

---

# REVANESSE® KISS™

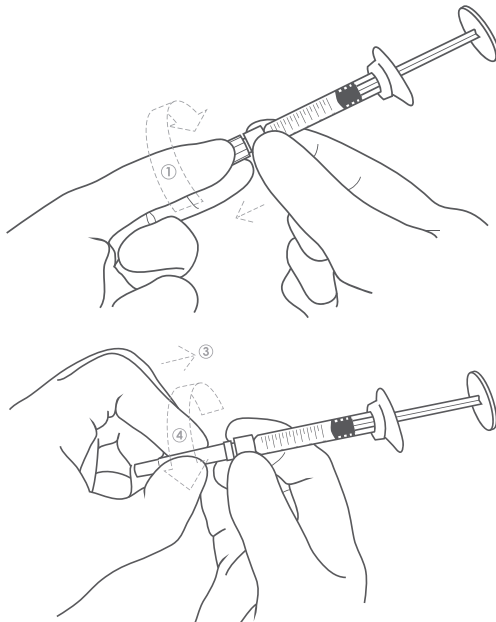
---

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

Instructies voor het Gebruik  
Használati útmutató  
Kasutusjuhend  
Käyttöohjeet  
Lietošanas instrukcija  
Naudojimo instrukcija  
Istruzzjonijiet Ghall-Użu  
Návod na Použitie  
Navodila za Uporabo  
使用説明書  
Инструкция по  
применению  
Kullanma Kilavuzu  
تَعْلِيمَاتُ الْاسْتَعْمَالِ

## Table of Contents:

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



### ASSEMBLY OF NEEDLE TO SYRINGE:

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

### AUFSATZ DER NÄDEL AUF SPRITZE:

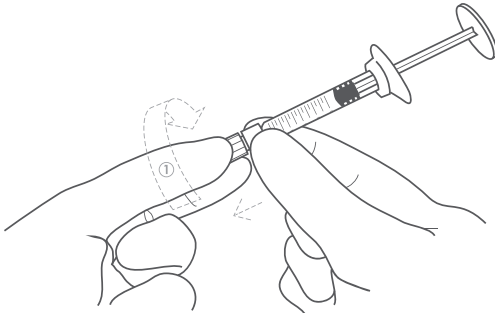
1. Retirez le capuchon de protection de l'aiguille et dévissez le capuchon d'extrémité de la seringue en verre.
2. Saisissez fermement la seringue en verre Luer-lock avec le pouce et l'index.
3. Alignez l'aiguille sur la seringue en verre Luer-lock.
4. Tenez la seringue en verre immobile et faites pivoter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

### AUFSETZ DER NÄDEL AUF SPRITZEN:

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

### MONTAGGIO DELL'AGO SULLA SIRINGA:

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



#### MONTAJE DE LA AGUJA EN LA JERINGA:

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

#### MONTAGEM DE AGULHA DA SERINGA:

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

#### ΣΥΝΑΡΜΟΛΟΓΗΣΗ ΤΗΣ ΒΕΛΩΝΑΣ ΣΤΗ ΣΥΡΓΙΓΑ:

1. Αφορέστε το προπατετικό καπάκι της βελώνας και ξεβιδώστε το καπάκι στο άκρο της σύριγγας.
2. Πάστε καλά τη γυάλινη σύριγγα Luer-Lock με τον αντίστοιχο και τον δείκτη.
3. Ευθυγραμμίστε τη βελώνα με τη γυάλινη σύριγγα Luer-Lock.
4. Κρατήστε ακίνητη τη γυάλινη σύριγγα και περιτρέψτε τη βελώνα μέχρι να στερεωθεί γερά.
5. Μέμνεστε πριν από την έσοδο, αφορέστε το προπατετικό βελώνας τραβώντας το ευθέα μπροστά (χωρίς να το περιτρέψετε).

#### СГЛОБЯВАНЕ НА ИГЛАТА КЪМ СПРИНЦОВКАТА:

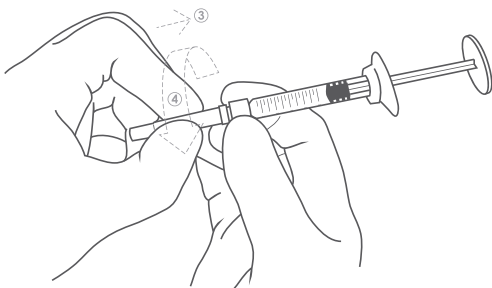
1. Свалете капачката на предизпителя на иглата и развийте крайната капачка на стъклена спринцовка.
2. Хванете здраво Luer-lock компонента на стъклена спринцовка с палец и показалец.
3. Подравнете иглата към Luer-lock компонента на стъклена спринцовка.
4. Задръжте стъклената спринцовка неподвижно и завъртете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

#### MONTAREA ACULUI LA SERINGĂ:

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

#### MONTAŽ IGŁY NA STRZYKAWCE:

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



#### NASAZENÍ JEHLY DO STŘÍKAČKY:

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

#### MONTERING AV NÅL PÅ SPRUTA:

1. Ta bort nälskyddets lock och skruv på glässprutans ändlock.
2. Fatta ett städtig tag i glässprutans luerlock med tummen och pekfingret.
3. Rikta in nälen mot glässprutans luerlock.
4. Håll glässprutan stilla och vrid nälen tills den sitter ordentligt fast.
5. Omedelbart före injektionen ska nälskyddet tas bort genom att dra det framåt (vrid inte).

#### MONTERING AV NÄLEN PÅ SPRÖJTNEN:

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

#### MONTERING AF NÄLEN PÅ SPRØJTNEN:

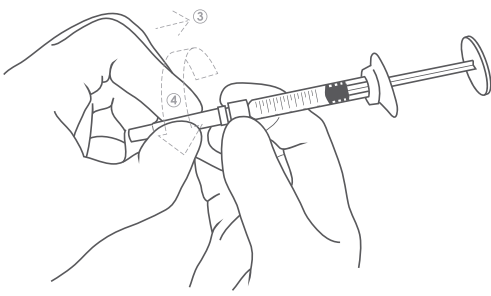
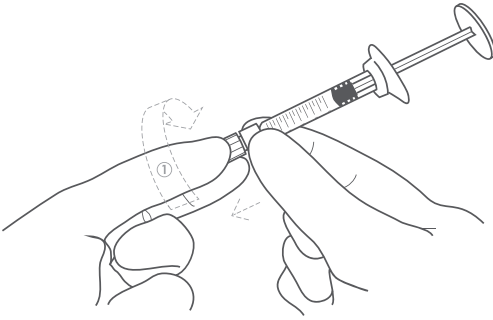
1. Fjern nälebeskyttelseshatten, og skru glassprøytnens endehætte af.
2. Tag godt fat i glassprøytnens luer-lock med tommel og pegefinger.
3. Justér nählen i glassprøytnens luer-lock.
4. Hold glassprøyten stille, og drej nählen, indtil den sidder godt fast.
5. Fjern nælebeskytten umiddelbart før injektion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

#### MONTAGE VAN NAALD OP INJECTIESPUIT:

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

#### A TÜ ÉS A FECSKENDŐ ÖSSZESZERELÉSE:

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



## NÖELA JA SÜSTLA KOKKUPANEK:

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

## NEULAN KIINNITÄMINEN RUISKUUN:

1. Poista neulansuojuksen korkki ja irrota lasiruiskun pätykorkki.
  2. Tärtu tiukasti lasiruiskun Luer-lukkoon peukalalla ja etusormella.
  3. Kohdista neula lasiruiskun Luer-lukkoon.
  4. Piida lasiruiskua paikallaan ja käänna neulaa, kunes se on tiukasti kiinni.
  5. Irrota neulansuojus välitölmästä ennen injektiota vettämällä sitä eteenpäin (älä käänna).
- ADATAS PIEVINOŠĀ ŠĪRČE:**
1. Nonjemiet adatas aizsarga vāčutu un noskrīvjet stikla ūjrces gala vāciņu.
  2. Ar iksķi un rādītājirkstu stingri satveret stikla ūjrces Luer-lock.
  3. Novietotu adatu pret stikla ūjrces Luer-lock.
  4. Turiet stikla ūjrci nekustigi ja pagriezjet adatu, līdz tā ir cieši nostiprināta.
  5. Tieši pirms injekcijas nonjemiet adatas aizsargu velkot uz priekšu (negrieziet).
- ADATOS ISTATYMAS Ī ŠĪRKSTĀ:**
1. Nuimkite adatos apsaugini dangtelj ir atskukite stiklinio ūirksto galinj dangtelj.
  2. Nykščiu ir rodomoju pīrštu tvirtai suimkite stiklinij ūirksto „Luer-lock” adapteru.
  3. Sulgyuokite adatu su stiklinio ūirksto „Luer-lock” adapteru.
  4. Laikykite stiklinij ūirkštā nejūdinādam jo ir suikte adata, kol jī tvirtai laikysis.
  5. Prieš pat injekciju nuimkite adatos apsaugu patraukdam iā jā priekš (nesukite).

