



REGENYAL ARMONIA

2x1 ml ●●○○

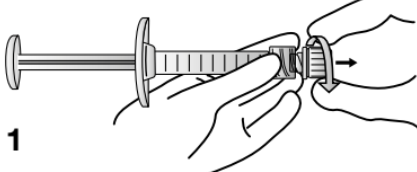


 REGENYAL
LABORATORIES

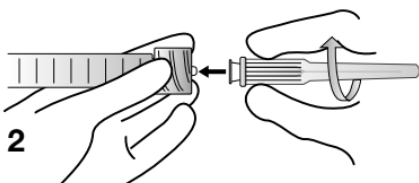
REGENYAL
ARMONIA

CROSS-LINKED HYALURONIC ACID

2X1 ml



1



2

Il prodotto è destinato all'esclusivo utilizzo da parte di personale medico. Non utilizzare per applicazioni diverse da quelle indicate nel presente foglietto illustrativo.

DESCRIZIONE

Regenyal Armonia è un dispositivo medico riassorbibile (gel sterile, apirogeno e fisiologico) da utilizzarsi come riempitivo per la correzione delle ipotrofie e per l'aumento dei volumi delle aree genitali maschili e femminili. Il componente principale è Acido ialuronico cross-linkato di origine non animale, prodotto tramite fermentazione batterica.

COMPOSIZIONE

Acido ialuronico cross-linkato 25 mg/g
Tampone fosfatato salino, Acqua per soluzioni iniettabili q.b.1 g

CONFEZIONE 2x1ml

- foglietto illustrativo
- 2 blister sigillati contenenti ciascuno 1 siringa sterile preriempita monodoso/monouso
- talloncini adesivi da applicare sulla scheda paziente per la tracciabilità del prodotto.
- 3 aghi e 1 cannuola

MODALITÀ D'AZIONE

Regenyal Armonia va iniettato nel tessuto sottocutaneo per la supplementazione della matrice extracellulare e l'incremento volumetrico tissutale.

DESTINAZIONE D'USO

Regenyal Armonia è un dispositivo medico realizzato in conformità alla Direttiva 93/42/CEE e successive modifiche e integrazioni, destinato al trattamento delle aree genitali maschili o femminili, nei casi di ipotrofia e atrofia delle grandi labbra, aumento volumetrico del pube, aumento volumetrico del pene.

Gli esiti dell'intervento dipendono dalla natura delle problematiche, con risultati tanto migliori quanto meno evidente è la natura del difetto.

ISTRUZIONI D'USO

Preliminarmente ad ogni forma di intervento con Regenyal Armonia, il medico deve condurre una adeguata anamnesi e un complessivo accertamento delle condizioni del paziente, per assicurare la assoluta assenza di controindicazioni all'impianto.

Le aree da trattare vanno identificate e valutate tenendo conto di criteri relativi a linee e simmetrie da seguire.

Può essere praticata anestesia locale al fine di garantire il necessario confort al paziente.

Il medico deve preventivamente informare il paziente sulle modalità dell'intervento, la sua natura, avvertenze, precauzioni e possibili esiti individuali, sulle potenziali risposte avverse, sulla durata temporale attesa del trattamento e sull'eventualità di un intervento supplementare per il mantenimento e/o la definizione in dettaglio del risultato raggiunto.

L'area dell'intervento va detesa con soluzioni antisettiche prima di procedere all'iniezione.

Estrarre la siringa dal blister, rimuovere il cappuccio come da figura e avvitare bene l'ago o la cannuola al luer-lock, completi di protezione.

Rimuovere quest'ultima solo prima dell'intervento.

Regenyal Armonia si somministra con un ago-cannula sterile conforme agli standard Luer-Lock con raccordi normalizzati, compreso nella confezione. L'iniezione dovrebbe essere effettuata in corrispondenza del sottocutaneo superficiale; la procedura è comunque a discrezione del medico e dipende dalla correzione che si vuole effettuare e dalla metodica adottata.

Al termine della procedura è opportuno eseguire un massaggio delicato dell'area trattata per consentire una distribuzione ottimale del prodotto.

DOSAGGIO E SOMMINISTRAZIONE

La gradazione volumetrica riportata sulle siringhe ha valore indicativo: sta alla discrezionalità del medico il dosaggio da utilizzarsi per il singolo caso.

La periodicità con la quale ripetere l'intervento dipende da fattori diversi, riguardanti sia la fisiologia del paziente (tipo di pelle, metabolismo individuale, anatomia, etc.) che lo stile di vita; altro elemento da considerare è relativo alle tecniche di impianto adottate. Per il mantenimento dei risultati ottenuti è opportuno ripetere l'intervento periodicamente, ogni 5 - 6 mesi.

PRECAUZIONI

Durante l'intervento vanno adottate le precauzioni consuete nel caso di procedure percutanee.

I rischi sono quelli comuni di infezione relativi alla tipologia del trattamento. Regenyal Armonia non va utilizzato su pazienti affetti da:

- processi infettivi o infiammatori prossimi all'area di intervento
- allergia cutanea in atto
- ipersensibilità nota verso i Cheloidi
- allergia ai componenti
- disturbi del sistema immunitario
- stati patologici cronici della pelle
- disturbi a carico dei fattori di coagulazione o nel caso di terapie anticoagulanti in corso.

È opportuno che il paziente eviti, in prossimità del trattamento, l'assunzione di sostanze (aspirina, F.A.N.S., Vit. E) che agiscono sulla fluidità del sangue, al fine di ridurre al minimo la possibilità di illividimento o sanguinamento delle aree iniettate. Iniettare a distanza dal ciclo.

L'uso di Regenyal Armonia va attentamente valutato dal medico caso per caso nei pazienti che sono stati o sono affetti da neoplasia nelle aree vicine al sito di iniezione e non effettuare il trattamento nel caso di malattia evolutiva. Il medico dovrà garantire una adeguata sorveglianza delle pazienti trattate.

Successivamente al trattamento evitare di frequentare luoghi affollati e/o umidi (piscina, palestra, sauna, idromassaggio etc. per almeno 10 giorni).

Evitare rapporti sessuali per 5 giorni.

Evitare per alcuni giorni attività che determinano pressione sulle zone trattate (bicicletta, equitazione etc.).

Dopo l'uso smaltire aghi e siringhe secondo le procedure indicate per i rifiuti ospedalieri.

REAZIONI AVVERSE, AVVERTENZE E CONTROINDICAZIONI

Come può accadere in caso di iniezione percutanea, possono registrarsi fenomeni di:

- reazione infiammatoria (arrossamento, edema, ecc.), talvolta associate a prurito e dolore al sito di iniezione che si risolvono generalmente in pochi giorni

- ematomi

- leggero sanguinamento nelle aree trattate

- indurimento o noduli nel punto dell'iniezione

• colorazione decorlozazione delle cuta nel punto dell'iniezione
Tali fenomeni risolvono generalmente in pochi giorni. Se dovessero persistere oltre la settimana o in caso di comparsa di altri effetti collaterali il paziente dovrà rivolgersi tempestivamente al proprio medico. Regenyal Armonia va utilizzato per via intracutanee e non deve essere iniettato nei vasi sanguigni.

Non sono noti fenomeni di sovradosaggio o interazione con farmaci. Non utilizzare in stato di gravidanza o allattamento.

Regenyal Armonia è disponibile in confezioni monouso sterili.

Il prodotto una volta aperto va utilizzato immediatamente.

È vietato il riutilizzo del contenuto per applicazioni successive o su pazienti diversi.

L'eccesso non utilizzato va smaltito.

Non utilizzare il prodotto se la confezione è danneggiata.

Non utilizzare congiuntamente ad altri iniettabili, né utilizzare su impianti precedentemente effettuati con altri iniettabili.

Procedere al trattamento in ambiente adeguato osservando le tecniche appropriate.

Compilare le etichette adesive presenti nella confezione e applicarne una sulla scheda paziente custodita presso lo studio del medico e consegnare l'altra al paziente.

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

In rari casi il prodotto può provocare una reazione allergica.

MODALITÀ DI CONSERVAZIONE

Regenyal Armonia deve essere conservato tra i 2°C e i 28°C.

Non congelare. Non esporre a fonti di calore.

The product is solely intended to be used by medical personnel. Do not use for applications other than indicated in this package leaflet.

DESCRIPTION

Regenyal Armonia is a resorbable medical device (sterile, apyrogenic and physiological gel) to be used as filler for the correction of hypotrophy and to increase the volumes of the male and female genital areas. The main component is cross-linked hyaluronic acid of non-animal origin, produced by bacterial fermentation.

COMPOSITION

Cross-linked hyaluronic acid 25 mg/g
Phosphate buffered saline, water for injectable solutions q.s. 1 g

PACKAGE 2x1ml

- package leaflet
- 2 sealed blisters each containing 1 single-dose/single-use pre-filled sterile syringe
- adhesive tabs to be applied to the patient card for product traceability.
- 3 needles and 1 cannula

METHOD OF ACTION

Regenyal Armonia must be injected into the subcutaneous tissue for supplementation of the extracellular matrix and tissue volume increase.

INTENDED USE

Regenyal Armonia is a medical device made in compliance with Directive 93/42/EEC as amended and added, intended for the treatment of male or female genital areas, in cases of hypotrophy and atrophy of the labia majora, volumetric increase of the pubis, volumetric increase of the penis. The outcomes of the procedure depend on the nature of the issues, results being the better the less noticeable the nature of the defect.

DIRECTIONS FOR USE

Prior to any procedure with Regenyal Armonia, the doctor must conduct adequate anamnesis and an overall assessment of the patient's condition, to ensure the absolute absence of contraindications to the implant. The areas to be treated must be identified and assessed based on criteria to do with lines and symmetry one must adhere to.

The procedure may be performed under local anaesthesia in order to ensure the necessary comfort to the patient.

The physician should inform the patient beforehand on the methods of the procedure, its nature, warnings, precautions and possible individual outcomes, the potential adverse responses, the expected duration of treatment and the possible need for supplementary procedures for maintenance and/or detailed definition of the result achieved.

The area of the procedure should be cleaned with antiseptic solutions before injection.

Extract the syringe from the blister, remove the top as shown in the figure and screw the needle or the cannula to the luer-lock, complete with protection.

Only remove the cover just before performing the procedure.

Regenyal Armonia is administered with a sterile needle-cannula compliant with Luer-Lock standards with standardised fittings, included in the package.

The injection should be performed in the superficial subcutaneous; the procedure is, however, at the physician's discretion and depends on the correction to be performed and the method implemented.

At the end of the procedure it is advisable to perform a gentle massage of the treated area for the product to be optimally distributed.

DOSE AND ADMINISTRATION

The volumetric markings on the syringes have indicative purposes, and the dosage to be used for the individual case is at the doctor's discretion. The frequency with which to repeat the procedure depends on several factors, concerning both the patient's physiology (skin type, individual metabolism, anatomy, age) and lifestyle. Another factor to be taken into account is related to the chosen implant techniques. The procedure should be repeated periodically in order to maintain the results achieved, every 5 - 6 months.

PRECAUTIONS

The usual precautions in case of percutaneous procedures must be taken during the procedure.

The risks are those of common infection related to the type of treatment. Regenyal Armonia must not be used on patients suffering from:

- infectious or inflammatory processes close to the area of the procedure
- skin allergy in progress
- known hypersensitivity to Keloids
- allergy to components
- immune system disorders
- chronic pathological skin condition
- conditions affecting the clotting factors or in the case of anticoagulant therapy in progress

Around the time of treatment, the patient should avoid taking substances (Aspirin, NSAIDs, Vit. E) that act on blood fluidity, in order to reduce to the minimum the likelihood of bruising or bleeding of the injected areas. Do not inject close to or during the menstrual cycle.

Use of Regenyal Armonia should be carefully assessed by the physician on a case by case basis in patients who have been or are currently suffering from cancer in areas near the injection site and do not perform treatment in the case of progressive disease. The doctor must assure adequate surveillance of treated patients.

After the treatment avoid attending crowded and/or damp places (swimming pool, gym, sauna, Jacuzzi etc.) for at least 10 days.

Avoid sexual intercourse for 5 days.

Avoid activities that cause pressure on the treated areas for a few days (cycling, horse riding etc.).

After use dispose of needles and syringes according to the indicated procedures for hospital waste.

ADVERSE REACTIONS, WARNINGS AND CONTRAINDICATIONS

As is the case for percutaneous injections, there may be phenomena of:

- inflammatory reaction (redness, swelling, etc.), sometimes associated with itching and pain at the injection site that usually resolve in a few days
- haematomas
- slight bleeding in treated areas
- hardening or lumps at the injection site
- skin colouring or discolouring at the injection site

These phenomena generally resolve in few days. Should they persist over a week or should other side effects appear, the patient must promptly contact their doctor.

Regenyal Armonia must be used intracutaneously and must not be injected into blood vessels.

No overdosage phenomena or interaction with medicinal products are known.

Do not use during pregnancy or breastfeeding.

Regenyal Armonia is available in sterile single use packages.

The product must be used immediately after opening.

It is forbidden to reuse the content for subsequent applications or on other patients.

Any unused product must be disposed of.

Do not use the product if the package is damaged.

Do not use jointly with other injectable products, or use on implants performed previously with other injectable products. Perform the treatment in a suitable facility following the appropriate techniques.

Fill in the adhesive labels included in the package, then apply one on the patient card stored at the doctor's surgery and hand the other over to the patient.

Keep away from the reach of children.

In rare cases, the product may cause an allergic reaction.

STORAGE METHODS

Regenyal Armonia must be stored between 2°C and 28°C.

Do not freeze. Do not expose to heat sources.

Le produit est réservé exclusivement au personnel médical. Ne pas utiliser pour d'autres applications que celles mentionnées sur cette notice.

