrymer.

• For pasienter behandles, bør de informeres om indikasjonene til enheten, samt dens kontraindikasjoner og potensielle ubekjente bivirkninger.

• Området som skal behandles må desinfiseres grundig. Pass på å injiser kun under sterile forhold.

• Injiser produktet saltet og bruk minst mulig trykk.

• Revanesse® Pure™ og nålene som følger med er kun til engangsbruk. Må ikke brukes om igjen. Ved gjenbruk er det risiko for infeksjon eller overfaring av blodårs sykdommer.

• Oppbevar produktet i romtemperatur i 30 minutter før injeksjon.

• Hvis huden har en hvit farge (bleking), skal injeksjonen avbrytes umiddelbart, og området skal masseres til huden får tilbake sin normale farge.

• For du injiserer, trykk på stemplet på sproytten til en liten dråpe er synlig på spissen av kanylen.

FORHOLDSSREGLER

- Revanesse® Pure™ bør ikke injiseres i et område som allerede inneholder et annet fyllstoffprodukt, da det ikke finnes tilgjengelige kliniske data om mulige interaksjoner.
- Revanesse® Pure™ bør ikke injiseres i et område hvor det er permanent fyllstoff eller implantat.
- Hyaluronsyreforprodukter har en kjent inkompatibilitet med klatemere ammoniumsalter som benzalkoniumklorid. Sorg for at Revanesse® Pure™ aldri kommer i kontakt med dette stoffet eller medisinske instrumenter som har vært i kontakt med dette stoffet.
- Revanesse® Pure™ skal aldri brukes til brysstørstare eller til implantasjon i ben, sener, ledh  nder eller muskler.
- Unngå    berør det behandledie området i 12 timer etter injeksjonen, og unngå langvarig eksponering for sollys, UV-straler, ekstrem kulde og varme.
- Ikke utsett det behandledie området for sterk varme (f.eks. solarium og soling) eller ekstrem kulde for den første hevelsen og nedh  ten har gått tilbake.
- Hvis du tidligere har hatt forkjelles  s  r i ansiktet, er det en risiko for at n  lestikkene kan bidra til et nytt utbrudd av forkjelles  s  r.
- Hvis du bruker acetylsalicylsyre, ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler, St. John's Wort med høye doser vitamin E-tilskudd for behandlingen eller lignende legemidler, må du v  r oppmerksam på at disse kan føre til blåmerker og bl  ndinger på injeksjonsstedet.
- Sikkerheten ved bruk hos pasienter under 18 år eller over 65 år ikke fastslått.
- Pasienter som er åpenbart syke, har bakterie- eller virusinfeksjoner, influensa eller aktiv feber, skal ikke behandles for symptome i ørte.
- For  minimer risikoen for potensielle komplikasjoner skal dette produktet kun brukes av helsepersonell som har tilstrekkelig opplæring og erfaring, og som har kunnskap om anatomien på rundt injeksjonsstedet.
- Helsepersonell oppfordres til d  skutre alle potensielle risikoen ved bivirkningsmedisin med pasientene sine for 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 har gått ut på dato. Produktet kan kun til engangsbruk, ikke til gjenbruk. Ved gjenbruk er det risiko for infeksjon eller overforing av blod  r  sykdommer.

- Innfaring av produktet i vaskulaturen kan føre til embolisering, okklusjon av karene, iskemi eller infarkt.
- Sj  dne, men alvorlige bivirkninger i forbindelse med intravaskulær injeksjon av blodvevfiller i ansiktet er rapportert og omfatter midlertidig eller permanent synsforsyring, blindhet, cerebral iskemi eller hjernenblodning som kan føre til hjerneslag, bleking av huden eller unvanlig smerte under eller kort tid etter innfregnet.
- Avbryt injeksjonen umiddelbart hvis pasienten viser noe av følgende symptomer, inkludert synsforandringer, tegg i hjerneslag, bleking av huden eller unvanlig smerte under eller kort tid etter innfregnet.
- Pasientene må følges opp og eventuelt evalueres av helsepersonell dersom det oppstår en intravaskulær injeksjon. Revanesse®-produsentre 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 okulare 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 injeksjons teknikk er avgjørende for velflykket behandling og fornøyde pasienter. Revanesse® Pure™ skal kun injiseres av en fagperson som er kvalifisert i henhold til lokale lover og standarder.

Graderingen på sproytten er ikke nøyaktig og skal kun brukes som en veiledding. Mengden materiale som skal injiseres, bestemmes best ved at brukeren gjor en visuell og taktisk vurdering.

OM PRODUSENT

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

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

SAMMENSÆTNING

Hyaluronsyre 14 mg/ml
I phosphatbufferet saltvand

BESKRIVELSE

Revanesse® Pure™ er en farveløs, lugtfri, gennemsigtig og vandig gel af syntetisk oprindelse. Gelen opbevares i en forsyld engangsprøje. Hver æske indeholder til 1,2ml sprojeter med Revanesse® Pure™ sammen med steriliserende næle.

BRUGSOMRÅDE/INDIKATIONER

Anvendelse: Overfladiske linjer og rynker.

Medicinske indikationer: Produkterne er pladsoptagende vævsrekonstruktionsmateriale, sammenst. af en hyaluronsyregel, der er indiceret til genopretelse af tabt volumen fra liposaflof/lipodystrofi og/eller korrektion af kontumangler og anatomiske deformitter af enten patologisk oprindelse eller efter traumer i bloddet væv.

Tiltalte patienter er dem, der ønsker korrektion af kontumangler og deformitter i bloddet væv, såsom HIV-associeret liposaflof/lipodystrof.

Kosmetisk indikation: Revanesse® Pure™ er indiceret til behandling af ansigtssyrner og -foldere, volumengenopretning, læbeforstørrelse, hudhydrering og konturering af depressioner ved injektion i væv.

FORVENTEDE BIVIRKNINGER

Læger skal informere patienten om, at der med hver injektion af Revanesse® Pure™ 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 forbærende erytem, hævelse, smerte, kloké, misfarvning eller omhed på injektionsstedet. Disse reaktioner kan være en uge.
- Knuder eller induration er også mulige på injektionsstedet.
- Dårlig produktlyde på grund af forkert injektionsteknik.
- Tiflæde af glabellar nekrose, abscessdanne, 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 mener 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 startede enten kort efter injektionen eller med en forsinkelse på 2-4 uger og er blevet beskrevet som mildt eller moderate med en gennemsnitlig varighed på 2 uger. Typisk er disse reaktioner selvbegrensende og forsvinder spontant med tiden. Det er dog bytende nødvendigt, at patient med overfølsomhedsreaktioner kan forlængre deres læge for vurdering. Patienter med flere allergiske reaktioner bør udelukkes fra behandlingen.

KONTRAINDIKATIONER

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

Det er bytende nødvendigt, at patienter med usundskede inflammatoriske reaktioner, der varer ved i mere end en uge, straks rapporterer dette til dens 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 ProLumen Medical Technologies Inc.

ADMINISTRATION OG DOSERING

- Revanesse® Pure™ bør kun injiceres af eller under direkte opsyn af kvalificerede læger, der er blevet uddannet i den korrekte injektionsteknik til udnyttning af ansigtssyrner.
- Inden patienten behandles, bør de informeres om indikationerne for enheden samt dens kontraindikationer og potentielle usundskede 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® Pure™ og kanyler pakket med den er kun til engangsbrug. Må ikke genbruges. Hvis det genbruges, er der risiko for infektion eller overførsel af blodbånde sygdomme.
- Opbevar produktet ved stuemætermateriatur 130 minutter for injektion.
- Hvis huden får en hvid farve (blanchering), skal injektionen stoppes øjeblikkeligt, og området skal masseres, indtil huden vender tilbage til sin normal farve.
- Inden injektion skal du trykke på stemplet på sprøjten, indtil en lille dråbe er synlig ved spidsen af kanylen.

FORHOLDSREGLER

- Revanesse® Pure™ bør ikke injiceres i et område, der allerede indeholder et andet fyldstofprodukt, da der ikke foreligger tilgængelige kliniske data om mulige reaktioner.
- Revanesse® Pure™ bør ikke injiceres i et område, hvor der er permanent fyldstof eller implantat.
- Hyaluronsyreprouduktet har en kendt uforenighed mellem kvaternære ammoniumsalte såsom benzalkoniumchlorid, og følgende produkter har lidt af forskellige reaktioner med denne stof. Hvis du tilsætter denne stof sammen med dette stof, skal du kontakte din læge.
- Revanesse® Pure™ bør aldrig bruges til brystforstørrelse eller til implantation i knogler, sener, ledhånd 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.
- Antil til den første hævelse og redme 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 forkalecessær i ansigtet, er der risiko for, at næstekan bidrage til endnu et udbrud af forkalecessær.
- Hvis du får behandling har anvendt aspirin, ikke-steroide antiinflammatoriske lægemidler, prikbladet perikon med høje doser af E-vitaminstofskud eller lignende medicin, skal du være opmærksom på, at disse kan øge dannelsen af blå mærker og blodninger i injektionsstedet.
- Sikkerhedsstof til brug hos patienter under 18 år eller over 65 år er ikke fastlagt.
- Patienter, der er synligt syge, med bacterielle 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 bloddet væv med deres patienter før behandlingen og sikre, at patienterne er opmærksomme på tegn og symptomer på potentielle komplikationer.

ADVARSLER

Aktivitet, at forsøgelsen på øsen ikke er blevet brutt, og at steriliteten ikke er blevet kompromitteret. Kraftigt, 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 blodbånde sygdomme.

- Indføring af produkt i væskulaterne kan føre til embolisering, okklusjon af karrene, iskæmi eller infart.
- Sjældne, men alvorlige bivirkninger forbundet med intravaskulær injektion af fyldstoffer til bloddet væv i ansigtet er blevet rapporteret og omfatter midlertidig eller permanent synsrettede, blindefod, cerebral iskæmi eller hjernebloeding, der fører til slaptlæffelde, hudenekrose og beskadigelse af underliggende ansigtsstrukturer.
- Stop øjeblikkelig injektionen, hvis en patient udviser et eller flere af følgende symptomer, herunder ændringer i synet, tegn på at slaptlæffelde, bleffing 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 glabellæ og næseregionen har resulteret i tilfælde af væskuler emboliseering og symptomer i overensstemmelse med økuler karoklusion (dvs. blindefod).

HOLDBARHED OG OPBEVARING

Holdbarhedsdatoen er angivet på hver enkelt pakke. Opbevares mellem 2° og 14 °C og beskyttes mod direkte sollys og frost.

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

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

MIL PRODUCENT

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

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

SAMENSTELLING

Hyaluronzuur.....14mg/ml

In fosfatgebufferde zoutoplossing

BESCHRIJVING

Revanesse® Pure™ is een kleurloze, geurloze, transparante en waterige gel van synthetische oorsprong. De gel wordt bewaard in een voorveulige wegverpakt. Elke doos bevat twee injectiespuiten van 1,2ml Revanesse® Pure™ samen met twee gestileerde naalden.

TOEPASSINGSGEREED / INDICATIES

Toepassing: Oppervlakke lijnen en rimpels.

Medische indicaties: De producten zijn ruimte-innemende weefselreconstructiematerialen die zijn samengesteld uit een hyaluronzuurgel 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 correcte wensen van contouronvolkomenheden en -misvormingen in zacht weefsel, zoals HIV-geassocieerde lipoatrofie en lipodystrofie.

Cosmetische indicatie: Revanesse® Pure™ is geïndiceerd voor de behandeling van rimpels in het gezicht, herstel van volume, lipvergrooting, 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® Pure™ mogelijke bijwerkingen zijn die vertraagd kunnen optreden of onmiddellijk na de injectie kunnen optreden. Deze omvat, maar zijn niet beperkt tot:

- Er kunnen na injectie gerelateerde bijwerkingen optreden, zoals voorbijgaande roodheid, 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 te 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 roodheid, zwelling en verharding op de plaats van implantaat.

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 overgevoelighedsreacties onmiddellijk contact opnemen met hun arts ter behandeling. Patiënten met meerdere allergische reacties dienen te worden uitgesloten van de behandeling.

CONTRA-INDICATIES

- Injecteer Revanesse® niet Pure™ in de oogcontouren (in de oogrand of oogleden).
- Zwangere vrouwen of vrouwen die borstvoeding geven mogen niet worden behandeld met Revanesse® Pure™.

• Revanesse® Pure™ is alleen bedoeld voor intradermale gebruik en mag niet in bloedvaten worden geïnjecteerd. Dit kan leiden tot afsletsing en een embolie.

• Patiënten die hypertrofische littekenvorming ontwikkelen, mogen niet met Revanesse® worden behandeld. Pure™.

• Bevat sporen van grampositieve bacteriële eiwitwitten en is gecontra-indiceerd voor patiënten met een voorgeschiedenis van allergieën voor dergelijke stoffen.

• Gebruik Revanesse® Pure™ nooit in combinatie met een laser, intens gepulseerd licht, chemische peeling of dermabrasiebehandelingen.

• Mensen jonger dan 18 jaar mogen niet met Revanesse® Pure™ worden behandeld.

• Patiënten met acne en/of andere ontstekingsziekten van de huid mogen niet worden behandeld met Revanesse® Pure™.

• Patiënten met oneontaalbare verwachtingen.

• Patiënten met auto-immunziekten 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 ongewone ontstekingsreacties die langer dan een week aanhouden, dit onmiddellijk melden aan hun arts. Deze aandoeningen moeten waar nodig worden behandeld (d.w.z. corticosteroiden of antibioticum). Alle andere soorten bijwerkingen dienen rechtstreeks te worden gemeld aan de erkende distributeur van de Revanesse® productlijn en/of rechtstreeks aan Prollenium Medical Technologies Inc.

TOEDIENING EN DOSERING

• Revanesse® Pure™ 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 efoen zo min mogelijk druk uit.

• Revanesse® Pure™ en de bijgeleverde naalden zijn uitsluitend voor enmalig gebruik. Niet hergebruiken. Bij hergebruik bestaat er een risico op infectie of overdracht via bloed overdraagbare ziekten.

• Bewaar het product voorbij injectieptuut niet na uwkeurig 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.

• Als de huid een witte kleur krijgt (bleken), moet de injectie onmiddellijk worden gestopt en moet het gebied worden gemasseerd totdat de huid zijn normale kleur terugkrijgt.

• Druk voorbij de injectieptuut totdat er een kleine druppel zichtbaar is aan de punt van de naald.

VOORZORGSMAAATREGELLEN

- Revanesse® Pure™ mag niet worden geïnjecteerd in een gebied dat al een andere vuller bevat, aangezien er geen klinische gegevens beschikbaar zijn over mogelijke bijwerkingen.
- Revanesse® Pure™ 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® Pure™ nooit in contact komt met deze substantie of met medische instrumenten die in contact zijn geweest met deze substantie.
- Revanesse® Pure™ mag nooit worden gebruikt voor borstvergroting of voor implantaat in boten, 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.
- Totdat de eerste zwelling en roodheid zijn verdwenen, mag het behandelde gebied niet worden blootgesteld aan intense hitte (bijv. zonnebank en zonbaden) of extreme kou.
- Als u eerder last heeft gehad van koortsblaasjes in het gezicht, bestaat het risico dat de naaldprikken kunnen blijven branden aan een nieuwe uitbarsting van koortsblaasjes.
- Als u voorafgaand aan de behandeling aspirine, niet-steroide ontstekingsremmende geneesmiddelen, sint-janskruid of hoge doses vitamine E-supplementen of soortgelijke geneesmiddelen gebruikt, dient u er rekening mee te houden dat deze ledemata later mochten leiden tot meer blauwe plekken en bloedingen op de injectieplaats.
- De veiligheid voor gebruik bij patiënten jonger dan 18 jaar of ouder dan 65 jaar is niet vastgesteld.
- Patiënten die zichtbaar zijn van bacteriële of virale infecties, griep of actieve hooikoorts hebben, mogen pas behandeld worden als hun symptomen verdwenen zijn.
- Om de risico's op mogelijke complicaties te minimaliseren, mag dit product alleen worden gebruikt door zorgverleners die over de juiste opleiding en ervaring beschikken en kennis hebben van het lichaam op en rond de injectieplaats.
- Zorgverleners worden aangespoeld om vóór de behandeling alle mogelijke risico's van injectie in zacht weefsel met hun patiënten te bespreken en ervoor te zorgen dat patiënten op de hoogte zijn van tekenen en symptomen van mogelijke complicaties.

