

SUPLÉMENT DE LIQUIDE SYNOVIAL

CONTENU

Principe actif : hyaluronate de sodium 25 mg.
Excipients : phosphate disodique dodécahydraté, phosphate de dihydrogène sodique dihydraté, chlorure de sodium, eau stérile pour injection q.s. à 2,5 ml. pH 6,8 – 7,8

DESCRIPTION

HYAFLEX SUPPLÉMENT DE LIQUIDE SYNOVIAL, est un produit contenant de l'acide hyaluronique. Il est présenté dans une seringue en verre contenant une solution claire, translucide, visqueuse, stérile et apyrogène. Le produit est à usage unique. L'acide hyaluronique (poids moléculaire 650 000 ~ 1 200 000 Da) est extrait de microorganismes. L'acide hyaluronique est un polysaccharide naturel présent en quantité importante dans la peau, les tissus sous-cutanés et conjonctifs et le liquide synovial. Il est identique chez tous les organismes vivants et est hautement biocompatible. Un ml d'HYAFLEX contient 10 mg d'hyaluronate de sodium dissous dans une solution saline physiologique.

CONDITIONNEMENT

2,5 ml par seringue

INDICATION

HYAFLEX est indiqué pour le traitement des douleurs dans les articulations atteintes d'ostéoarthritis (OA).

UTILISATION

HYAFLEX est utilisé à raison de 3 seringues par traitement, 1 injection par semaine dans l'articulation atteinte d'ostéoarthritis (OA) chez l'adulte. HYAFLEX est injecté dans l'articulation. La posologie et le moment d'injection dépendent des symptômes présentés par le patient.

La durée d'efficacité estimée est d'au moins 6 mois après un traitement à base de HYAFLEX.

Le produit doit être injecté dans la cavité articulaire de l'articulation à l'aide d'une aiguille de calibre 21-25 G.

EFFICACITÉ THÉRAPEUTIQUE

HYAFLEX compense les contraintes mécaniques transmises depuis l'extérieur. Il constitue une barrière de protection de l'articulation. HYAFLEX aide à la protection du tissu synovial et favorise la reconstitution du cartilage articulaire.

CONTRE-INDICATIONS

- Ne pas administrer aux patients souffrant d'une hypersensibilité connue aux préparations à base d'hyaluronate.
- Les injections intra-articulaires sont contre-indiquées en cas d'infection passée ou actuelle, ou d'affections cutanées dans la zone du point d'injection.

AVERTISSEMENT

HYAFLEX est destiné uniquement à un usage intra-articulaire. Il est interdit de restériliser HYAFLEX ou de le mélanger avec d'autres produits. Il convient d'éviter l'injection dans les vaisseaux sanguins ou les tissus environnants. La prudence est de mise chez les patients présentant des allergies médicamenteuses ou souffrant d'atteinte hépatique. Toute réutilisation peut provoquer des infections voir des réactions inflammatoires sévères.

UTILISATION CHEZ LA PERSONNE ÂGÉE

La prudence est de mise à cause du ralentissement des fonctions vitales.

UTILISATION CHEZ LA FEMME ENCEINTE ET ALLAITANTE

Si l'efficacité attendue de la part du traitement compense les effets indésirables, on peut envisager l'utilisation de HYAFLEX. Durant la période de traitement, l'allaitement doit être interrompu.

UTILISATION CHEZ L'ENFANT

La sécurité d'utilisation chez l'enfant n'est pas établie; la prudence est donc de mise.

EFFETS INDÉSIRABLES CONNUS

Les principaux effets pouvant survenir sont douleur, gonflement et chaleur localisés au genou traité (articulation traitée).

REMARQUE !

HYAFLEX peut être administré uniquement par un médecin. Ne pas trop visser le piston afin d'éviter les fuites de produit et la déformation de la butée qui augmente la force d'extrusion. La seringue, l'aiguille et tout produit non utilisé doivent être éliminés immédiatement après le traitement. Ne pas utiliser si le blister est endommagé. Lire les instructions avant utilisation.

CONSERVATION

A conserver comme indiqué sur l'emballage, à température ambiante (entre 2°C et 30°C), à l'abri du soleil direct et du gel.

DATE DE FABRICATION ET DE PÉREMPTION

Voir sur étiquetage et étui.