DESCRIPTION

Regenyl Armonia est un dispositif médical réabsorbable (gel stérile, apyrogène et physiologique) à utiliser comme matière de remplissage pour la correction des hypotrophies et pour l'augmentation des volumes des zones génitales masculines et féminines. Il est composé principalement d'Acide hyaluronique réticulé d'origine non animale, produit grâce à la fermentation bactérienne.

COMPOSITION

Acide hyaluronique réticulé 25 mg/g
Tampon phosphate salin, Eau pour préparations injectables q.s.1 g

PRÉSENTATION 2x1ml

- notice
- 2 emballages blister scellés contenant chacun 1 seringue stérile préremplie à usage unique
- étiquettes autocollantes à appliquer sur la fiche du patient pour la traçabilité du produit.
- 3 aiguilles et 1 canule

MODES D'ACTION

Regenyl Armonia doit être injecté dans le tissu sous-cutané pour la supplémentation de la matrice extracellulaire et l'augmentation volumétrique des tissus

UTILISATION

Regenyl Armonia est un dispositif médical réalisé conformément à la Directive 93/42/CEE et modifications et intégrations successives, destiné au traitement des zones génitales masculines ou féminines, dans les cas d'hypotrophie et atrophie des grandes lèvres, augmentation volumétrique du pubis, augmentation volumétrique du pénis.

Les résultats de l'intervention dépendent de la nature du problème ; moins la nature du défaut est évidente, meilleurs seront les résultats.

MODE D'EMPLOI

Avant d'utiliser Regenyl Armonia, le médecin conduira une anamnèse appropriée du patient et une évaluation globale de son état afin de s'assurer de l'absence absolue de contre-indications à l'implantation. Les zones à traiter sont identifiées et évaluées en tenant compte des critères relatifs aux lignes et symétries à suivre.

Le traitement peut être pratiqué sous anesthésie locale pour garantir le confort du patient.

Avant toute intervention, le médecin doit informer le patient quant aux modalités de l'intervention, nature, avertissements, précautions et résultats individuels possibles, effets secondaires potentiels, durée temporelle de l'attente du traitement et possibilité d'interventions supplémentaires pour le maintien et/ou la définition détaillée du résultat obtenu.

L'injection sera effectuée après asepsie de la zone à traiter.

Extraire la seringue du blister, retirer le capuchon comme illustré sur la figure et bien visser l'aiguille ou la canule sur le dispositif Luer-Lock, avec la protection.

Enlever la protection seulement avant l'intervention.

Regenyl Armonia s'administre avec une aiguille-canule stérile conforme aux standards Luer-Lock avec raccords normalisés, inclue dans la confection.

L'injection devrait être effectuée au niveau du tissu sous-cutané superficiel ; la procédure est toutefois à la discrétion du médecin et dépend de la correction que l'on désire effectuer, ainsi que de la méthode adoptée.

Une fois la procédure terminée, il convient d'effectuer un massage délicat de la zone traitée pour bien dissiper le produit.

DOSE ET MODE D'ADMINISTRATION

La graduation volumétrique reportée sur les seringues est indicative : le médecin appliquera le dosage selon le cas.

Le périodicité selon laquelle répéter l'intervention dépend de différents facteurs concernant la physiologie du patient (type de peau, métabolisme individuel, anatomie, âge) et son style de vie ; tout autre élément de considération est relatif à la technique d'implantation adoptée. Pour maintenir les résultats du traitement, il est opportun de répéter l'intervention périodiquement, tous les 5 - 6 mois.

PRÉCAUTIONS

En cours d'intervention, adopter les procédures d'injection par voie percutanée conventionnelles.

Les risques communs d'infection sont relatifs à la typologie du traitement.

Ne pas utiliser Regenyl Armonia sur des patients avec :

- infections ou inflammations près de la zone à traiter
- allergie cutanée en cours
- hypersensibilité reconnue envers les chéloïdes
- allergie aux composants
- dysfonctions du système immunitaire
- états pathologiques chroniques de la peau
- dysfonctions à la charge des facteurs de coagulation ou en cas de thérapie anticoagulante en cours.

À proximité du traitement, il est opportun que le patient évite de prendre des substances (aspirine, F.A.N.S., Vit. E), qui agissent sur la fluidité du sang, afin de réduire au minimum les bleus ou pertes de sang des zones traitées. Injecter loin des règles.

L'utilisation de Regenyl Armonia doit être évaluée attentivement par le médecin au cas par cas, chez les patients qui ont eu ou ont une néoplasie près du site d'injection ; ne pas soumettre au traitement en cas de maladie évolutive. Le médecin devra garantir une surveillance adéquate des patients traités.

Après le traitement, éviter de fréquenter des endroits bondés et/ou humides (piscine, salle de gym, sauna, hydromassage, etc.) pendant au moins 10 jours.

éviter les rapports sexuels pendant 5 jours.

éviter pendant quelques jours toute activité exerçant une pression sur les zones traitées (vélo, équitation, etc.).

Après utilisation, éliminer les aiguilles et les seringues conformément aux procédures indiquées pour les déchets hospitaliers.

EFFETS SECONDAIRES, AVERTISSEMENTS ET CONTRE-INDICATIONS

Comme pour toute injection par voie percutanée, les phénomènes suivants peuvent se vérifier :

- réactions inflammatoires (rougeur, œdème, etc.), quelques fois associées à démangeaisons et douleur au toucher, sur le site d'injection, qui disparaissent généralement en quelques jours

- hématomes
- saignement léger dans les zones traitées
- durcissement ou nodules sur le point de l'injection
- coloration ou décoloration de la peau sur le point de l'injection

Ces phénomènes disparaissent généralement en quelques jours. Toute persistance de réactions au-delà d'une semaine ou tout autre effet collatéral doivent être signalés par le patient au praticien dans les meilleurs délais. Regenyl Armonia est administré par voie sous-cutanée et ne doit pas être injecté dans un vaisseau sanguin.

Aucun surdosage ou interaction médicamenteuse n'a été signalée.

Ne pas utiliser en cas de grossesse ou d'allaitement.

Regenyl Armonia est disponible en boîtes stériles à dose unique.

Utiliser le produit immédiatement après ouverture.

Ne pas réutiliser les contenus pour des applications successives ou sur des patients différents.

Tout produit inutilisé doit être éliminé.

Ne pas utiliser le produit si la boîte n'est pas intacte.

Ne pas utiliser en même temps que d'autres produits injectables, ni utiliser sur des implants précédents avec d'autres produits injectables. Traiter dans un environnement adéquat en observant les techniques appropriées.

Remplir les étiquettes autocollantes se trouvant dans la boîte et en appliquer une sur la fiche du patient, conservée au cabinet médical, et remettre l'autre au patient.

Tenir hors de la portée des enfants.

Dans des cas rares, le produit peut provoquer une réaction allergique

MODALITÉ DE CONSERVATION

Conservation de Regenyl Armonia entre 2 °C et 28 °C.

Ne pas congeler. Ne pas exposer aux sources de chaleur.

El producto está destinado exclusivamente para el uso por parte de personal médico. No lo utilice para aplicaciones diferentes de aquellas que se indican en este prospecto.

DESCRIPCIÓN

Regenyal Armonia es un producto sanitario reabsorbible (gel estéril, apírogeno y fisiológico) que se usa como relleno para corregir hipotrofias y para aumentar el volumen de las áreas genitales masculinas y femeninas. El componente principal es el Ácido hialurónico reticulado de origen no animal, producido mediante fermentación bacteriana.

COMPOSICIÓN

Ácido hialurónico reticulado 25 mg/g
Támpón fosfato salino, Agua para soluciones inyectables q.b.1 g

ENVASE 2x1 ml

- prospecto
- 2 blisters sellados cada uno con 1 jeringuilla estéril precargada monodosis/ de un solo uso
- pegatinas adhesivas para pegar en la ficha del paciente para la trazabilidad del producto.
- 3 agujas y 1 cánula

TIPO DE ACCIÓN

Regenyal Armonia debe inyectarse en el tejido subcutáneo para suplementar la matriz extracelular y aumentar el volumen tisular.

USO PREVISTO

Regenyal Armonia es un producto sanitario realizado en conformidad con la Directiva 93/42/CEE y siguientes modificaciones e integraciones, destinado al tratamiento de las áreas genitales masculinas o femeninas, en casos de hipotrofia y atrofia de los labios mayores, aumento volumétrico del pubis, aumento volumétrico del pene.

Los resultados de la intervención dependen de la naturaleza del problema, se consiguen resultados mejores cuando la naturaleza del defecto es menos evidente.

INSTRUCCIONES DE USO

Antes de cualquier intervención con Regenyal Armonia, el médico debe elaborar un historial clínico adecuado y una evaluación global de las condiciones del paciente, para asegurarse de que no existan contraindicaciones para el uso del sistema.

Las zonas por tratar se deben identificar y valorar teniendo en cuenta los criterios relativos a las líneas y las simetrías por seguir.

Se puede realizar anestesia local para garantizar el confort necesario al paciente.

Como prevención, el médico debe informar al paciente sobre los modos de intervención, su naturaleza, advertencias, precauciones y posibles resultados individuales, sobre posibles respuestas adversas, sobre la duración temporal de espera del tratamiento y sobre la posibilidad de una intervención complementaria para el mantenimiento y/o la definición detallada del resultado obtenido. La zona de intervención se debe limpiar con soluciones antisépticas antes de efectuar la inyección.

Extraiga la jeringuilla del blister, quite el capuchón tal como se muestra en la figura y enrosque bien la aguja o la cánula en el luer-lock (acoplamiento de rosca), con la protección.

Quitar ésta última sólo cuando se vaya a efectuar la operación.

Regenyal Armonia se suministra con una aguja-cánula estéril, conforme a los estándares Luer-Lock con racores normalizados, incluida en el envase.

La inyección debe efectuarse en la zona subcutánea superficial; el procedimiento de todas formas lo decidirá el médico y todo depende de la corrección que se deseé efectuar y del método utilizado.

Al terminar el procedimiento es oportuno efectuar un masaje delicado sobre la zona tratada para distribuir de manera óptima el producto.

DOSIS Y SUMINISTRACIÓN

La graduación volumétrica indicada en las jeringuillas tiene sólo un valor indicativo: el médico debe decidir la dosis necesaria para cada caso.

La frecuencia con la que se repite una operación depende de varios factores, según la fisiología del paciente (tipo de piel, metabolismo individual, anatomía, edad...) y el estilo de vida; otro elemento que se debe tener en cuenta es la técnica de implantación adoptada. Para mantener los resultados obtenidos a lo largo del tiempo, es recomendable repetir la intervención periódicamente cada 5 - 6 meses.

PRECAUCIONES

Durante la operación se deben seguir las precauciones habituales en el caso de procedimientos percutáneos.

Los riesgos son aquellos comunes de infecciones referentes al tipo de tratamiento.

Regenyal Armonia no debe utilizarse en pacientes con:

- procesos infecciosos o inflamatorios cercanos a la zona de aplicación;
- alergia cutánea en curso
- hipersensibilidad aguda a los queloides;
- alergia a los componentes;
- disturbios del sistema inmunitario;
- estados patológicos crónicos de la piel;
- trastornos dependientes de factores de coagulación o en proceso de someterse a terapias de anticoagulación.

Conviene que el paciente evite, antes y después del tratamiento, ingerir sustancias (aspirina, F.A.N.S., Vit. E) que influyan en la fluidez de la sangre, para reducir lo más posible la equimosis o el sangrado de las zonas inyectadas. Inyectar lejos del ciclo.

El uso de Regenyal Armonia debe ser evaluado atentamente por el médico en el caso de pacientes que estén afectados o hayan estado afectados por neoplasias en las áreas cercanas al punto de la inyección; no efectuar el tratamiento en caso de enfermedad evolutiva. El médico tendrá que garantizar un seguimiento adecuado de las pacientes tratadas.

Después del tratamiento, evite ir a lugares con demasiada gente y/o húmedos (piscinas, gimnasios, saunas, hidromasajes, etc.) durante 10 días como mínimo.

No tenga relaciones sexuales durante 5 días.

Evite durante unos días las actividades que causen presión en las zonas tratadas (bicicleta, equitación, etc.).

Después del uso se debe eliminar las agujas y jeringuillas siguiendo los procedimientos indicados para los residuos de hospital.

REACCIONES ADVERSAS, ADVERTENCIAS Y CONTRAINDICACIONES

Como puede suceder en caso de inyecciones percutáneas, pueden producirse fenómenos de:

- reacciones inflamatorias (enojamiento, edema, etc.), a veces con prurito y dolor en el punto de la inyección, que generalmente se resuelven en pocos días ;

- hematomas

- ligero sangrado en las áreas tratadas

- endurecimiento o nódulos en el punto de inyección

- coloración o decoloración de la piel en el sitio de inyección

Dichos fenómenos desaparecen generalmente en pocos días: Si persistieran más de una semana o en caso de aparición de otros efectos colaterales, el paciente debe acudir al médico de inmediato.

Regenyal Armonia se suministra por vía intracutánea y no se debe inyectar en los vasos sanguíneos.

No se conocen fenómenos de sobredosis o interacción con otros fármacos.

No use este medicamento si está embarazada o en período de lactancia.

Regenyal Armonia se presenta en envases estériles de un solo uso.

El producto, una vez abierto, se debe utilizar inmediatamente.

Está prohibido usar de nuevo el contenido para aplicaciones sucesivas o en otros pacientes.

El exceso que no se utilice se debe tirar.

No utilice el producto si el envase estuviera dañado.

No lo utilice junto con otros inyectables, ni lo utilice en equipos empleados anteriormente con otros inyectables. EFectúe el tratamiento en un ambiente aseptico, respetando las técnicas apropiadas.