WAARSCHUWINGEN

Bevestigt 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 embolie, oclusie van de vaten, tekort aan bloedtoevoer of hartinfarct.
- Zeldzame maar ernstige bijwerkingen die verband houden met de intravasculaire injectie van vullers in zacht weefsel in het gezicht zijn waargenomen en omvatten tijdelijke of blijvende gezichtsvermindering, blindheid, door bloedingstoornissen of hersensloeding, leidend tot beroerte, astferen of huidweefsel en schade aan onderliggende gezichtsstructuur.
- 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 tijdsdelen 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 neusbeugel, heeft geleid tot gevallen van vasculaire embolisatie en symptomen die overeenkomen met vaatoccluse (d.w.z.: blindheid).

HOUDBAARHEID EN OPSLAG

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

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

De schaalverdeling op de injectieptuut 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.

■ PRODUCENT

Prollenium Medical Technologies Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Canada

Meld eventuele bijwerkingen aan, Tel: (44)02039669787

ÖSSZETÉTEL

Hialuronsav... 14 mg/ml

Foszfátili pufferrel sűrítve

LÉRÁS

A Revanesse® Pure™ szintetikus eredeti színtelen, szagtalán, áltászó, vizes gél. A gél előre töltött, eldobható fejcsendőben van. Mindegyik doboz két 1,2ml-es Revanesse® Pure™ fekcsendőt tartalmaz két sterilizált tüvel.

ALKALMAZÁSI TARTOMÁNY / JAVALLATOK

Alkalmaszt: Felületi vonalak és ránkok.

Orvos javallatok: A késztímenyek hialuronsav gelből álló, térfogalról szövetrekonstruktívisan anyagok, amelyek a lipofárofa/ lipodisztrófia miatt elveszített térfogat helyreállítására és/vagy a lagyszerek kontúrihányainak és deformitásainak korrekciója vágynak, mint például a HVI-matt kialakuló lipofárofa (zsirendeles) és lipodisztrófia esetében.

Zompekai javallat: A Revanesse® Pure™ az arc ráncainak kezelésére, térfogat-helyreállításra, ajaknagyobbításra, a bőr hidratálására és a mélyedések kontúrozására javallott a szövetekbe történő befecskendezésessel.

VÁRHATÓ MELLÉKHATÁSOK

Az orvosoknak tükezőttetni kell a betegeket, hogy a Revanesse® Pure™ minden egyes beinjektálása esetén lehetségesnek olyan mellékhatások, amelyek késleltehető 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, fajdalom, viszketés, őszinténzés vagy érzékenység a bőrben.
- A beadás helyén vagy keményedés is előfordulhat.
- Rossz termékteljesítmény a nem megfelelő befecskendezés technika miatt.

• Hialuronsav-készítmények beadása során szemölcsökkel szövethezárolás, talyogképződés, sárdagatnál és törökkenységről számoltak be. Fontos, hogy az orvosok ezeket a reakciót esetleg alábbi vegykijelöléssel.

Tülezékenységgel jellegző vélő reakciókat 1500 kezelésben kevésből mint egy esetben jelentettek. Ezek elhúzódó bőrduzzanatok és megkeményedést jelentettek a beadtak helyén.

Ezek a reakciók vagy röviddel az injekció beadása után, vagy 2-4 hétkor kezdődtek, és enyhének vagy közepesek és általában 2 héti tartónak jellemzétek ők. Jellemzően az a reakció önmagában korlátos és idővel spontán megszűnik. A tülezékenységi típusú reakciókat mutató betegeknek azonban személyre szabottan és feltétlenül kell venniük a kapcsolatot az orvosukkal értékelés céljából. A többszörös allergiás reakciót mutató betegeket ki kell záni a kezelésből.

ELLEN JAVALLATOK

• Ne adj a Revanesse® Pure™ készítményt a szemkörnyéke (a szem köré vagy a szemhéjba).

• Terhes nők vagy szoptató nők nem kezelhetők Revanesse® Pure™ készítménnyel.

• A Revanesse® Pure™ körájáról bőrön való használata szolgál, és nem szabad a rérékekre beadni. Elzáródást és embolitát okozhat.

• Azokat a betegeket, akiknél hipertrofiahegesedés alakul ki, nem szabad Revanesse® Pure™ készítménnyel kezelni.

• Nyomkormány pozitív gyulladáshoz vezethetőeneket tartalmaz, és ellenjavallt olyan betegek számára, aki korábban allergiás voltak az ilyen anyagokra.

• Soha ne használja a Revanesse® Pure™ -t lézerrrel, intenzív impulsusfénnel, kémiai hámlasszással vagy dembrázás kezeléssel együtt.

• 18 év alatti személyek nem kezelhetők Revanesse® Pure™ készítménnyel.

• Pátpattanás és/vagy egyéb gyulladásos bőrbetegségekben szenvedő betegek nem kezelhetők Revanesse® Pure™ készítménnyel.

• Elhírített elvárasztóval rendelkező betegek.

• Autoimmun betegségekben szenvedő vagy immunterápiaiban részesülő betegek.

• Többszörösen vörös allergiás betegek.

• Az injekció beadásának helyén vagy annak közelében akut vagy krónikus bőrbetegségen szenvedő betegek.

• Véralvázasi zavarokkal rendelkező vagy véralvadásigató kezelés alatt álló személyek.

• Hialuronsav árzékeny betegek.

Egy hétről hosszabb ideig fennálló gyulladásos mellékhatások esetén a betegeknek ezt azonnal jelenteniük kell az orvosuknak. Ezeket az árfelhalmozók megfelelően kezelni kell [pl.: kortikosteroidekkal vagy antibiotikumokkal]. minden más típusú mellékhatást közvetlenül a Revanesse® termékcsalád meghatalmazott forgalmazójának és/ vagy közvetlenül a ProLumen Medical Technologies Inc.-nek kell jelenteni.

ALKALMAZÁS ÉS ADAGOLÁS

• A Revanesse® Pure™ készítményt csak olyan szakképzett orvosok adhatják be, vagy csak olyan orvosok közvetlen felügyelete alatt, akitől kiképeztek az arc ráncainak feltöltésre szolgáló megfelelő injekciószerű technikára.

A kezelés nemelőként a betegeket tükezőttetni kell az eszköz javallatáiról, valamint az ellenjavallatokról és a lehetséges nemelőként a betegeket tükezőttetni kell az eszköz javallatáiról, valamint az ellenjavallatokról.

• A kezelendő területet alaposan fertőtleníteni kell. Ugyelni kell arra, hogy csak steril körülírmények között adják fel az injekciót.

• Lassan fejcsendőben kell a készítményt a szemhéjba nyomtatni alkalmazza.

• A Revanesse® Pure™ és a hozzá csomagolt tüük csak egyszeri használatra szolgál. Ne használja fel újra. Újból felhasználás esetén a fertőzés vagy a vérrel terjedő betegségek átvitelének veszélye.

• Az injekció beadtása előtt a termékkel 30 percig tartsa szobahőmérsékleten.

• Ha a bőr fehér színzöörök (kifehérik), az injekció beadtása azonnal abba kell hagyni, és a területet addig kell masszírozni, amíg a bőr színe visszatér a normal színre.

• Az injekció beadtása előtt nyomja meg a fekcsendő duggattyút, amiig egy kis csepp látható lesz a tü hegynél.

ÖVINTÉZÉKEDÉSEK

• A Revanesse® Pure™ nem adható be olyan területre, amely már tartalmaz más töltőanyagot, mivel nem állnak rendelkezésre klinikai adatok a lehetséges következményekről.

• A Revanesse® Pure™ nem adható be olyan területre, ahol tartós töltőanyag vagy implantátum található. A hialuronsav-készítmények ismeretlensége a kvarc amóniumsókkal, például a benzalkonium-kloriddal. Kérjük, gondoskodjon arról, hogy a Revanesse® Pure™ soha ne érintkezzen ezzel az anyaggal vagy olyan orvosi műszerekkel, amelyek már érinthetik ezzel az anyaggal.

• A Revanesse® Pure™ soha nem használható lenyelgypötöbításra, vagy csontra, ínbá, ínszalagba vagy izomba történő beadásra.

• Az injekció beadása után 12 órán keresztül kerülje a kezelt terület érintését, és kerülje a napfényt, UV sugárzásnak, valamint az extrém hidegnak és melegenek való hosszabb ideig tartó kitettséget.

• A kezelt duzzanat és bőrpír megszűnései ne tegye ki a kezelt területet erős hohatásnak (pl. szlárium és napozás) vagy extrém hidegenek.

• Ha a korábban már szereznétek az arcán ajakherpeszben, fennáll a kockázata, hogy a tüszürások hozzájárulhatnak újabb ajakherpesz kialakulásához.

• A kezelt előtt aspirin-, nem-szteroid gyulladáscsökkentő gyógyszerek, orbánfűvet, nagy dózisú E-vitamin-kegészüléket vagy hasonló gyógyszerek használtak, vegye figyelembe, hogy ezek fokozhatják a vérállatfáust és a verést a kezelt helyen.

• A 18 év alatti vagy 05 év feletti betegeknél történő alkalmazás biztonságosság nem állapított meg.

• A látához vagy bőrhez való visszérzetben, influenzában vagy aktiv lázban szerevő betegek nem szünenek meg.

• A lehetséges szövődmények kockázatának minimalizálása érdekében ezt a készítményt csak olyan egészségesügyi szakemberek használhatják, aki megfelelő képzéssel és tapasztalattal rendelkezik, és aki ismeri az injekció beadási helyének és körének anatomiatáját.

• Az egészségesügyi szakemberekkel arra ösztönözük, hogy a kezelt előtt beszéljék meg a lágyréz-injekció minden lehetséges kockázatát a páciensekkel, és biztosíták, hogy a betegek tisztában legyenek a lehetséges szövődményekkel járőrülve és tünettel.

FIGYELMEZTETÉSK

Ellenőrizze, hogy a dobozon lévő zárolásra nem sérült-e meg, és a sterilitás nem sérült-e. Ellenőrizze, hogy a termék szavatossági 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 kezelt helyen nem szereznétek az érintendő területhez való bejutására embolizációhoz, eger elzárásához, iszkemiához vagy infarkthuszhoz vezethet.

• Az arba addig lágyzösségi injekciókban intravaszkuláris injekciójával kapcsolatban olyan ritka, de súlyos nemkívántás eseményekről számoltak be, mint például az átmeneti vagy tartós látásárosodás, vaskág, agyi izkémia vagy agyvérzés, ami stroke-hoz, bőröhálosához és az arac általi strukturák károsodásához vezethet.

• Azonnal állítsa le az injekciót, ha a betegnél az eljárást vagy röviddel az eljárást után érő tünetek bármelyik jelentkezik, beleértve a lábat megváltozását, a stroke-t, a bőr elhérédesedést vagy szokatlan fájdalmat.

• Intravaszkuláris injekció beadása esetén a betegeknek azonnali orvosi ellátásban kell részesülniük, és addig esetben megfelelő egészségesügyi szakembernek ki kell értékelni őket.

• A Revanesse® termékcsaládon nem szabad olyan területeken használni, amelyeknek nagy az érendszéri átjárhatóság. Az ilyen területeken, például a szemöldökök és az orr területén történő alkalmazás embolizációhoz és a szem érelzárásának megfelelő tünetekkel (pl.: vakság) szerepel az eseteket idézett elő.

ELTARTHATÓSÁG ÉS TÁROLÁS

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

MEGJEGYZÉS: A helyes injekciószerű technika döntő fontosságú a kezelés sikerehez és a páciens elégelődtettségehez. A Revanesse® Pure™ injekciót csak a helyi törvényleknek és szabványoknak megfelelően képzett szakember adhatja be.

A fejcsendőn található beosztás nem pontos, és csak tájékoztató jellegű. A befecskendezőn által használt tudja meghatározni.

M GYÁRÓ

ProLumen Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Meld eventuele bijwerkingen aan, Tel: (44)02039669787

KOOSTIS

Hüaluroonhape.....14mg/ml

Fosfaadis puhverdatud füsioloogiline lahust

KIRJELDUS

Revanesse® Pure™ on värutav, lõhnatav, läbipaistev ja sünteetiline päritolupa veepõhine geeli. Geeli hoitakse eeltäidatud tihedates süstas. Igas karbis on kaks 1,2ml Revanesse® Pure™ süstast koos kahe steriliiseeritud nöelaga.

KASUTUSAAL/A/NÄIDUSTUSED

Kasutamine: Pindmedis jooned ja kortsud.

Meditsiinalised näidustused: tooted on ruumi hüovavad, kudesid täastavatud, hüaluroonhappe geelist koosnevad materjalid, mis on näidustatud lipotrofia/lipodüstrofia töötu käitust mahu taastamiseks ja/või konturi puuduse ning kas patoloogilist piirtooli või parast traumat tekkinud anatoomiliste moonutuste parandamiseks pehmes koes.

Süntesiatsiooni ja need soovinavat parandada konturi puudusi ning pehmetsi kudede moonutusi, nagu HIViga saudustatud lipotrofia ja lipodüstrofia.

Kosmeetiline näidustus: Revanesse® Pure™ on näidustatud nõao kiprile töötlemiseks, mahu taastamiseks, hultule suurendamiseks, nahu niisutamiseks ja siivendite konturimiseks koosseisest teel.

EELDATAVAD KÖRVALTOIMEDE

Aristöö peavara patiente teavitamisel, et iga Revanesse® Pure™ süstiga kaasnevad võimalikud körvaltoimed, mis võivad ilmuda hiljem või vahetult pärast süsimist. Nende hulka kuuluvad, kuid mitte ainult:

- Tekkida võivad süstekohaga seotud reaktsioonid, nagu mööduv eritemeet, turse, valu, sügelus, värvinutus või ja ülitundlikkus. Need reaktsioonid võivad kesta ühe nädala;
- Süstekohal võivad tekki da sõimed vähem kõvastumine;
- Ehaborektist süstimitehnikast tingitud toote halb toimimine;
- Hüaluroonhappe preparaati süsimisest on teatud glabellaneemkoost, absetsi moodustumisest, granuloonidesest ja ülitundlikkusest. On oluline, et arstid arvestaksid nende reaktsioonideks igal ülisukulihul eraldi.

Reaktsioonidest, mida oma olemusest arvatavaks olevat ülitundlikkus, on teatud vähem kui ühel korral iga 1500 protsenti kohta. Neeludes on olnud pikajäigine eritemeet, turse ja kõvastumine implantatsioonikohas.

Need reaktsioonid on tekkinud kas vahetult pärast süsimist või 2–4-nädala pärast ning neid on kirjeldatud kui kerges või möödubaid, mille keskmne keskus on 20 nädala. Tavaliselt see reaktsioon setendub ja laheneb isenesiselt jaa jooksul. Siiski on ülitundlikkusereaktsioonidega patientidel hädavajalik võtta hinangua saamiseks kohu ühendust oma arstiga. Mitte allergilise reaktsiooniiga patiëntid tulub töötlemata jäätta.

VASTUNÄIDUSTUSED

• Ärge süstige tooted Revanesse® Pure™ silmaümbrustesse (silmarõngasse või silmalauagadesse).

• Rasedad või imetavalt näisi ei tohi tootega Revanesse® Pure™ töödelda.

• Revanesse® Pure™ on ette nähtud ainult nahastuseks kasutamiseks ja seda ei tohi süstida veresoontesse. See võib veresoona sulgeda ja põhjustada emboliat.

• Patiente, kellegi tekib hüperpigrofiline armistamine, ei tohi tootega Revanesse® Pure™ töödelda.

• Sisalduv mikroloogiline grampostiviseid bakteriaalseid valje ja vastunäidustatud patientidele, kellel on anamnesis allergia sellisele materiaali suhtes.

• Ärge kunagi tagastage tootet Revanesse® Pure™ koos laseriiga, tugeva impulssvalguse, keemilise koormise või dembraasioriga.

• Alla 18-aastased inimesi ei tohi tootega Revanesse® Pure™ töödelda.

• Patiente, kellel on akne ja/või muud pööletikustiinud nahahäigused, ei tohi tootega Revanesse® Pure™ töödelda.

• Patiendid, kellel on saavutatud ootused.

• Autonoomne näigus, või immunitoeriatupat saavad patiëntid.

• Mitte raske allergiaga patiëntid.

• Patiendid, kellel on susterokkes või selle läheduses äge või krooniline nahahäigus.

• Koagulatsioonihäired või hüübimisvastane ravi.

• Hüaluroonhappe suhtes tundlikud patiëntide.

On hädaajalik, et patiëntid, kellel esinevad pälitetikulised reaktsioonid, mis kestavad kauem kui üks nädal,

teatatakse sellest kohe oma arstile. Neid saaksid 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® Pure™ tohib süstida üksnes väljapoipinud arstid, kes on saanud näokortuse täitmiseks kohase süstimitehnika väljapoipe, või nende järellevale all.

• Enne töötlemise alustamist tulub patiënte teavitada seadmee näidustustest, vastunäidustest ja võimalikest soovimattavust körvaltoimetest.

• Töödeldav piirkond tuleb põhjaküljult desinfiteerida. Süstige kindlasti ainult sterilisates tingimustes.