DURÉE DE VALIDITÉ

3 ans

 SciVision Biotech Inc.
9, South 6th Rd., K.E.P.Z., Kaohsiung 806, Taiwan, R.O.C.

DISTRIBUTEUR EXCLUSIF BENELUX

S.A. Laboratoires Pharmaceutiques Trenker
Avenue Dolez, 480-482 • BE-1180 Bruxelles • Belgique

SIGNIFICATION DES SYMBOLES

	Usage unique		Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
	Limites de températures de conservation		N° de lot
	Date de fabrication		Fabricant
	A utiliser jusque date		Lire la notice avant utilisation
	Stérilisation : le contenu de la seringue a été stérilisé à la chaleur humide.		
	Marquage CE, 0086 est le n° de l'organisme notifié		

EC|REP Obelis s.a.
Bd. General Wahis 53, 1030 Bruxelles • Belgique
T +32 (0)2.732.59.54
F +32 (0)2.732.60.03
E mail@obelis.net
SCIVISION™

GEWRICHTSVLOEISTOFSUPPLEMENT

INHOUD

Actief bestanddeel: natriumhyalronaat 25 mg.
Excipiënten: dinatriumfosfaat dodecahydraat, natriumdiwaterstoffosfaatdihydraat, natriumchloride, steriel water voor injectie q.s. voor 2,5 ml. pH 6,8 – 7,8

BESCHRIJVING

HYAFLEX GEWRICHTSVLOEISTOFSUPPLEMENT, is een product dat hyaluronzuur bevat. Het wordt aangeboden onder vorm van een glazen injectiespuit die een heldere, doorschijnende, viskeuze, steriele en niet-pyrogene oplossing bevat. Het product is uitsluitend voor eenmalig gebruik. Hyaluronzuur (moleculaire massa 650 000 ~1 200 000 Da) wordt uit micro-organismen geëxtraheerd. Hyaluronzuur is een natuurlijke polysaccharide, een belangrijk structureel element van de huid, de onderhuidse weefsels en het synoviale vocht. Hyaluronzuur is identiek bij alle levende organismes en zeer biocompatibel. 1 ml HYAFLEX bevat 10 mg natriumhyalronaat opgelost in een fysiologische zoutoplossing.

VERPAKKING

2.5 ml per spuit

AANWIJZINGEN

HYAFLEX is aangewezen voor de behandeling van gewrichtspijn veroorzaakt door osteoarthritis (OA).

GEBRUIK

Per behandeling met HYAFLEX worden 3 spuiten gebruikt, waarbij één injectie per week wordt toegediend in het gewricht dat werd aangetast door osteoarthritis (OA) bij de volwassene. HYAFLEX wordt in de gewrichten gespoten. De dosering en het moment van injecteren hangen af van de symptomen van de patiënt. De effecten na de behandeling met HYAFLEX blijven naar verwachting minstens 6 maanden aanhouden. HYAFLEX wordt in de gewrichtsholte geïnjecteerd met een naald van kaliber 21-25 G.

THERAPEUTISCHE DOELTREFFENDHEID

HYAFLEX kan mechanische stress van buitenaf tegenwerken. Het vormt een bescherming voor het gewricht. HYAFLEX kan het synoviaal weefsel beschermen en stimuleert het herstel van het gewrichtskraakbeen.

CONTRA-INDICATIES

- Niet toedienen aan patiënten die een overgevoeligheid vertonen ten opzichte van hyaluronaatbereidingen.
- Intra-articulaire injecties zijn niet aangewezen in geval van een infectie (van voorbij aard of nog steeds aanwezig) of een huidaanandoening binnen de zone van het injectiepoint.

WAARSCHUWING

HYAFLEX is enkel bestemd voor intra-articulaire gebruik. Het is verboden HYAFLEX opnieuw te steriliseren of te mengen met andere producten. Een injectie in de bloedvaten of de omliggende weefsels dient vermeden te worden. Men dient voorzichtig te zijn bij patiënten die allergisch zijn aan geneesmiddelen en die aan een leveraanandoening lijden. In geval van hergebruik kan het product een infectie veroorzaken en zelfs tot ernstige ontstekingsreacties leiden.

GEBRUIK BIJ OUDERE PERSONEN

Er wordt voorzichtigheid geboden omwille van het vertragen van de vitale functies.