## ASSEMBLAĀG TAL-LABRA MAS-SIRINGA:

1. Nehħi l-ghat u labra tal-protezzjoni tal-labru u holl-l-ghatu tat-tarf tas-siringa tal-hġieq.
2. Aqbad il-Luer-lock tas-siringa tal-hġieq sew bis-saba’ l-kbir s-saba’ l-werrej.
3. Allinja l-labra mal-Luer-lock tas-siringa tal-hġieq.
4. Zomm iż-siringa tal-hġieq wieqfa u dawwar il-labra sakemm teħel sew.
5. Immedjatament qabel i-injezzjoni, nehħi l-protezzjoni tal-labru bili tgħid “il-quddiem (iddawwarx).

## NASADENIH İHY NA STRIEKAČU:

1. Odpojte viečku ihlovóho chrániča a odskrutkujte koncový uzávěr sklenenej striekačky.
2. Palcom a ukazovákum rádiom uchopte postušku Luer-lock sklenenej striekačky.
3. Zavřenou ihlu s postuškou Luer-lock sklenenej striekačky.
4. Podržte sklenenu striekačku v stabilizované poloze a otáčejte ihlu dovedy, kým ju rádiem neupravíte.
5. Tahom vpred (nie otáčaním) bezprostredne pred injekčnou aplikáciou odpojte ihlový chránič.

## NAMESTITEV IGLE NA BRIZGO:

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

## 注射器 与 针頭組裝:

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

## КРЕПЛЕНИЕ ИГЛЫ К ШПРИЦУ:

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

## İĞİNİN ENJEKTÖRE TAKILMASI:

1. İğne muhafazasının başlığını çıkarın ve cam enjektörün ucundaki başlığı çevirerek çakın.
2. Cam enjektörün Luer kılıdını bısparmaklı ve işaret parmağınızla sıkıca kavrayın.
3. İğneyi cam enjektörün Luer kılıdıyla aynı hızıyla getirin.
4. Cam enjektörü sabit tutarak iğneyi sıkıca yerine oturana kadar döndürün.
5. Enjeksiyon uygulamasından hemen önce iğne muhafazasını one doğru çekerek çakın (döndürmeyein).

تثبيت الإبرة في المسرنجة:

1. انزع غطاء واقي الإبرة وفك الغطاء الطفري الرجاحي للمسرنجة.
2. أمسك قفل لور للمسرنجة الرجاحية ب Basicsي الإبهام والسبابة.
3. قم بتحميدة الإبرة إلى قفل لور للمسرنجة الرجاحية.
4. حافظ على ثبات المسرنجة الرجاحية ثم لف الإبرة حتى يتم تثبيتها بإحكام.
5. قبل الحقن مباشرة، انزع واقي الإبرة بسحبه إلى الأمام (لا تلتف).

# Canada & Rest of the World

## COMPOSITION

Cross-linked hyaluronic acid ..... 25mg/ml  
In phosphate buffered saline  
(Cross linked with Butanediol-diglycidylether (BDDE))

## DESCRIPTION

Revanesse® Kiss™ is a colorless, odorless, transparent and aqueous gel of synthetic origin. The gel is stored in a pre-filled disposable syringe. Each box contains two 1.2ml syringes of Revanesse® Kiss™ along with up to two sterilized 27G needles.

## APPLICATION RANGE / INDICATIONS

Revanesse® Kiss™ is a cross linked hyaluronic acid gel that is indicated for the treatment of facial rhytides and lipotrophy by injection into the skin. Implantation life is dependent on depth and location of injection, and averages 6-12 months.

## ANTICIPATED SIDE EFFECTS

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

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

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

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

## CONTRAINdications

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

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

## ADMINISTRATION & DOSAGE

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

## PRECAUTIONS

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

## WARNINGS

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

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

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

## SHELF LIFE & STORAGE

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

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

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

## MANUFACTURER

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

# Canada & Rest of the World

## COMPOSITION

Acide hyaluronique réticulé..... 25mg/ml  
Dans un tampon phosphate salin  
(Réticulé avec de l'éther de butanediol-1,4 diglycidyle (BDDE))

## DESCRIPTION

Le Revanesse® Kiss™ est un gel incolore, iodure, transparent et aqueux d'origine synthétique. Il est conservé dans une seringue jetable préremplie. Chaque boîte contient deux seringues de Revanesse® Kiss™ de 1,2ml ainsi que deux aiguilles stérilisées de 27G.

## APPLICATIONS / INDICATIONS

Le Revanesse® Kiss™ est un gel d'acide hyaluronique réticulé, indiqué dans le traitement des rhynques faciales et de la lipotropie par injection dans la peau. La durée de l'implantation dépend de la profondeur et de la localisation de l'injection et est en moyenne de 6 à 12 mois.

## EFFECTS SECONDAIRES POSSIBLES

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

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

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

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

## CONTRE-INDICATIONS

- Ne pas injecter le Revanesse® Kiss™ au niveau du contour des yeux (cernes ou paupières).
- Les femmes enceintes ou qui allaient ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Kiss™.
- Le Revanesse® Kiss™ est exclusivement destiné à un usage intradermique et ne doit en aucun cas être injecté dans un vaisseau sanguin. Toute injection intraveineuse pourrait entraîner une embolie.
- Les patients qui développent des cicatrices hypertrophiques ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Contient des traces de protéines bactériennes à Gram positif. Contre-indiqué pour les patients ayant des antécédents allergiques à ce matériel.
- Ne jamais utiliser le Revanesse® Kiss™ en conjonction avec un laser, une lumière pulsée intense, un gommage chimique ou des traitements de dératisation.
- Les personnes âgées de moins de 18 ans ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients souffrant d'acné ou de toute autre maladie inflammatoire de la peau ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients aux attentes déraisonnables ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients atteints de maladies auto-immunes ou suivant une immunothérapie ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients souffrant d'allergies multiples et sévères ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients atteints d'une maladie de la peau grave ou chronique au niveau des sites d'injection ou dans les zones d'injections ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Les personnes souffrant de troubles de la coagulation ou suivant une anticoagulthérapie ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients allergiques ou sensibles à l'acide hyaluronique ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.

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

## ADMINISTRATION ET POSOLOGIE

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

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

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

## MISES EN GARDE

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

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

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

## DURÉE ET CONDITIONS DE CONSERVATION

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

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

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

## FABRICANT

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

L4G 4C3, Canada

## COMPOSICIÓN

Ácido hialurónico reticulado.....25mg/ml  
En tampón fosfato salino  
(Reticulado con butanodiol diglicidil éter (BDGE))

## DESCRIPCIÓN

Revanesse® Kiss™ es un gel de ácido hialurónico reticulado utilizado para rellenar las arrugas de la cara que tengan un tamaño mediano o estén muy pronunciadas, al inyectarlo en el área media de la dermis. La duración del implante depende de la profundidad y el lugar de la inyección, siendo en promedio de 6 a 12 meses.

## INTERVALO DE APLICACIÓN/INDICACIONES

Revanesse® Kiss™ es un gel de ácido hialurónico reticulado utilizado para rellenar las arrugas de la cara que tengan un tamaño mediano o estén muy pronunciadas, al inyectarlo en el área media de la dermis. La duración del implante depende de la profundidad y el lugar de la inyección, siendo en promedio de 6 a 12 meses.

## EFFECTOS SECUNDARIOS ANTICIPADOS

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

- Pueden presentarse reacciones relacionadas con la inyección, como eritema pasajero, hinchazón, dolor, picazón, decoloración o sensibilidad en la zona de la inyección. Estas reacciones pueden durar hasta una semana.
- También son posibles los nódulos o inducción en la zona de la inyección.

• Bajo rendimiento del producto debido a una técnica de inyección no adecuada.

- Se han registrado casos de necrosis gláster, formación de abscesos, granulomas e hipersensibilidad tras la aplicación de productos de ácido hialurónico. Es importante que los médicos evalúen estas reacciones caso por caso.

Las reacciones consideradas de tipo hipersensible se han reportado en menos de un tratamiento por cada 1500. Se han manifestado como eritema prolongado, hinchazón e induración en la zona del implante.

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

## CONTRAINDICACIONES

- No inyecte Revanesse® Kiss™ dentro del contorno de los ojos (dentro de las ojeras ni los párpados).
- Las mujeres embarazadas o que están en período de lactancia no deberían utilizar Revanesse® Kiss™.

• Revanesse® Kiss™ fue hecho únicamente para uso intradérmico y no debe inyectarse en los vasos sanguíneos. Esto puede causar una occlusión y una embolia.

- Los pacientes que desarrollan cicatrices hipertróficas no deberían utilizar Revanesse® Kiss™.

• Contiene trazas de proteínas bacteriales grampositivas y está contraindicado para pacientes con antecedentes de alergias a las mismas.

- Nunca use Revanesse® Kiss™ en combinación con tratamientos de láser, luz pulsada intensa, exfoliación química o dermabrasión.

• Los menores de 18 años no deberían utilizar Revanesse® Kiss™.

- Los pacientes con acné u otras enfermedades inflamatorias de la piel no deberían utilizar Revanesse® Kiss™.

• Los pacientes que tienen expectativas inalcanzables.

- Los pacientes con enfermedades autoinmunes o que están recibiendo immunoterapia.

• Los pacientes que presentan alergias severas múltiples.

- Los pacientes con enfermedades agudas de la piel o crónicas en la zona de la inyección o cerca de ella.

• Defectos de coagulación o necesidad de terapia anticoagulante.

- Los pacientes con sensibilidad al ácido hialurónico.

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

## ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

- Revanesse® Kiss™ sólo debería inyectarse bajo la supervisión directa de médicos calificados que han recibido capacitación sobre las técnicas de inyección apropiadas para el relleno de arrugas faciales.