• Süstige ramput aeglaselt ja rakendage võimalikult vähe survet.

• Revanesse® Pure™ ja sellega pakendatud nöelad on moeldud ainult ühekordseks kasutamiseks. Ärge kasutage korduvat. Korduvat kasutamiseni on olt nukatuda verega edasikantavatessse haigustesse või need edasi.

• Hoidke ravimist enne süsimist 30 minutit toatemperatuuri.

• Kui nahk muutub valgeks, tuleb süstimaan lohetada ja piirkonda maseerida, kuni naha tavavarvus taastub.

• Enne süsimist vajutage süstila kolvile, kuni nööla otas on naha valkest tilka.

ETTEVAATUSABINÖÖD

- Toodet Revanesse® Pure™ ei tohi süstida piirkonda, mis juba sisaldb teist täitaineit, sest puuduvad kliinilised andmed võimalike reaktsioonide kohta.
- Toodet Revanesse® Pure™ ei tohi süstida piirkonda, kus on püsiv täitaine või implantaat.
- Hüaluroonhappe preparaatidel on teadeolev kokkusobimatus kvaternaarsesse ammoniumpoolaadega, nagu benzalkoniumkloriid. Palun veenduge, et Revanesse® Pure™ ei puutuis kunagi kokku selle aine või meditsiinismedmaga, mis on selle ainega kokku puutunud.
- Toodet Revanesse® Pure™ ei tohi tunagi kasutada rindade suurendamiseks ega implanteerimiseks luudesse, kõolustesse, sidemetesse või lihasesse.
- Värtige töödeldat piirkonna puudutamist 12 tunni jooksul pärast süsimist ja vältige pikaajalist kokkupuudet pääkesevalguse, UV-kirurguse ning äärmusliku kulma ja kuumaga.
- Kuni eisalgne turje ja punetus pole möödunud, ärge jätkake töödeldud ala tugeva kuumuse (nt solaariumis ja päivedates) ega äärmusliku kulma kätte.
- Kui teie näol on varun esinemusid kõlmaville, on oht, et nöelatorked võivad põhjustada veel ühe külmaallide lööb.
- Kui kasutate enne täitlomenist aspiriini, mitteteroidsidest pöletikuvastaseid ravimed, naistepuna, E-vitamiini sisalduvate töötlusandite suuri annuseid või samasöed ravimed, pidage meeles, et need võivad suurendada sütiskohal verevulandust teket ja venjoku.
- Ohutus kasutamisel üle 18-aastased või üle 65-aastased patiëntidel ei ole töestatud.
- Patiente, kes on nähtaval haigel, kellel on bakteriaalsed või viiruseksituid infektsioonid, gripp või aktiivne palavik, ei tohi enne süpmootmeti haigustesse.
- Võimalike tütistuse riski minimeerimiseks tohivad seda ravimit kasutada ainult vastava väljaõppje ja pääkesevalguse.
- Tervishoiutöötaja soovitatakse enne töötlemist arutada patientidega pühendumate kõrde sütmiseks kõiki võimalikke riski ja venjuda, et patiëntid on teadlikud vähemal vähendada.

HOIATUSED

Vendude, et karbil olevi thieni ei ole katki ja steriusi ei ole ohus. Veenduge, et toode ei ole aegunud. Toode on moeldud ainult ühekordseks kasutamiseks; mitte korduvat kasutada. Korduvat kasutamiseni on olt näkutada verega edasikantavatessse haigustesse või need edasi.

- Ravimi sisestamine veresonde võib põhjustada embolisatsiooni, veresoone okklusiooni, isheemia või infarkti.
- Teatud on harvadest, kuid tööstist körvaltoimetest, mis on seotud pehmete kõrde täitaineitesse veresooneisse näku sütmistest ning milles kuluvad ajutine või püsiv nägemisvahistus, pimedaks jäamine, aju isheemia või ajuverjooks, mis põhjustab insulti, naha nekrosi ja näo struktuuri kahjustust.
- Lopetage koha süstmine, kui patiëntid tekkib protseduur ajal või vahetult pärast protseduuri mõni järgmisest süpmootmetist, sh nägemishäired, insuldi nähad, naha valgenemine või ebatalvine valu.
- Veresoonisesse süstistuse korral peavad patiëntid saama kohest arstiabi ja võimaluse korral asjakohase tervishoiutöötaja poolt hinnatud.

Revanesse® tooteperek ei tohi kasutada kõrge vaskulaarsusega piirkondades. Kasutamine nendes piirkondades, nagu kulumude vaheline ala ja nina piirkond, on põhjustanud vaskulaarse embolisatsiooni juhtumeid ja süpmootmeid, mis on koolikas oktaarsse veresoone okklusiooniga (st pimedaks jäamine).

KÖBLIKKUSASEG JA HOIUSTAMINE

Köblikkusaseg on märgitud igale üksikule pakendile. Hoida temperatuuril 2–25 °C ja kaitsta otse pääkesevalguse ja külmuvises eest.

MÄRKUS Õige süstimitehnikas on ülioluole töötlemise edukuse ja patiëntide rahulolu seisukoost. Toodet Revanesse® Pure™ tohib süstida ainult väljaõppinud arst vastavalt kohalikele seadustele ja standarditele.

Süstsal oleva skalajalustus ei ole täpsne ja seda tuleks kasutada ainult juhiseks. Süstitava materjaliga kogus määratekut kogje paremini kasutaja nähtava ja kombativata hinangu alusel.

TOOTJA

Prolenium Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

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

KOOSTUMUS

Hyaluronihappo.....14 mg/ml

Fosfaattipusukuroidussa suolaliuoksessa

KUVAUS

Revanesse® Pure™ on väriltään, hajuut, läpinäkyvä ja vesipohjainen, syntetistä alkuperää oleva geeli. Geeli sailytetään estäytystehtävällä kertakäytöntikassussa. Jokainen laatikko sisältää kaksia 1,2ml:n ruiskua Revanesse® Pure™ -valmistetta sekä kaksi steriliitettävää neulaa.

KÄYTÖÖLÄHE / KÄYTÖÖLÄHEET

Käytöö: Pinaltien ja rypyt.

Lääketieteelliset käyttäjät: Tuoteet ovat hyaluronihappogeeliä koostuvia tilvea viedäkseen kudoseenrekonstruktioon materiaaleja, joita on tarkoitettu lipootrofin / lipodystrofan aiheuttaman tilavaushävön palauttamiseen ja/tai pehmytkuosten äärivivojen puuttueiden ja anatomisten epämuidostumosten korjaamiseen, jotka ovat joko patologista alkuperää tai trauman jälkeen.

Käytööalueena ovat potilaat, jotka halavat korjata pehmytkuoden pinnan muotojen puutteita ja epämuidostuma, kuten HIV:lla liittyvää lipootrofiaa ja lipodystrofiaa.

Kosmetiset käyttööalueet: Revanesse® Pure™ on tarkoitettu kasvojen rypypien hoitoon, volyymin palauttamiseen, huulen täyttoon, ihmisen kosteuttamiseen ja matoiluun kudokseen pistettäviä injektiointia.

ODOTETTAVIASSA OLEVAT HAITTAVAIKUTUKSET

Lääkäreiden on kerrottu potilaille, että jokaisen Revanesse® -valmisteen injektio yhteydessä Pure™ on olemassa mahdollisia haittavaikutuksia, joita voivat vähintään tai ilmeä välttämöistä injektiotilalle jäädä. Nämä ovat muun muassa:

- Injektioni liittyyvä reaktio, kuten ohineminen erityympäri, turvostus, kipu, kutina, väräimisukset tai arkusinjektiokohdassa.
- Injektioni huuhtoovalsa voi esittää myös kylmijyä tai kovettumista.

• Virheellisesti injektiotekniikka johtuva huumo suorituskyky.

Hyaluronihappotuotteen injektioiden yhteylessä on raportoitu esimyrsky glaberaarista nekrosia, paiseiden muodostumista, granulomiaa ja ylherkkyyttä. Lääkäreiden on tarkeää ottaa nämä reaktiot huomiotaan tapauksuhoidissa. Ylherkkyydestä aiheutuva reaktio on raportoitu esimerkiksi kaikilla yhdeksällä 500 hoidosta. Niihin on kuulunut implantointihallauksissa esittynyt pitkittynyt erityyppinen, turvostus ja kovettuminen.

Nämä reaktiot ovat alkaneet joka pian injektiotilalle ja 2–4 viikon viiveellä, ja niitä on kuvattu leviksi tai keskivaikeiksi, joihin se ovat kestäneet keskämäärin 2 viikkona. Tällaiset reaktiot ovat yleensä itsestään rajoittuvia ja havaittavat itsessään ajan myötä. On kuitenkin ehdottomat varkeaan, että potilaat, joilla ilmenee ylherkkyyseraktioita, ottavat välttämöistä yhteyttä lääkäriin oireiden avointioita varten. Potilaat, joilla on ilmennyt useita allempia reaktioita, on jättävä hoidon ulkopuolelle.

VASTA-AIHEET

• Älä injektoi Revanesse® Pure™ -valmistetta silmänympäriyhöön (silmän ympärille tai silmäluomuihin).

• Raskaana olevia tai imettävää naisia ei saa hoitaa Revanesse® Pure™ -valmisteella.

• Revanesse® Pure™ on tarkoitettu vain ihonlaaiseen käytöön, eikä sitä saa injektoida verisuoniin. Tästä voi aiheutua suonen tukkutuiminen ja embolia.

• Potilaat, joilla esittyy erilaisia kasvuja, ei tule hoitaa Revanesse® Pure™ -valmisteella.

• Sisätiläinen pieni määrä grampostivisua bakteeriproteinieja ja on vasta-aiheinen potilaalle, joilla on aiemmin ollut allergioita tällaiselle materiaalille.

• Älä koskaan käytä Revanesse® Pure™ -valmisteesta yhdessä laserin, intensiivipulsivalon, kemiallisil kuoriinnaan tai ihmion kannsa.

• Alle 18-vuotiaiden henkilöiltä ei tule hoitaa Revanesse® Pure™ -valmisteella.

• Potilaat, joilla on aja tai mutta tulehdusellisesti ihosairaus, ei tule hoitaa Revanesse® Pure™ -valmisteella.

• Potilaat, joilla on kohttuutonia odotukisia.

• Potilaat, joilla on autoimmunoon sisärauksia tai jotka saavat immunoterapian.

• Potilaat, joilla on aukki tai krooninen ihmisoraus pistoskohdissa tai niiden läheisyydessä.

• Hyttymishäritä tai antikoagulaatiophooto.

• Potilaat, jotka ovat herkkisiä hyaluronihappolle.

Potilaiden, joilla on yli viiden kesävien tulehdusreaktioita, tulee ilmoittaa asiasta välttämöistä lääkärilleen. Nämä tullee hoitaa aisanmukaisesti (esim. kortikosteroidilla tai antibiootteilla). Kalkista muunmuaisista haittavaikutuksista on ilmoitettava suoraan Revanesse® -tuotteen valtuutetulle julkileille ja/tai suoraan Prolleinum Medical Technologies Inc.-yritykselle.

ANTOTAPA JA ANNOSTUS

• Revanesse® Pure™ -valmistetta tulee injekoida vain sellaisenä pätevien lääkäreiden toimesta tai heidän välttämössä valvonnanmassa, jotka on koulutettu käytämaan aisanmukaista injektiotekniikkaa kasvojen rypypien täyttämiseksi.

• Ennen potilaiden hoitamista, heille on kerrottava tuotteen käyttöölähestä sekä sen käytön vasta-aiheesta ja mahdollisista ei-toivotuista siivulaukutuksista.

• Kasittelivä aine on desinfioitava perusteellisesti. Varmista, että injektiot annetaan steriileissä olosuhteissa.

• Injeクト valmisteita ja paina mahdollisimman vähän.

• Revanesse® Pure™ -valmiste ja pakkausessa tulevat neulat ovat kertakäytöisiä. Älä käytä niitä uudelleen. Uudelleenkäytöön liittyy virheitä tarkkuuteen tarttumisen tauriintumisen tai leväilämisen riski.

• Jos ihon värä palautuu normaaliksi (kalpeene) injektiointi tulee lopettaa välttämöistä ja aluetta on hierottava, kunnes ihon värä palautuu normaaliksi.

• Paina ruiskun määntää ennen pistämistä, kunnes neulan kärjessä näkyy pieni pisara.

VAROTOIMIPITEET

- Revanesse® Pure™ -valmistetta ei saa ruiskuttaa alueelle, joka jo sisältää toista täyteainevalmisteita, koska mahdollisista reaktioista ei ole saatavalla klinistä tietoa.
- Revanesse® Pure™ -valmisteita ei saa ruiskuttaa alueelle, jolla on pysyvä täyteaine taiimplanti.
- Hyaluronihappotuotteiden tiedetään olevan yhteensopimattomia kvaternaarisista ammoniumsuljoilta, kuten bentalaaniinikloridilta, kanssa. Varmista, että Revanesse® Pure™ -valmiste ei koskaan jouda kosketukseen tämän aineen kanssa tai tämän aineen kanssa kosketukseen joutuneiden lääketieteellisen instrumenttien kanssa.
- Revanesse® Pure™ -tuotteita ei saa koskaan käyttää rintojen suurentamiseen eikä sitä saa implandoa luuhun, jätteeseen, niveliiseeseen tai lihakseen.
- Väliä hoidetun aineksen kokkemistusta 12 tunnin ajan injektiot jälkeen ja väliä pirkkaaista altistumista suringonvalolle, UV-säteilylle sekä läärimaiselle kylmymyölle ja kuumaudelle.
- Älä alista hoidettua aluetta voimakkaille kuumaudelle (esim. solariini ja auringonotto) tai läärimaiselle kylmymyölle, kunes alkuturvotus ja punoitus ovat hävinneet.
- Jos olet alemmilla salastannut huuliperheen kasvojen alueella, on olemassa riski, että neulan pistot voivat aiheuttaa huuliperheen puksemiseksi.
- Jos käytät ennen hoitoa aspiriinia, e-steroidisia hoidetekijöitä, makeluija, muuria, annoskaa E-vitamiinilisää tai muilla vastavilla lääkeaineilla, muista, että ne ovat lisätty viruksien ja veroruosteiden aiheuttajikohdassa.
- Käytettävällä vallissa alle 18-vuotiaiden tai yli 65-vuotiaiden potilaiden kohdalla ja ole varmistettu.
- Potilaat, jota ovat silmäinhannat sairaita, joilla on bakteeri- tai virusinfektiot, influensa tai aktiivinen kuume, ei saa hoitaa ennen kuin heidän oireensa ovat hävinneet.
- Mahdollisten komplikaatioiden riskeissä minimoitakaa täitä tuotetta saatavat käyttää vain terveydenhuollon ammattilaistet, joilla on asiamuukainen koulutus ja kokemus, ja jotka tuntevat injektiokohdan ja sitä ympäröivien alueiden anatomian.
- Terveydenhuollon ammattilaistä kehottetaan keskustelemaan kaikista pohemyrkitysosinjektiointeihin liittyyvä mahdollisuus riskitehtävistä potilaiden kanssa ennen ja varmistamaan, että potilaat ovat tietoisia mahdollisuuksia komplikaatioihin liittyyvistä merkeistä ja oireista.

VAROITUKSET

Varmista, että pirkauksen siiretti ei ole riikinkoutun eli eikä tuotteen steriliys ole vaarantunut. Varmista, että tuote ei ole vanhentunut. Tuote on tarkoitettu vain kertakäytöön; sitä ei saa käyttää uudelleen. Uudelleenkäytöön liittyy virheetä tarkkuuteen tautien tarttumisen tai leväilämisen.

- Tuote joutumisen varerakenteen voi johtaa verituppana, verisuonien tukkutuimiseen, iskeämään tai infarktiin. Harvinäisissä mutta vakavia haittavaikutuksia, joita liittyy käytävien kasvojen pohemyrkitysosinjektiointiin, on silmäinhannat, joilla on rypäytävät kasvojen alueet, joita liittyy viruksien, aivoenvierohtoja tai aivoenvierron, joka johtaa alivoimaluun, ihmisen nevroosi ja läälen kasvojen rakenteiden vaurioitumiin.
- Keskeytä injektiot välttämöistä, jos potilaalla ilmenee jokin seuraavista oireista, kuten muutoksia näkökyvystä, merkejä aivovalvojaksesta, ihan kalpeneesta tai jos potilaas kokee epätavallista kipua toimenpiteen aikana tai pian sen jälkeen.
- Jos tapahtuu verisuonisoisainen injektiot, potilaan on saatava nopeasti lääkarinhoitoa ja tämän tullee mahdollisuus erilaisiin aisanmukaisten erikoisjääkärien toimeesta.