Rellene las etiquetas adhesivas contenidas en el envase: aplique una en la ficha del paciente que se conserva en el estudio del médico y entregue la otra al paciente.

Mantener fuera del alcance de los niños.

En casos raros, el producto puede provocar una reacción alérgica.

MODO DE CONSERVACIÓN

Regenyal Armonia se debe conservar entre 2° C y 28° C.

No congele el producto. No se debe exponer a fuentes de calor.

Das Produkt ist zur ausschließlichen Verwendung durch medizinisches Personal bestimmt. Nicht für Anwendungen nutzen, die von den in der vorliegenden Packungsbeilage angeführten abweichen.

BESCHREIBUNG

Regenyl Armonia ist ein resorbierbares medizinisches Produkt (steriles, pyrogenfreies und physiologisches Gel), das als Füller zur Korrektur von Hypertrophien und für die Volumenerhöhung des männlichen und weiblichen Genitalbereichs verwendet wird. Hauptbestandteil ist die quervernetzte Hyaluronsäure nichttierischen Ursprungs, die durch bakterielle Fermentation hergestellt wird.

ZUSAMMENSETZUNG

Quervernetzte Hyaluronsäure 25 mg/g
Phosphatgepufferte Salzlösung, Wasser für Injektionslösungen q.s.1 g

VERPACKUNG 2x1ml

- Beipackzettel
- 2 versiegelte Blisterpackungen mit je 1 Einzeldosis in einer sterilen Einwegspritze
- Klebeetiketten für die Karteikarte des Patienten, zur Rückverfolgbarkeit des Produkts.
- 3 Nadeln und 1 Kanüle

WIRKUNGSWEISE

Regenyl Armonia muss für die Ergänzung der extrazellulären Matrix und die Erhöhung des Gewebevolumens in das subkutane Gewebe eingespritzt werden.

ANWENDUNGSBEREICHE

Regenyl Armonia ist ein in Übereinstimmung mit der Richtlinie 93/42/EWG und den folgenden Ergänzungen und Änderungen erzeugtes medizinisches Produkt für die Behandlung des Bereichs der männlichen und weiblichen Genitalien im Fall von Hypertrophie und Atrophie der Schamlippen, erhöhtem Volumen der Schamgegend, erhöhtem Volumen des Penis.

Die Ergebnisse des Eingriffs hängen von der Art der Problematiken ab, wobei die erzielten Ergebnisse besser sind, je weniger offensichtlich die Art der Unregelmäßigkeit ist.

ANWENDUNG

Im Vorfeld jeglicher Behandlung mit Regenyl Armonia hat der Arzt eine angemessene Anamnese und eine umfassende Erhebung der gesundheitlichen Verfassung des Patienten durchzuführen, um sicherstellen zu können, dass keine Gegenanzeigen für die Behandlung vorliegen. Die zu behandelnden Bereiche sind festzulegen und zu beurteilen, wobei die Kriterien hinsichtlich der zu verfolgenden Linien und Symmetrien zu beachten sind.

Um dem Patienten die Behandlung so angenehm wie möglich zu gestalten, kann eine lokale Anästhesie vorgenommen werden.

Der Arzt hat den Patienten im Vorfeld über die Modalitäten des Eingriffs, seine Art, die Warnhinweise, Vorsichtmaßnahmen und möglichen individuellen Ergebnisse, über eventuell auftretende Abwehrreaktionen, über die erwartete Dauer der Behandlung und eine eventuell notwendige Zusatzbehandlung zur Aufrechterhaltung und/oder Optimierung des erzielten Ergebnisses zu informieren.

Der Behandlungsbereich muss vor der Injektion mit antiszeptischen Lösungen gereinigt werden.

Die Spritze aus dem Blister nehmen, die Kappe wie in der Abbildung gezeigt entfernen und die Nadel oder Kanüle fest mit dem Luer-Lock-Anschluss und dem dazugehörigen Schutz verbinden.

Die Schutzkappe erst unmittelbar vor dem Eingriff abnehmen.

Regenyl Armonia wird mit einer sterilen Nadel-Kanüle gemäß Luer-Lock Standard mit genormt, in der Verpackung enthaltenen Verbindungen, verarbeitet. Die Injektion hat in die oberflächliche Unterhaut zu erfolgen; die Wahl des Vorgangs liegt in jedem Fall im Ermessen des Arztes und hängt von der gewünschten Korrektur und der angewandten Methode ab.

Nach Abschluss der Behandlung sollte der behandelte Bereich sanft massiert werden, um eine optimale Verteilung des Produkts zu gewährleisten.

DOSIERUNG UND VERABREICHUNG

Die volumetrischen Angaben auf der Spritze stellen Richtwerte dar: Die für den Einzelfall zuwendende Dosis liegt im Ermessen des Arztes.

Wie oft die Behandlung zu wiederholen ist, hängt von verschiedenen Faktoren ab, sowohl hinsichtlich der Physiologie des Patienten (Hauttyp, individueller Stoffwechsel, Anatomie, Alter) als auch in Bezug auf den Lebensstil; die angewandten Behandlungstechniken spielen hierbei ebenfalls eine Rolle. Zur Aufrechterhaltung der erzielten Ergebnisse sollte die Behandlung regelmäßig alle 5 - 6 Monate wiederholt werden.

VORSICHTSMASSNAHMEN

Während der Behandlung sind die normalen Vorsichtsmaßnahmen für perkutane Eingriffe anzuwenden.

Aufgrund der Art der Behandlung besteht das bekannte Risiko einer Infektion. Regenyl Armonia darf bei Vorliegen folgender Probleme nicht angewandt werden:

- Infektionen oder Entzündungen in der Nähe des Behandlungsbereichs
- Akute Hautallergien
- Bekannte Hypersensibilität gegenüber Keloiden
- Allergien gegenüber den Bestandteilen
- Störungen des Immunsystems
- Chronische Hauterkrankungen
- Störungen der Gerinnungsfaktoren oder laufende Behandlungen mit Antikagulanzien.

Der Patient sollte unmittelbar vor der Behandlung die Einnahme von Mitteln (Aspirin, N.S.A.I.D., Vit. E), welche auf die Blutviskosität einwirken, vermeiden, um die Gefahr einer Bildung von blutunterlaufenen Flecken oder Blutungen in den von der Injektion betroffenen Bereichen auf ein Minimum zu beschränken. In einem von der Menstruation entfernten Abstand einspritzen.

Der Gebrauch von Regenyl Armonia muss bei Patienten, die in den Bereichen in der Nähe der Injektionsstelle unter Tumoren leiden oder gelitten haben, von Fall zu Fall durch den Arzt beurteilt werden, und die Behandlung ist bei solchen sich weiter entwickelnden Krankheiten nicht durchzuführen. Der Arzt muss eine angemessene Überwachung der behandelten Patienten gewährleisten.

Nach der Behandlung mindestens 10 Tage lang bekleidete und/oder feuchte Orte vermeiden (Schwimmbad, Fitnessstudio, Sauna, Whirlpool, etc.).

5 Tage lang jeglichen Geschlechtsverkehr vermeiden.

Einige Tage lang Tätigkeiten vermeiden, bei denen an den behandelten Stellen Druck entstehen könnte (Fahrradfahren, Reiten, etc.).

Die Kanülen und Spritzen nach der Verwendung in Übereinstimmung mit den für Krankenhausabfälle festgelegten Vorschriften entsorgen.

NEBENWIRKUNGEN, WARNSIGNALE UND KONTRAINDIKATIONEN

Wie bei perkutanen Injektionen bekannt, können folgende Nebenwirkungen auftreten:

- Entzündungen (Rötung, Schwellung, etc.), manchmal mit Juckreiz und Schmerzen an der Injektionsstelle verbunden, die aber gewöhnlich innerhalb von wenigen Tagen verschwinden

• Hämatome

- Leichtes Bluten in den behandelten Bereichen
- Verhärtungen oder Knoten an der Injektionsstelle;
- Verfärbungen der Haut an der Injektionsstelle;

Diese Nebenwirkungen gehen üblicherweise im Laufe einiger Tage zurück. Sollten sie länger als eine Woche andauern, oder falls sonstige Nebenwirkungen auftreten, muss der Patient umgehend seinen Arzt aufsuchen.

Regenyl Armonia wird intrakutan angewendet und darf nicht in die Blutgefäße injiziert werden.

Es sind keine Nebenwirkungen aufgrund von Überdosierung oder Wechselwirkungen mit anderen Medikamenten bekannt.

Nicht während der Schwangerschaft oder der Stillzeit anwenden.

Regenyl Armonia ist in sterilen Einzelpackungen erhältlich.

Das geöffnete Produkt ist zur sofortigen Verwendung bestimmt.

Die Wiederverwendung des Inhalts für Folgeanwendungen oder andere Patienten ist verboten.

Nicht verwendete Produktreste sind zu entsorgen.

Das Produkt nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Nicht gleichzeitig mit anderen einspritzbaren Stoffen verwenden, und auch nicht an Stellen verwenden, die zuvor mit anderen einspritzbaren Produkten behandelt wurden. Die Behandlung ist in einer geeigneten Umgebung unter Einhaltung der entsprechenden Techniken durchzuführen.

Die in der Packung enthaltenen Klebeetiketten ausfüllen, eines auf der Patientenkarte, die in der Arztkanzlei aufbewahrt wird, anbringen und das andere dem Patienten aushändigen.

Für Kinder unerreichbar aufbewahren.

In seltenen Fällen kann das Produkt eine allergische Reaktion bewirken.

AUFBEWAHRUNG

Regenyl Armonia bei einer Temperatur zwischen 2°C und 28°C aufbewahren.

Nicht einfrieren. Keinen Wärmequellen aussetzen.

Ürün sağlık personeli tarafından özel kullanıma yönelikdir. İş bu açıklayıcı foyde belirtlenlerden farklı uygulamalar için asla kullanılmayın.

TANIM

Regenyal Armonia, erkek ve kadın jenital bölgelerde hacim artırmak ve hipotrofik düzeltmeleri için dolgu malzemesi olarak kullanılacak rezorbat (apirojenik ve fizyolojik steril jel), bir tıbbi alettir. Ana bileşeni, bakteri fermantasyonu ile üretilmiş hayvansal kökenli olmayan çapraz bağlı Hiyolünarık Asittr.

KOMPOZİSYON

Çapraz bağlı hiyolünarık asit 25 mg/g
Fosfat tamponlu tuz çözeltisi, enjekte edilebilir solüsyonlar
için Su yettiği kadar 1 g

AMBALAJ 2x1ml

- açıklayıcı foy
- tek doz/tek kullanımlık önceden doldurulmuş steril 1 şırınga içeren kapılı 2 blister
- ürün izlenebilirliği için hasta kartına uygulanacak yapışkan etiket.
- 3 içinde 1 kanül

EYLEM YONTEMİ

Regenyal Armonia volumetrik doku büyütme ve ekstraselüler matrisi ilavesi için deri altı dokusuna enjekte edilir.

KULLANIM AMACI

Regenyal Armonia, 93/42/CEE Direktifi ve müteakip modifiyeler ve entegrasyonlara uygun olarak üretilmiş, büyük dudak hipotrofi ve atrofisi, pubis volumetrik büyütme ve penis volumetrik büyütme durumlarında erkek veya kadın jenital bölgelerine müdahaleye yönelik bir alettir.

Müdahale sonuçları, kusurun niteliği ne kadar az belirgin ise o kada iyi sonuçlar ile sonuçlarının tabiatına bağlıdır.

KULLANIM TALIMATLARI

Regenyal Armoni ile her türlü müdahale比如 önceinde, doktor, implantla herhangi bir kontrendikasyon olmadığını garantilemek üzere uygun bir anamnesi yürütülmeli ve hasta durumunun kompleks bir değerlendirme yapılmalıdır. Müdahale edilecek bölgeler belirlenmelii ve izlenmeyecek hatlar ve simetriye ilişkin kriterler göz önüne alınarak değerlendirilmelidir.

Hastaya gerekli konforun garantilennmesi için lokal anestezi uygulanabilir.

Doktor, önceden ameliyat yöntemi, niteliği, uyarılar, önlemler ve olası kişisel sonuçları, olsumsuz cevap potansiyelleri, uygulamanın beklenen süresi ve ulaşılan sonucun muhafazası edilmesi ve/veya aynılıkların belirlenmesi için bir ilave ameliyat hakkında hastayı bilgilendirmelidir.

Ameliyat bölgesi enjeksiyon yapılmadan önce antiseptik solüsyonlar ile temizlenmelidir.

Blisterden şırıngayı çekin, şekildeki gibi kapağı çıkartın ve içineyi veya kanülü korumaya sahip luer lock mekanizmasına iyice sabitleyin.

Köruyucu yalnız müdahale önceinde qıkarın.

Regenyal Armonia, Luer-Lock standartlarına uygun kutu içinde mevcut normalize edilmiş bağlantılar ile bir steril iğne-kanül ile tıbbi edilir.

Enjeksiyon yüzeysel alt deri hizasında yapılmalıdır; prosedür doktorun taktirine kalmıştır ve uygulanmak istenen düzeltme ve benimsenen yönteme bağlıdır.

Prosedür sonunda, uygulama yapılan bölgeye, ürünün en iyi şekilde dağılımasını sağlamak üzere nazik bir masaj yapılmalıdır.

DOZAJ VE TATBİK

Sırıngalar üzerindeki volumetrik derece göstergesel değerde sahiptir: her vaka için kullanılacak dozaj doktorun taktirine bağlıdır. Müdahaleyi tekrar etme periyodu, gerek hasta fizyolojisi (cilt tipi, kişisel metabolizma, anatomsı, yaşı) gerekse hayat tarzına bağlı çeşitli faktörlerle bağlıdır; dikkat edilecek diğer unsurlar benimsenecek implant tekniklerine ilişkindir. Elde edilen sonuçların muhafaza edilmesi için müdahalenin her 5, 6 ayda bir periyodik olarak tekrar edilmesi gereklidir.