• Antes de tratar a los pacientes, hay que informarles sobre las indicaciones del dispositivo, al igual que las contraindicaciones y los posibles efectos secundarios no deseados.

- Debe desinfectar a fondo el área que será tratada. Asegúrese de inyectar sólo en condiciones estériles.

• Inyecte el producto lentamente y aplique la presión mínima necesaria.

- Revanesse® Kiss™ y las agujas que vienen en el paquete sólo pueden usarse una vez. No se deben reutilizar. Si son reutilizadas, hay un riesgo de infección o de transmisión de enfermedades a través de la sangre.

• Mantenga el producto a temperatura ambiente durante 30 minutos antes de aplicar la inyección.

- Si el gel se torna de color blanco (palidecimiento), detenga la inyección de inmediato y realice un masaje en el área hasta que la piel recupere su coloración normal.

• Antes de aplicar la inyección, presione el émbolo de la jeringa hasta ver una pequeña gota en la punta de la aguja.

## PRECAUCIONES

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

## ADVERTENCIAS

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

- El ingreso del producto en el sistema vascular podría provocar embolización, oclusión de los vasos, isquemia o infarto.

• Se han informado eventos adversos poco frecuentes, pero graves, relacionados con la inyección intravascular de rellenos de tejidos blandos en el rostro, estos incluyen defectos temporarios o permanentes en la vista, ceguera, isquemia cerebral o hemorragia cerebral, que provoca accidente cerebrovascular, necrosis cutánea y daño en las estructuras faciales subyacentes.

- Se debe interrumpir la inyección de inmediato si un paciente muestra cualquiera de los siguientes síntomas: cambio en la vista, signos de accidente cerebrovascular, palidez de la piel o dolor no habitual durante el procedimiento o inmediatamente después.

• Los pacientes deben recibir atención médica inmediata y, posiblemente, debe evaluarlos un médico especialista si ocurre una inyección intravascular.

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

## VIDA ÚTIL Y ALMACENAMIENTO

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

**NOTA:** Es crucial utilizar la técnica de inyección correcta para que el tratamiento sea exitoso y el paciente esté satisfecho. Solamente un médico calificado según las leyes y normas locales debería inyectar Revanesse® Kiss™. La graduación en la jeringa no es precisa y solo debería usarse como guía. La mejor manera de determinar la cantidad de material que debe inyectarse es mediante una evaluación visual y táctil por parte del usuario.

## EL FABRICANTE

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

# Canada & Rest of the World

## СОСТАВ

Ретикулированная гиалуроновая кислота..... 25мг/мл

В фасовочном фумерном растворе

(Перекрестная связь с помощью дигитидилового эфира бутандиола (BDDE))

## ОПИСАНИЕ

Revanesse® Kiss™ это прозрачный гель на водной основе, без цвета и запаха, синтетического происхождения. Гель находится в заполненном одноразовым шприце. В каждой коробке содержится 2 шприца по 1,2 мл препарата Revanesse® Ultra™ каждый и 2 стерильных изогнутых 27G.

## ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ / ПОКАЗАНИЯ

Revanesse® Kiss™ представляет собой гель на основе перекрестно связанный гиалуроновой кислоты, который предназначен для заполнения средних и глубоких морщин лица способом инъекции в среднюю часть дермы. Дополнительная имплантация зависит от глубины и места инъекции и составляет в среднем от 6 до 12 месяцев.

## ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

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

- Постинъекционные реакции, такие как проходящая артеция, отек, болезнь или повышенная чувствительность в месте инъекции. Такие реакции могут продолжаться в течение недели.

- Узелки или утолщения, которые также могут образовываться в области инъекции.

- Низкую эффективность препарата из-за неправильной техники его введения.

- Некроз в глабеллярной зоне, формирование абсцесса, развитие гранулем и гиперчувствительность быть опиcаны при проведении инъекций продуктов гиалуроновой кислоты. Необходимо иметь в виду возможность развития этих реакций в каждом конкретном случае.

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

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

## ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Revanesse® Kiss™ нельзя вводить в область вокруг глаз (непосредственно вокруг глаза или в веко).

- Revanesse® Kiss™ нельзя применять при беременности и лактации.

- Revanesse® Kiss™ предназначена только для интраподермального использования. Ее нельзя вводить в кровеносные сосуды. Это может привести к закупорке сосуда и вызвать эмболию.

- Пациентам со склонностью к образованию гипертрофических рубцов не стоит использовать Revanesse® Kiss™.

- Содержит следовые количества крамполикотилеевой бактериальных белков, противопоказан пациентам с известными аллергиями на эти материалы.

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

- Лицам моложе 18 лет не стоит применять Revanesse® Kiss™.

- Пациентам с сухой и/или другими воспалительными заболеваниями кожи не стоит применять Revanesse® Kiss™.

- Пациентам с недостаточными ожиданиями результатов лечения.

- Пациентам с аутоиммунными расстройствами или пациентам, проходящим иммунотерапию.

- Пациентам с множественными аллергическими реакциями.

- Пациентам с острыми или хроническими заболеваниями кожи в предполагаемой области введения препарата или около нее.

- Пациентам с нарушениями свертываемости крови или получающими антикоагуляционную терапию.

- Пациентам с повышенной чувствительностью к гиалуроновой кислоте.

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

## СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ И ДОЗИРОВКА

Revanesse® Kiss™ могут использовать только врачи, получившие соответствующую квалификацию и прошедшие обучение подходящей технике коррекции лицевых морщин, или другие специалисты под их непосредственным наблюдением.

• Перед введением препарата пациенту необходимо сообщить о показаниях к использованию данного оборудования, а также о противопоказаниях и возможных побочных эффектах.

• Область введения препарата должна быть тщательно продезинфицирована. Убедитесь в том, что процедура проводится в стерильных условиях.

• Медленно вводите препарат, прилагая минимальное необходимое давление.

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

• Пациентам с аутоиммунными расстройствами или пациентам, проходящим иммунотерапию.

• Если кожа приобретает белый цвет (бледнеет), инъекция должна быть немедленно прекращена. Кожу в области инъекции нужно массировать до возвращения ее естественного цвета.

• Перед инъекцией нужно надавить на поршень шприца до появления маленькой капли на конце иглы.

## МЕРЫ ПРЕДОСТОРЖНОСТИ

• Revanesse® Kiss™ нельзя вводить в область, содержащую другой филлер, так как в настоящее время нет клинических данных о возможных в таком случае реакциях.

• Revanesse® Kiss™ нельзя вводить в область, содержащую германитовый фильтр или имплантат.

• Производимая гиалуроновая кислота, как известно, несовместима с четвертичными аммониевыми солями, такими как хлорид бензalkония. Убедитесь, что Revanesse® Kiss™ не контактирует с этим веществом или каким-либо инструментом, вступившим с ним в контакт.

• Revanesse® Kiss™ нельзя использовать для увеличения молочных желез, а также вводить в кости, сухожилия, связки и мышцы.

• К области введения не стоит прикасаться в течение 12 часов после введения препарата, также следует оберегать ее от длительного воздействия солнечного света, ультрафиолетового излучения, спичкам или цигаркам.

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

• Если раны на Ваша на лице появляются герпетические высыпания, существует риск возникновения повторных высыпаний в месте укола иглы.

• При приеме аспирина, нестероидных противовоспалительных препаратов, витамина E St. John's Wort или других схожих препаратов перед проведением процедуры может увеличиться риск развития гематомы или кровотечения в месте инъекции.

• Безопасность использования диаплазонов в возрасте от 18 лет или старше 65 лет не установлена.

• К пациентам, с явными признаками болезни бактериальными или вирусными инфекциями, гриппом или активной инфлюцидной лечению препаратом не применяется до устранения данных симптомов.

• Для минимизации рисков возможных осложнений данный препарат должен использоваться только медицинскими специалистами, которые имеют соответствующую подготовку и опыт, а также обладают знаниями в области анатомии участка вкруг места инъекции.

• Медицинским специалистам рекомендуется обсудить с пациентами все потенциальные риски инъекций в мягкие ткани до начала лечения, а также разъяснить пациентам признаки и симптомы возможных осложнений.

## ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ

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

• Введение препарата в существующую систему может привести к изъязвлениям, закупорке сосудов, ишемии или инфаркту.

• Были зарегистрированы редкие, но серьезные побочные явления, связанные с попаданием наполнителей мягких тканей в сосуды при проведении инъекций, в их числе: временное или постоянное ухудшение зрения, слепота, ишемия головного мозга или кровоизлияние в мозг, приводящие к инсульту, некрозу кожи и повреждению основного строения лица.

• Если у пациента наблюдалась какой-либо из следующих симптомов: изменение зрения, признаки инсульта, побледнение кожи или необычайная боль во время или вскоре после процедуры — следует немедленно прекратить инъекцию.

• При попадании препарата внутрь сосуда пациентам должны получить оперативную медицинскую помощь и при возможности их должен осмотреть соответствующий медицинский специалист.

Препарат Revanesse® не должна использоваться в местах с высокой концентрацией кровеносных сосудов. Зарегистрированы случаи, когда инъекции препарата наполнителей в области носа и губ были приводили кэмболизация сосудов и симптомам окклюзии глазных сосудов (слепоте).

## СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

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

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

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

## И ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

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

## 成分

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

## 性状

Revanesse® Kiss™ 是一种无色、无味、透明的合成水凝胶。水凝胶装在预灌封的一次性注射器中。每盒装有两支 1.2ml 的 Revanesse® Kiss™ 注射器，以及最多两个无菌的 27G 针头。

## 适用范围/适应症

Revanesse® Kiss™ 是一种交联透明质酸凝胶，经皮下注射，用於治療面部皺紋和脂肪萎縮。植入壽命取决于注射的深度和位置，平均壽命為6-12個月。

## 预期的副作用

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

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

已有报告显示过敏反应的发生率为 <1/1500 次注射。这些过敏反应包括植入部位的长期红斑、肿胀和硬结。

这些反应可能会在注射后不久或在 2 至 4 周后开始出现，程度为轻度至中度不等，平均持续时间为 2 周。通常情况下，这些反应是自限性的，并随时间的推移自行缓解。但是，当患者出现过敏反应时，必须立即联系医生进行评估。有多种过敏反应的患者不得继续接受注射治疗。

## 禁忌症

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

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

## 用法用量

- Revanesse® Kiss™ 只能由接受过面部皱纹填充注射方法培训的合格医生进行注射，或在其直接监督下进行注射。
- 在为患者注射之前，应向患者详细说明本品的适应症、禁忌症和潜在的不良副作用。
- 注射部位必须进行彻底消毒，请务必在无菌条件下进行注射。
- 以所需的最小压力缓慢注射本品。
- Revanesse® Kiss™ 及其带的针头仅供一次性使用。请勿重复使用。如果重复使用，存在感染或传播血源性疾病的风险。
- 在注射前，将本品置于室温下 30 分钟。
- 如果皮肤变白（发白），应立即停止注射，并轻轻按摩该部位，直至皮肤恢复正常颜色。
- 注射前，按压注射器柱塞，直至针尖可见一小滴液体。

## 注意事项

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

## 警告

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

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

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

## 有效期和储存

每个单独的包装都标有失效日期。储存温度：2°C–25°C，避免阳光直射和冷冻。

**注：**正确的注射方法对于治疗成功和患者满意度至关重要。Revanesse® Kiss™ 只能由依照当地法律和标准取得执业资格的人员进行注射。

注射器上的刻度并非精确，仅供参考。最好由注射人员通过视觉和触觉的评估来确定本品注射量。

## 生产商

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

**COMPOSITION**

Cross-linked hyaluronic acid ..... 25mg/ml  
 In phosphate buffered saline  
 (Cross-linked with Butanediol-diglycidylether (BDDE))

**DESCRIPTION**

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

**APPLICATION RANGE / INDICATIONS**

Application: Superficial lines and wrinkles.

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

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

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

**ANTICIPATED SIDE EFFECTS**

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

- Injection-related reactions might occur, such as transient erythema, swelling, pain, itching, discoloration or tenderness at the injection site. These reactions may last for one week.
- Nodules or induration are also possible at the injection site.
- Poor product performance due to improper injection technique.
- Glabellar necrosis, abscess formation, granulomas and hypersensitivity have all been reported with injections of hyaluronic acid products. It is important for physicians to take these reactions into account on a case-by-case basis.
- Reactions thought to be of hypersensitivity in nature have been reported in less than one in every 1500 treatments. These have consisted of prolonged erythema, swelling and induration at the implant site.
- These reactions have started either shortly after injection or after a delay of 2 – 4 weeks and have been described as mild or moderate with an average duration of 2 weeks. Typically, this reaction is self-limiting and resolves spontaneously with time. However, it is imperative that patients with hypersensitivity type reactions contact their physician immediately for assessment. Patients with multiple allergic reactions should be excluded from the treatment.

**CONTRAINDICATIONS**

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

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

**ADMINISTRATION & DOSAGE**

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

**PRECAUTIONS**

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

**WARNINGS**

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

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

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

**SHELF LIFE & STORAGE**

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

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

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

**MANUFACTURER**

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

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

**COMPOSITION**

Acide hyaluronique réticulé..... 25mg/ml  
Dans un tampon phosphate salin

(Réticulé avec de l'éther de butanediol-1,4 diglycidique (BDDE))

**DESCRIPTION**

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

**APPLICATIONS / INDICATIONS**

Application: Rides et ridules superficielles.

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

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

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

**EFFECTS SECONDAIRES POSSIBLES**

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

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

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

Ces réactions ont commencé peu après l'injection ou après un délai de 2 à 3 semaines et ont été décrites comme faibles ou modérées avec une durée moyenne de 2 semaines. Ces réactions sont généralement automodératrices et disparaissent avec le temps. Il est cependant impératif que les patients développant des réactions de type hypersensible consultent leur médecin dans les plus brefs délais. Les patients aux réactions allergiques multiples doivent être exclus du traitement.

**CONTRE-INDICATIONS**

- Ne pas injecter le Revanesse® Kiss™ au niveau du contour des yeux (cernes ou paupières).
- Les femmes enceintes ou qui allaient ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Kiss™.
- Le Revanesse® Kiss™ est exclusivement destiné à un usage intradermique et ne doit en aucun cas être injecté dans un vaisseau sanguin. Toute injection intraveineuse pourrait entraîner une embolie.
- Les patients qui développent des cicatrices hypertrophiques ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Contient des traces de protéines bactériennes à Gram positif. Contre-indiqué pour les patients ayant des antécédents allergiques à ce matériel.
- Ne jamais utiliser le Revanesse® Kiss™ en conjonction avec un laser, une lumière pulsée intense, un gommage chimique ou des traitements de dermabrasion.
- Les personnes âgées de moins de 18 ans ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients souffrant d'acné ou de toute autre maladie inflammatoire de la peau ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients aux atteintes déroutantes ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients atteints de maladies auto-immunes ou suivant une immunothérapie ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients souffrant d'allergies allergies multiples et sévères ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients atteints d'une maladie de la peau grave ou chronique au niveau des sites d'injection ou dans les zones d'injections ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.
- Les personnes souffrant de troubles de la coagulation ou suivant une anticoagulthérapie ne doivent pas être traitées avec le Revanesse® Kiss™.
- Les patients allergiques ou sensibles à l'acide hyaluronique ne doivent pas être traités avec le Revanesse® Kiss™.

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

**ADMINISTRATION ET POSOLOGIE**

- Le Revanesse® Kiss™ ne doit être injecté que par des, ou sous la supervision de, médecins qualifiés qui ont été formés aux techniques d'injection appropriées pour le comblement des rides faciales.
- Les patients doivent être informés, avant tout traitement, des indications concernant cette technique ainsi que de ses contre-indications et de ses effets indésirables potentiels.
- La zone à traiter doit être parfaitement désinfectée. L'injection doit se faire dans des conditions stériles uniquement.
- Injecter lentement le produit et appliquer le minimum de pression nécessaire.
- Le Revanesse® Kiss™ ainsi que les aiguilles sont destinés à un usage unique. Ne pas réutiliser. Il existe un risque d'infection ou de transmission de maladies transmissibles par le sang en cas de réutilisation.
- Le produit doit être conservé à température ambiante pendant les 30 minutes précédant l'injection.
- Si la peau devient blanche, l'injection doit être immédiatement interrompue et la zone de l'injection doit être massée jusqu'à ce que la peau recouvre une couleur normale.

• Avant l'injection, faire sortir une goutte de liquide à la pointe de l'aiguille en exerçant une légère pression sur la seringue.

**PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**

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

**MISES EN GARDE**

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

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

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

**DURÉE ET CONDITIONS DE CONSERVATION**

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

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

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

**■ FABRICANT**  
Prolenium Medical Technologies, Inc.  
138 Industrial Parkway North, Aurora, ON  
L4G 4C3, Canada

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

## ZUSAMMENSETZUNG

Quervernetzt Hyaluronsäure ..... 25mg/ml  
In Phosphat-gepuffter Kochsalzlösung  
[Vernetzt mit Butanediol-Diglycidylether (BDE)]

## BESCHREIBUNG

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

## ANWENDUNGSBEREICH / INDIKATION

Anwendung: Oberflächliche Linien und Falten.

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

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

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

## ZU ERWARTENDE NEBNERWIRKUNGEN

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

- Injektionsbezogene Reaktionen, wie z. B. flüchtige Erythemen, Schwellungen, Schmerzen, Juckreiz, Verfärbung oder Empfindlichkeit an der Einstichstelle. Diese Reaktionen können bis zu einer Woche anhalten.
  - Knotenbildungen oder Verhärtungen an der Einstichstelle sind ebenfalls möglich.
  - Schlechte Produktfehlung wegen falscher Einspritztechnik.
  - Nach Injektionen von Hyaluronsäure-Produkten ist über Glabellennekrose, Abszessbildung, Granulome und Überempfindlichkeit berichtet worden. Es ist wichtig, dass Ärzte diese Reaktionen von Fall zu Fall berücksichtigen.
- Reaktionen, von denen angenommen wird, dass sie auf Überempfindlichkeit zurückzuführen sind, wurden nach weniger als einer von 1500 Behandlungen berichtet. Dabei handelt es sich um lang anhaltende Erythemen, Schwellungen und Verhärtungen an der Implantationsstelle.
- Diese Reaktionen begannen entweder kurz nach der Injektion oder 2 – 4 Wochen später und wurden als mild oder mittelmäßig mit einer durchschnittlichen Dauer von 2 Wochen beschrieben. Die Reaktion ist typischerweise selbstbegrenzend und verschwindet nach einer gewissen Zeit von selbst. Es ist jedoch unabdingbar, dass Patienten mit einer Überempfindlichkeitsreaktion zur Abklärung sofort einen Arzt aufsuchen. Patienten mit allergischen Mehrfachreaktionen sollten von der Behandlung ausgeschlossen werden.