Revanesse® -tuotteenperheen tuotteita ei tule käyttää alueilla, joilla on rypäytävät kasvojen alueet, kuten glaberaan ja nahan alueella, joita johtavat verisuonit, ja leväilämisen.

Varmista, että pirkauksen siiretti ei ole riikinkoutun eli eikä tuotteen steriliys ole vaarantunut. Verisuoni, tukkutuiminen ja suronlaatu auringonvalolla ja jäätyminset.

HUOM: Oikea injektiotekniikka on ratkaistavan tärkeä hoidon oinnistumisen ja potilaatystyväisyden kannalta. Revanesse® Pure™ saa pistää vain paikallisten lakien ja standardien mukaisesti pötevöitynyt lääkäriin. Ruiskutettava aine on lajissaan erilaisista ja eri oireisista, jotka ovat yhdenmuksia silmän väräytymisen kanssa (ts. sokerutumisen).

SÄILYVYSYSAIKA JA SÄILYNTY

Vimenteen käytööpäivä on määritelty kuhunkin yksittäiseen pakkaukseen. Säilytettään 2°–25°C:sä ja suojuuttuna suronlaatu auringonvalolla ja jäätyminset.

HUOM: Oikea injektiotekniikka on ratkaistavan tärkeä hoidon oinnistumisen ja potilaatystyväisyden kannalta. Revanesse® Pure™ saa pistää vain paikallisten lakien ja standardien mukaisesti pötevöitynyt lääkäriin.

Ruiskutetaan aineesta ei ole tarkka, ja sitä on käytettävä vain ohjeena. Ruiskutettavan materiaalin määritetään parhaaten käytävän tukkutuimisen silmääräisestä ja tuntoainistin avulla.

VALMISTAJA

Prolleinum Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Ilmoita haittavaikutuksista, puh.: (44)02039669787

SASTĀVS

Hialuronskābs 14 mg/ml

Fosfati, buferiskidūmā

APRAKSTS

Revanesse® Pure™ ir bezkrāsains, caurpīdīgs sintētisks izcelesns gels bez smaržas uz ūdens bāzes. Gels tiek uzglabāts vienreizējā lietošanas pilnījsrīcē. Kārtā kastītē ir divas 1,2ml šķīces Revanesse® Pure™ kopā ar divām sterilizētām adatām.

LIETOJUMA DIAPAZONS/INDIKAĀCIJAS

Lietojums: Vīrsuspējās līnijas un rieva.

Medicīniskās indikācijas: Produkt ir tilpumi aizņemīgi audu rekonstrukcijas materiāls, kas sastāv no hialuronskābes gelā, kurš ir indiēts lipoatrofījas/lipodistrofīzas rezultātā zaudētā apjomā atjaunošanai/un/vai patoloģiskas izcelesns vai pēctrāumas konturu defektu un anatomsku deformāciju korrekcijs mikstajos audos.

Paredzēti pacienti un personas, kas vēlas korigēt miksto audu konturu neplības un deformācijas, piemēram, ar HVI saistītu lipoatrofīju un lipodistrofīzu.

Kosmētiskā indikācija: Revanesse® Pure™ ir indiēts šejas grumbu ārstēšanai, apjomā atjaunošanai, lūpu palīnelāšanai, adas mitrāšanai un ielupku konturu veidošanai, ievadot produktu audus.

GAIÐĀMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Ārstētie jāinformē pacientu, ka katrā Revanesse® Pure™ injekcijai ir iespējamas nevālmas reakcijas, kas var rasties novēloti vai tūlīt pēc injekcijas. Tās liever citāpēc šādas reakcijas:

- Var rasties ar injekciju saistītas reakcijas, piemēram, išlaicīga erītēma, piētukums, sāpes, nieze, krāsas maiņa vai jutīgums injekcijas vieta. Šīs reakcijas var līgti vēlēties.

- Injekcijas vieta ir iespējami arī mezgleivā iuzīumi un sabiezējums.

- Produkta slīkta veiksmē pareizpēja neizmeklētās tehnikas dēļ.

- Ir ziņots par vīrsuspējēs nekrozi, abcesu veidošanos, granulomām un pauastītnātu jutību, kas saista ar hialuronskābes produktu injekcijām. Ārstēti ir svarīgi novērtēt, plētumus un sacētēšanu implanta vietā.

Par reakcijām, kas tiek uzskaitītas par pauastītnātu jutību reakcijām, ziņots mazāk nekā vienā no 1500 procedūru veikšanas reižēs. Tas izpaužas kā ilgtīgās erītēmas, plētumus un sacētēšanu implanta vietā.

Šīs reakcijas ir sākūsās vai nu nelieli pēc injekcijas, vai vēl pēc 2–4 nedēļas, tās ir aprakstītas kā vieglas vai vidēji smagās ar vīdeju ilgumā 2 nedēļas. Parasti šī reakcija ir pašerēbojošās ar laiku izziņu spontāni. Tomēr pacientiem ar pauastītnātu jutību tiks reakcijām noteikti nevākējoties jāsāzinās ar savu ārstu, lai veiktu novērtējumu. Pacientiem ar vīraķamās alegriķiskām reakcijām nedrīkst veikt procedūras.

KONTRINDIKĀCIJAS

- Neiņēmējiet Revanesse® Pure™ akontūrās (kā lokā vai plāktijos).

- Grūtīgais vai sievietes zīlīšanas laikā nedrīkst ārstēt ar Revanesse® Pure™.

- Revanesse® Pure™ ir paredzēts tikai intradermālai lietošanai, un to nedrīkst injektēt asinsvados. Tas var radīt oklūziju, kas izraisīt emboliju.

- Pacientus, kuriem attīstīs hipertrofiskas rētas, nedrīkst ārstēt ar Revanesse® Pure™.

- Satur nelielu daudzumu grāmpositīvu baktēriju proteinu un ir kontrindēts pacientiem ar alerģiju pret šādu materiālu anamnézē.

- Nekad nelietojiet Revanesse® Pure™ kopā ar lāzeru, intensīvu impulsu gaismu, ķīmisko pilingu vai dermabraziju.

- Personas, kas jaunākais par 18 gadiem, nedrīkst ārstēt ar Revanesse® Pure™.

- Pacientus ar pinnēm un/vai citām adām iekaisuma slimībām nedrīkst ārstēt ar Revanesse® Pure™.

- Pacienti ar autoimmūnām traucējumiem vai pacienti, kam tiek veikta imūnerapēzija.

- Pacienti ar vīraķamām smagām alegrijiem.

- Pacienti ar akutu vai hronisku ādas slimību injekcijas vietā vai tās tuvumā.

- Koagulācijas defīcīti, pacienti, kam tiek veikta antikoagulācijas terapija.

- Pacienti ar pauastītnātu jutību pēc hialuronskābi.

Pacientiem ar novēlāmām iekaisuma blakusparādībām, kas turpinās ilgāk par vienu nedēļu, obligāti par to nevākējot jāzīno savam ārstam. Šīs slimības jāārstē arīstībostī (tais ar: kortikosteroli vai antibiotikus). Par visiem citiem nevālmas reakciju veidiem jāzīno tieši Revanesse® produktu grupas pilnvarotajam izplatītājam un/vai tieši Prolumen Medical Technologies Inc.

IEVADĪŠANA UN DEVAS

- Revanesse® Pure™ drīkst injektēt tikai kvalificēti ārsti vai personas tiešā viņu uzraudzībā, kas ir apmācīti par pareizu injekcijas tehniku, lai aizpildītu sejas grumbinās.

- Pirms ārstēšanas uzskāšanas pacienti jāinformē par ierices indikācijām, kā arī par kontrindikācijām un iespējām nevālāmām blakusparādībām.

- Apstrādājamiem vietām jābūt rūpīgi dezinficēti. Noteikti veiciniet injekciju tikai sterilos apstākļos.

- Lēnām injekcijām produktu un pielietojiet vienkārši nepieciešamo spiedienu.

- Revanesse® Pure™ un tam plievenotās adatas ir paredzētas tikai vienreizējai lietošanai. Nelietot atkārtoti. Atkārtotai lietojot, pastāv infekcijas riski arī vismērāmā slimību riskiem.

- Pirms injekcijas 30 minūtēs uzglabājiet produktu istabas temperatūrā.

- Jā āda iegūst balu nokrāsu (balē), injekcija nevākējoties jāpārtrauc un vieta ir jāmāsē, līdz ādai atgrīzēs normāla krāsa.

- Pirms injekcijas nospiestiet šķīces virzuli, līdz adatas galā ir redzams neliels pliens.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Revanesse® Pure™ nedrīkst injēcēt zonā, kas jau satur citu pildiņu, jo nav pieejami kliniskie dati par iespējamām reakcijām.

- Revanesse® Pure™ nedrīkst injēcēt vietā, kur atrodas pastāvīga pildiņa vai implants.

- Līdzā, kā hialuronskābes produkti nav saderīgi ar cētaizvairota amonijs kaljēnu, piemēram, benzalkonija hlorīdu. Lūdz, nodrošiniet, ka Revanesse® Pure™ nekad nenosakarē ar ūvi vai medicīniskajiem instrumentiem, kas ir bijusi sakars ar ūvi.

- Revanesse® Pure™ nedrīkst izmantot krūšu palīnelāšanai vai implantācijai kaulos, cipīsls, saitēs vai muskuļos.

- Izvairieties piekrastes apstrādātajā zonā 12 stundas pēc injekcijas un izvairieties no ilgtīgās saules gaismas, UV starojuma, kā arī liela aukstuma un karstuma iedarbības.

- Līdz sakotnējais pītukums un apsārtums nav izzudis, nepakļaujiet apstrādāto zonu intensīvam karstumam (piemēram, solājām un sunē) vai lielam aukstumam.

- Ja leprēķi esat ciets no akstumpumpārām sejām, pāstāv risks, ka audats dūrieni var veicināt jaunu akstumpumpu veidošanos.

- Ja pirms ārstēšanas lietojat aspirīnu, nesteroido pretkaisušu līdzeklus, asinszāli, lielas devas E vitamīna vai citās tamīldzīvības zāles, varētu būt vēlākā.

- Līdzītās drošības pamatlīdzības, kas jaunāk par 18 gadiem vai vecāki par 65 gadiem, nav noteikta.

- Pacienti, kuri ir acīmredzami simli ar baktēriālam vai virusu infekcijām, grupu vai aktivu drudzi, nedrīkst ārstēt ar pītukumā.

- Lai samazinātu iespējamo komplikāciju risku, šo produktu drīkst lietot tikai tādi veselības aprēķi, kam ir arīstībās apmācīta, pereide un kuri pārīzina čelvēku anatomiju injekcijas vietas un ap to.

- Veselības aprēķi speciālisti tiek mudināti pirms ārstēšanas ar saviem pacientiem pārāmē viss iepējams miksto audu injekcijas riskus un nodrošināt, ka pacenti ir informēti par iespējamo komplikāciju pazīmēm un simptomiem.

BRĪDINĀJUMI

Parlēcīcieties, ka kātēs zīmogs nav bojāts un sterilitātēs nav apdraudēta. Pārlēcīcieties, ka produktam nav beidzies derīguma termiņš. Produktu paredzēti tikai vienreizējai lietošanai; nelietot atkārtoti. Atkārtoti lietot, pastāv infekcijas vai arī vismērāmā slimību risķi.

- Produktu ievādījot asinsvados var izraisīt emboližīzē, asinspūri, išņemšanai vai infarktu.

- Ir ziņots par retiem, bet no pītupētniem nevālāmām notikumiem, kas saistīti ar miestu audu pildiņu invaskulatorū ārējām sejām, un tās ietver išlaicīgu, vai pastāvīgu redzes traucējumus, akulumu, smadzeņu išņemju vai smadzeņu asinsāšanu, izraisīt insultu, ādas nekrozi un sejas pamatstruktūru bojājumus.

- Nevākējoties pārtaucējot injēcēšanai, ja pacientam procedūras laikā vai neilgi pēc tās pārādas kādos no siem simptomiem, tostarp redzes izmaiņas, iusulta pazīmes, ādas bālsēšana vai reparasēt sāpes.

- Intravaskulatorās ietekmes gadījumā pacientiem nevākējoties jāsājem medicīniskā palīdzība un, iespējams, atbilstoša veselības aprēķi speciālista pārbaude.

Revanesse® produktu saimes produktus nedrīkst lietot vītējās, kur ar augstās vaskularitātes iemēni. Lietošana šajās vītējās, piemēram, vīrsuspējēs un deguna rājām, ir izraisījusi asinsvadu emboližīzēs.

Dēriņuma termins ir norādīts uz katra iepakojuma. Uzglabā 2°–25 °C temperatūrā un sārgā no tiešiem saules stariem un sašālsināšanā.

PIEZĪME: Pareiza injekcēšanas tehnika ir ļoti svārīga secīgumā ārstēšanai un pacienta apmierinātībai. Revanesse® Pure™ drīkst injēcēt tikai praktizējoši ārsti, kurš ir kvalificēts saskaņā ar vietējiem likumiem un standartiem. Iedalījumus uz šķīces nav precīzi, un tas jāzīmanto tikai kā orientējošais rādītājs. Injekcējām materiālu daudzumā vislabāk būt noteikti pēc lietotāja vizuāla un tautes novērtējuma.

IR RĀZOTĀJS

Prolumen Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanāda

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

UZGLABĀŠANAS LAIKS UN UZGLABĀŠĀNA

Dēriņuma termins ir norādīts uz katra iepakojuma. Uzglabā 2°–25 °C temperatūrā un sārgā no tiešiem saules stariem un sašālsināšanā.

SUDĒTIS

Hialuron rūgštis..... 14mg/ml
Fosfatinamie buferiniamie fiziologiamie tirpalie

APRAŠYMAS

Revanesse® Pure™ – tai bespalvis, bekvapis, skaidrus, vandeninis sintetines kilmes gelis. Gels laikomas iš anksto užpildytiem vienkartiniame svirkite. Kiekvienoje dežėje yra 1,2ml tampl̄as švirkstai su Revanesse® Pure™ kartu su diuem steriliuotom atadomis.

TAIKYMO SRITIS / INDIKACIJOS

Naudojimas: Paviršinės linijos ir raukšlės.

Medicinais indikacijos: produktai – tai užpildančios audinių rekonstrukciniams medžiagoms, sudarytos iš hialuron rūgštis gelio, skirti del lipotrofijos ir (arba) lipodistrofijos prastam tūnui atkurti ir (arba) minkštujų audinių konturo trukumams ir patologinėms kilmėms arba po traumos atsirašuotiems anatominėms deformacijoms koreguoti.

Tiksliniams pacientams yra tie, kurių pagieda koregioti minkštųjų audinių konturo trukumus ir deformacijas, pavyzdžiu, su ZV susijusių lipotrofiją ir lipodistrofiją.

Kosmetinės indikacijos: Revanesse® Pure™ yra skirtas veido raukšlams gydyti, apimtai atkurti, lūpoms didinti, odai dreninti ir iubdumas konturui Svirščiant® audinius.

GALIMAS ŠALUTINIS POVEIKIS

Medikal privalo informuoti pacientus, kad aukšta kiekviena Revanesse® Pure™ injekcija galimos nepageidaujamos reakcijos, kurios gali būti veilti arba iš karto po injekcijos. Tai, be kita ko, gali būti:

- Si injekcijos susijusi reakcijai, pavyzdžiu, trumpalaikiems eritemos, patinimo, skausmo, nežiulio, spalvos pasikeitimo ar jautrumo susijusiems viesės, pasiskirsimams. Šios reakcijos gali trukti vieną savaitę;

- Injekcijos vietose taip pat gali atsirasti mažgelės ar patinimų;

- Prastas produkto veikimas dėl netinkamos įvirkistimo technikos;

- Svirščiant hialuron rūgštis produktus buvo patestebė žandikaulio nekrōzė, abscesų susidarymas, granuloma ir priedylių jautrumas. Medikal privalo atsižvelgti į šias reakcijas kiekvienam atveju individualiai.

Reakcijos, kurios, kaip manoma, gali būti dėl padidėjusio jautrumo, pasireiškė mazliau nei vieno iš 1500 gydymo atvejų. Taip buvo išlaikoma eritema, patinimas ir iudrėjimų implanto vietėje.

Šios reakcijos prasidėjo netrukus po injekcijos arba praėjus 2–4 savaitėms ir buvo apibūdinamas kaip lengvus arba vidutinio sunkumo, vienutiniškai trūkancios 2 savaitės. Paprastai ši reakcija sauvina praeina ir laikui begant išnyksta.

Tačiau pacientai, kuriems pasireiškė padidėjusio jautrumo reakcijos, turi nedelsdami kreiptis į gydytoją, kai šis ivertintų jų būklę. Pacientams, kuriems pasireiške daugybinių alerginių reakcijos, neturėtų būti taikomas šis gydymas.