ÖNLEMLER

Müdahale sırasında deri yoluyla uygulanan prosedürler durumunda alışılagelmiş önlemler benimsenmelidir.

Riskler, müdahale tipine bağlı yaygın enfeksiyonlardır.

Regenyal Armonia aşağıdaki hastalarda kullanılamaz:

- işlem bölgesi etrafında enfeksiyövez ya ilthabi süreçler
- süregelen deri alerjileri
- Keloидlere doğru dikkate değer aşırı hassasiyet
- bileyşenlere karşı alerji
- bağıntılık sistemi rahatsızlıklar
- kronik deri patolojik halleri
- pihtılma faktörlerine bağlı rahatsızlıklar veya süregelen pihtılma önceliği tədarif edilir durumunda.

Hasta müdahale arifesinde, kan akışkanlığına etki eden maddeleri (aspirin, F.A.N.S., Vit. E), enjeksiyon bölgelerinde kanama veya moruma olasılığını en azı indirmek üzere kullanılmamalıdır. Adet döneminden uzak bir zamanda enjekte edin.

Regenyal Armonia kullanımını, enjeksiyon alanına yakın bölgelerde neoplazi geçirmiş veya bundan halihazırda şikayetçi hastalarda her bir vaka için doktor tarafından dikkatle değerlendirilir ve iletleyen hastalık durumunda iletin uygulanmaz. Doktor, uygulama yapılan hastaların uygun şekilde gözetilmesini garanti edecektir.

Uygulamanın ertesinde kâlabalık ve/veya nemli ortamlara en az 10 gün girmeyin (havuz, spor salonu, sauna, hidromasaj, vs).

5 gün boyunca cinsel ilişki kurmayın.

Birkaç gün işlem görmüş bölgeler üzerine baskı uygulayan faaliyetlerden kaçının (bisiklet, biniçlik, vs.).

Kullanımı sonrasıigne ve sınırgaların tıbbi atıklar için belirtilen prosedürler göre imha edin.

OLUMSUZ REAKSIYONLAR, UYARILAR VE KONTRENDİKASYONLAR

Deri yoluyla yapılan enjeksiyon durumunda aşağıdaki fenomenler kaydedilebilir:

• bazen enjeksiyon bölgesinde birkaç gün içinde düzenlenen kaşıntı ve ağrıya eşlik eden ilthabi reaksiyonlar (kızarıklık, ödem, vs.)

• hematomlar

• işlem görmüş bölgelerde hafif kanama

• enjeksiyon noktasında sertleşme veya nodüller

• enjeksiyon noktasında deri renklenmesi, renk solması

Bu fenomenler genelde birkaç gün içinde düzelerler. Bir haftadan uzun sürens veya diğer yan etkililerin görülmemesi halinde hasta derhal doktoruna başvurmalıdır.

Regenyal Armonia deri yoluyla kullanılır ve kan damarları yoluyla enjekte edilmemelidir.

Aşın doz veya ilaçlar ile etkileşim fenomenleri görülmemiştir.

Hamilelik veya emzirme döneminde kullanmayın.

Regenyal Armonia steril tek kullanımlık paketlerde bulunur.

Ürün açıldıktan sonra derhal kullanılmışdır.

İçeriğin müteakip uygulamalarda ve farklı hastalar üzerinde tekrar kullanılması yasaktır.

Kullanılmayan fazla lik imha edilmelidir.

Ürün ambalajı hasar görmüş ise kullanmayın.

Ne diğer enjekte edilebilinenler ile birlikte ne de diğer enjekte edilebilinenlerin uygulandığı implantlar üzerinde kullanmayın. İşlemi uygun ortamda uygun teknikler ile uygulayın.

Ambalaj üzerinde mevcut yapışkan etiketleri doldurun ve birinci doktor ofisinde saklanacak hasta kartı üzerine, diğerini hasta teslim edin.

Cocukların ulaşamayacakları yerde saklayın.

Nadir durumlarda ürün alerjik bir reaksiyona neden olabilir.

SAKLAMA YONTEMİ

Regenyal Armonia 2°C ile 28°C arasında saklanmalıdır.

Dondurmeyin. İşı kaynaklarına maruz bırakmayın.

Produsul este destinat utilizării exclusive de către personalul medical. A nu se utiliza pentru aplicații diferite de cele indicate în acest prospect.

DESCRIRE

Regenyal Armonia este un dispozitiv medical resorbabil (gel steril, apiron și fiziologic) care se va utiliza ca și agent de umplere pentru corecția hipotrofiei și pentru mărirea volumului zonelor genitale masculine și feminine. Componenta principală este Acidul hialuronic, reticulat de origine non animală, produs prin intermediul procesului de fermentare bacteriană.

COMPOZITIE

Acid hialuronic reticulat..... 25 mg/g
Solutie salină tamponată cu fosfat, Apă pentru preparate injectabile, q.s. 1g

CUTIE 2x1ml

- prospect
- 2 blister sigilate continând fiecare 1 siringă sterilă preumplută monodoză /de unică folosință
- etichete autoadezive de aplicat pe fișa pacientului pentru trasabilitatea produsului.
- 3 ace și 1 canulă

MODALITATE DE ACȚIUNE

Regenyal Armonia trebuie injectat în țesutul subcutanat pentru suplimentarea matricei extracelulare și creșterea în volum a țesutului. **DESTINATIA DE UTILIZARE**

Regenyal Armonia este un dispozitiv medical realizat în conformitate cu prevederile Directivei 93/42/CEE cu modificările și completările ulterioare, destinat tratării zonelor genitale masculine și feminine, în cazurile de hipotrofie și atrofie a labiilor mari, pentru creșterea în volum a pubisului și creșterea în volum a penisului. Rezultatele intervenției depind de natura problemelor. Cu cât natura defectului este mai puțin evidentă, cu atât rezultatele vor fi mai bune.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Înainte de orice formă de intervenție cu Regenyal Armonia, medicul trebuie să efectueze o anamneză completă a pacientului și o evaluare globală a condițiilor acestuia, pentru a se asigura că nu există contraindicații pentru implant.

Zonele care urmează să fie tratate trebuie identificate și evaluate ținând cont de criteriile privind linile și simetria care trebuie următe. Tratamentul poate fi aplicat sub anestezie locală pentru a asigura confortul necesar pacientului.

Medicul trebuie să informeze în prealabil pacientul cu privire la modalitățile de intervenție, natură, avertizările, precauțiile și posibilele rezultate individuale, posibilele reacții adverse, durata preconizată a tratamentului și eventuala necesitate de efectuare a unui tratament suplimentar pentru menținerea și/sau definirea în detaliu a rezultatului obținut.

Zona de intervenție trebuie curățată cu soluții antisепtice înainte de injectarea produsului.

Scoateți siringa din blister, scoateți capacul că în figură și însurubați bine acul sau canul la Luer-lock, prevăzut cu protecție.

Înlăturăți această protecție numai înainte de aplicare.

Regenyal Armonia se administrează cu un ac-canul steril conform standardului Luer-Lock cu răcoduri normalizează, inclus în ambalaj.

Injecția trebuie efectuată la nivelul stratului subcutanat superficial; procedura este în orice caz la discreția medicului și depinde de corecția care se dorește și a efectuării și de metoda adoptată.

La încheierea procedurii se recomandă masarea delicată a zonei tratate pentru a permite o distribuire optimă a produsului.

DOZARE și MOD DE ADMINISTRARE

Gradată volumetrică de pe siringă este orientativă: doza utilizată este la discreția medicului în funcție de fiecare caz în parte.

Frecvența cu care trebuie repetată intervenția depinde de mai mulți factori, cum sunt fizionomia pacientului (tipul de piele, metabolismul individual, anatomicie, vârstă) și stilul de viață. Un alt element care trebuie luat în considerare este legat de tehniciile de implant adoptate. Pentru a menține rezultatele obținute se recomandă repetarea periodică a tratamentului, la fiecare 5 - 6 luni.

PRECAUȚII

În timpul tratamentului trebuie adoptate măsurile de precauție obișnuite pentru procedurile percutanate.

Riscurile sunt cele comune de infecție legate de tipul de tratament.

Regenyal Armonia nu trebuie utilizat în cazul pacienților care suferă de:

- infecții sau inflamații în apropierea zonei de intervenție
- alergie cutanată în curs
- hipersensibilitate cunoscută la cheloide
- alergie la compuși
- afecțiuni ale sistemului imunitar
- stări patologice cronice ale pielei
- afecțiuni ale factorilor de coagulare sau în cazul tratamentelor anti-coagulante în curs.

Înainte de tratament pacientul trebuie să evite administrarea substanțelor (aspirină, F.A.N.S., Vit. E) care acționează asupra fluidității sângele, pentru a reduce la minim posibilitatea de apariție a vânăților sau a sângerărilor la nivelul zonelor injectate. A se injecta la distanță de ciclul menstrual.

Utilizarea produsului Regenyal Armonia trebuie evaluată cu atenție de către medic în cazul pacienților care au suferit sau suferă de afecțiuni neoplazice în zonele din apropierea locului de injectare, iar tratamentul nu se va efectua în cazul bolii evolutive. Medicul are obligația de a asigura supravegherea adecvată a pacienților tratați.

După tratament evitați frecventarea locurilor aglomerate și/sau umede (piscine, săli de sport, saune, hidromasaj etc. timp de cel puțin 10 zile). Evitați contactul sexual timp de 5 zile.

Evitați timp de căteva zile activități care exercită presiune asupra zonelor tratate (ciclism, echitație etc.).

După utilizare eliminați acele și siringile conform procedurilor privind deseurile spitalească.

REAȚII ADVERSE, AVERTISMENTE și CONTRAINDIICAȚII

Ca și în cazul tuturor injecțiilor percutanate, pot apărea fenomene precum:

- reacții inflamatorii (înroșire, edem, etc.), asociate uneori cu prurit și dureri în zona de injecție care în general dispar de la sine în către zile
- hematoame
- o usoară sângerare din zonele tratate

- întărirea zonei sau apariția nodulilor în punctul de injecție

C Aceste fenomene dispar în general în decurs de căteva zile. Persistența acestor reacții timp de mai mult de o săptămână sau apariția altor efecte secundare trebuie comunicată imediat medicului.

Regenyal Armonia trebuie utilizat numai pe cale intracutanată și nu trebuie injectat în vasele sanguine.

Nu se cunosc cazuri de supradозaj sau interacțiune cu medicamente.

A nu se utilizează în timpul sarcinii sau alăptării.

Regenyal Armonia este disponibil în ambalaje sterile de unică folosință. A se utilizează imediat după deschidere.

Este interzisă reutilizarea conținutului pentru aplicații ulterioare sau pentru pacienți diferiți.

Produsul neutilizat trebuie eliminat.

A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat.

A nu se utilizează împreună cu alte produse injectabile sau în cazul implanturilor efectuati anterior sau cu alte produse injectabile. Efectuați tratamentul într-un mediu corespunzător respectând tehniciile adecvate. Completată etichetele adezive aflate în ambalaj și aplicați una pe fișă pacientului păstrată la sediul cabinetului medical, iar cealaltă înmânați-o pacientului.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

În cazuri rare produsul poate provoca o reacție alergică.

MOD DE PASTRARE

Păstrați Regenyal Armonia la o temperatură cuprinsă între 2°C și 28°C.

A nu se congela. A nu se expune la surse de căldură

Produkt przeznaczony wyłącznie do użytku przez personel medyczny. Nie używać do celów innych, niż wskazano w ulotce.

OPIS

Regenyal Armonia to resorbowały wyrób medyczny (jalowy, arioporeny i fiziologiczny żel) do stosowania jako wypełniacz do korekcji hipotrofii i do zwiększenia objętości męskich i żeńskich narządów płciowych. Jego głównym składnikiem jest usieciowany kwas hialuronowy pochodzenia nieziewierszeciego, wytwarzany drogą fermentacji bakteryjnej.

SKŁAD

Usieciowany kwas hialuronowy 25 mg/g

Roztwór soli fiziologicznej z buforem fosforanowym, woda do wstrzykiwań q.s. 1 g

OPAKOWANIE 2x1ml

• ulotka informacyjna

• 2 zapieczętowane blistry zawierające po 1 sterylnej strzykawce wstępnie napełnionej jedną dawką / do jednorazowego użytku

• etykiety samoprzylepne naklejane na karcie pacjenta celem ułatwienia identyfikacji produktu.

• 3 igły i 1 kanuła

SPOSÓB POSTĘPOWANIA

Regenyal Armonia należy wstrzykać do tkanki podskórnej w celu suplementacji macierzy pozakomórkowej i zwiększenia objętości tkanki.

PRZENACZENIE

Regenyal Armonia to wyrób medyczny wykonany zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG i późniejszymi zmianami i uzupełnieniami, przeznaczony do leczenia okolic męskich lub żeńskich narządów płciowych, w przypadku hipotrofii i atrofii warg sromowych, powiększenia wązika ionowego, powiększenia praciecza.

Rezultaty zabiegu zależą od charakteru problemów, a jego skuteczność jest tym większa, im mniej widoczny jest rodzaj zmiany.

INSTRUKCJA UŻYCIA

Przed jakimkolwiek rodzajem zabiegu z użyciem Regenyal Armonia lekarz musi przeprowadzić dokładny wywiad z pacjentem, łącznie ze szczegółowym badaniem stanu jego zdrowia celem wykluczenia jakichkolwiek przeciwwskazań.

Okolice ciała poddawane zabiegowi należy starannie sprawdzić, z uwzględnieniem kryteriów odnoszących się do linii i symetrii, których należy przestrzegać.