GEBRUIK BIJ ZWANGERE EN BORSTVOEDING GEVENDE VROUWEN

Als de verwachte doeltreffendheid van de behandeling de ongewenste effecten compenseert, kan men overwegen om HYAFLEX te gebruiken. Tijdens een periode van behandeling, dient de borstvoeding te worden stopgezet.

GEBRUIK BIJ HET KIND

De veiligheid van gebruik bij kinderen is niet verzekerd; men dient dus voorzichtig te zijn bij de behandeling van het kind.

VERWACHTE BIJWERKINGEN

De belangrijkste bijwerkingen zijn pijn, zwelling en een warmtegevoel in de behandelde knie.

OPMERKING!

HYAFLEX mag enkel toegediend worden door een arts. De «plug-stang» niet te hard schroeven om een product lekkage en een vervorming van de stopper te voorkomen die de kracht van extrusie verhoogt. De spuit, de naald en eventueel ongebruikte product moeten onmiddellijk na de behandeling weggegooid worden. Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is. De instructies lezen voor gebruik.

BEWARING

Volgens de aanwijzingen op de verpakking, bewaren op kamertemperatuur (tussen 2°C en 30°C). Beschermen tegen directe zon en vrieskoude.

PRODUCTIEDATUM EN VERVALDATUM

Zoals aangegeven op etiket en verpakking.

BEWARINGSTERMIJN

3 jaar

 SciVision Biotech Inc.
9, South 6th Rd., K.E.P.Z., Kaohsiung 806, Taiwan, R.O.C.

EXCLUSIEVE VERDELER VOOR BENELUX

N.V. Farmaceutische Laboratoria Trenker
Dolezlaan, 480-482 • BE-1180 Brussel • België

BETEKENIS VAN DE SYMBOLEN

	Eénmalig gebruik		Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is
	Grenzen van bewaartemperatuur		Batch N°
	Productie datum		Fabrikant
	Te gebruiken tot datum		Bijsluiter lezen voor gebruik
	Steriel. De inhoud van de spuit is gesteriliseerd door middel van stoom.		
	CE-markering, 0086 is het nr. van de aangemelde instantie (Notified Body).		

EC|REP Obelis s.a.
Bd. General Wahis 53, 1030 Brussel • België
T +32 (0)2.732.59.54
F +32 (0)2.732.60.03
E mail@obelis.net
SCIVISION™

ERGÄNZUNG DER SYNOVIALFLÜSSIGKEIT

INHALT

Wirkstoff: Natriumhyaluronat 25 mg.
 Sonstige Bestandteile: Dinatriumphosphat-Dodecahydrat,
 Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Natriumchlorid, steriles Wasser für
 Injektionszwecke q.s. 2,5 ml.
 pH 6,8-7,8

BESCHREIBUNG

HYAFLEX ERGÄNZUNG DER SYNOVIALFLÜSSIGKEIT, ist ein in einer Glasspritze
 erhältliches Produkt mit Hyaluronsäure. **HYAFLEX** ist eine klare, helle, viskose,
 sterile und nicht pyrogene Lösung. Die Hyaluronsäure (Molekulargewicht 650
 000 ~ 1 200 000 Da) wird aus Mikroorganismen extrahiert. Das Produkt ist
 nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Hyaluronsäure ist ein natürliches
 Polysaccharid, das als wichtiges strukturelles Element von Haut, Unterhaut- und
 Bindegewebe, wie zum Beispiel Synovialflüssigkeit, vorkommt. Hyaluronsäure
 ist in allen lebenden Organismen identisch und hoch biokompatibel. Jeder ml
 von **HYAFLEX** enthält 10 mg Natriumhyaluronat in physiologischer Salzlösung.

PACKUNG

2,5 ml pro Spritze

BEHANDLUNGSANZEIGE

HYAFLEX ist zur Behandlung von Schmerzen bei Osteoarthritis (OA) im Gelenk
 angezeigt.

ANWENDUNG

Bei Erwachsenen wird pro Behandlung 3 Spritze **HYAFLEX**, mit einer Injektion
 wöchentlich in das durch Osteoarthritis (OA) betroffene Gelenk injiziert.
HYAFLEX wird in das Gelenk injiziert.
 Die Dosierung und Injektionszeit hängt von den Symptomen des Patienten ab.
 Die voraussichtliche Wirkungsdauer beträgt mindestens 6 Monate nach der
 Behandlung mit **HYAFLEX**.
HYAFLEX wird mit einer 21-25-G-Nadel in die Gelenkhöhle injiziert.