KONTRAINDIKACIJOS

• Nesišvirkste Revanesse® Pure™ "akij kontūrs (iš akij ratilų arba vokus).

• Nėšosi ar žindančios moterys neturėtų naudoti Revanesse® Pure™.

• Revanesse® Pure™ skirtas naudoti tik oda ir jo nemalināti svirkstai ir kraujagysles. Jos gali užsikimšti ir sukelti embolią.

• Pacientai, kuriems atsiranda hipertrofiniai randai, neturėtų naudoti Revanesse® Pure™.

• Sudėtyje yra grameitagių bakterijų baltymų pėdsakų, todėl nepatariama naudoti pacientams, kurie yra alergiški tokioms medžiagoms.

• Niekada nenaudokite Revanesse® Pure™ naudoti kartu su lazeriu, intensyvia pulsine šviesa, cheminio švietimu ar dermabrazijos procedūromis.

• Jaunesni nei 18 metų asmenys neturėtų naudoti Revanesse® Pure™.

• Pacientams, turintiems akne ar (arba) sergentiems kitomis uždegiminiemis odos ligomis, negalima naudoti Revanesse® Pure™.

• Pacientams, kurų lūkesčiai yra neigyvendinamai.

• Pacientams, turintiems autoimunitinį sutrikimą arba kuriami taikoma imunoterapija.

• Pacientams, turintiems kelias sunkias alergijas.

• Pacientams, sergantiems užmėje ar lėtine odos liga injekcijos vietose arba šalia ju.

• Pacientams, turintiems krešėjimo deficitu arba kuriami taikomas antikoagulaciinis gydymas.

• Pacientams, kurie yra jautrus hialuron rūgštui.

Pacienti, kuriems nepageidaujamos uždegiminių reakcijos tiesišiai ilgiau nei savaitė, privalo nedelsdami apie tai pranešti gydytojui. Sios būklės turi būti gydomos atitinkamai (t. y. kortikosteroidais arba antibiotikais). Apie visus kitas nepageidaujamias reakcijas reikia pranešti teisiogiai įgaliotam Revanesse® produkto grupės platinuotui ir (arba) teisiogiai Prolleum Medical Technologies Inc. įmonėi.

VARTOJIMAS IR DOZAVIMAS

• Revanesse® Pure™ turėtų svirksti tik kvalifikuoti medikalai, ampioktyti tinkamos veido raukšlių užpildymo technikos, arba tik jiems tiesiogiai prižiūrint.

• Prieš pradedant gydyti pacientus, juos reikia informuoti apie prietaiso indikacijas, kontraindikacijas ir galimą nepageidaujamą salutinį poveikį.

• Gydymo sritis turi būti kraupčiai defekuojamai. Svirskti tik steriliomis savygomi.

• Produktu svirkštė lėtai, kuo sveriušiu spaudim.

• Revanesse® Pure™ ir su jo supuktuotu adatos skirtos tik vienkartiniam naudojimui. Nenaudoti pakartotinai. Nenaudoti pakartotinai, kyla infekcijos arba kraupių plintančių ligų perdavimo pavojus.

• Prieš injekciją 30 minucių palaiykite produkta kambario temperatūrėje.

• Jei oda papla (tamprā blyšķī), infekcijā reikia nedelsdami nutraukti ar tai sritį masuotuoti, kol oda vēl taps normālos spalvos.

• Prieš Svirščiam, stumkite svirksto stūmokli, kol ant adatos galiku pasirodys nedelis lašelis.

ATSARGUMO PRIEMONĖS

- Revanesse® Pure™ neturėtų būti svirkšiamas į sritį, kuriuo jau yra kitos užpildos, nes nėra klinikinių duomenų apie galimas reakcijas.
 - Revanesse® Pure™ negalima svirksti į sritį, kuriuo yra nuolatinio užpildo arba implanta.
 - Yra žinoma, kad hialuron rūgštis produktai nesuderinami su ketvirčinėmis amonio druskomis, pavysdžiu, benzalkoniu chloridu. Revanesse® Pure™ negali reaguoti salyčių su šia medžiaga.
 - Revanesse® Pure™ negali būti naudojamas kūrimis didinti arba implantuiniu i kaulus, sasgyseles, raiščius ar raumenis.
 - 12 valandų po injekcijos nelieksite gydomos srities ir venkte ligalaikio saulės spinduliu, Pureveinotinė spindulinė, Pureveinotinė pūselinė.
 - Nelaikykite gydomos srities didelėle karštyje (pvz., solariume, deginantis) ar šaltyje, kol neišys pirmasis patinimas ir paraudimas.
 - Jei anksčiau sirote pūselinė, yra rizika, kad adatos dūriai gali paskatinti dar vieną pūselinės protroki.
 - Jei prieš gydymą varotojė aspirinas, nesteroidinius vaistus nėra užležimo, Jonazol®, dideles vitaminos E papildžio dozes ar panaušus vaistus, atminkite, kad jie gal padidinti melynių atsiradimų ir kraujavimų injekcijos vietose.
 - Saugumus naujantui jaunesniui ne 18 metų arba vyresniui ne 65 metų pacientams nenustatas.
 - Pacientai, akivaizdžiai reaguoja sakinamais reakcijomis, gali būti išnaudoti virusinėmis infekcijomis, grupei ar aktualių karščiuojantys, neturėtų būti gydomi, kol neišys simptomai.
 - Siekiant sumažinti galinį komplikacijų riziką, ūžiavimų naudotuose įvirkistimo riešiniuose išsilavinimą ir patirti turintys sveikatos priežiuros specialistai, išmanytas anatomijos injekcijos vietose ir aplinką į.
 - Siekiavatos priežiuros specialistai prieš gydymą su pacientais raginami aptarti visi galimi minkštėjimis audiniams kelią komplikacijų rizikai ir pasirūpinoti, kad pacientas įžintų galinį komplikacijų požymius ir simptomus.
- ISPĖJIMAS**
- Patirinkite, ar dežutes plombos nepažeista ir produktais yra sterili. Patirinkite, ar neapaisytas produkto galiojimo laikas. Produktais skirtas tik vienkartiniam naudojimui; pakartotinai naudoti. Naudojant pakartotinai, kyla infekcijų arba kraupių plintančių ligų perdavimo pavojus.
- Produkta, patekės į kraujagysles, gali sukelti embolizaciją, kraujagyslių užsimšimą, išemiją arba infarktą.
 - Panašiai atveju, bet sunikus nepagedajamais reiškinys, susijusius su minkštųjų audinių užpildu intravaskulinė injekcija į veida, išskaitant laikinus ar nuolatinus regejimo sutrikimus, alkūnai, smegenų išemiją ar kraujavimą į smegenis, sukeliant išlankstus, odos nekrezo ar pagrindinių veido struktūrų pažeidimus.
 - Nedelsiant naudirkite injekciją, jei procedūros metu arba netrukus po jų pacientui pasireiškia bet kuris iš toliai išvardytų simptomų, išskaitant rejeigimo pokyčius, insulino požymius, odos blyškumą ar neįprasta skausma.
 - Atlikus intravaskulinę injekciją, pacientams turi būti sureiktina skubi medicinine pagalba ir, galbūt, atlikta attinkamo sveikatos priežiuros specialisto įvertinimas.
- Revanesse® grupės produktais negalima naudoti tose srityse, kuriose yra daug kraujagyslių. Naudojant šiose srityse, pavyzdžiui, glabėlei ir nosies srityje, pasitaikys kraujagyslių embolizacijos atvejų ir simptomų, atitinkamai akij Kraujagyslių oklūziją (t.y. alkumas).
- GALIJOJIMO LAIKAS IR LAIKYMAS**
- Galiojimo laikas nurodysis ant kiekviens pakuošties atskirai. Laikyti 2–25 °C temperatūroje, saugoti nuo tiesioginių saulės spinduliu ir ižšalimo.
- PASTABA:** Kad gydymas būtų sėkmingesnas ir pacientas būtų patenkintas, labai svarbu naudoti teisią injekcijos techniką. Revanesse® Pure™ galii svirkst tiuk medikus, turintis atitinkamą kvalifikaciją pagal vietas įstatymus ir standartus.
- Ar svirkst esanti gradacija nėra tikslis ir turėtų būti naudojama tik orientacija. Jsvirkšiamos medžiagos kiek geriausia nustatyti vizualiai ir įrengimo būdu.
- ŠALUTINIS GAMINTOJAS**
- Prolleum Medical Technologies, Inc.
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Kanada
- Apie bet kokį nepageidaujamą reiškinį prašome pranešti tel. (44)02039669787

ZLOŽENIE

Kyselina hyaluronová.....14 mg/ml

Vo fiziologickom roztoku pufovanom fosfatom

OPIS

Revanesse® Pure™ je bezfarebný, transparentný a vodnatý gél syntetického pôvodu bez zápachu. Gél je uchovávaný vo vopred naplnenej jednorázovej strieške. Každé balenie obsahuje dve 1,2ml striešky s gélom Revanesse® Pure™ a dve sterilizované ihly.

ROZSAH APLIKÁCIE/INDIKÁCIE

Aplikácia: Povrchová čiary a vrásky.

Zdrovotnícke indikácie: Tieto produkty sú materiály na prírostenkovú rekonštrukciu tkániv. Skladajú sa z ďalšej kyseliny hyaluronovej, ktorá je indikovaná na obnovenie straty objemu v dôsledku lipotrofie/lipodystrofie alebo korekcie defektu kontúr a anatomických deformít patologického alebo traumatólogického pôvodu v mäkkých tkanivách.

Cieľovou skupinou pacientov sú pacienti, ktorí využijete korekciu defektu kontúr a deformity mäkkého tkania, napríklad v dôsledku lipotrofie a lipodystrofie súvisiacej s ochorením HIV.

Kozmetické indikácie: Gél Revanesse® Pure™ je indikovaný na ošetroenie tvárových rytid, obnovu objemu, vyplnenie pier, zaistenie hydriaciek pokôzky a vyplnenie pilinových formív inejekčnej aplikácií do tkánia.

PREDPOKLADANÉ VEDLÄJŠIE ÚČINKY

Lekár musí informovať pacientov o tom, že s každou injekciou gélu Revanesse® Pure™ sa spájajú potenciálne nežiaducie reakcie, ktoré sa môžu vyskytnúť ihneď po inejekčnej aplikácii, alebo po uplynutí určitého času. Ide (nie)len o nasledujúce nežiaducie reakcie:

- Môžu sa vyskytnúť reakcie súvisiace s injekciou, ako napríklad prechýdný erytém, opuchnutie, bolesť, svrbenie, strama/zmena záberaenia alebo citlosť na mieste inejekčnej aplikácie. Tieto reakcie môžu trvať jeden týždeň.

- Na mieste inejekčnej aplikácie sa môžu vytvoriť hrídeky alebo stvrdenstvo miesta.

- Nedostatočný výnos produktu v dôsledku nevhodnej techniky inejekčnej aplikácie.

- V súvislosti s inejekčnou aplikáciou produktu s obsahom kyseliny hyaluronovej sa taktiež uvádzajú výskyt glabérnej nekrozy, vytvorenie abscesu, granulómy a precititvenosť. Lekári by mali takéto reakcie zohľadňovať na základe individuálneho prístupu.

Reakcie, ktorých charakter bol hodnotený ako precititvenosť, boli vykazované v menej než jednom z každých 1500 ošetroení. Zahŕali dlhodobý erytém, opuchnutie a stvrdenstvo miesta implantačie.

Tieto reakcie sa vyskytli buď krátko po inejekčnej aplikácii, alebo v dobe po uplynutí 2 – 4 týždňov, boli vykazované ažo miernu alebo stredné závažne a ich premenie trváceho bolo 2 týždne. Táto reakcia sa spravidla časom sama strávi. Je vásik doležitej, aby sa pacienti s reakciami precititvenosťou bezodkladne obrátili na svojho lekára a požiadali o hodnotenie. Pacienti s väčšinou alergickými reakciami by mali byť z čestrenia vyradeni.

KONTRAINDIKÁCIE

- Neaplikujte gél Revanesse® Pure™ do očných kontúr (očné krahy ani viečka).

- Tehotné ani dojčiace ženy by nemali byť ošetrované gélom Revanesse® Pure™.

- Gél Revanesse® Pure™ je určený iba na intradermálnu použitie a nesmie sa inejekčne aplikovať do krvných ciev. V opačnom prípade hrozí riziko okluzie alebo trombotického embolizmu.

- Pacienti s hypertrofickým zjazvením by nemali byť ošetrovaný gélom Revanesse® Pure™.

- Obsahuje stopu príky grampozitívnych bakteriálnych bielkovín a je kontraindikovaný pre pacientov s anamnézou alegrií na takto materiál.

- Niekedy nepoužívajte gél Revanesse® Pure™ spolu s laserom, intenzívnym pulzným svetlom, chemickým pilingom ani ošetroníaním, počas ktorých dochádza k abrázii pokôzky.

- Osoby mladšie ako 18 rokov by nemali byť ošetrované gélom Revanesse® Pure™.

- Pacienti s skré a/alebo injektívnej zápalovou ochoreniami alebo podstupujúci imunoterapiu.

- Pacienti s väčšinou typmi závažných alergií.

- Pacienti s akutným alebo chronickým ochorením pokožky na miestach inejekčnej aplikácie alebo v ich blízkosti.

- Ponúky koagulačie alebo podstupujúci antikoagulačnú liečbu.

- Pacienti čítaví na kyselinu hyaluronovú.

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

PODÁVANIE A DÁVKA

- Gél Revanesse® Pure™ by mal inejekčne aplikovať výlučne kvalifikovaní lekári vyškolení v oblasti správnej inejekčnej aplikácie na vyplňanie tvárových vrások, alebo by aplikácia gélu mala prebiehať pod ich dohľadom.

- Pred ošetroníaním je potrebné informovať pacientov o indikáciach pomôcky, ako aj o kontraindikáciach a možných nežiaducích vedľajších účinkoch.

- Oblast ošetroníania musí byť dôkladne vyzdenifikovaná. Inejekčnú aplikáciu vykonávajte výlučne v sterilných podmienkach.

- Produkt inejekčnej aplikácie pomaly a použite najprvšiu potrebnú aplikáciu tlak.

- Produkt Revanesse® Pure™ a pribalené ihly sa určené iba na jedno použitie. Nepoužívajte opakovane. V prípade opakovanej použitia hrozí riziko infekcie alebo prenosu krviev prenášajúcich ochorenia.

- Pred inejekčnou aplikáciou ponechajte produkt 30 minút v prostredí s izbovou teplotou.

- Ak pokožka zbleđedlo (zosinavie), inejekčnú aplikáciu by sa malam okamžite zastaviť a danú oblasť je potrebné masírovať dovery, kým sa neobnoví normálna farba pokôzky.

- Pred injekčnou aplikáciou zatlačte na piest striešku dovery, kým na hrote ihly nebude viditeľná malá kvapôčka.

PREVENTÍVNÉ OPATRENIA

- Gél Revanesse® Pure™ by sa nemal inejekčne aplikovať do miest obsahujúcich iný výplňový produkt, keďže nie sú k dispozícii žiadne klinické údaje o možných reakciách.

- Gél Revanesse® Pure™ by sa nemal inejekčne aplikovať do miest s trvalou výplňou alebo implantátom.

- Produkt s obsahom kyseliny hyaluronovej vykazujú známu nekompatibilnosť so soláriem/stvorničkou čepávku, napríklad benzalkonium chlorid. Dbaťte na to, aby sa gél Revanesse® Pure™ nikdy nedostal do kontaktu s touto látkou alebo zdravotníckym vybavením, ktoré sa dostalo do kontaktu s touto látikou.

- Gél Revanesse® Pure™ by sa nikdy nemal používať na zväčšovanie prsníkov ani na implantáciu do kostí, sliach, väzív ani svalstva.

- 12 hodín po inejekčnej aplikácii sa nedopústat ošetronej oblasti a vyniesť sa dlhodobej expozíciu slnečnému žiareniu, UV žiareniu, ako aj extrémnej chladu a teplu.

- Ošetrová oblasť až do vymriezania opuchov a sčervenania nevystavujte extrémnemu teplu (napríklad soláriu alebo opalovanie) ani extrémnej chladu.

- Ak ste v minulosti trpeli tvárovými oparmi, hrozí riziko ďalších erupcií oparov spôsobených ihlovými punkciami.

- Ak pred ošetroníaním užíjete aspirin, nesteroidné protizápalové lieky, doplnky znacky St. John's Wort s vysokými dávkami vitamínu E alebo podobné lieky, upozorjujeme, že tieto produkty môžu zvyšovať intenzitu podrážiat a krvácania na mieste inejekčnej aplikácie.

- Na základe hodnotenia toxikologickej rizika lidokainu by maximálna ročná dávka pre pacientov mala predstavovať 20 ml na 60 kg (130 literov) telesnej hmotnosti. Bezpečnosť inejekčnej aplikácie väčších množstiev nedôhoda.