Celem zwiększenia komfortu pacjenta można podać miejscowe znieczulenie. Lekarz powinien poinformować wcześniej pacjenta o metodzie przeprowadzania zabiegu, jego rodzaju, ostrzeżeniach, środkach ostrożności i możliwych indywidualnych wynikach, takie o potencjalnych skutkach niepożądanych, o oczekiwanych czasie trwania leczenia oraz możliwości dodatkowego zabiegu podtrzymującego i/lub szczególnego określenia osiągniętego rezultatu.

Przed rozpoczęciem zabiegu wybrana partia skóry należy przemyć roztworem antyseptycznym.

Wyjąć strzykawkę z blistra, zdjąć nasadkę zgodnie z rysunkiem i dobrze nakreślić igłę lub kanułkę na koñówkę typu luer-lock, razem z osłonką. Osłonki należy zdjąć bezpośrednio przed zabiegiem.

Regenyal Armonia jest podawany znajdującą się w opakowaniu sterylną igłą-kanułką spełniającą wymogi standardu Luer-Lock ze znormalizowanymi złączkami.

Środek należy wstrzykiwać w powierzchniową tkankę podskórную, niemniej jednak stosowana procedura zależy od opini lekarza, od pożądanych wyników korekcyjnych i od przyjętych metod.

Po zakoñczonym procedurze zaleca się delikatne rozmasowanie skóry, aby zapewnić optymalne rozprzodzanie produktu.

DOZOWANIE I PODAWANIE

Naniesiona na strzykawkę podziałka ma charakter orientacyjny: to lekarz decyduje o wielkości podawanej dawki w każdym indywidualnym przypadku.

Częstotliwość powtarzania zabiegu zależy od wielu czynników dotyczących zarówno fizjologii pacjenta (rodzaj skóry, indywidualny metabolizm, anatomia, wiek), jak i stylu życia. Innym elementem, jaki należy uwzględnić, jest zastosowana technika implantacji. Celem podtrzymywania uzyskanych wyników zaleca się okresowe powtarzanie zabiegu co 5 - 6 miesięcy.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Pendant zabiegu należy przestrzegać standardowych środków ostrożności przewidzianych dla zabiegów przeszkołowych.

Zagrożenia dotyczą w głównej mierze zakażeń typowych dla danego zabiegu. Zabiegom z użyciem Regenyal Armonia nie należy poddawać pacjentów, u których stwierdzono:

- procesy zakażne lub zapalne występujące w okolicach poddawanych zabiegowi,
- trwającą alergię skórę,
- skłonność do powstawania bliznowców,
- alergię na składniki,
- zaburzenia systemu odpornościowego,
- przewlekłe choroby skóry,
- zaburzenia wynikające z czynników odpowiedzialnych za krzepnięcie krwi lub będących w trakcie terapii z użyciem środków przeciwrzepiwliwych.

W okresie poprzedzającym zabieg zaleca się nieprzymykanie przez pacjenta substancji (aspiryna, niesteroidowe leki przeciwzapalne, witamina E) wpływających na płynność krwi, co ma na celu maksymalne ograniczenie ryzyka zasolenia lub krwawienia w nastrzykowanych partiach skóry. Wstrzykiwać po upływie pewnego czasu od miesiączki.

Lekarz powinien dokładnie ocenić zastosowanie Regenyal Harmony indywidualnie dla każdego z pacjentów dotkniętych neoplazją w okolicach miejsca wstrzykiwania i nie powinien wykonywać zabiegu w przypadku postępującej choroby. Lekarz powinien zapewnić odpowiednią obserwację poddawanych zabiegowi pacjentów.

Po zabiegu unikać zatłoczonych i/lub wilgotnych pomieszczeń (basen, siłownia, sauna, jacuzzi itp.) przez co najmniej 10 dni.

Unikać współczynnika płciowego przez 5 dni. Przez kilka dni unikać czynności wywierających nacisk na poddane zabiegowi okolice (jazda na rowerze, jazda konna itp.).

Zużyte igły i strzykawki należy utylizować zgodnie z procedurami obowiązującymi w zakresie odpadów szpitalnych.

REAKCJE NIEPOZĄDANE, OSTRZEŻENIA I PRZECIWWSKAZANIA

Podobnie jak w przypadku zastrzyku przeszkołowego mogą wystąpić następujące reakcje:

- reakcja zapalna (zaczernienie, obrzek itd.) czasami powiązane ze świadomym i bolem w miejscu wstrzykiwania, które ustępują zwykle w ciągu kilku dni;
- krwiaki;
- lekkie krwawienie leczonych miejsc;
- stwardnienie lub guzki w miejscu wstrzykiwania;
- zmiana koloru skóry w miejscu wstrzykiwania.

Zazwyczaj tego typu niedogodności ustępują samoistnie po upływie kilku dni. W razie utrzymywania się powyższych reakcji lub w przypadku wystąpienia innych objawów niepożądanych przez okres dłuższy niż jeden tydzień pacjent powinien bezzwłocznie zasięgnąć porady własnego lekarza. Regenyal Armonia należy stosować środkiomie i nie należy go wstrzykiwać do naczyń krwionośnych.

Zjawiska przedawkowania lub niepożądanych reakcji w połączeniu z lekami nie są znane.

Nie stosować w okresie ciąży lub karmienia piersią. Regenyal Armonia jest dostępny w sterylnych opakowaniach jednorazowego użytku.

Produkt należy zużyć bezpośrednio po otwarciu. Zabrania się ponownego wykorzystywania zawartości opakowania do kolejnych zabiegów lub do zabiegów wykonywanych w innych pacjentów.

Niewykorzystane resztki należy poddać utylizacji. Nie stosować produktu, jeżeli opakowanie uległo uszkodzeniu.

Nie stosować razem z innymi wstrzykiwanymi substancjami ani do implantacji, które zostały wcześniej wykonane z użyciem innych wstrzykiwanych substancji. Zabieg należy przeprowadzać w adekwatnym środowisku, przestrzegając odpowiednich technik.

Jedna etykieta przylepiona z opakowania należy wypełnić i wkleić do karty pacjenta przechowywanej w gabinecie lekarskim, a drugą wrzucić pacjentowi.

Chronić przed dziedzinami. W sporadycznych przypadkach produkt może powodować reakcję alergiczną.

SPOSÓB PRZECHOWYWANIA

Regenyal Armonia należy przechowywać w temperaturze od 2°C do 28°C. Nie zamrażać. Przechowywać z dala od źródeł ciepła

O produto é destinado ao uso exclusivo por parte de pessoal médico. Não usar para aplicações diferentes daquelas indicadas no presente folheto ilustrativo.

Descrição

Regenyl Armonia é um dispositivo médico reabsorvível (gel estéril, apigenóico e fisiológico) para ser utilizado como preenchedor para a correção das hipotrofias e para o aumento dos volumes das áreas genitais masculinas e femininas. O componente principal é Ácido hialurônico cross-link de origem não animal, produzido através de fermentação bacteriana.

Composição

Ácido hialurônico cross-link 25 mg/g
Tampão fosfato salino, Água para soluções injetáveis q.b. 1 g

Embalagem 2x1ml

- folheto ilustrativo
- 2 blisters selados contendo cada um 1 seringa estéril previamente enchida de dose única/descartável
- etiquetas adesivas a aplicar na ficha do paciente para a rastreabilidade do produto.
- 3 agulhas e 1 cânula

Modalidade de Ação

Regenyl Armonia deve ser injetado no tecido subcutâneo para a suplementação da matriz extracelular e aumento volumétrico do tecido.

Destino de uso

Regenyl Armonia é um dispositivo médico realizado em conformidade com a Diretiva 93/42/CEE e posteriores alterações e integrações, destinado para o tratamento das áreas genitais masculinas ou femininas, nos casos de hipotrofia e atrofia dos grandes lábios, aumento volumétrico do púbis, aumento volumétrico do pênis.

Os resultados da intervenção dependem do tipo de problema, com resultados melhores à medida que o defeito for menos evidente.

Instruções de Utilização

Antes de qualquer forma de intervenção com Regenyl Armonia, o médico deve realizar uma adequada anamnese e certificar-se completamente das condições do paciente, para assegurar-se da absoluta ausência de contra-indicações ao implante. As áreas a tratar devem ser identificadas e avaliadas tendo em conta os critérios relativos a linhas e simetrias a seguir. Pode ser praticada anestesia local de modo a garantir o conforto necessário ao paciente.

O médico deve informar previamente o paciente sobre as modalidades da intervenção, a sua natureza, advertências, precauções e possíveis resultados individuais, sobre as potenciais reações adversas, sobre a duração temporal do tratamento e sobre a eventualidade de uma intervenção suplementar para manutenção e/ou a definição detalhada do resultado alcançado.

A área de intervenção deve ser limpa usando soluções antissépticas antes da injeção.

Extrair a seringa do blister, remover a tampa como na figura e montar bem a agulha ou a cânula no luer-lock, completas com proteção.

Remover esta última apenas antes da intervenção.

Regenyl Armonia é administrado com uma agulha-cânula estéril em conformidade com as normas Luer-Lock com conexões normalizadas, incluída na embalagem.

A injeção deve ser realizada na região subcutânea superficial; de qualquer modo o procedimento fica a critério do médico e depende da correção que se deseja realizar e da metodologia adotada.

No final do procedimento é oportuno massajar delicadamente a área tratada de modo a permitir a distribuição ideal do produto.

Dosagem e Administração

A graduação volumétrica indicada nas seringas tem valor indicativo: cabe ao médico decidir a dosagem de produto a usar para cada caso.

A periodicidade com a qual repetir a intervenção depende de vários fatores, tanto da fisiologia do paciente (tipo de pele, metabolismo individual, anatomia, idade) como do estilo de vida; um outro elemento a ter em consideração diz respeito às técnicas de implante adotadas. Para que sejam mantidos os resultados obtidos é adequado repetir a intervenção periodicamente, a cada 8 - 12 meses.

Precauções

Durante a intervenção são adotadas as precauções habituais no caso de procedimentos percutâneos.

Os riscos são aqueles comuns de infecção relativos ao tipo de tratamento. Regenyl Armonia não deve ser usado em pacientes afetados por:

- infecções ou inflamações perto da área de intervenção
- alergia aos componentes
- distúrbios do sistema imunitário
- estados patológicos crónicos da pele
- distúrbios relacionados com fatores de coagulação ou no caso de terapias antiocoagulantes em curso.

O paciente deve evitar, perto das datas dos tratamentos, de tomar substâncias (aspirina, F.A.N.S., Vit. E) que agem na fluidez do sangue, de modo a reduzir ao mínimo a possibilidade de provocar equimoses ou fazer sangrar as áreas injetadas. Injetar em um período distante do ciclo.

O uso de Regenyl Armonia deve ser attentamente avaliado pelo médico conforme o caso nos pacientes que foram ou são afetados por neoplasia nas áreas próximas do local de injeção e não efetuar o tratamento no caso de doença evolutiva. O médico deverá garantir uma adequada supervisão dos pacientes tratados.

Após o tratamento, não frequentar locais cheios de gente e/ou húmidos (piscina, ginásio, sauna, hidromassagem, etc. durante pelo menos 10 dias. Evitar relações sexuais durante 5 dias.

Evitar durante alguns dias atividades que causem pressão nas zonas tratadas (bicicleta, equitação, etc.).

Após o uso eliminar as agulhas e as seringas de acordo com os procedimentos indicados para os resíduos hospitalares.

Reações Adversas, Advertências e Contraindicações

Como pode acontecer no caso de injeções percutâneas, podem ser observados fenômenos de:

- reações inflamatórias (vermelhidão, edema, etc.), eventualmente associadas a prurido e dor no local de injeção que geralmente se resolvem em poucos dias
- hematomas

- leigo sangramento nas áreas tratadas
- endurecimento ou nódulos no ponto da injeção
- coloração/descoloração da pele no ponto de injeção

Geralmente estes fenômenos passam em poucos dias. Se persistirem por mais de uma semana ou se aparecerem outros efeitos colaterais, o paciente deverá consultar imediatamente o seu médico.

Regenyl Armonia é utilizado por via intracutânea e não deve ser injetado nos vasos sanguíneos.

Não são conhecidos fenômenos de dose excessiva ou interação com fármacos.

Não utilizar durante a gravidez ou a amamentação.

Regenyl Armonia está disponível em embalagens de uso único estéreis. O produto, uma vez aberto, deve ser utilizado imediatamente.

E proibida a reutilização do conteúdo para aplicações posteriores ou em pacientes diferentes.

O excesso não usado deve ser eliminado.

Não utilizar o produto se a embalagem estiver danificada.

Não utilizar em conjunto com outros produtos injetáveis, nem utilizar em implantes realizados anteriormente com outros produtos injetáveis. Fazer o tratamento em um ambiente adequado observando as técnicas adequadas.

Preencher as etiquetas adesivas presentes na embalagem e colocá-las na ficha do paciente guardada no consultório do médico e entregar a outra para o paciente.

Manter fora do alcance das crianças.

Em raros casos, o produto pode provocar uma reação alérgica.

Modalidade de Conservação

Regenyl Armonia deve ser conservado entre 2°C e 28°C.

Não congelar. Não expor a fontes de calor.

Izstrādājums ir paredzēts tikai medicīnas personālam. Neizmantojiet savādāk, kā norādīts dotajā lietošanas instrukcijā.

APRAKSTS

Regenyal Armonia — tas ir medicīniskais komplekts, kas satur uzsūcošos pildījumu (sterils, apirogēns un fizioloģisks), ko izmanto kā pildvielu hipotrofijas korekcijai un vīriešu un sieviešu intimo zonu kontūra plastikai. Tā galvenā sastādvāla ir šķērssaitītā hialuronskābe, kas nav dzīvnieku izcelesmes un tiek iegūta bakteriālās fermentācijas rezultātā.