## KONTAKTALLERGIE

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

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

## VERABREICHUNG & DOSIERUNG

- Revanesse® Kiss™ sollte nur von qualifizierten Ärzten, welche für die sachgemäßen Injektionstechniken zum Auffüllen von Gesichtspartien ausgebildet sind, oder unter deren direkter Aufsicht verabreicht werden.
- Bewirkt die Patienten behandelt werden, müssen sie über die Indikationen des Verfahrens sowie über dessen Kontraindikationen und über mögliche Nebenwirkungen aufgeklärt werden.
- Die zu behandelnde Stelle muss sorgfältig dezinifiziert werden. Bitte sicherstellen, dass die Injektion ausschließlich unter sterilen Bedingungen verbracht wird.
- Injizieren Sie das Produkt langsam und wenden Sie nur soviel Druck wie unbedingt nötig an.
- Revanesse® Kiss™ und die beigegebenen Nadeln sind nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt. Nicht wieder verwenden. Im Falle einer Wiederverwendung besteht ein Infektionsrisiko oder ein Risiko der Übertragung von Blutkrankheiten.
- Das Produkt vor der Injektion 30 Minuten lang bei Zimmertemperatur aufbewahren.
- Falls die Haut weiß wird (erbleicht), sollte die Injektion sofort abgebrochen und die Stelle so lange massiert werden, bis die Haut wieder die normale Hautfarbe annimmt.
- Drücken Sie vor der Injektion den Einspritzkolben ein wenig herunter, bis an der Spitze der Nadel ein kleiner Tropfen sichtbar wird.

## VORSICHTSMASSNAHMEN

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

## WARNHINWEISE

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

- Die Einführung des Produkts in das Gefäßsystem kann zur Embolisation oder zum Verschluss von Gefäßen, zu Ischämie oder einem Infarkt führen.
- Es wurden seltere, aber schwierigende unerwünschte Ereignisse in Verbindung mit der intravaskulären Injektion von Weichgewebefüllern ins Gesicht berichtet. Diese umfassen eine vorübergehende oder dauerhafte Sehbehinderung, Erblindung, zerebrale Ischämie, Hirnblutung mit daraus resultierendem Schlaganfall, Hautnekrose und Zerstörung der darunter liegenden Gesichtsstrukturen.
- Beenden Sie die Injektion sofort, wenn ein Patient irgendeines der folgenden Symptome zeigt, einschließlich Veränderungen des Sehvermögens, Anzeichen eines Schlaganfalls, blasse Haut oder ungewöhnliche Schmerzen während oder kurz nach dem Verfahren.
- Im Falle einer intravaskulären Injektion müssen Patienten umgehend medizinische Betreuung und gegebenenfalls eine Beurteilung durch einen entsprechenden Facharzt erhalten.

Das gesamte Spektrum an Revanesse®-Produkten sollte nicht in Bereichen eingesetzt werden, die eine hohe Vaskularität aufweisen. Die Verwendung in Bereichen wie der Glabella und der Nasenregion hat zu Fällen von Gefäßembolisationen und zu Symptomen von okularem Gefäßverschluss (d.h. Blindheit) geführt.

## HALTBARKEIT & AUFBEWAHRUNG

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

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

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

## HERSTELLER

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

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

**COMPOSIZIONE**

Acido ialuronico reticolante.....25mg/ml  
In tampone fosfato salino  
(Agente reticolante: BBDÉ (Butadiolo-diglicidiltereile))

**DESCRIZIONE**

Revanesse® Kiss™ è un gel incolore, ioduro trasparente e acquoso, di origine sintetica. Il gel è conservato in una siringa pre-riempita usa e getta. Ogni confezione contiene due fiale da 1.2ml di Revanesse® Kiss™ insieme a un massimo di due aghi sterilizzati.

**USI / INDICAZIONI**

Applicazione: Linee e rughe superficiali.

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

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

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

**EFFETTI COLLATERALI PREVISTI**

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

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

Prestazioni mediche del prodotto dovute a una tecnica di iniezione erronea.

• Neurosi glabellare: formazione di ascesso, granulomi e ipersensibilità, riportati a seguito di iniezioni di prodotti a base di acido ialuronico. È importante che il medico prenda in considerazione queste reazioni caso per caso.

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

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

**CONTROINDICAZIONI**

• Non iniettare Revanesse® Kiss™ intorno agli occhi (area perioculari o palpebre).

• Donne gravidie o che sono in periodo di allattamento non dovrebbero essere trattate con Revanesse® Kiss™.

• Revanesse® Kiss™ è designato solo per uso intradermico e non deve essere iniettato nei vasi sanguigni. Ciò potrebbe occluderli e causare un'embolia.

• Pazienti che sviluppano cicatrici ipertrofiche non dovrebbero essere trattati con Revanesse® Kiss™.

• Contiene tracce di proteine batteriche positive ed è controindicato per pazienti che presentano reazioni allergiche a tale materiale.

• Non usare mai Revanesse® Kiss™ in abbinamento a trattamento laser, luce pulsante intensa, peeling chimico o dermoabrasione.

• Non trattare Revanesse® Kiss™ i pazienti di età inferiore a 18 anni.

• Pazienti con acne e/o altre malattie infiammatorie della pelle non dovrebbero essere trattati con Revanesse® Kiss™.

• Il trattamento è controindicato anche per pazienti con aspettative irrealizzabili.

• Pazienti con malattie autoimmuni o sottoposti a immunoterapia.

• Pazienti affetti da gravi allergie multiple.

• Pazienti affetti da malattie acute o croniche della pelle nel sito d'iniezione o nelle sue vicinanze.

• Pazienti con patologie della coagulazione o sottoposti a terapia anti-coagulazione.

• Pazienti affetti da sensibilità all'acido ialuronico.

Pazienti affetti da reazioni infiammatorie avverse che persistono per più di una settimana devono contattare immediatamente il proprio medico. Queste condizioni dovrebbero essere trattate in modo appropriato (per esempio con corticosteroidi o antibiotici). Tutti gli altri tipi di reazioni avverse dovrebbero essere riportati direttamente al distributore autorizzato della gamma di prodotti Revanesse® e/o direttamente a Prolleinum Medical Technologies Inc.

**SOMMINISTRAZIONE E DOSI**

• Revanesse® Kiss™ va iniettato esclusivamente da medici qualificati che abbiano ricevuto la formazione appropriata sulle tecniche di iniezione per il trattamento delle rughe facciali o sotto la loro diretta supervisione.

• Prima che i pazienti siano sottoposti a trattamento, devono essere informati sulle indicazioni del dispositivo, sulle controindicazioni e sui potenziali effetti indesiderati.

• L'area sottoposta a trattamento deve essere disinsettata molto accuratamente. Assicurarsi che l'iniezione avvenga in ambiente sterile.

• Iniettare il prodotto lentamente applicando la minima pressione necessaria.

• La confezione di Revanesse® Kiss™ e gli aghi contenuti nella confezione sono per uso singolo. Non riutilizzarli. Se riutilizzati, c'è il rischio di infezione di malattie a trasmissione ematica.

• Mantenere il prodotto a temperatura ambiente per 30 minuti prima dell'iniezione.

• Se la pelle assume un colore bianco (scolorimento), l'iniezione deve essere immediatamente arrestata e l'area massaggiata fino a quando la pelle non ritorna al suo colore normale.

• Prima dell'iniezione premere sullo stantuffo della siringa fino a quando non appaia una piccola goccia sulla punta dell'ago.

**PRECAUZIONI**

• Revanesse® Kiss™ non dovrebbe essere iniettato in un'area che già contiene un altro prodotto filler in quanto non esistono dati clinici riguardo a possibili reazioni.

• Revanesse® Kiss™ non dovrebbe essere iniettato in un'area dove esiste un filler permanente o un impianto.

• I prodotti a base di acido ialuronico presentano una incompatibilità nota con sali di ammonio quaternario come il cloruro di benzalconio. Assicurarsi che Revanesse® Kiss™ non venga a contatto con questa sostanza o con strumenti medici che le siano stati a contatto.

• Revanesse® Kiss™ non dovrebbe mai essere utilizzato per aumento del seno o per impianti nell'osso, tendine, legamento o muscolo.

• Evitare di toccare l'area trattata per 12 ore dopo l'iniezione ed evitare l'esposizione prolungata alla luce del sole, raggi UV e al calore o freddo estremi.

• Fino a quando il gonfiore e il rosore iniziali non siano risolti, non esporre l'area trattata a calore intenso (per esempio solarium o esposizione al sole) o a freddo estremo.

• Se in precedenza ci è sofferto di herpes semplice nella zona del viso, esiste il rischio che le iniezioni con l'ago contribuiscono a un'altra eruzione di herpes semplice.

• Tenere presente che l'uso di aspirina, medicine anti-infiammatorie non steroidi, estratti di Erba di San Giovanni, supplementi di vitamina E ad alte dosi, o medicine simili prima del trattamento potrebbe aumentare i lividi e il sanguinamento nel sito dell'iniezione.