- Bezpečnosť použitia u pacientov mladších ako 18 rokov alebo starších ako 65 rokov nebola stanovená.

- Pacienti, ktorí sú viditeľne chorí, medzi ktoré patria bakteriálnymi alebo virusovými infekciami, chripkou alebo malú horúčku, by nemali byť ošetrovaní až do vymŕtvia symptómov.

- S celom minimalizovať riziká možných komplikácií tento produkt mal používať výlučne odborný zdravotnícky personál s vysokým skolením a skúsenosťami, ktorí majú požiadavky znalosti anatómie a očala miesta inejekčnej aplikácie.

- Odborný zdravotnícky personál by mal s pacientmi prediskutovať všetky potenciálne riziká inejekčnej aplikácie do mäkkých tkániv ešte pred samotným ošetroníaním a mal by zaistiť, aby poznal príznaky a symptómy možných komplikácií.

VAROVANIA

Skontrolujte, či pečat na balení nie je poškodená a či nedošlo k narušeniu sterilitetu. Overte, či neuplynul dátum expirácie produktu. Produkt je určený iba na jedno použitie – nepoužívajte ho opakovane. V prípade opakovanej použitia hrozí riziko infekcie alebo prenosu krviev prenášajúcich ochorenia.

- Aplikáciu produktu do cievnej sústavy môže viest' k embolizácii, okluzí alebo infarktu.

- V súvislosti s intravaskulárnom inejekčnou aplikáciu výplní mäkkých tkániv tváre sa uvádzajú zriedkavé, ale závažné nežiaducie udalosti, medzi ktoré patria dočasné alebo trvalé zhoršenie zrkavy, slepotu, mozgová ischemia alebo krvácanie, ktoré vedie k porážke, nekróza pokôzky a poškodenie základných tvárových struktur.

- Okamžite zastaviť inejekčnú aplikáciu, ak pacient vyzýva niektorý z nasledujúcich symptómov: zmeny videnia, príznaky mŕtvice, zlepšenie pokôzky alebo neobjektívna bolesť počas procedúry či krátko po jej ukončení.

- Ak dojde k intravaskulárnej inejekčnej aplikáciu, pacienta by mal bezodkladne prehliadať príslušný odborný zdravotnícky personál – specialistu.

Rad produktov Revanesse® by sa nemal používať na miestach s intenzívnu vaskularitu. Použitie v takýchto oblastiach (napríklad priečiele alebo oblasť nosa) viedie k prípadom cievnej embolizácie a symptómom konzistentným s okluziou očných ciev (t.j. slepotu).

ZIVOTNOSŤ A SKLADOVANIE

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

POZNÁMKÁ: Na dosiahnutie úspešného ošetroníania a spokojnosti pacienta je nevyhnutné použiť správnu techniku inejekčnej aplikácie. Gél Revanesse® Pure™ by mal inejekčne aplikovať iba lekár kvalifikovaný podľa miestnych zákonov a standardov.

Odstupňovanie na strieške nie je presné a slúži iba ako pomôcka. Množstvo materiálu na inejekčnej aplikáciu sa najvhodnejšie určuje pomocou vizuálneho a hmatového hodnotenia používateľa.

AK VÝROBCA

Prolenium Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

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

SESTAVA

Hialuronska kislina..... 14 mg/ml
V fiziološki raztopini s fosfatnim pufrom

OPIS

Revanesse® Pure™ je brezbarvan, prozoren, vodni gel sintetičnega izvora brez vonja. Gel je shranjen v predhodno napolnjeni injekcijski brizgi za enkratno uporabo. Vsaka skatika vsebuje dve 1,2ml brizgi polnila na osnovni hialuronski kislino Revanesse® Pure™ skupaj z dvema sterilnima iglama.

OBSEG APLICIRANJA/INDIKACIJE

Apliciranje: Površinske lubice in gube.

Medicinske indikacije: Izdelki so tvojno rekonstruktivni materiali, ki zapolnijo prostor, ustavljeni iz gela hialuronske kisline, ki je indiciran za obnovno volumena, zmanjšanega zaradi lipotrofije/podistrofije in/ali korekcijo konturnih pomakanljivosti in anatomskih deformacij bodisi patološkega izvora ali kot posledice poškodbe mehkega tkiva.

Predviđeni bolniki so tisti, ki želijo opraviti korekcijo konturnih pomakanljivosti in deformacije mehkih tkiv, kot sta z virusom HIV povezana lipotrofija/podistrofija.

Kozmetične indikacije: Revanesse® Pure™ je indiciran za korekcijo gub na obrazu, obnovno volumena, povečanje ustnic, hidratacije kože in oblikovanje napenete kože z injiciranjem v tkivo.

PRIČAKOVANI NEŽELENI UČINKI

Zdravniki morajo bolnikom obvestiti, da lahko z vsako injekcijo polnila Revanesse® Pure™ pojavijo možni neželeni učinki, ki so lahko započeli ali se pojavi takoj po injiciraju. Ti vključujejo, vendar niso omejeni na:

- Reakcije, povezane z injiciranjem, kot so prehoda rdečina, oteklina, bolečina, srbenje, sprememb barve kože ali občutljivost na mestu injiciranja. Te reakcije lahko trajajo in eden.
- Na mestu injiciranja se lahko pojavi tudi vožljici ali zatrdila.
- Slabo delovanje izdelka zaradi nepravilne tehnikе injiciranja.
- Pri injiciraju zdravil s hialuronsko kislino so poročali o nekrozi gub čeb, 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 enem od 1500 posegev. Tu učinki so obsegali podaljšan eritem, oteklina in zatrdila na mestu vsebine.
- Te reakcije so se pojavile dodati kmalu po injiciraju ali po dveh do štirih tednih in so bile opisane kot blage ali zmerne, povprečno so trajale dva tedna. Reakcije običajno izgine same da se v časoma spontano izvrnejo. Vendar pa je nujno, da so bolniki, ki na poseg reagirajo preobčutljivo, nemudoma posvetujejo s svojim zdravnikom, ki bo opravil pregled. Posega ne opravljajo pri bolnikih z več alergijskimi reakcijami.

KONTRAINDIKACIJE

- Polnila Revanesse® Pure™ ne injicirajte v očesne konture (v očesni krog ali veke).
- Polnila Revanesse® Pure™ ne smete injicirati nosenečim ali doječim ženskam.
- Polnilo Revanesse® Pure™ je namenjeno samo za intradermalno uporabo in se ga ne sme injicirati v krvne žile. Se lahko zamažijo, kar lahko povzroči embolijo.
- Polnila Revanesse® Pure™ ne smete injicirati bolnikom, ki razvijejo hipertrofične brazgotine.
- Vsebuje sledove grampozitivnih bakterijskih beljakovin in je kontraindiciran pri bolnikih z anamnezom alergij na takšne snovi.
- Polnila Revanesse® Pure™ ne nikoli ne uporabljajte v povezavi z laserjem, intenzivno pulzno svetlobo, kemičnim pilinjenjem ali dermabrazijskim postopkom.
- Polnila Revanesse® Pure™ ne smete injicirati osebam mlajšim od 18 let.
- Prav tako polnila Revanesse® Pure™ ne smete injicirati bolnikom z aknami in/ali drugimi vnetnimi boleznjimi kože.
- Bolniki z neravnimi priručevanjem.
- Bolniki z avtoimmunimi boleznjimi ali bolniki, ki se zdravijo z imunterapijo.
- Bolniki z več hudimi alergijami.
- Bolniki z akutno ali kronično boleznijo 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 dlej kot eden, o tem nemudoma obvestijo svojega zdravnika. Ta stanja je treba ustrezno zdraviti (t.i. s kortikosteroidi ali antibiotiki). O vseh drugih vrstah neželenih učinkov je treba neposredno poročati poblaščenemu distributerju za polnila Revanesse® in/ali podjetju Prolleinum Medical Technologies inc.

UPORABA IN ODMERJANJE

- Polnilo Revanesse® Pure™ 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 podužiti o indikacijah pripomočka, kontraindikacijah in morebitnih neželenih učinkov.
- 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® Pure™ in igle, pakarane z njim, so namenjene enkratni uporabi. Ni namenjene ponovni uporabi. V primeru ponovne uporabe obstaja tveganje za okužbo ali prenos bolezni, ki se prenašajo s krovom.
- Pred injiciranjem polnilo 30 minut hrani na sobni temperaturi.
- Če koža postane bele barve (prebledi), je treba injiciranje nemudoma prekiniti in predel pa misriti, dokler koža ne postane normalne barve.
- Pred injiciranjem pritisnite na bat brizge, dokler se na konci igle ne pojavi drobna kapljica.

VARNOSTNI UKREPI

- Polnila Revanesse® Pure™ se ne sme injicirati na območje, ki že vsebuje drugo polnilo, ker ne razpolagamo z nobenimi kliničnimi podatki o možnih reakcijah.
- Polnila Revanesse® Pure™ se ne sme injicirati na območje, kjer je že pristno trajno polnilo ali vsadek.
- Za izdelke s hialuronsko kislino je znano, da so nezdravljivi z kvaternimi amonijevimi solmi, kot je benzalkonijev klorid. Zagotovite, da polnilo Revanesse® Pure™ nikoli ne bo priskoči v stik s to snovjo ali medicinskim pripomočkom, ki je bil v stik s to snovjo.
- Polnila Revanesse® Pure™ nikoli ne uporabljajte za namene povečanja prsi ali vsaditve v kost, tetivo, ligament ali mišico.
- Po injicirjanju se 12 ur izognite dotikanju območja posega in dolgotrajni izpostavljenosti sončni svetlobi, UV-zarkom ter ekstremlenu mrazu in vročini.
- Vse dolge začetna oteklina in redčina ne izgineta, območja posega ne izpostavljajte intenzivni vročini (npr. solariji in sončnje) ali hudemu mrazu.
- Če ste že krajji imeli herpes na obrazu, obstaja tveganje, da bodo vboji in iglo povzročili še en izbruh herpesa.
- Če ste pred posegom zaužili aspirin, nesteroidna protivnetna zdravila, žentanžko ali visoke odmerke dodatkov vitamina E ali podobno zdravila, morate zavežati, da lahko sledijo povečajo možnost pojavja modrič in krvavitve na mestu injiciranja.
- Varnost uporabe pri bolnikih, mlajših od 18 ali starejših od 65 let, ni bila ugotovljena.
- Posè se ne sme izvajati na bolnikih, ki so vidno bolni, imajo bakterijske ali virusne okužbe, gripe ali aktivno površino telesno temperatu.
- Da bi zmanjšali tveganje za morebitne zaplety, snejo to zdravilo uporabljati samo zdravstveni delavci, ki so usposobljeni z uporabo zdravil, ki povzročajo možgansko kapko, nekožo kože in poškodbe obraznih struktur pod njim.
- Nemudoma prenehajte z injiciranjem, če se pri polnilu med postopkom ali kmalu po njem pojavi kateri od naslednjih simptomov, vključno s spremembami vidi, znaki možganske kapi, blejenjem kože ali nenavadno bolečino.
- V primeru intravaskularne injicirjanje, morajo bolniki nemudoma prejeti pomoč zdravstvenega delavca in po možnosti oceniti ustrezno zdravnika specialistu.

OPOZORILA

Potrite, da pečat na škatkih ni poškodovan in da sterilnost ni prizovana ni bila ogrožena. Preprečite 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 krovom.

- Vnos preparata v žilo lahko povzroči embolizijo, zapori žil, slhemiro ali infarkt.
- Poročani so bili redki, vendar resni neželeni učinki, povezani z intravaskularnim injiciranjem polnila za mehka včerja, v obraz, ki vključuje prehodno ali trajno poslabšanje vida, slepoto, cerebralno ishemijo ali cerebralno krvavitve, ki povzročajo možgansko kapko, nekožo kože in poškodbe obraznih struktur pod njim.
- Nemudoma prenehajte z injiciranjem, če se pri polnilu med postopkom ali kmalu po njem pojavi kateri od naslednjih simptomov, vključno s spremembami vidi, znaki možganske kapi, blejenjem kože ali nenavadno bolečino.
- V primeru intravaskularne injicirjanje, morajo bolniki nemudoma prejeti pomoč zdravstvenega delavca in po možnosti oceniti ustrezno zdravnika specialistu.

Izdelkov linije Revanesse® ne uporabljajte na območjih z razvezanimi žilnimi sistemom. Uporaba na območjih, kot sta glabela in predel nosa, je povzročila primere vaskulare embolizacije in simptome, ki se ujemajo z okluzijo obesnih žil (t.j. slepto).

ROK UPORABNOSTI IN SHRANJEVANJE

Rok uporabnosti je naveden na vsakem posameznem pakiranju. Shranjujte 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 zadovoljstvo bolnikov. Polnilo Revanesse® Pure™ sme injicirati samo strokovni sodelavec, ki je usposobljen v skladu z lokalnimi zakoni in standardi. Ozračna na injekcijskih brizgih ni natancna in jo je treba uporabiti le kot vodilo. Količino materiala, ki ga je treba injicirati, je najbolje določiti z vezalo in tipom ocen uporabnika.

MIL PROIZVAJALEC

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

Kašken kol nezaželen dogodek sporočite na, tel.: (44)02039669787

СОСТАВ

Гиалуроновая кислота..... 14мг/мл
В фосфато-солевом буфере

ОПИСАНИЕ

Revanesse® Pure™ это прозрачный гель на водной основе, без цвета и запаха, синтетического происхождения. Гель находится в заполненном одноразовом шприце. В каждой коробке содержится 2 шприца по 1,2 мл препарата Revanesse® Pure™ каждый и до 2 стерилезованных игл.

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ / ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Показания к применению: Поверхностные мимические морщины.

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 развитии ВЧН-ассоциированной липодистрофии и липодистрофии.

Косметические показания: Revanesse® Pure™ применяется в виде инъекций для коррекции лицевых морщин, восстановления объема, увеличения губ, уменьшения кожи при контурной коррекции депрессий макияжных.

ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

Лечебный врач обязан сообщить пациенту о том, что при любой инъекции Revanesse® Pure™ 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 проходящая артрита, отек, боль, слабость или повышенная чувствительность в месте инъекции. Такие реакции могут продолжаться в течение недели.

Узелки или уплотнения, которые также могут образовываться в области инъекций.

Низкая эффективность препарата из-за неподходящей точки его введения.

Некроз в гиалуроновой зоне: формирование абcessов, развитие гранулем и гиперчувствительность были отмечены 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, но средней продолжительности 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.

ПРИТОВОПОКАЗАНИЯ

• Revanesse® Pure™ не предназначен для инъекций в окологлазные круги или веки.

• Revanesse® Pure™ не предназначен для беременных и кормящих грудью женщин.

• Revanesse® Pure™ предназначен только для внутрикожных инъекций и не должен вводиться в кровеносные сосуды. Несоответствие этого рекомендации может привести к закупорке сосудов и вызвать эмболию.

• Revanesse® Pure™ не следует вводить пациентам, предрасположенным к образованию гистерофизических рубцов.

• Препарат может содержать следовые количества белков грамположительных бактерий и противопоказан пациентам с алергией на эти вещества.

• Запрещается использовать Revanesse® Pure™ в сочетании с лазерной терапией, терапией импульсным излучением, химическим пилингом или дермабразией.

• Revanesse® Pure™ не предназначена для применения пациентам младше 18 лет.

• Revanesse® Pure™ не следует использовать пациентам с акне и другими воспалительными заболеваниями кожи.

• Запрещается использовать препарат в целях, которые не заявлены его производителем.

• Препарат противопоказан пациентам, имеющим аутоиммune нарушения или проходящим иммунотерапию.

• Препарат противопоказан пациентам с острыми или хроническими кожными заболеваниями в местах предполагаемых инъекций или вблизи них.

• Препарат противопоказан пациентам с нарушениями свертываемости крови или проходящим антикоагулянтной терапией.

• Препарат противопоказан пациентам с повышенной чувствительностью к гиалуроновой кислоте.

Пациенты с воспалительными реакциями, проявляющимися более одной недели, должны немедленительно сообщить об этом своему врачу для получения соответствующего лечения (например, кортикостероидных препаратов или антибиотиков). Обо всех типах побочных реакций следует сообщать авторизованному дистрибутору препарата Revanesse® или непосредственно в компанию Prolineum Medical Technologies Inc.

СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ И ДОЗИРОВКА

Revanesse® Pure™ могут использовать только врачи, получившие соответствующую квалификацию и прошедшие обучение подразделений 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® Pure™ и поставляемые с ним инструменты предназначены для однократного использования. Не используйте их повторно. При повторном использовании существует риск возникновения инфекций или распространения заболеваний, передающихся через кровь.

• Препарат должен находиться при комнатной температуре в течение 30 минут перед инъекцией.