SASTĀVS

Šķērssaitītā hialuronskābe..... 25 mg/g
Fosfātu saādu buferšķidums, ūdens injekciju šķiduma pagatavošanai piet. daudz. 1 g

IEPAKOJUMS 2x1 ml

- Lietošanas instrukcija
- 2 hermētiski blisteri, katrā 1 vienreizlietojama šīre, kas piepildīta ar vienu preparātu devu
- norādītas etiketes-uzlīmes, kas paredzētas ielīmēšanai pacienta kartē, lai kontrolētu preparātu lietošanu.
- 3 adatas un 1 kateks

LIELTOŠANAS VEIDS

Regenyal Armonia tiek ievadīts zemādas taukslāni, lai piepildītu ārpusšūnu telpu un palienīnātu audu apjomu.

PAREDZĒTA PIELIETOŠANA

Regenyal Armonia — tas ir medicīniskais komplekts, kas izgatavots saskaņā ar Direktīvu 93/42/EEC un sekojošām izmaiņām un papildinājumiem, kas paredzētas vīriešu un sieviešu intimo zonu ārstēšanai kaunuma lūpu hipotrofijas vai atrofijas, lai palienīnātu kaunuma pauagstīnājumu, palienīnātu dzimumlocekli.

Operācijas rezultāti ir atkarīgi no problēmas rakstura: jo mazākas ir novirzes, jo labaks būs sasniegtais rezultāts.

LIELTOŠANAS INSTRUKCIJA

Lai iesāktu jebkādas darbības, izmantojiet Regenyal Armonia, ārstam jāveis attiecīga medicīniskā apskate un jānorādīt kopējais pacienta stāvoklis, lai pārliecinātos, ka nav nekādu kontrindikāciju preparātu lietošanai.

Koniečjamās zonas tiek identificētas un novērtētas, nemot vērā attiecīnāmos formas un simetrījas kritērijus.

Var pielestat vītejto anestēziju, lai nodrošinātu pacientam nepieciešamo komfortu.

Ārstam iepriekš jāpazīso pacientam par iejaukšanās veidu, tā raksturu, brīdinājumiem, piesārņošbas līdzekiem un iespējamajiem individuālajiem rezultātiem, par iespējamām nepātkāmājām reakcijām, par operācijas attīkšanās laiku un par tālākās iejaukšanās iespējamību, lai uzturētu/vai detalizētu novērtētu sasniegto rezultātu.

Iejaukšanās apgalbu jānotira ar antisepsiku šķidumu pirms injekciju izdarīšanas.

Izņemiet šīrī no blistera, nonemiet uzgali, kā parādīts attēlā, un pievelciet datu vai drenāžas caurulīti ar luera aizbāzni, komplektā ar aizsardzību. Novelciet vīciešu tieši pirms operācijas.

Regenyal Armonia tiek ievadīts ar steriliu datu-katetru, kas atbilst attiecīgajam Luer-Lock standartam ar standarta savienojumiem, kas ie-tilpst komplektā.

Injekcija jāveic zem ādas; jebkurā gadījumā pēc ārsta leskatiem procedūra ir atkarīga no rezultāta, kuru gribat sasniegt, un izvēlētās metodes.

Procedūras noslēgumā iesakāms maigi pamasēt ādu preparāta ievādīšanas zonā, lai tās optimāli sadalītos audos.

LIELTOŠANAS VEIDS UN DAUDZUMS

Apjoma skalai, kas atrodas uz šīrīs, ir orientējoša nozīme: dozu, ko izmanto kārta konkretā gadījumā, nosaka ārsts pēc saviem iekšķiem.

Biezums, ar kuru tiek veikta operācija, ir atkarīgs no dažādiem faktoriem, tādiem kā pacienta fizioloģija (ādas tips, individuāla vielmaņa, anatomija, vecums), kā arī no dzīves veida; citi moments, kas jāņem vērā, ir saistīts ar pieletotajām ievādīšanas metodēm. Lai uzturētu sasniegto rezultātu, vajadzētu atkārtot operāciju katrus 5 - 6 mēnešus.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

Operācijas veikšanas laikā jāpiemēro parastie piesardzības pasākumi zemādas procedūrām.

Infekciju riski ir tādi paši, kā pie ārstēšanas veida.

Regenyal Armonia nedrīkst piemērot pacientiem ar:

- infekcijas vai iekaisuma procesiem blakus iejaukšanās zonai
- ādas alerģiju
- krasī izteiktu jutību pret Keloidiem
- alerģiju pret preparātu sastāvdalījām
- imūnsistēmas traucējumiem
- hroniskām ādas patologijām
- traucējumiem, kas saistīti ar koagulācijas faktoriem vai ar noritošu antikoagulantu terapiju.

Pacientam ārstēšanās gaitā nedrīkst izmantot preparātus (aspirīnu, nesteroidu pretēkaisuma preparātus, vit. E), kuri sašķidrina asinīs, lai minimizētu zīlīnu vai asiprāsonas rašanās iespējas zonās, kurās tika veiktas injekcijas. Nedrīkst ievadīt menstruāciju laikā.

Regenyal Armonia izmantošana būtu āršam rūpīgi jāzīvērtē katra gadījuma pacientiem, kuriem būtai vajadzīgi ar neoplāziju tuvu injekcijas vietām un neveikti ārstēšanu progresējošas slimības gadījumi. Āršam jāveic attiecīgā ārstēšanu pacientu novērošana.

Pēc ārstēšanas jāzīvairās no pārpildītām un/vai mitrām vietām (baseina, trenāžu zāles, saunas, hidromasāžas, u.tml.) vismaz 10 dienu laikā.

Izvairieties no dzimumsakariem 5 dienās.

Dāzas dienas izvairieties no darbībām, kas var spiest uz apstrādāto vietu (braukt ar velosipēdu, jāt ar zirgu, u.tml.).

Pēc izmantošanas utilizējiet adatas un šīrīces saskaņā ar procedūrām, kas domātas medicīniskajiem atkritumiem.

BLAKNES, BRIDINĀJUMI UN KONTRINDIKĀCIJAS

Zemādas injekciju gadījumā var tikt novērotas šādas parādības:

- iekaisuma reakcijas (apsārbums, tūska, u.c.), reizēm saistītās ar niezi un sāpēm injekcijas vieta, kas parasti izdzīvē dažu dienu laikā
- hematomas
- nelielī asinsplūdomu apstrādātājās vietās
- societējumi vai mezglini injekcijas vietā
- ādas krāsas izmaiņas injekciju vietā

Šīs parādības parasti pāriet pēc dažām dienām. Ja šīs parādības neizzūd pēc nedēļas vai ilgāk, vajā parādās citas blakusparādības, pacientam nekavējīgi jāgriezīs pie ārsta.

Regenyal Armonia tiek ievadīts zem ādas, to nedrīkst ievadīt asinsvados. Nav konstatēti pārdozēšanas gadījumi vai iedarbības ar citiem preparātiem. Nedrīkst izmantojot grūtniecības vai ar krūti barošanas laikā.

Regenyal Armonia ir pīeejams vienreizlietojamos sterilos iepakojumos.

Pēc atvēršanas izstrādājums jāzīmanto nekavējoties.

Aizliegta otrezējēji produktu izmantošana nākamajās operācijās vai citam pacientam.

Neizmantojot atlikumu jāutilizē.

Nedrīkst izmantojot izstrādājumu, ja iepakojums ir bojāts.

Nedrīkst izmantojot vienlaicīgi ar citiem injekcijas preparātiem, kā arī operācijām, kuras agrāk tika veiktas ar citu injekciju preparātu izmantošanu. Viecielēt ārstēšanu aseptiskā vidē, izmantojot atbilstošās metodes.

Aizpildēt pašīmējōšas etiketes, kas atrodas iepakojumā, un uzlīmējet vienu uz pacienta kartes, kas glabājas ārsta kabinētā, otru atdodiet pacientam.

Glabājiet bērniem nepieejamā vietā.

Retos gadījumos izstrādājums var izsaukt alergisku reakciju.

UZGLĀBĀJŪNAS VEIDS

Regenyal Armonia uzglābāt temperatūrā no 2 °C līdz 28 °C. Neiesaldēt. Glabāt atstātus no siltuma ierīcēm.

Изделие предназначено только для использования медицинскими работниками. Не использовать в целях, не указанных в настоящем вкладыше.

ОПИСАНИЕ

Regenyl Armonia это рассасывающийся медицинский препарат (стерильный, апирогенный и физиологический гель) используемый как наполнитель для коррекции гипертрофии и для увеличения объёма в зоне мужских и женских гениталий. Основным компонентом является поперечно-сшитая Гиалуроновая кислота неживотного происхождения, приведённая с помощью бактериологической ферментации.

СОСТАВ

Поперечно-сшитая гиалуроновая кислота..... 25 мг/гр
Фосфатно-солевой буферный раствор, Необходимое количество воды для инъекций..... 1 гр.

УПАКОВКА 2x1мл

- вкладыш
- 2 герметично упакованных блистера, каждый с 1 заполненным шприцем одноразовым
- талончики-наклейки, которые наносятся на карту пациента для информации о препарате.
- 3 иглы и 1 канюль.

СПОСОБ ДЕЙСТВИЯ

Regenyl Armonia вводится в подкожную ткань для увеличения внеклеточного матрикса и увеличения объёма тканей.

НАЗНАЧЕНИЕ

Regenyl Armonia – это медицинский препарат, выполненный в соответствии с директивой 93/42/EС и её последующими изменениями и дополнениями, предназначен для косметологической процедуры зоны мужских и женских гениталий в случае гипертрофии и атрофии больших губ, увеличения объёма лобка, увеличение объёма пениса.

Результат процедуры зависит от природы дефектов, чем незаметней нарушение, тем выше результат.

ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Перед каждой процедурой с препаратом Regenyl Armonia, врач должен собрать анамнез, провести тщательный анализ общего состояния пациента, чтобы убедиться в отсутствии противопоказаний к препарату. Необходимо определить и оценить зоны проведения процедуры с учётом критерии линии симметрии.

Может применяться местная анестезия, чтобы обеспечить необходимое удобство пациента.

Врач должен предварительно проинформировать пациента о методе проведения процедуры, её природе, предупреждениях, мерах предосторожности и возможных индивидуальных результатах, потенциальных неблагоприятных реакций, ожидаемой длительности действия, необходимости дополнительной процедуры для поддержания или улучшения результата.

Зона процедуры должна быть очищена антисептическим раствором перед инъекцией.

Вынуть шприц из блистера, снять крышку, как показано на рисунке, и надежно навинтить иглу или канюлю на защищенный Люэр-адаптер. Снять его перед процедурой.

Regenyl Armonia вводится стерильной иглой-канюлей, в соответствии со стандартами Луэр-Лок с нормализованными переходниками, включёнными в каждую упаковку.

Инъекция должна быть выполнена в подкожные слои; процедура выполняется по усмотрению врача и зависит от необходимой коррекции и применяемого метода.

По завершению процедуры необходимо выполнить деликатный массаж обработанной зоны для оптимального распределения препарата.

ДОЗИРОВАНИЕ И ВВЕДЕНИЕ

Объёмная шкала, приведённая на шприцах ориентировочна: дозировка выполняется по усмотрению врача и зависит от каждого конкретного случая.

Частота проведения операции зависит от различных физиологических факторов пациента (тип кожи, индивидуальный метаболизм, анатомия, возраст), а также от стиля жизни; следует учитывать применяемую технику имплантата. Для поддержания полученных результатов периодически повторять процедуру: каждые 8-12 месяцев.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Во время процедуры применяются меры предосторожности типичные для чрескожных процедур.

Риски соответствуют типовым инфекционным для типологии процедуры. Regenyl Armonia не назначается пациентам со следующими патологиями:

- инфекционные или патологические процессы вблизи с зоной процедуры
- активная форма кожной аллергии
- известная сверхчувствительность к Гиалуронам
- аллергия к компонентам
- нарушения иммунной системы
- хроническое патологическое состояние кожи
- нарушения коагулационных факторов или текущая антикоагуляционная терапия.

Рекомендуется не применять препараты перед проведением процедуры (аспирин, НПВС, вит. Е) которые влияют на свёртываемость крови, чтобы максимально сократить риски образования гематом или кровотечения зоны инъекции. Не вводить во время менструального цикла.

Использование препарата Regenyl Armonia должно рассматриваться вправом отдельно для каждого случая, имеющих или имеющих опухоль в ближайших зонах и не проводить процедуру если заболевание развивается. Врач должен обеспечить необходимый контроль пациентов, прошедших процедуру.

После процедуры не находиться в многолюдных/влажных местах (бассейн, тренажёрный зал, сауна, джакузи и т.д., не менее чем 10 дней. Избегать половых контактов в течение 5 дней.

В течении нескольких дней избегать давления на зоны, подверженные процедуре (велосипед, конный спорт и т.д.)

После использования утилизировать иглы и шприцы согласно процедурам, предписанным для медицинских отходов.

ПОБОЧНЫЕ РЕАКЦИИ, ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Как и при любых внутрикожных инъекциях могут иметь место следующие явления:

- воспалительная реакция (покраснение, отёк, и т.д.), иногда это сопровождается судорогами и болевыми ощущениями в зоне инъекции, которые обычно пропадают через несколько дней;

- гематомы
- лёгкое кровотечение в обработанной зоне
- затвердение или узлы в месте инъекции
- потемнение или посветление кожи в месте инъекции

Настоящие явления обычно проходят за нескользко дней. Если они не проходит более одной недели, или при появлении других побочных эффектов, пациент должен своевременно обратиться к врачу.

Regenyl Armonia используется внутрикожно и не должен вводится в кровеносные сосуды.

Не известны случаи передозировки или взаимодействия с другими медицинскими препаратами.