THERAPEUTISCHE WIRKSAMKEIT

HYAFLEX kann den von außen einwirkenden mechanischen Stress ausgleichen.
 Es ist eine Barriere, die das Gelenk schützt. **HYAFLEX** kann das Synovialgewebe
 schützen und die Heilung des Knorpels im Gelenk fördern.

GEGENANZEIGEN

- Das Produkt darf Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen
 Präparate mit Hyaluronat nicht verabreicht werden.
- Intraartikuläre Injektionen sind nicht angezeigt bei vorbekannten oder
 aktuellen Infektionen oder Hauterkrankungen im Bereich der Einstichstelle.

WARNHINWEIS

HYAFLEX ist zur Anwendung im Gelenk vorgesehen. **HYAFLEX** darf nicht
 resterilisiert oder mit anderen Produkten gemischt werden.
 Injektionen in Blutgefäße und umgebendes Gewebe sind zu vermeiden. Bei
 Patienten mit vorbekannten Allergien gegen andere Arzneimittel oder mit
 Lebererkrankungen ist Vorsicht geboten.
 Eine Wiederverwendung kann Infektion und sogar schwere
 Entzündungsreaktionen verursachen.

ÄLTERE PATIENTEN

Da die Organfunktion älterer Patienten geschwächt ist, muss das Präparat mit
 Vorsicht angewendet werden.

SCHWANGERSCHAFT UND STILLZEIT

Wenn der erwartete Nutzen der Behandlung schwerer wiegt, als mögliche
 Nebenwirkungen, kann **HYAFLEX** angewendet werden. Während der
 Behandlung darf nicht gestillt werden.

ANWENDUNG BEI KINDERN

Die Sicherheit der Anwendung bei Kindern ist nicht erwiesen, daher ist bei einer
 Behandlung Vorsicht geboten.

VORAUSSICHTLICHE NEBENWIRKUNGEN

Die wichtigsten Nebenwirkungen sind Schmerzen, Anschwellen und
 Wärmegefühl am behandelten Knie.

HINWEIS!

HYAFLEX darf nur durch nach der örtlichen Gesetzgebung autorisiertes
 Personal verabreicht werden. Nicht über die Stopfstab Schraube zu verhindern
 Produkt Leakage und vermeiden Stopper Verformung, die erhöht die
 Extrusionskraft. Die Spritze, die Nadel und nicht verbrauchtes Material müssen
 unmittelbar nach der Behandlung entsorgt werden. Nicht verwenden, wenn die
 Verpackung beschädigt ist. Packungsbeilage beachten.

LAGERUNG

Wie auf der Packung angegeben, bei Raumtemperatur lagern.
 Vor Sonnenlicht und Frost schützen.

HERSTELLUNGSDATUM UND VERFALLSDATUM

Auf Produktetikett und Paket angegeben.

DAUER DER HALTBARKEIT:

3 Jahre

 SciVision Biotech Inc.
 9, South 6th Rd., K.E.P.Z., Kaohsiung 806, Taiwan, R.O.C.

EXKLUSIVER DISTRIBUTOR BENELUX

N.V. Farmaceutische Laboratoria Trenker
 Dolezlaan, 480-482 • BE-1180 Brüssel • Belgien

SYMBOLERKLÄRUNG

	Wegwerf		Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist
	Temperaturgrenzen des Aufbewahrung		Batch Nr
	Herstellungsdatum		Hersteller
	Verfalldatum		Packungsbeilage lesen vor der Anwendung
	Steril. Der Spritzeninhalt wurde mit feuchter Hitze sterilisiert.		
	CE-Kennzeichnung, 0086 ist die Nr. der benannten Stelle.		