• Если кожа приобретает белый цвет (бледнет), 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

• Из-за неподтвержденной вероятности негативных взаимодействий не следует вводить Revanesse® Pure™ в области, содержащие другие наполнители.

• Не следует вводить Revanesse® Pure™ в области с постоянными наполнителями или имплантатами.

• Препараты гиалуроновой кислоты несовместимы с четвертичными солями аммония (хлорид бензалькаина и др.). Revanesse® Pure™ не должен контактировать с этими веществами или загрязненными ими медицинскими приборами.

• Revanesse® Pure™ не предназначена для увеличения груди, а также для введения в кожу, сухожилия, связки или мышцы.

• В течение 12 часов после инъекции не прикасайтесь к обработанному участку и избегайте воздействия солнечного света, ультрафиолетового излучения, сильного холода и тепла.

• До момента исчезновения первоначального отека и покраснения не подвергайте обработанную область воздействию сильного тепла (от солнечных ванн или солярия) или сильного холода.

• Если пациент ранее болел герпесом, проколы кожи при выполнении инъекций могут спровоцировать появление повторных герпетических очагов.

• Прием аспирина, нестероидных противовоспалительных препаратов, зверобоя или витамина Е может способствовать образованию кровотоков и усиливать кровотечение в месте инъекции.

• Безопасность применения для лечения пациентов младше 18 и старше 65 не подтверждена.

• Пациенты с выраженным признаком болезни, в том числе больные бактериальными или вирусными инфекциями, гриппом или лихорадкой, не должны приступать к процедурам до полного выздоровления.

• Чтобы свести к минимуму риск потенциальных осложнений, выполнение инъекций должно осуществляться только имеющим соответствующую подготовку специалистом, хорошо знакомым с анатомией обрабатываемой зоны.

• Перед процедурой врачу следует обсудить с пациентом все потенциальные риски инъекций и рассказать ему о признаках и симптомах возможных осложнений.

ПРЕДОСТЕРЖЕНИЯ

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

• Введение препарата в сосудистую систему может привести к эмболии, закупорке сосудов, ишемии или инфаркту.

• Были зарегистрированы рожки, но сформированные волнистые, связанные с попаданием наполнителей мягких тканей в сосуды при проведении инъекций, в их числе: временные или постоянное ущемление зрачка, ишемия яичника головного мозга или кровоизлияние в мозг, приводящее к инсульту, некрозу кожи и повреждению основного строения лица.

• Если у пациента наблюдаются 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 соуса пациент должен получить оперативную медицинскую помощь и при возможности их должен осмотреть соответствующий медицинский специалист.

Продукт Revanesse® Pure™ не должен использоваться в местах с высокой концентрацией кровеносных сосудов. Зарегистрировано случаи, когда инъекции препараторами наполнителей в области носа и губами приводили к эмболизации сосудов с симптомами окклюзии глазных сосудов (слепоты).

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

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

ПРИМЕЧАНИЕ: Правильная техника проведения инъекций определяет успех лечения и степень удовлетворенности пациента его результатом. Revanesse® Pure™ 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.

■ ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

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

О побочных эффектах, связанных с препаратом, сообщайте по телефону (44)02039669787

BİLEŞİMİ

Hyaluronik asit 14mg/ml
 Fosfat tamlonlu serum fizyolojik içerisinde

ACIKLAMA

Revanesse® Pure™ sentetik kökenli, renksiz, kokusuz, şeffaf ve sulu bir jelidir. Jel, kullanma hazır dolu tek kullanımlik bir enjeksiyon içerisinde saklıdır. Her bir kuru, iki adet 1,2ml'lik Revanesse® Pure™ şınganın yanı sıra İki steril içeriye kadar vardır.

UYGULAMA KAPSAMI / ENDİKASYONLAR

Uygulama: Üzüysel çizgiler ve kırışıklıklar.

Tıbbi Endikasyonlar: Ürünler, yumuşak dokuda lipotrof / lipodistrof nedeniyle kaybedilen hacmin geri kazanılması veya patolojik köklenmiş veya travma sonrası kontur eksikliklerinin ve anatomin deformitelerinin düzeltilemesi için endikle olan bir hyaluronik asit jeliinden oluşan, bolus doldurucu ve dokuya yenden yapılandırıcı materyallerdir. Hedeflenen hastalar, HIV ile ilişkili lipotrof ve lipodistrof gibi yumuşak dokudaki deformitelerin ve kontur eksikliklerinin düzeltilemesi arzu eden hastalarıdır.

Kozmetik Endikasyon: Revanesse® Pure™ dokuya yapılan enjeksiyon yoluyla yüzdeki kırışıklıkları tedavi, hacmin geri kazandırılması, dudakları doğrudanlaştırmayı, cildin nemini kazandırması ve gözüküntülerin giderilmesinde endikedir.

BEKLЕНEN YAN ETKİLER

Hekimler hastalar, her Revanesse® Pure™ enjeksiyonu yapıldığında, gecekinsiz olarak veya enjeksiyondan hemen sonra olası advers reaksiyonları ortaya çıkabilecekleri konusunda bilgilendirilmelidir. Bu reaksiyonları, aşağıdakilerdeki içerikle birlikte bularla sınırlı değildir:

- Enjeksiyon besideğinde geçici eritem, sıçık, ağrı, kasıntı, renk değişikliği veya hassasılık gibi enjeksiyonla ilgili reaksiyonlar meydana gelebilir. Bu reaksiyonlar bir hafif süreli olabilir.

- Enjeksiyon besideğinde nodül veya serlik oluşmasa da mümkündür.

- Uygun olmayan enjeksiyon teknigi nedenediye türün performansını kötü olası.

- Hyaluronik asit ürünlerinin enjeksiyonları ile glabellar nekroz, apsa olumsuz, granülolar ve aspire duyarlılık bildirilmiştir. Hekimlerin bu reaksiyonları yakala bazında göz önünde bulundurmaları onem taşı.

Her 1500 tedavide bir, aspire duyarlılık mahiyetinde olduğunu düşünen reaksiyonlar bildirilmiştir. Bunlar, implant besideğinde üzüm sureli eritem, sıçık ve sertlikten oluşmaktadır.

KONTREDİKASYONLAR

- Revanesse® Pure™ ürününün gözün kontrülfarla (göz halkalarına veya göz kapaklarına) enjekte etmemeyin.

- Hamile veya emziren kadınlarla Revanesse® Pure™ uygulanamamalıdır.

- Revanesse® Pure™ yalnızca intradermal kullanım için uygun olup konuların enjeksiyonu genellikle kendini sınırlıyo olup zamanla kendiliğinden dizeril. Bununla birlikte, aspire duyarlılık tipi reaksiyonları olan hastaların değerlendirme için dehaf hekimlerle iletişime geçmeleri gereklidir. Birden fazla aterijk reaksiyonu olan hastalar tedavide dahi edilemeyelelidir.

BAHİT DÜZÜNLÜĞÜ

- Revanesse® Pure™ ürününde gözün kontrülfarla (göz halkalarına veya göz kapaklarına) enjekte etmemeyin.

- Eser miktarla gram pozitif bakteri proteini içerir ve bu tür maddelerde alerji öyküsü olan hastalarda kontrediktedir.

- Revanesse® Pure™ ürününe hiçbir zaman lazer, yoğun ışıklı, kimyasal peeling veya dermabrazyon uygulanmamalı ve kırışıkları bulunanlar.

- 18 yaşın altındaki hastalarla Revanesse® Pure™ uygulanamamalıdır.

- Aknesi ve / veya dager inflamatuar deri hastalarının ve hastalarla Revanesse® Pure™ uygulanamamalıdır.

- Ulaşlamayacak belliştileri olan hastalar.

- Ototümörlerin boyutlarında veya immünoterapi almaktan olan hastalar.

- Birden fazla şiddetli alerji olan hastalar.

- Enjeksiyon bölgelerine veya bu bölgelerin yakınında akut veya kronik deri hastalığı olan hastalar.

- Prithilagma kusurları veya vena phto önceliği tedavi etmek isteyen hastalar.

- Hyaluronik asidde duyarlılığı olan hastalar.

Bir hafıtladır. Üstune sureyle devam eden aduers inflammatuar reaksiyonları olan hastaların bunu hekimlerine dehaf bilgilendirilmesi gereklidir. Bu rahatsızlıklar uygun şekilde (örn. kortikosteroidler veya antibiyotikler ile) tedavi edilmelidir. Diğer tüm advers reaksiyonları, doğrudan Revanesse® ürün alesinin yetkilisi dördürülür ve / veya doğrudan Prollenium Medical Technologies, Inc. şirketine bildirilmelidir.

UYGULAMA VE DOZ

- Revanesse® Pure™ yüzdeki kırışıkları doldurmaya yönelik uygun enjeksiyon teknigi konusunda eğitim almış kalifice hekimler tarafından veya onların doğrulan gözetimi altında enjekte edilmelidir.

- Hastalar, kendilerine uygulama yapılmadan önce izahın endikasyonları ile kontredikasyonları ve olası istenmeyen yan etkileri hakkında bilgilendirilmelidir.

- Uygulama yapıplak olan alan iyiçe dezenfekte edilmelidir. Enjeksiyon yalnızca steril koşullar altında yapılmışınız enin olsun.

- Ürünü yavaşça enjekte edin ve gerekten en düşük basıncı uygulayın.

- Revanesse® Pure™ ve ambalajının içinde bulunan içgenler yalnızca tek kullanımlik. Yeniden kullanmayın.

- Yeniden kullanırsanız enjeksiyon yeni ve yalnızca bulsal hastalık bulasma riski vardır.

- Ürünü enjekte etmeden önce 30 dakika oda sıcaklığında bekletin.

- Deney beyaz bir renk alırsa (bezyalama) enjeksiyon dehaf dördürülür ve deri normal regnine dönené kadar bölgeye masaj yapılmalıdır.

- Enjekte etmeden önce, içgenin ucunda küçük bir damla belirene enjektörün pistonuna kadar bastırın.

ÖNLEMLER

- Revanesse® Pure™ hâlihazırda başka bir dolu ürünü içeren bir bölgeye enjekte edilmelidir, çünkü olaşı reaksiyonlarla ilişkin klinik veri bulunmamaktadır.

- Revanesse® Pure™ kalıcı dolgu veya implant bulunan bir bölgeye enjekte edilmelidir.

- Hyaluronik asit, benzalkonium klorür gibi kuarteren anionum tuzları ile bilinen bir uyumsuzluğu sunan temsime etmenesini sağlıyın.

- Revanesse® Pure™ hiçbir zaman göğüsleri büyütmek veya kemik, tendon, bağı veya kas içine implant uygulaması yapmak için kullanılmamalıdır.

- Enjeksiyonsona 12 saat boyunca uygulama yapılan bölgeye dokumentan kaçının ve güne işığına, UV ışıklarına ve ayrıca asır soğuk ve sicakça uzun süre maruz kalmasını önleyin.

- İlk başta oluşan sıçık ve kızanklık geçene kadar uygulama yapılan bölgeye yoğun isya (örn. solaryum ve güneşlenme) veya asır soğuk maruz bırakmayı.

- Daha önce yüzündedeuckland sorunu yaşadysanızigne deliklerin yeniden çok gizmasına katılıbuluna riski var.

- Tedaviden önce aspirin, nonsteroid antiinflamatuar ilaçlar, yükük doza sanı kantaron ve E Vitaminı takviyeleri veya başka ilaçlar kullanılmışsa bunların enjeksiyon bölgesinde morrama ve kanamayı artırabileceğini göz önünde bulundurun.

- 18 yaş altı veya 65 yaş üstü hastalarda kullanımının güvenililiği kanıtlanamamıştır.

- Görünür sekilde hasta olan, bakteriyel veya viral enfeksiyonları olan, gribi veya aktif ateş ile hastalara semptomları döndürmekle kılınmalıdır.

- Dahili komplikasyonlarla ilişkili enzimdeki anatomi bilgi sahibi olan sağlık uzmanının tarafından kanıtlanmalıdır.

- Uyugulayıcığınız uzmanları, tedaviden önce yumatık doku enjeksiyonun tüm olası risklerini hastalarıyla konuşmalar ve hastaların olası komplikasyonların belirti ve semptomları hakkında bilgi sahibi olmalarını sağlanmalıdır.

UYARILAR

Kutumda üzerindeki mührün yirtildiğini ve steriliten bozulmadığını doğrulayın. Ürünün son kullanma tarihini geçmişmediğinde doğrulayın. Ürnek tek kullanımlıktır, yenden kullanmayın. Yeniden kullanırsanız enjeksiyon veya yataklı bölgede bulanıklaşımın ortaya çıkışını önlemeli.

- Ürünün darmaların içine zerk edilmiş embolye, darmaların takınamasına, iskeleme veya enfarktüye yol açabilir.

- Üzde yumatık doku maddelerine intravasküler enjeksiyon ile ilişkili nadir faktididir ve etkiler bilirlilikle ona buntular, geceyi veya kalıcı bozukluk, körük, inmeye yeten cerebral iskele veya beyin kanaması, deri nekrosu ve altındaki yüz yapısında hasarı içerir.

- Hastada ıslım sırasında veya işlenen kısır süre içinde sonra görevde deşigliklik, imme belitlerini, clitte beyzalasma veya olajdagı ağır dahl olmak üzere aşındıktır semptomlarından herhangi biri görürsse enjeksiyon dehaf dördürür.

- Intravasküler enjeksiyon meydana getirdiği durumda hastalar, dehaf tıbbi yardım almalı ve bir uyugulayıcığımızı utarından degerlendirmelidir.

Revanesse® ürün alesi, darmalarının fazla olduğu alanlarında kullanılmamalıdır. Glabella ve burun bölgeyi gibi bu alanlarda kullanım, vasküler emboli vakalarına ve oküler damar takınlığı ile uyumu semptomlara (örn. körük) neden olmuştur.

RAF ÖMRÜ VE SAKLAMA

Her ambalaj üzerinde son kullanma tarihi belirtilir. Ürnek 2°-25°C arasında saklayın; doğrudan güneş ışığından korunuyor ve dondurulmayın.

NOT: Doğru enjeksiyon teknigi, tedavinin başlığı ve hasta memnuniyeti açısından büyük önem taşır. Revanesse® Pure™ yalnızca yerli salarla ve standartlara göre yetkilendirilmesi bir sağlık uzmanı tarafından enjekte edilmelidir.

Enjektor üzerindeki derecelendirme kesin değildir ve yalnızca kılavuz olarak kullanılmalıdır. Enjekte edilecek madde miktarı en yıl olarak, kullanımın görsel ve dokunsal degerlendirmesyle belirlenir.