Не использовать беременным или кормящим матерям. Regenyl Armonia выпускается в стерильных одноразовых упаковках. После открытия препарат должен немедленно использоваться.

Запрещено повторное использование на разных пациентах.

Оставшееся после процедуры вещество, должно быть утилизировано. Не использовать препарат если упаковка повреждена.

Не использовать вместе с другими инъекционными препаратами, а также не использовать на ранее выполненных имплантатах с помощью других инъекционных препаратов. Выполнять процедуру в соответствующем помещении, соблюдая необходимые правила.

Заполнить этикетки-наклейки в упаковке и нанести одну в карточку пациента, которая хранится в клинике, другая должна быть выдана пациенту.

Хранить в недоступном для детей месте.

В редких случаях продукт может вызвать аллергическую реакцию.

СПОСОБ ХРАНЕНИЯ

Regenyl Armonia должен храниться при температуре от 2°C и до 28°C.

Не замораживать. Не хранить рядом с источниками тепла.

Продукт призначений для використання медичним персоналом. Не застосовувати препарат інакше, ніж назначено в цій листівці.

ОПИС

Regenyal Armonia - це медичний засіб, що здатний до розсмоктування (стерильний піріговий фізіологічний гель), який застосовується для корекції гіпотрофії та контурної пластики чоловічих і жіночих інтимних зон. Його основним компонентом є перехресно зшита палуронова кислота нетваринного походження, виготовлена шляхом мікробіологічної ферментації.

СКЛАД

Перехресно зшита палуронова кислота..... 25 мг/г
Фосфатний буферний сольовий розчин, вода для приготування розчину для ін'єкції..... необхідна к-сть 1 г

УПАКОВКА 2х1мл

- Інструкція з використання
- 2 запечатані білстери, кожен містить 1 попередньо заповнений однодозовий одноразовий стерильний шприц
- самоклеїні етикетки для приkleювання на картку пацієнта для відстеження походження продукту.
- 3 голки і 1 канюль

СПОСІБ ЗАСТОСУВАННЯ

Regenyal Armonia вводиться у підкірно-жирову тканину для доповнення позакітінного матриксу для збільшення обсягу тканини.

ПРИЗНАЧЕННЯ

Regenyal Armonia - це медичний засіб, виготовлений відповідно до Директиви 93/42/ЕЕС з подальшими змінами та додавненнями, призначений для лікування чоловічих або жіночих інтимних зон у випадках гіпотрофії та атрофії статевих губ, для збільшення обсягу лобка, збільшення обсягу статевого члена.

Результати втручання залежать від характеру проблем: що менш наявний характер дефекту, то кращими будуть результати.

ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ

Перш ніж здійснювати будь-яку форму втручання з використанням Regenyal Armonia, лікар повинен провести належний медичний огляд та здійснити підочіку оцінку стану пацієнта, щоб переконатися у повній відсутності протилежності для застосування препарату. Зони, що підлягають лікуванню, повинні бути позначені та оцінені з урахуванням відповідності формам і симетрії.

Щоб забезпечити необхідний комфорт для пацієнта, можна застосовувати місцеву анестезію.

Лікар повинен залишати півдоміти пацієнта про спосіб втручання, про його характер, застереження, запобіжні заходи та можливі індивідуальні результати, про можливі несприятливі реакції, про термін відкладення операції та про можливість подальшого втручання для підтримки і/або детального визначення досягнутих результатів.

Область втручання повинна бути очищена антисептичними розчинами перед виконанням ін'єкції.

Віміть шприц із білстера, зніміть ковпачок, як показано на малюнку, і добре закрутіть голку або канюлю до придніувального конуса Luer-lock, оснащеного захистом.

Зніміть захист тільки безпосередньо перед початком втручання.

Regenyal Armonia вводиться за допомогою стерильної голки-канюлі, що відповідає стандарту Luer-Lock зі стандартними з'єднаннями, що входять в комплект.

Ін'єкцію слід робити в підкірної області, у будь-якому випадку, на розсуд лікаря процедура залежить від результату, якого ви хочете досягти, і використованого методу.

Після закінчення процедури слід виконати деликатний масаж обробленої зони для забезпечення оптимального розподілу продукту.

СПОСІБ ЗАСТОСУВАННЯ ТА ДОЗИ

Обмежна шкала вказано на шприцах мас орієнтовне значення: доза, яку слід застосувати у кожному конкретному випадку, визначається на розсуд лікаря.

Частота, з якою слід повторювати операцію, залежить від різних факторів: таких як фізіологія пацієнта (тип шкіри, індивідуальні особливості, обмін речовин, анатомія, вік), і від способу життя; інший момент, що слід враховувати, пов'язаний із вживаннями ін'єкційними методиками. Для підтримання досягнутих результатів слід повторювати операцію кожні 8-12 місяців.

ЗАПОБІЖНІ ЗАХОДИ

Під час проведення операції повинні бути вжиті звичайні застережні заходи для внутрішньошкірних процедур.

Ризики інфекції ті ж самі, як пов'язані з типом обробки.

Regenyal Armonia не слід застосовувати у пацієнті з:

- інфекційними або запальними процесами поблизу зони втручання
- широкою алергією
- гіперчутливістю до Келоду
- алергією на компоненти
- імунними порушеннями
- хронічними хворобливими станами шкіри
- розладами, залежними від факторів згортання крові, або у разі проведення антикоагулянтної терапії.

Пациєнти під час лікування повинен уникати приймання препаратів (аспірин, нестероїдні протизальгільні препарати, віт, Е), які розріджують кров, щоб звести до мінімуму можливість утворення синусів або кровотеч в зонах ін'єкції. Не вводити під час менструації.

У пацієнтів, які перенесли або страждають на неоплазії в областях, розташованих поблизу місця ін'єкції, лікар повинен у кожному конкретному випадку ретельно оцінити можливість застосування Regenyal Armonia та відмовитися від лікування в разі прогресування захворювання. Лікар повинен забезпечити належне спостереження пропливових пацієнтів.

Після лікування слід уникати відідування людних і/або вологих прямішень (басейн, тренажерний зал, сану, гідромасаж і т.д.), принаймні протягом 10 днів.

Уникати статевих контактів протягом 5 днів.

Протягом декількох днів уникати діяльності, пов'язаної із тиском на оброблену зону (ізда на велосипед, катання на конях тощо).

Після використання утилізувати голки та шприци відповідно до процедур, передбачених для медичних відрізів.

ПОВІБЧНІ РЕАКЦІЇ, ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ТА ПРОТИПОКАЗАННЯ

У випадку шкірних ін'єкцій можуть спостерігатися такі побічні явища:

- запальні реакції (пірочевоніння, набряк, тощо), які іноді супроводжуються сверблячию та болем в місці ін'єкції, які зазвичай проходять протягом декількох днів

• темратомі

• невелика кровотеча на оброблених зонах

• ущільнення або вулаки на місці уколу

• занебарвлення шкіри на місці уколу

Такі явища зазвичай проходять протягом декількох днів. Якщо вони не проходять більше тижня або в разі виникнення інших побічних ефектів, пацієнт повинен негайно звернутися до лікаря.

Regenyal Armonia застосовується підкірно і не повинен вводитися до кровоносних судин.

Не зафіксовано випадків передозування або взаємодії з іншими препаратами.

Не слід використовувати в період вагітності та годування груддю.

Regenyal Armonia випускається в одноразових стерильних упаковках.

Після відкриття упаковки продукт слід використати негайно.

Забороняється повторне використання вмісту для наступних операцій або на різних пацієнтах.

Невикористаній надлишок необхідно утилізувати.

Не використовуйте препарат, якщо упаковка була пошкоджена.

Ніколи не застосовуйте одночасно з іншими ін'єкційними препаратами, а також для операцій, які раніше виконувалися з застосуванням інших ін'єкційних препаратів. Здійснювати ін'єкцію в аспептичному середовищі, використовуючи правильні методи.

Заповніть самоклеїні етикетки, що містяться в упаковці, і наплекітє одні на картку пацієнта, що зберігатиметься в кабінеті лікаря, а іншу віддайте пациентові.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

В окремих випадках продукт може викликати алергічну реакцію.

УМОВИ ЗБЕРІГАННЯ

Regenyal Armonia повинен зберігатися при температурі від 2°C до 28°C.

Не заморожувати. Не піддавати впливу джерел тепла.

Το προϊόν προορίζεται για αποκλειστική χρήση από ιατρικό προσωπικό. Να μη χρησιμοποιείται για εφαρμογές διαφορετικές από εκείνες που υποδεικνύονται στο παρόν φύλο οδηγών χρήσης.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Το Regenyal Armonia είναι ένα απορροφήσιμο ιατρευχολογικό προϊόν (στερό, απυρετόν και φυσιολογικό πήκτυπτα) που χρησιμοποιείται ως υλικό πλήρωσης για τη διόρθωση των υποτροφιών και για την αύξηση του όγκου των αρσενικών και θηλυκών γεννητικών οργάνων. Το θεραπεικό συστατικό είναι το εγκάρια συνδέσμενό υαλουρονικό οξύ μη ζωικής προέλευσης, που παρέγεται από βακτηριακή ζύμωση.

ΣΥΝΟΨΗΣ

Εγκάρια σύνδεσμένο υαλουρονικό οξύ.....25 mg/g
Αλατούχο φωταροκό ριμβιστικό διόλυμα, Νερό για ενέσιμα διαλύματα.....στην αποτομώμενη ποσότητα 1 g

ΣΥΣΚΕΥΑΣΤΑ 2x1ml

- φύλο οδηγών χρήσης
- 2 σφραγισμένα μπλίστερ, το καθένα από τα οποία περιέχει 1 προγευμασμένη αποτελείμων σύριγγα μίας δόσης ήμισυ χρήσης
- αυτοκλητής επίκτης που θα πρέπει να εφαρμόζονται στην κάρτα του ασθενούς για να μπορεί να ανιχνεύεται το προϊόν.
- 3 βελόνες και 1 συληνιστός

ΤΡΟΠΟΣ ΔΡΑΣΗΣ

Το Regenyal Armonia χρησιμεύεται με ένεση στον υποδόριο ιστό για τη συμπλήρωση της εξικατόπατρας μήτρας και την ογκομετρική ιστική αύξηση.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Το Regenyal Armonia είναι ένα ιατρευχολογικό προϊόν που έχει κατασκευαστεί σύμφωνα με την οδηγία 93/42/ΕΟΚ και τις μετέπειτα τραποποιήσεις και προσθήκες, για τη θεραπεία των αρσενικών και θηλυκών γεννητικών περιοχών, στις περιπτώσεις υποτροφίας και απροσήριας των μεγάλων κειλών αιδιού, ογκομετρική αύξηση του εργοβιου, ογκομετρική αύξηση των πέπους.

Τα αποτελέσματα της επέμβασης εξαρτώνται από τη φύση των προβλημάτων. Όσο λιγότερο είναι προφανής η φύση του ελαπτώματος τόσο καλύτερα είναι τα αποτελέσματα.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

Πριν από κάθε μορφή προφέρθεται με Regenyal Armonia, ο γιατρός θα πρέπει να λάβει ένα κατάλληλο ιατρικό ιστορικό και να δειγματίζει μια συνολική εκτίμηση της κατάστασης του ασθενούς, για να διασφαλίσει την πλήρη αποταμία αντενδέμων του εμπειρόματος. Οι περιογές που πρόκειται να γίνει η θεραπεία πρέπει να αναγνωρίζονται και να αδιογνώνται λαμβανομένων υπόψη των κριτήριων σχετικά με γραμμές και συμμετρίες που πρόκειται να ακολουθηθούν.

Μπορεί να ασκηθεί τοπική αναισθησία με σκοπό τη διασφάλιση της αναιγαίας ανέσης του ασθενούς.

Ο γιατρός πρέπει εκ των προτέρων να ενημερώσει τον ασθενή για δι. αιφράδη την επέμβαση, τη φύση της, προειδοποιήσεις, προφύλαξης και πιθανά μεμνούμενα αποτελέσματα, τις πιθανές αρνητικές αντιδράσεις για την αναιγόμενη χρονική διάρκεια της θεραπείας και για την εκδήλωση μιας επιτρόπωσης, επέβασης για τη συντήρηση ή και τον λεπτομερή προσδιορισμό του αποτελέσματος που έχει επιτελέσθει.

Η περιοχή της επέμβασης θα πρέπει να καθαρίζεται με αντισηπτική διαλύματα πτυρά από την ένεση.

Αφοράτες τη σύριγγα από το μπλίστερ, αφράτετο το καπάκι, όπως φαίνεται στην εικόνα, και βιδώστε καλά τη βελόνα ή την συληνιστό στο συνδετικό Luer, που διαθέτουν προποτεύτη.

Αφοράτες την προστασία ακριβών πτυρών από την επέμβαση.

Το Regenyal Armonia χρησιμεύεται με μια αποτελειμένη βελόνα-συληνιστό σύμφωνα με τα πρότυπα Luer-Lock με στάντα συνδέσεων, που περιλαμβάνεται στη συσκευασία.

Η έγχυση θα πρέπει να εκτελείται στην υποδόρια επιφάνεια. Η διαδικασία υπόκειται ωστόσο στην κρίση του γιατρού και εξαρτάται από τη διόρθωση που πρέπει να εκτελεστεί και από την αισθητική μέθοδο.

Στο τέλος της διαδικασίας θα πρέπει να γίνει ένα μοαρά στην περιοχή της θεραπείας για να επιτρέπει η δραστική διανομή του προϊόντος.

ΔΩΣΟΛΟΓΙΑ ΚΑΙ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Η ογκομετρική διαβάθμιση που αναφέρεται στις σύριγγες έχει ενδεικτική αριθ.: υπόκειται στην κρίση του γιατρού η δωσολογία που θα πρέπει να χρησιμοποιείται για κάθε μεμνούμενη πτερώση.