• La sicurezza per l'uso in pazienti con età inferiore a 18 anni o superiore a 65 non è stata dimostrata.

• I pazienti visibilmente malati, con infezioni batteriche virali, influenza o febbre attiva non devono essere trattati fino a quando non scompaiono i loro sintomi.

• Per ridurre al minimo i rischi di potenziali complicazioni, questo prodotto dovrebbe essere utilizzato solo da personale sanitario, con una specifica formazione e esperienza e conoscenza dell'anatomia relativamente alla sede dell'iniezione.

• Il personale sanitario è invitato a comunicare ai loro pazienti tutti i rischi potenziali derivante da iniezione di tessuto morto prima del trattamento ed assicurarsi che i pazienti non presentino segni e sintomi di potenziali complicazioni.

**AVVERTENZE**

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

• L'introduzione del prodotto nel sistema vascolare può provocare embolia, occlusione dei vasi, ischemia oppure infarto.

• Reazioni avverse rare, ma gravi, associate all'iniezione intravasolare di filler di tessuto molle nel viso sono riportate e includono disturbi temporanei o permanenti alla vista, cecità, ischemia cerebrale oppure emorragia cerebrale, scatenato in ictus, necrosi cutanea e danni alle strutture più profonde del viso.

• Interrompere immediatamente l'iniezione se il paziente presenta uno dei seguenti sintomi, compresi alterazioni della vista, indizi di ictus, pallore della cute o dolore insolito durante oppure immediatamente dopo la procedura.

• I pazienti dovrebbero ricevere assistenza medica tempestiva e possibilmente una valutazione specialistica da parte di personale sanitario nel caso in cui sia necessario effettuare un'iniezione intravasolare.

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

**DURATA E CONSERVAZIONE**

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

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

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

**IL PRODUTTORE**

Prolleinum Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Canada

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

## COMPOSICIÓN

Ácido hialurónico reticulado.....25mg/ml  
En tampon fosfato salino  
(Reticulado con butanodiol diglicidil éter (BDGE))

## DESCRIPCIÓN

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

## INTERVALO DE APLICACIÓN/INDICACIONES

Aplicación: Líneas y arrugas superficiales.

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

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

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

## EFFECTOS SECUNDARIOS ANTICIPADOS

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

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

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

## CONTRAINDICACIONES

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

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

## ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

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

## PRECAUCIONES

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

## ADVERTENCIAS

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

• El ingreso del producto en el sistema vascular podría provocar embolización, oclusión de los vasos, isquemia o infarto. Si se han informado eventos adversos poco frecuentes, pero graves, relacionados con la inyección intravascular de rellenos de tejidos blandos en el rostro, estos incluyen defectos temporales o permanentes en la vista, ceguera, isquemia cerebral o hemorragia cerebral, que provoca accidente cerebrovascular, necrosis cutánea y daño en las estructuras faciales subyacentes.

• Se debe interrumpir la inyección de inmediato si un paciente muestra cualquiera de los siguientes síntomas: cambios en la vista, signos de accidente cerebrovascular, palidez de la piel o dolor no habitual durante el procedimiento o inmediatamente después.

• Los pacientes deben recibir atención médica inmediata y, posiblemente, debe evaluarlos un médico especialista si ocurre una inyección intravascular.

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

## VIDA ÚTIL Y ALMACENAMIENTO

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

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

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

## EL FABRICANTE

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

Informe cualquier evento adverso al Tel: (44) 02039667978

## COMPOSIÇÃO

Ácido hialurônico reticulado..... 25mg/ml  
Em solução salina Fosfato tampponada  
(Reticulado com Diciglicolí Eter de Butanediol (BDDE))

## DESCRICAÇÃO

O Revanesse® Kiss™ é um gel aquoso, transparente, sem odor e sem cor, de origem sintética. O gel é armazenado em seringa descartável pré-envasada. Cada caixa contém duas seringas de 1.2ml de Revanesse® Kiss™ junto com duas agulhas esterilizadas.

## ALCANCE DA APLICAÇÃO / INDICAÇÕES

Aplicação: Linhas superficiais e rugas.

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

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

Indicação cosmética: O Revanesse® Kiss™ é indicado para o tratamento de rítides faciais, restauração de volume, aumento dos lábios, hidratação da pele e contorno de depressões por injeção no tecido.

## EFEITOS COLATERAIS PREVISTOS

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

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

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

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

## CONTRA-INDICAÇÕES

- Não injetar Revanesse® Kiss™ no contorno dos olhos (no círculo do olho ou pálpebras).
- Mulheres grávidas, ou mulheres que estejam a amamentar não devem ser tratadas com Revanesse® Kiss™.
- Revanesse® Kiss™ é destinado apenas para uso intradermral e não deve ser injetado nas veias sanguíneas. Isto pode obstruir e causar um embolismo.
- Pacientes que desenvolvam clatratura hipertrófica não devem ser tratados com Revanesse® Kiss™.
- Contém traços de quantidade de proteínas de bactérias gram-positivas e é contraindicado para pacientes com história de alergias dessa substância
- Nunca use Revanesse® Kiss™ em conjunto com laser, luz intensa pulsada, peeling químico ou tratamentos de dermabrasão.
- Pessoas menores de 18 anos não devem ser tratadas com Revanesse® Kiss™.
- Pacientes com acne e/ou outras doenças inflamatórias da pele não devem ser tratados com Revanesse® Kiss™.
- Pacientes com expectativas que não podem ser cumpridas.
- Pacientes com desordens autoimunes ou solo imunoterapia.
- Pacientes com múltiplas alergias severas.
- Pacientes com doença de pele crônica ou aguda no local ou perto do local da injeção.
- Defeitos de coagulação ou solo terapia anti-coagulante.
- Pacientes com sensibilidade ao ácido hialurônico.

É imprescindível que os pacientes com reações inflamatórias adversas que persistem por mais de uma semana as relatem imediatamente ao médico. Estas condições devem ser tratadas apropriadamente (isto é, corticosteroides ou antibióticos). Todos os outros tipos de reações adversas devem ser relatadas diretamente ao distribuidor autorizado da família de produtos Revanesse® e/ou ao Profilumen Medical Technologies Inc. diretamente.

## ADMINISTRAÇÃO E DOSAGEM

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

## PRECAUÇÕES

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

## AVISOS

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

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

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

## TEMPO NA PRATELEIRA E ARMAZENAMENTO

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

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

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

## SEUS FABRICANTES

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

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



**СЪСТАВ**

Омрежена хиалуронова киселина..... 25 mg/ml  
Възстановяващ физиологичен разтвор  
(Кръстосано съзрана с бутандиол-дилпациул етер (BDE))

**ОПИСАНИЕ**

Revanesse® Kiss™ е безцветен, без мирис, прозрачен и воден гел от синтетичен произход. Гелът се съхранява в предварително налязнатена спринцовка за единократна употреба. всяка кутия съдържа две спринцовки от 1,2ml Revanesse® Kiss™ заедно с две стерилни игли.

**ОБХВАТ НА ПРИЛОЖЕНИЕ/ПОКАЗАНИЯ**

Приложение: Повърхностни линии и бръчки.

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

Предвидените пациенти са тези, които желаят корекция на контури недостатъци и деформации на междутъкни, като липотрофия и липодистрофия, свързани с HIV.

Козметични показания: Revanesse® Kiss™ е показван за триптирана на ритиди на лицето, възстановяване на обема, улгомягане на устни, хидратиране на кожата и контуриране на въздушните чрез инжектиране в тъканица.

**ОЧАВКНИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ**

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

- Могат да възникнат реакции, свързани с инжектирането, като преходна еритема, болка, събъек, обезвличаване и/или чувствителност на мястото на инжектиране. Тези процеси могат да продължат една седмица.
- На мястото на инжектиране също са възможни бъзли и вътвърдяване.
- Недоръжание на продукта поради неправилна техника на инжектиране.

Глобуларни некрози, образуване на абцес, гранули и сървърчестостта са докладвани при инжектиране на продукти с хиалуронова киселина. Важно е лекарите да вземат предвид тези реакции за всеки отделен случай.

Реакции, за които се смята, че представляват сървърчестостта, са докладвани при инжектиране от един на всеки 1500 случая на триптиране. Те се състоят от продължителна еритема, подуване и вътвърдяване на мястото на инжектирането.

Тези реакции са започнати или малко след инжектирането, или след заключение от 2-4 седмици и са описаны като леки или умерени, със средна продължителност от 2 седмици. Обикновено тази реакция е само ограниченаваща се и отзвучава спонтанно в кратко време. Бързият това е напоклоните пациенти с реакции от тип сървърчестостта да се свързват незабавно с лекари си за оценка. Пациентите с множество алтернативни реакции трябва да бъдат изключени от триптирането.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

• Не инжектирайте Revanesse® Kiss™ в околовличния контур (в околовличния кръг или клепачите).  
• Бременните или кърмещи жени не трябва да се триптират с Revanesse® Kiss™.

• Revanesse® Kiss™ е предназначен само за интедрамарално приложение и не трябва да се инжектира в кръвноносни съдове. Това може да доведе до запушване и до причини емболия.

• Пациенти, които развиват хиперчувствителни болести, не трябва да се триптират с Revanesse® Kiss™.

• Сърдъцка следи от грам-положителни бактериални протени и не противопоказан за пациенти с анамнеза за алергии към тъкъни материал.