ÜRETİCİ

Prollenium Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

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

- التركيبة**
حضر الـ **Revanesse® Pure** في مقطعة تجوية بالغة المنتج على منتج حشو آخر ظراً إلى عدم وجود بياتا سريرية ملائمة لأنشطة الملاحمات.
- يحب إلا يتعين** **Revanesse® Pure** في مقطعة تجوية بياتا لها حشوة أو جهاز معزز بصورة دائمة.
- يُنثَر** منتجات الـ **Revanesse® Pure** أبداً هذه الأداة أو الأجهزة الطبية التي لا تستد用 هذه المادة.
- يُفضَّل** اصرار على الا **Revanesse® Pure** أبداً لذكير الصدر أو لرأيها في العظام أو الأوتار أو العضلات.
- يُبيَّن** ألا يستخدم **Revanesse® Pure** أبداً لذكير الصدر أو لرأتها في العظام أو الأوتار أو العضلات.
- يُبيَّن** تحجب لب المفحة المعلقة لمدة 12 ساعة بعد الحقن وتقبيل العرض لمنعه من التكاثر.
- يُبيَّن** تحجب لب المفحة المعلقة لمدة 12 ساعة بعد الحقن وتقبيل العرض لمنعه من التكاثر.
- يُبيَّن** عدم تعريض المقطعة المعلقة المحرارة الشديدة (مثل الغرف المشمسة وحمام الشمس) أو البرد القارس حتى يزول الماء.
- إذا** استهنت في السالي من قرب البر في الوجه، فهذا يضر بظاهره من أن تنهى وخرات البرة في فقر بور آخر.
- في** حال استخدام الآسيرين والأدوية المضادة للالتهابات غير المضروبة أو نسبة سانت جوزي بمحرس عاليه من محلات فينافين قبل الملاجأ أو أي أدويه مساندة، ينبي العدار من أنة الأدوية قد تزيد من التكاثر والتغير في موقع الحقن.
- لم** يُبيَّن بعد أيام استخدام المقطعة المعلقة الذئن ينبع من **Revanesse® Pure** بعد تناقضاته الجهم وتساعده الجهم وتكثير الشفاء.
- ويُطْبَق** على المفحة المعلقة الجهمية، بوضع **Revanesse® Pure** على المفحة المعلقة الجهمية.
- واعٍ** الاستعمال المطرد والحادي المسطبة.
- دواعى** المفحة المعلقة الجهمية، بغير المفحة المعلقة الجهمية، هي غيرة عن مواد تسد الفراخات وتعيد بناء الأنسجة، وهي مكونة من جل حمض الهيلورونيك الذي يوصى لاستعادة الجهم المقفقد من المفحة المعلقة الجهمية الكلاكي/ الضمور الشمسي/الجزيزي و/أو بصحيح العبور المحيطي والتشوفات التشريحية الثانوية من مرض و بعد صدمة في الأنسجة الجهم.
- تشاهد** المنتجات المرضي العربي في تصحيح العبور المحيطي والتشوفات في الأنسجة الخروج على المفحة المعلقة الجهمية الكلاكي وتصور الشمسي الجزيري المتربط بمرض قفقع الأنسجة البشري.
- دواعى** المفحة المعلقة الجهمية، بوضع **Revanesse® Pure** على المفحة المعلقة الجهمية.
- ويُطْبَق** على المفحة المعلقة الجهمية، بوضع **Revanesse® Pure** على المفحة المعلقة الجهمية.
- الأثار الجاهنيه المتنوعة**
- يحب** على المفحة المعلقة الجهمية بغير المفحة المعلقة الجهمية، به كل عملية حقن لتنعيم **Revanesse® Pure** قد تحدث بعض الفعاليات المكبسية المعلقة الجهمية، مما تأثر في حجم وتحتاج ما شرطه على سبيل المثال لا الحصر:
- قد تحدث تفاعلات مرتبطة بالحقن على المفحة المعلقة الجهمية أو التورم أو التهاب أو تغير الوئن أو المف في من المفحة المعلقة الجهمية، مما تأثر في حجم وتحتاج ما شرطه على المفحة المعلقة الجهمية.
- أداء سمني يحتمل أيضاً حدوث تضليل أو ظهور عيادات في وضع الحقن.
- تحت الأنسجة العصبية، ولكن العصبون والأوردة والarteries وروط السادس هي أغراض تم التفاعلات في حينها كالهامة.
- عيادات الحقن متничات حمض الهيلورونيك، فمن الضروري أن يضع الأطباء هذه التفاعلات في حينها على أساس كل كثرة على حدة.
- تم الإبلاغ عن الحالات التي تهدى فرط حساسية طبيعتها في أقل من عملية واحدة من بين 1500 عملية علاج.
- وقد ثابتت هذه الحالات بحسب المفحة المعلقة الجهمية، والدور في موقع الحقن.
- يتداء هذه التفاعلات بعد فحص فحص المفحة المعلقة الجهمية، وتسرت لعدة أسابيع في المتوسط، مما يقتضي تلقائياً مع الوفق، ومع ذلك، فإن المفحة المعلقة الجهمية التي يحصل عليها المفحة المعلقة الجهمية على الفور.
- في المقابل، في الحالات الأخرى، يحصل المفحة المعلقة الجهمية على حدة المفحة المعلقة الجهمية، مما يقتضي تلقائياً مع الطلب الشامل، وبذلك، يحصل المفحة المعلقة الجهمية على حدة المفحة المعلقة الجهمية على الفور.
- موانع الاستعمال**
- لا يُنثَر **Revanesse® Pure** في بحوض العين (داخل العين أو العين).
- يُحب إلا الاستعمالات المائية أو العيارات المعيارية بمتبت **Revanesse® Pure**.
- يُنثَر **Revanesse® Pure** مخصوصاً لاستخدام داخل الجلد، ويحب إلا يتعين في الأوعية الدموية.
- استهانه وقد يؤدي إلى اتساد موري.
- يُحب إلا تطبيق المرضي الذي ينبع من المفحة المعلقة الجهمية.
- يُنثَر على تقدار تطبيق المفحة المعلقة الجهمية وجوج العبران وعفتر استخدامه مع المرضي الذين لديهم تاريف من المفحة المعلقة الجهمية تصل هذه المفحة المعلقة الجهمية.
- لا يستخدم **Revanesse® Pure** على المفحة المعلقة الجهمية، مما يقتضي تغيير كيميائي أو ملائمة العدار.
- يُحب إلا تعالج الأشخاص تحت 18 عاماً بمتبت **Revanesse® Pure**.
- يُحب إلا تعالج الأشخاص الذين ينبعون من حب الشباب / أو أمراض النهائية أخرى في الجلد بمتبت **Revanesse® Pure**.
- الأشخاص الذين ينبعون من العين.
- الأشخاص الذين ينبعون من العين.
- الأشخاص الذين ينبعون من اضطرابات المسالحة الوجهية أو ينبعون من العلاج مناعي.
- المرضي الذين ينبعون من حساسيات خطيرة متعددة.
- المرضي الذين ينبعون من مرض جدلي، أو من مرض في مواقع الحقن أو بجوارها.
- ملحق في الجلطاخ أو الحضنة العلاج مثبات المفعول.
- المرضي الذين ينبعون من حساسية لحمض الهيلورونيك.
- يحب على المفحة المعلقة الجهمية، مما ينبع من تفاعلات المفحة المعلقة الجهمية تكتسي لآخر من أسوأ واحد إلقاء الطبيب بذلك.
- على العين، يحب على المفحة المعلقة الجهمية، مما ينبع من تفاعلات المفحة المعلقة الجهمية.
- يحب الإلقاء على كل الأنواع التفاعلات المفحة المعلقة الجهمية، مما ينبع من مروءة ملائمة متничات **Revanesse® Pure** و/or شركه **Prolleum Medical Technologies Inc.**
- الجرعات وطريقة الاستعمال**
- يُحب إلا يتعين بحقن المفحة المعلقة الجهمية، مما ينبع من تفاعلات المفحة المعلقة الجهمية.
- يُحب إجاز المفحة المعلقة الجهمية قبل دعوي استعمال المفحة المعلقة الجهمية وموانع استعماله وأثار الجاهنيه المختلطة.
- المرغوب منها.
- لا بد من تقييم المفحة المعلقة الجهمية لعافية دفعياً، حيث على إلا يتعين المنتج لأي بيتة معقنة.
- أفق التسريح يطلب وسختم قبل قرار ضروري من المفحة المعلقة الجهمية.
- لا يستخدم **Revanesse® Pure**، والإبر مراده معه ألمة واحدة فقط، لا يستخدم المنتج لأكثـر من مرة، إذا تم استخدام المنتج لأكثـر من مرة، فهذا يضر بظاهره من أن تنهى وخرات البرة في فقر بور آخر.
- احتاج بالستين في حرارة العرقه لمدة 3 دقـيقه قبل الحقن.
- إذا حصلت الـ **Revanesse® Pure** على المفحة المعلقة الجهمية، فلا بد من إيقاف الحقن على الفور، ولا بد من تدليل المفحة المعلقة الجهمية على مكبس المفحة المعلقة الجهمية حتى تظهر قدرة نعورة عند طرف الإبرة.



Syringe fluid path sterilized using moist heat
 Trajectoire du fluide dans la seringue stérilisée à la chaleur humide
 Sterilisation des Spritzenflüssigkeitsspades mittels feuchter Hitze
 Percorso del fluido nella siringa sterilizzato a calore umido
 Canal del fluido de la jeringa esterilizado al vapor
 Esterilizado por vapor
 Η διόδουρη υγρή σύρραγος αποτελεσμάτική με υγρή θερμότητα
 Пътят на течността на спринцовката е стерилизиран с влажна топлина
 Traseul fluidului se înseptă sterilizând cu umedă
 Ścieżka płynowa strzykawki sterylizowana za pomocą wilgotnego ciepła
 Dráha pro tekutinu stérifikáy sterilizovaná pomocí vlhkého tepla
 Sprutans vätskebaná steriliserad med fuktig värme
 Sprutveskebaná sterilisert ved bruk av fuktig varme
 Sprutveskebaná sterilisert ved hjelpe av fuktig varme

Sputvloeinstofpad gesteriliseerd met vochtige hitte
 A fescendő folyadékúta nedves hővel sterilizálva
 Sūstla vedelik tee steriliseeritud niiske kuumusega
 Ruiskun nestereettä sterilottu kostealla lämmöllä
 Şırınlık skırduma celjs sterilizet, izmantojot mitru siltumu
 Švirkto skysto kelas sterilizatoras dregna šiluma
 Mogħidja tal-ix-xara tas-siringa sterilizata bl-užu ta' shana niedja
 Dráha tekutiny zo striekáky sterilizovaná vlhkým teplom
 Pot tekóinej zu brizzu
 sterilizára a zvlášť toploto
 使用濕熱對射器流體路徑進行消毒
 Пути прокачаючи по ширине жидкости пропрерилован с использованием влажного жара
 Nemli isi kullanılarak sterilize edilmiş şırıngı svu yolu
 پنهان تهییف مسال میانی
 با استفاده از حرارة الرطوبة



Sterilized using irradiation
 Stérilisé par irradiation
 Durch Bestrahlung sterilisiert
 Sterilizzato mediante irradiazione
 Esterilizado mediante irradación
 Esterilizado por irradiação
 Аптеріпөрүөсті көз актівілдөлөр
 Стерилизиран за облучивание
 Sterilizat prin iradiere
 Sterylizowana za pomocą napromienowania
 Sterylizowano za oświetlanim
 Steriliserad med besträning
 Sterilisert ved hjelp av bestråling

Steriliseret ved hjælp af bestrålning
 Gesteriliseerd met behulp van bestraling
 Besugázzalás sterilizált
 Sterilisératke kiintamisteeel
 Sterilutu sateilytikkälä
 Sterilizēts, izmantojot apstaršanu
 Sterilizujomas švitināt
 Sterilizat bl-užu ta 'irradiazzjoni
 Sterilizowana pomocą ozajerenia
 Sterilizowano z obserwacją
 採用幅照滅菌
 Стерилизиовано облучением
 İşlənən kullanıllar sterileştirildi
 معمم باستخدام الشعاع



Keep away from sunlight
 Tenir à l'écart de la lumière du soleil
 Vor Sonneninstrahlung schützen
 Non espone alla luce solare
 Mantenga protegido de la luz solar
 Não expora luz solar
 Кроптите то покрай ото то лъжако фъс
 Глазете от слънчева светлина
 A se păstra departe de lumina soarelui
 Przechowywać z dala od światła słonecznego
 Chrzciny przed słonečním zářením
 Håll borta från solljus
 Hold deg unna sollys
 Holdes væk fra sollys

Blijf uit de buurt van zonlicht
 Napenyföly távol tartandó
 Hoida eemal päikevalgusest
 Saǐlyettavá poísia auringonvalta
 Sargat no saules gaismas
 Saugoti nu saules spinduliu
 Zomm 'il bogħid mid-dawl tax-xem
 Christé pada ślechnyż żärem
 Hamrit loenō do sončne svetlobe
 遠離陽光
 Не допускайте попадания
 конечного света
 Güneş ışığından uzak tutunuz
 الابتعاد عن ضوء الشمس



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
 Διαβάστε τις Οδηγίες πριν χρησιμοποιήσετε το προϊόν
 Прочтите инструкцииите преди да използвате продукта
 Отчитајте инструкциите инајде да употребите производ
 Prezcytaj instrukcję przed użyciem produktu
 Před použitím produktu si přečtěte pokyny
 Läs instruktionerna innan du använder produkten
 Les instruksjonene før du bruker produktet



25°C
 Between 2 and 25 °C
 Conserver entre 2 et 25 °C
 Bei Temperaturen zwischen 2 °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
 Φυλοεστοι μεταξύ 2 και 25 °C
 Да се съхранява между 2 и 25 °C
 A pastra intre 2 și 25 °C
 Przechowywać w temperaturze od 2 do 25°C
 Skladujte pri teplote 2 až 25 °C
 Förvaras mellan 2 och 25 °C
 Oppbevares mellom 2 og 25 °C



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 εάν η συσκευασία έχει καταστροφές
 Не използвайте, ако опаковката е повредена
 Nu utiliza dacă ambalajul a fost deteriorat
 Nie używać, jeśli opakowanie zostało uszkodzone
 Nepoužívajte, 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
 Älä käytä, jos pakkaus on vaurioitunut
 Nelitet, ja iepakojums ir bojāts
 Nenaudokite, jei pakute pāziešta
 Tużaz jekk il-pakket ikun gie bil-hsara Nepoužívajte, ak je obal poškodený
 Не употребявайте, че е обалък повреден
 Не употребявайте, че е обалък повреден
 如果包装已損壞，請勿使用
 Не используйте, если упаковка повреждена
 Paket hasar görürse kullanmayın
 لاستخدامه في حالات تلف المعبأة



Keep dry

Garder au sec

Trocken lagern

Conserveare în luogo secco

Mantener seco

Mantenha seco

Διατήρηση στεγνό

Пази сухо

Păstreaza uscat

Užrūmuj suchošč

Udržujte v suchu

Häll torr

Hold tor

Blijf droog

Tartás szárazon

Hoidke kuivana

Pidá kuivana

Turiet sausu

Laikyti sausą

Zomě niekex

Udržujte suché

Hraniti na suhem

保持乾燥

Храните в сухом месте

Kuru tut

الحلاوة على حفاف



Lot number

Número de lot

Chargennummer

Numero di lotto

Número de LOTE

Data do lote

Διάρκεια πορτίδας

Партиден номер

Numărul lotului

Numer partii

Cílső Sarže

Partinummer

Lottummer

Partinummer

Lotnummer

Téteszám

Partii number

Cílo parcely

Lot številka

批號

Номер партии

Parti numarası

عدد الكسر



Date of Manufacture

Date de fabrication

Herstellungsdatum

Data di produzione

Fecha de fabricación

Data de Fabricação

Ημερομηνία παραγωγής

Дата на производство

Data fabrikaciei

Data produkcji

Datum výroby

Tillverkningsdatum

Produkçionsdato

Fremstillingdato

Fabricagedatum

Gyártás dátuma

Tootmispuhutav

Valmistuspäivämäärä

Ražošnás datums

Pagaminimo data

Data tal-Manifattura

Dátum výroby

Datum izdelave

生产日期

Дата производства

Parti tarifi

تاریخ التعبیین



Manufacturer

Fabrikant

Hersteller

Produttore

Fabrizante

Κατοχυρωτής

производител

Producător

Productent

Výrobce

Tillverkare

Produsent

Productent

Fabrikant

Fabrikant

Gyártó

Tootja

Valmistaja

Ražotajš

Gamintojas

Manifattur

Výrobca

Proizvajalec

製造商

Производитель

Üretici firma

الصالع



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 επανορφούμετε

Не използвайте повторно

Nu reutilizați

Nie uzywaj ponownie

Nepoužívajte znova

Äteranvänd inte

Ikke gjenbruk

Må ikke genbruges

Niet hergebruiken

Не используйте повторно

Tekar kullanmayın

暂勿重複使用

Не используйте повторно

لا بعد الاستخدام



Expiration date

Date d'expiration

Ablaufdatum

Data di scadenza

Fecha de caducidad

Data de validade

Ημερομηνία λήξης

Срок годности

Data expirării

Termin valnosti

Datum spotreby

Åtgärdsdato

Uterste

houdbaarheidsdatum

Lejáratú dátum

Aegumiskuupäev

Viimeinen käytönpäivä

Deriguma terminš

Galojimo laikas

Data ta'skadenza

Dátum veljnosti

截歟日期

Срок годности

Son kullanım tarihi

تاريخ انتهاء الصلاحية



NEEDLE

AIGUILLE

NADEL

AGO

AGUJA

AGULHA

BEĀONA

ИЛЯ

AC

IGLA

JEHЛА

NĀL

NĀL

SPRÖTE

SPRÖTJE

SPRUTE

SERINGA

SIRINGA

SIRINGA

SYRINGE

SYRINGUE

SYRINGE

SYRINGA

SYRINGA



SYRINGE

SIRINGUE

SPRITZE

SIRINGA

SIRYNGA

STRZYKAWKA

STRÍAKCA

STRÍAKCA

SPRUTA

SPRUTE

SPRYOTE

SPRYOTJE

SPRYOTE

SPRYOTE

SPRYOTE

SPRYOTE

SIRINGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA

SIRYNGA



Importer

Importeur

Importateur

Importatore

Importador

Importador

Importör

Importeur

Importate

Maaletoja

Maahantujo

Importētājs

Importuoja

Dovozca

Uvoznik

进囗商

Импортер

İthalatçı

المسوردة



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



MedEnvoy Global B.V.
Prinses Margrietplantsoen
33-Suite 123
1495 AM The Hague
The Netherlands

PROLLENIUM®
MEDICAL TECHNOLOGIES INC

T: 1.866.353.3015 | T: 1.905.508.1469
E: info@prollenium.com | www.prollenium.com

PN13621-E REV07
30 Nov 2023