Η περιοδικότητα με την οποία επαναλαμβάνεται η επέμβαση εξαρτάται από διάφορους παράγοντες που αιφρών τόσο τη φυσιολογία του ασθενούς (τύπος του δέρματος, μεταβολισμός, ανατομία, ηλικία) καθώς και το στοιχ. Ζωή. Ένα άλλο στοιχείο που θα πρέπει να λαμβάνεται υπόψη αιφρά τις τεχνικές της εμφύτευσης που υποθέτονται. Για τη διαπίστωση των αποτελεσμάτων που επιτυγχάνονται, η επέμβαση θα πρέπει να επαναλαμβάνεται σε τακτά χρονικά διστάνσεις, κάθε 5 - 6 μήνες.

ΜΕΤΡΑ ΠΡΟΦΥΛΑΞΗΣ

Κατά τη διάρκεια της επέμβασης υιοθετούνται τα συνήθη μέτρα προφύλαξης σε περίπτωση διαδερμικών διαδασκαλιών.

Οι ποινισμένοι κίνδυνοι αφορούν τη μόλυνση και σχετίζονται με τον τύπο της θεραπείας. Το Regenyal Armonia δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με:

- λοιμώξεις ή φλεγμονές κανάτα στην περιοχή της επέμβασης
- δεμπτική αλεργία σε εξέλιξη
- γυναίκη υπερευαίσθηση σε χηκοεδή
- αλεργία στα συστατικά
- διαποραγής του αναστοποιητικού συστήματος
- χρόνιες παθολογίες του δέρματος
- διαποραγής λόγω παραγόντων πτήσης ή σε περίπτωση αντιπτηκών θεραπειών που είναι σε εξέλιξη

Είναι ακόμη ο ασθενής να αποφύγει, κοντά στη θεραπεία, την πρόσληψη ουσιών (ασπρίνη, με στερεοδ. αντιπλεγματιδ. φάρμακα, Βιταμίνη E) που ενεργούν στη ρευστότητα του αίματος, προκειμένου να μισεθεί στο ελάχιστο τη μηδιαυγής μωλώπων ή αιμορραγίας στην περιοχή της έγχυσης. Χαρημάτηση την ένεση σε απόσταση από την εμπιστούματα.

Η χρήση του Regenyal Armonia πρέπει να οδηγείται προσεκτικά από τον γιατρό ανάλογα με την κάθε περίπτωση του ασθενούς που έχει ιστορικό ή που πάσχει από νευολατία στην περιοχή κανάτα στη σημείο της ένεσης και δεν θα πρέπει να γίνεται η θεραπεία σε περίπτωση υπάρχουσαν αιμορραγίες. Ο γιατρός θα πρέπει να εξασφαλίζει την κατόληγη επιτήρηση των ασθενών που έχουν υποβληθεί σε θεραπεία.

Μετά από τη θεραπεία αποφύγετε πολυύγχωστους ή και υγρούς χώρους (πισίνα, γυμναστήριο, σπύρων, υδρόμουσα, κ.λπ.) για τουλάχιστον 10 μέρες.

Αποφύγετε τη σέξουμα στην περιοχή για 5 μέρες.

Αποφύγετε για μερικές μέρες δραστηριότητες που μπορεί να δημιουργήσουν πίεση στην περιοχή που έχουν υποβληθεί σε θεραπεία (ποδηλάτο, πισίνα κ.λπ.).

Μετά τη χρήση απορρίψειες βελόνες και σύριγγες σύμφωνα με τις διαδικασίες που υποδεικνύονται για τα απόβλητα ιατρικών δραστηριοτήτων

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ, ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΑΝΤΕΝΔΕΙΣΕΙΣ

Όπως μπορεί να συμβεί στην περίπτωση διαδερμικής έγχυσης, μπορούν να καταγραφούν φανίνεμα όπως:

- φλεγμονώδεις αντιδράσεις (ερυθρόπτωτα, οιδίημα κ.λπ.) που ορισμένες φορές σχετίζονται με φαγώματα και πάνω στην περιοχή της ένεσης και κατά κανόνα υποχωρούν σε λίγες μέρες.

• αιματόματα

- ελαργία αιμορραγία στην περιοχή που έχουν υποβληθεί σε θεραπεία
- στολήρωση ή οδύνη στη σημείο της ένεσης

• χρωματόματα, απογραμματίσμος του δέρματος στη σημείο της ένεσης

Τέτοιου είδους φανίνεμα υποχωρούν συνήθως σε μερικές μέρες. Αν εκαλουθούν για πάνω από εβδομάδες αιμάτων στον γιατρό του.

Το Regenyal Armonia θα πρέπει να χρησιμοποιείται ενδοθεραπικά και δεν πρέπει να γεγγέσται στα αιμορραγεία σγειών.

Δεν παράγονται γνωστά φανίνεμα υπερβολικής δόσης ή αλληλεπιδράση με άλλα φάρμακα.

Να μην χρησιμοποιείται στην εγκυμοσύνη ή τη γαλουχία.

Το Regenyal Armonia διατίθεται σε αποτελειμένες συσκευασίες μιας χρήσης.

Το προϊόν αιρούνται προτού πρέπει να χρησιμοποιηθεί με μάσεως.

Απογορεύεται η επαναγραμματοποίηση του περιεχομένου για μεταγενέστερες εφαρμογές ή σε διαφορετικούς αισθενείς.

Το πλέοντα που δεν χρησιμοποιείται πρέπει να απορρίπτεται.

Μην χρησιμοποιείται το προϊόν αν έχει υποστεί ζημιά η συσκευασία.

Να μην χρησιμοποιείται σε συνθήκες συσκευασίας που αδέσποτα στη συσκευασία και εφαρμόζεται σε περιοχή της διάρκειας της θεραπείας.

Συμπληρώνεται τις αιτοκάλυπτες επικέτες που υπάρχουν στη συσκευασία και εφαρμόζεται μετά στην κάρτα του ασθενούς που φύλασσεται στο ιατρείο του γιατρού και παροδώνται στην ολή την συσκευασία.

Να φύλασσεται μακριά από παιδιά.

Πολύ σπάνια το προϊόν μπορεί να προκαλέσει αλεργική αντίδραση.

ΤΡΟΠΟΣ ΑΠΟΗΗΚΕΥΣΗΣ

Το Regenyal Armonia θα πρέπει να αποτρέπεται μεταξύ 2°C και 28°C.

Μην καταψύχετε. Μην εκβέθετε σε πηγές θερμότητας.



STERILE



- Fabbricante
- Manufacturer
- Fabrikant
- Fabricante
- Hersteller
- Üretici
- Producător
- Productant
- Fabricante
- Rázložaj
- Изготвитељ
- Виробник
- Κατασκευαστής
- الشركة المصنعة
- Sterilizzato a calore umido
- Moist heat sterilised
- Sérénisé à la chaleur humide
- Esterilizado con calor húmedo
- Mit feuchter Hitze sterilisiert
- Nemli ısı ile sterilize edilmişdir
- STERILİZAT CU CĂLDURĂ UMEDĂ
- wilgotnym
- Esterilizado com calor húmido
- Sterilizēts ar mitru karstumu
- Стерилизирано влажним теплом
- Постерилізовано вологим теплом
- Αποστεριαρίζεται με υγρή θερμότητα
- التعقيم بالحرارة الرطبة
- Non riutilizzare
- Do not reuse
- Ne pas réutiliser
- Nicht wiederverwenden
- Tekrar kullanmayın
- A nu se reutiliza
- Nie używać ponownie
- Não reutilizar
- Neizmantot atkārtoti
- Не использовать повторно
- Не мокрийстоувати препарат повторно
- Μην το επαναχρησιστούετε
- غير قابل لإعادة الاستخدام



- Conservare al riparo dalla luce
- Store away from light
- Conserver à l'abri de la lumière
- Conserver protegido de la luz
- Vor Licht geschützt aufbewahren
- İşkintan koruyarak saklayın
- A se păstra ferit de surse de lumină
- Chronić przed światłem
- Conserver protegido da luz
- Sargat no gaismas
- Хранить в тёмном месте
- Зберігати в захищенному від світла місці
- Φυλάσσεται από σκιά
- يحفظ بعده عن الضوء
- Non risterilizzare
- Do not re-sterilise
- Ne pas stériliser à nouveau
- No volver a esterilizar
- Nicht wieder sterilisieren
- Tekrar steril etmeyin
- A nu se resteriliza
- Nie poddawać ponownej sterylizacji
- Não reesterilizar
- Nesterilizēt atkārtoti
- Не проводить повторную стерилизацию
- Не стерилізувати повторно
- Μην επαναστεριώνετε
- لا تعد تعقيم المنتج



STERILE R

- Attenzione, leggere le istruzioni per l'uso
- Caution, read the directions for use
- Attention, lire le mode d'emploi avant l'utilisation
- Atención, lea las instrucciones de uso
- Achtung, die Hinweise für den Gebrauch lesen
- Dikkat, kullanım talimatlarını okuyun
- Atenje, cititi instrucțiunile de utilizare
- Uwaga, przeczytaj instrukcję użycia
- Atenção, ler as instruções para o uso
- Uzmanıbu, izlasiet instrukciju pirms lietošanas
- Внимание, читать инструкции по применению
- Увага, прочитайте інструкцію для медичного застосування
- Прошу, дібрайте та обдуміть
- تنبیه، افرأ تطبيقات الاستخدام
- Sterilizzato usando irradiazioni
- Sterilised with radiation
- Stérialisé par irradiation
- Esterilizado mediante radaciones
- Mit Bestrahlung sterilisiert
- İşlenme kullanım bırakırak sterilize edilmişdir
- Sterilizat prin iradiere
- Wysterylizowany przez napromienianie
- Esterilizado usando radiações
- Sterilizēta, izmantojot apstarošanu
- Стерилизация облучением
- Стерилизация опроміненням
- Апостерилізовано з експоніфобією
- مُعْتَمَدُ بِاستِخْدَامِ الشَّعَاعاتِ

LOT

- Codice di lotto
- Batch code
- Code du lot
- Código del lote
- Chargen-Nr.
- Lot kodu
- Codul lotului
- Kod partii
- Código do lote
- Partijas kods
- Код партии
- Код партії
- Κωδικός παρτίδας
- رمز الدفعة
- Data di scadenza
- Use-by date
- Date de péremption
- Fecha de caducidad
- Ablaufdatum
- Son kullanma tarihi
- Data expiry
- Data ważności
- Prazo de validade
- Deriguma termiņa beigu datums
- Код партии
- Термін придатності
- Ημερομηνία λήξης
- تاريخ انتهاء الصلاحية

EC REP

MD

- Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea
- Authorised representative in the European Community
- Représentant autorisé dans la Communauté européenne
- Representante autorizado en la Comunidad Europea
- In der Europäischen Union autorisierte Vertreter
- Avrupa Topluluğunda yetkili temsilci
- Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană
- Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej
- Representante autorizado na Comunidade Europeia
- Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā
- Уполномоченный представитель в Европейском сообществе
- Уповноважений представник у Європейському Співдружестві
- Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα
- الممثل المخول في الاتحاد الأوروبي
- Dispositivo medico
- Medical device
- Dispositif médical
- Dispositivo médico
- Medizinprodukt
- Tibbi cihazdır
- Dispositiv medical
- Wyrob medyczny
- Dispositivo médico
- Medicinskaya ierice
- Медицинский прибор
- Медичний прилад
- Ιατροτεχνολογικό προϊόν
- جهاز طبي



- Conservare tra 2°C e 28°C
- Store between 2°C and 28°C
- Conserver entre 2 °C et 28 °C
- Conservé entre 2°C y 28 °C
- Zwischen 2 °C und 28 °C aufbe wahren
- 2°C ile 28 °C arasında saklayın
- A se păstra între 2°C și 28°C
- Przechowywać w temperaturze od 2°C do 28°C
- Conserver entre 2°C e 28 °C
- Uzglębić temperaturą no 2 °C līdz 28 °C.
- Хранить в температурном диапазоне от 2°C до 28°C
- Зберігати за температурою від 2°C до 28°C
- Φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεταξύ των 2°C και 28 °C
- درجة منوية يخزن ما بين 2 درجة منوبة و 28 درجة منوبة .

SCATOLA / BOX	ISTRUZIONI D'USO / INSTRUCTIONS FOR USE
 RACCOLTA CARTA / PAPER	 RACCOLTA CARTA / PAPER

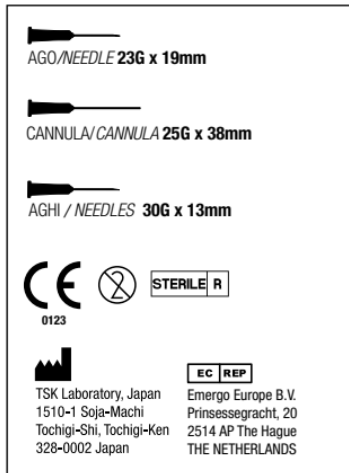


BLISTER	
 RACCOLTA CARTA / PAPER	 RACCOLTA PLASTICA / PLASTIC

ASTA + BACKSTOP / PLUNGER ROD + BACKSTOP
 RACCOLTA PLASTICA / PLASTIC

ETICHETTA TRACCIABILITÀ / TRACEABILITY LABEL
 RACCOLTA CARTA / PAPER

AGO + SIRINGA / NEEDLE + SYRINGE
RIFIUTO OSPEDALIERO / HOSPITAL WASTE





REGENYAL LABORATORIES Srl
Via Valtellina, 19/21/23
63074 San Benedetto del Tronto (AP)
www.regenyal.eu
ITALY

Numero Verde –
800-095850

 **REGENYAL**
LABORATORIES