• Никога не използвайте Revanesse® Kiss™ заедно с процедури с лазер, интензивна пулсираща светлина, химически плинги или дермабразия.

• Лица под 18 години не трябва да се триптират с Revanesse® Kiss™.

• Пациенти с асане и/или други възпалителни заболявания на кожата не трябва да се триптират с Revanesse® Kiss™.

• Пациенти с непокойни очаквания.

• Пациенти с автоматизни заболявания или на имунотерапии.

• Пациенти с множество тежки алергии.

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

• Коагулационни дефекти или подложени на антикоагулационна терапия.

• Пациенти с чувствителност към хиалуронова киселина.

Задължително е пациентите с некозави разполагателни реакции, които продължават повече от един седмица, да докладват това незабавно на своя лекар. Тези състояния трябва да се лекуват по подходящ начин (т.e. с кортикостероиди или антибиотики). Всички други видове нежелани реакции трябва да се докладват директно на оторизирана дистрибутор на семейството продукти Revanesse® и/или директно на Prolenium Medical Technologies Inc.

**ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА**

• Revanesse® Kiss™ трябва да се инжектира само от или под прякото наблюдение на квалифицирани лекари, които са обучени за правилната техника на инжектиране за попълване на мимически бръчки.

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

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

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

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

• Преди инжектиране оставете продукта на станна температура за 30 минути.

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

• Преди да инжектирате, натиснете буталото на спринцовката, докато на върха на иглата се появи малка капка.

**ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ**

• Revanesse® Kiss™ не трябва да се инжектира в област, която вече съдържа друг филър, тъй като няма налични клинични данни за взаимни реакции.

• Revanesse® Kiss™ не трябва да се инжектира в зона, където има постнатен филър или имплант.

• Продуктите с хиалуронова киселина имат известна несъвместимост с квартерни амониеви соли като бензоконкови хлориди. Моля, уверете се, че Revanesse® Kiss™ никога не влиза в контакт с това вещества или медицински инструменти, които са в контакт с това вещество.

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

• Избегвайте да докосвате третиранията зона в продължение на 12 часа след инжектирането и избегвайте продължително излагане на слънчева светлина, UV лъчи, както и синен студ и топлина.

• Докато първоначалното подуване и зачевряване не преминат, не излагайте третиранията зона на интензивни светлини (лампи, коларии и слънчеви лампи) или синен студ.

• Ако преди се отради от херпес на лицето, има рисък уваждането с игла до доведе до нова първа на херпес.

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

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

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

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

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

**ПРЕДУПРЕДЕЖДЕНИЯ**

Уверете се, че опаковката на купита не е нарушена и стерилизността не е компрометирана. Уверете се, че продуктът не е с истекът срок на годност. Продуктът е само за единократна употреба; не използвайте повторно. Ако се използва повторно, съществува риск от инфекция или пренасяне на болести, предвари по кръвен път.

• Въздейваният на продукта във въздушната мазилка може да доведе до емболизация, оклюзия на съдовете, ишемия или инфаркт.

• Докладвайте с реди, на сериозни нежелани събития, свързани с интраваскуларното инжектиране на мястотъкътни филъри в лицето, които включват временно и трайно увреждане на зренето, слепота, цервикална и/или мозъчна кръвоточина, водещи до инсулт, некроза на кожата и увреждане на подлежащите тъкани на лицето.

• Незабавно спрете инжектирането, ако пациентът прозви якота от следните симптоми, включително промени в зренето, признаки на инсулт, побеляване на кожата или необичайна болка по време на или малко след процедурата.

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

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

СРОК НА ГОДНОСТ И СЪХРАНЕНИЕ  
Срокът на годност е посочен на всяка отделна опаковка. Да се съхранява при температура между 2° и 25°C и да се пази от пръка слънчева светлина и замръзване.

**ЗАБЕЛЕЖКА:** Правилната техника на инжектиране е от решаващо значение за успеха на третирането и удовлетвореността на пациентта. Revanesse® Kiss™ трябва да се инжектира само от практикуващ лекар, квалифициран согласно местните закони и стандарти.

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

**И ПРОИЗВОДИТЕЛ**

Prolenium Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Канада;

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

**COMPOZIȚIE**

Adic hialuronic reticular.....25mg/ml  
În soluție salină tamponată cu fosfat  
(Reticular cu butandiol-diglicidileter (BDDE))

**DESCRIERE**

Revanesse® Kiss™ este un gel incolor, inodor, transparent și apos de origine sintetică. Gelul se păstrează într-o seringă preumpită de unică folosință. Fiecare cutie conține două seringe de 1,2ml de Revanesse® Kiss™ împreună cu lângă ea două ace sterilizate.

**DOMENIU DE APLICARE/INDICAȚII**

Aplicare: Linii fine și riduri superficiale.

Indicații medicale: Produsele sunt materiale de reconstrucție tisulară ocupatoare de spațiu, compuse dintr-un gel de acid hialuronic, care este indicat pentru refacerea volumului pierdut în urma lipotrofiei/lipodistrofei și/sau corecțarea defecțiilor de contur și a deformărilor anatomice fie de origine patologică, fie după traumatism, în tratat modul.

Pacienții vizati sunt cei care doresc corecțarea defecțiilor de contur și a deformărilor în țesuturile moi, cum ar fi lipotrofia și lipodistrofa asociate cu HIV.

Indicații cosmetice: Revanesse® Kiss™ este indicat pentru tratamentul ridurilor mici radiale faciale, refacerea volumului, mărirea buzelor, hidratarea pielei și conțurarea adâncințelor prin injecție în țesut.

**REAȚII ADVERSE PREVĂZUTE**

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

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

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

Acstea reacții au început pe scurt timp după injecție, fără o perioadă de 2-4 săptămâni și au fost descrise ca fiind uscate sau moderate, cu o durată medie de 2 săptămâni. De obicei, această reacție dispare de la sine și se rezolvă spontan în timp. Cu toate acestea, este imperativ ca pacienții cu reacții de hipersensibilitate să-și contacteze imediat medical pentru evaluare. Pacienții cu reacții aleergice multiple trebuie excluși de la tratament.

**CONTRAINDICATII**

- Nu injectați Revanesse® Kiss™ în conturul ochilor (în cercul ochiului sau pleoape).
- Femeile însarcinate sau femeile care alăptează nu trebuie tratați cu Revanesse® Kiss™.
- Revanesse® Kiss™ este destinație numai utilizării întradermice și nu trebuie injectat în vasele de sânge. Poate provoca ocluzii și cauze o embolie.
- Pacienții care dezvoltă cicatrici hipertroufe nu trebuie tratați cu Revanesse® Kiss™.
- Contine urme de proteină bacteriene gram-positivă și este contraindicat pacienților cu antecedente de alergii la un astfel de material.
- Nu utilizează niciodată Revanesse® Kiss™ împreună cu tratamente cu laser, lumină intens pulsată, peeling chimic sau dermabrazie.
- Persoanele sub 18 ani nu trebuie tratați cu Revanesse® Kiss™.
- Pacienții cu acne și/sau alte boli inflamatorii ale pielii nu trebuie tratați cu Revanesse® Kiss™.
- Pacienții cu astență și/ sau alte boala inflamatorie ale pielii nu trebuie tratați cu Revanesse® Kiss™.
- Pacienții cu tulburări autoimune sau tratați cu immunoterapie.
- Pacienții cu alergii severe multiple.
- Pacienții cu boala acută sau cronică a pielei la locurile de injectare sau în apropierea acestora.
- Pacienții cu defecte de coagulare sau tratați terapie cu anticoagulanțe.
- Pacienții cu sensibilitate la acid hialuronic.

Este imperativ ca pacienții cu reacții inflamatorii adverse care persistă mai mult de o săptămână să raporteze imediat acest lucru medicalului lor. Acestea afectării ar trebui tratate în mod corespunzător (mai exact: corticosterozii sau antibiotic). Iată celelalte tipuri de reacții adverse trebuie raportate direct către distribuitorul autorizat al familiei de produse Revanesse® și/sau direct către Prolleinum Medical Technologies Inc.

**ADMINISTRARE SI DOZARE**

- Revanesse® Kiss™ trebuie injectat numai de către medici calificați sau sub supravegherea directă a acestora, care au fost instruși cu privire la tehnica adecvată de injecție pentru umplerea ridurilor faciale.
- Înainte ca pacienții să fie tratați, acestia trebuie informați cu privire la indicațiile disponzitivului, precum și cu privire la contraindicațiile acestuia și posibilele reacții adverse nedoritive.
- Zona de tratat trebuie dezinfectată tenuinic. Asigurați-vă că injectați numai în condiții sterile.
- Injectați produsul imediat și aplicați cea mai mică presiune necesară.
- Revanesse® Kiss™ și acele ambalaje cu acesta sunt de unică folosință. Nu reutilizați. Dacă se reutilizează, există riscul de infecție sau de transmitere a bolilor transmise prin sângel.
- Păstrați produsul la temperatura camerei timp de 30 de minute înainte de injectare.
- Dacă pielea devine albă (albină), injectarea trebuie opriță imediat și zona trebuie masată până când pielea revine la culoarea normală.
- Înainte de injectare, apăsați pe pistonul seringii până când se vede o picătură mică în vârful acului.