EC|REP Obelis s.a.
 Bd. General Wahis 53, 1030 Brüssel • Belgien
 T +32 (0)2.732.59.54
 F +32 (0)2.732.60.03
 E mail@obelis.net
SCIVISION™

SYNOVIAL FLUID SUPPLEMENT

CONTENTS

Active ingredient: Sodium Hyaluronate 25 mg.
 Excipients: Disodium Phosphate Dodecahydrate, Sodium Dihydrogen
 Phosphate Dihydrate, Sodium Chloride, Sterile Water for Injection q.s.
 to 2.5 ml.
 pH 6.8-7.8

DESCRIPTION

HYAFLEX SYNOVIAL FLUID SUPPLEMENT, is a product supplied in a glass
 syringe with hyaluronic acid. **HYAFLEX** is a clear, lucid, viscous, sterile and
 nonpyrogenic solution.
 The hyaluronic acid (molecular weight 650000~1200000 Da) is extracted from
 microorganism. The product is for single use only. Hyaluronic acid is a natural
 polysaccharide which occurs as an important structural element of skin,
 subcutaneous and connective tissues, such as synovial fluid.
 Hyaluronic acid is identical in all living organisms and highly biocompatible.
 Each one ml of **HYAFLEX** contains 10 mg of sodium hyaluronate dissolved in
 physiology saline.

PACKAGE

2.5 ml per syringe

INDICATION

HYAFLEX is indicated for treatment of pain in osteoarthritis (OA) joint.

USAGE

HYAFLEX is used 3 syringes per treatment, 1 syringe per week for adult into the
 osteoarthritis (OA) joint.
HYAFLEX is used for injecting to joint. The dosage and injection time is
 according to symptom of patient.
 Anticipated duration of efficacy is at least 6 months after **HYAFLEX** treatment.
HYAFLEX is used with a 21-25 G needle by injecting the material into articular
 cavity of joint.

THERAPEUTIC EFFICACY

HYAFLEX can counterbalance the mechanical stress transmitted from outside.
 It is a barrier protecting the joint. **HYAFLEX** can protect synovial
 tissues and promote healing of articular cartilage.

CONTRAINDICATIONS

- Do not administer to patients with known hypersensitivity to hyaluronate
 preparations.
- Intra-articular injections are contraindicated in cases of past and present
 infections or skin diseases in the area of the injection site.

WARNING

HYAFLEX is intended for use as intra-articular implant. Don't re-sterilize
HYAFLEX or mix with other products.
 Injections into blood vessels and surrounding tissue should be avoided. Doctor
 should take care of patients who ever got allergy about other drugs and who
 have liver disease.
 If re-using, it may cause infection even seriously inflammatory response.

USAGE FOR OLD MEN

Because the organ functions of old men are weak, doctors should pay attention
 to them.

USAGE FOR MOTHER TO BE AND LACTATION

If anticipated efficacy of treatments are better than adverse events, **HYAFLEX**
 could be intended to use.
 During the treatment period, lactation mothers should stop to suckle.

USAGE FOR CHILDREN

The safety of use for children is not sure; therefore, the doctor should pay
 attention when treating.

ANTICIPATED SIDE-EFFECTS

The major side-effects are pain, swelling and warmth localized to the treated
 knee.

NOTE!

HYAFLEX is only intended to be administered by authorized personnel in
 accordance with local legislation. Do not over screw the plug rod to prevent
 product leakage, and avoid stopper deformation that increases the extrusion
 force. The syringe, the needle and any unused material must be discarded
 directly after the treatment session. If the package is damaged, do not use.
 Before use, please refer to instruction.

STORAGE

As indication on package, store under room temperature.
 Protect from sunlight and freezing.

MANUFACTURE DATE AND EXPIRY DATE

As indicated on product label and package.

SHELF LIFE

3 years

 SciVision Biotech Inc.
 9, South 6th Rd., K.E.P.Z., Kaohsiung 806, Taiwan, R.O.C.

EXCLUSIVE DISTRIBUTOR FOR THE BENELUX COUNTRIES

S.A. Laboratoires Pharmaceutiques Trenker
 Avenue Dolez, 480-482 • BE-1180 Brussels • Belgium

SYMBOLS ON THE PACKAGING

	Do not re-use		Do not use if package is damaged
	Temperature limitation		Lot number
	Date of manufacture		Manufacturer
	Use-by date		Consult instructions for use
	Sterile. The contents of the syringe have been sterilized by using moist heat.		
	CE marked, 0086 is No. of Notified Body.		

EC|REP Obelis s.a.
 Bd. General Wahis 53, 1030 Brussels • Belgium
 T +32 (0)2.732.59.54
 F +32 (0)2.732.60.03
 E mail@obelis.net
SCIVISION™