**PRECAUȚII**

- Revanesse® Kiss™ nu trebuie injectat într-o zonă care conține deja un alt produs de umplere, deoarece nu există date clinice disponibile despre posibile reacții.
- Revanesse® Kiss™ nu trebuie injectat într-o zonă în care există un material de umplere permanent sau un implant.
- Produsele cu acid hialuronici au o incompatibilitate cunoscută cu sănările de amoniu cu amoniu precum clorura de benzalconiu. Vă rugăm să vă asigurați că Revanesse® Kiss™ nu intră niciodată în contact cu această substanță sau produsele medicale care au intrat în contact cu această substanță.
- Revanesse® Kiss™ nu trebuie utilizat niciodată pentru mărirea sănilor sau pentru implantare în os, tendon, ligament sau mușchi.
- Evitați atingeră zonei tratate timp de 12 ore după injecție și evitați expunerea prelungită la lumina soarelui, la razele UV, precum și la frig și căldură extreme.
- Înainte ca umflarea și rojeța inițială să dispară, nu expuneți zona tratată la căldură intensă (ex. solar și plajă) sau la frig extrem.
- Dacă ați suferit anterior de herpes bucal, există riscul ca împrejurările cu ac să contribuie la o nouă erupție a herpesului bucal.
- Dacă utilizați aspirină, medicamente antiinflamatoare nesteroidiene, sunătore sau doze mari de suplimente de vitamina E înainte de tratament sau orice alte medicamente similară, trebuie să știți că acestea pot crește vârstă și slăbește la locul injectării.
- Siguranța utilizării la pacienții cu vârstă sub 18 ani sau peste 65 de ani nu a fost stabilită.
- Pacienții care sunt vizibili bolnavi, cu infecții bacteriene sau virale, grija să fiebătă în următoarea tratare nu trebuie realizată.
- Pentru a minimiza riscurile de complicații potențiale, acest produs ar trebui să fie utilizat numai de către cadrele medicale care au pregătit adecuat, experiență și care cunosc anatomia de la locul de injecție și din jurul acestuia.
- Cadrele medicale sunt înconjurate să discute cu pacienții lor înainte de tratament despre toate risurile posibilele ale injectării rezultelor morii și să se asigure că pacienții sunt conștienți de semnele și simptomele potențialelor complicații.

**AVERTISMENTE**

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

- Introducerea produsului în sistemul vascular poate duce la embolizare, edemie a vaselor, ischemie sau infarcții.
- Au fost raportate evenimente adverse rare dar grave, asociate cu injectarea intravasculară a materialelor de înlocuire a tessuturilor moi în față, iar acestea includ probleme de vedere temporare sau permanentă, orbire, ischemie cerebrală sau hemoragie cerebrală, care duc la accident vascular cerebral, necroză a pielei și leziuni ale structurilor cerebrale subaceastă.
- Opriți imediat injecția dacă un pacient prezintă oricare dintre următoarele simptome, inclusiv modificări ale vederii, semne de accident vascular cerebral, albina pieii sau durere neobișnuită în timpul procedurii sau la scurt timp după aceasta.
- Pacienții trebuie să beneficieze de asistență medicală promptă și, eventual, de evaluare efectuată de un cadru medical specializat adecvat în cazul în care are loc o injecție intravasculară.

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

**PERIOADA DE PĂSTRARE SI DEPOZITARE**

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

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

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

**■ PRODUCĂTOR**

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

Raportați orice evenimente adverse la nr. de tel: (44) 2039669787

**SKŁAD**

Usiowiecany kwas hialuronowy ..... 25 mg/ml  
W soli fizjologicznej buforowanej fosforanami  
(Usiowiecany eteron diglycydowym butanodoliu (BDDE))

**OPIS**

Preparat Revanesse® Kiss™ jest bezbarwnym, bezwonnym, przezroczystym wodnym żelom pochodzenia syntetycznego. Żel jest przechowywany w ampulkach z kawecie jednorazowego użytku. Każde opakowanie zawiera dwie strzykawki o pojedynczości 1,2ml z preparatem Revanesse® Kiss™ i maksymalnie dwie wsterylizowane igły.

**ZAKRES STOSOWANIA / WSKAZANIA**

Zastosowanie: Powiększanie brudu i zmarszczki.

Wskazania medyczne: produkty są wypełniającymi przestrzeń materiałami do rekonstrukcji tkanek składającymi się z kwasem hialuronowym wskazanego do przywracania objętości utraconej w wyniku lipofitu/lipodystrofii i/lub korekcyjny ujętku konturu i zmieszkaleń anatomicznych pochodzenia patologicznego lub powurzącego w tkankach miękkich.

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

Wskazania kosmetyczne: preparat Revanesse® Kiss™ jest wskazywany do leczenia zmarszczek twarzy, przywracania objętości, powiększania ust, nawilżania skóry i konturowania zagłębień poprzez wstykowanie do tkanki.

**PRZEWIDYWANE SKUTKI UBOCZNE**

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

- Możliwość wystąpienia reakcji związanych z wstrzyknięciem, takich jak przejściowy rumień, obrzek, ból, swędzenie, obdarwanie lub tkańność w miejscu wstrzyknięcia. Takie reakcje mogą utrzymywać się przez tydzień.
- W miejscu wstrzyknięcia mogą wystąpić również guzki lub stwardnienia.
- Stabe działań produktu spowodowane niewłaściwą techniką wstrzyknięcia.

Zgłoszono martwicę gladznią, powtarzanie ropni, ziarniaki i nadwrażliwość po wstrzyknięciach produktów zawierających kwas hialuronowy. Ważne, aby lekarze uwzględniali te reakcje indywidualnie dla każdego przypadku.

Reakcje uznawane za nadwrażliwość zgłoszano w mniej niż jednym przypadku na 1500 zabiegów. Obejmowały one przedstawiający się rumień, obrzek i stwardnienie w miejscu wszczepu.

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

**PRZECIWWSKAZANIA**

• Nie wstrzykiwać preparatu Revanesse® Kiss™ w okolicę oczu (wokół oczu lub w powieki).

• Preparat Revanesse® Kiss™ nie należy stosować u kobiet w ciąży ani karmiących pierś.

• Preparat Revanesse® Kiss™ jest przeznaczony wyłącznie do stosowania głoskowego i nie wolno go wstrzykiwać do naczyń krwionośnych. Może to spowodować zamknięcie naczyń krwionośnych i wywołać zator.

• Preparat Revanesse® Kiss™ nie należy stosować u pacjentów, u których rozwinięły się blizny przestrostowe.

• Preparat zawiera sładowe ilości białek bakterii Gram-dodatniczych i jest przeznaczony u pacjentów z alergią na taki materiał w wyywidzie.

• Nie wolno używać preparatu Revanesse® Kiss™ w połączeniu z laserem, intensywnym światłem pulsacyjnym, peelingami chemicznymi lub zabiegami dermatabrasji.

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

• Preparat Revanesse® Kiss™ nie należy stosować u pacjentów z trądzikiem i/lub innymi chorobami zapalnymi skóry.

• Pacjenci mający nieosiągalne oczekiwania.

• Pacjenci z zaburzeniami autoimmuneologicznymi lub w trakcie immunoterapii.

• Pacjenci z wieloma cieplikami alegariami.

• Pacjenci z ostra lub przewlekłą chorobą skóry w miejscach wstrzyknięcia lub w ich pobliżu.

• Pacjenci z zaburzeniami krzepnięcia lub w trakcie leczenia przeciwkozrewnego.

• Pacjenci z nadwrażliwością na kwas hialuronowy.

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

**PODAWANIE I DAWKOWANIE**

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

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

• Powierzchnia dawania zabiegów musi zostać dokładnie zdezynfekowana. Wstrzykiwanie należy wykonywać wyłącznie w sterylnych warunkach.

• Wstrzykiwać produkt powoli i wywierać jak najmniejszy nacisk.

• Preparat Revanesse® Kiss™ dołożone do niego igły są przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku. Nie używać ponownie. W przypadku ponownego użycia istnieje ryzyko zakażenia lub transmisji chorób przenoszonych przez krew.

• Przed wstrzyknięciem przechowywać produkt w temperaturze pokojowej przez 30 minut.

• W przypadku przybrania przez skórę białego koloru (zbielenie) natychmiast przestać wstrzykiwanie i masować miejsce, aż skóra odzyska normalną barwę.

• Przed wstrzyknięciem naciśnaczyć tłok strzykawki do chwili, gdy na koncu igły będzie widoczna mała kropka.

**ŚRODKI OSTROŻNOŚCI**

• Z powodu braku dostępnych danych klinicznych dotyczących możliwych reakcji, preparatu Revanesse® Kiss™ nie należy wstrzykiwać w miejscu, w którym znajduje się już inny produkt wypełniający.

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

• Produkt zawierający kwas hialuronowy wykazuje znaczную niebezpieczność z czwartorzędowymi solanami amoniowymi, takimi jak chlorek benzalkonu. Należy zdać, aby preparat Revanesse® Kiss™ nigdy nie wchodził w kontakt z substancjami ani instrumentami medycznymi, które miały z nim kontakt.

• Preparat Revanesse® Kiss™ nie wolno stosować do powiększenia piersi ani do implantacji do kości, sklejna, więzadła lub mięśni.

• Unikać dotykania obszaru poddawanego zabiegowi przez 12 godzin po wstrzyknięciu i długotrwałego występowania zmiany w skórze.

• Do czasu ustąpienia początkowego obrzęku i zaczernienia nie wystawać miejsca poddawanego zabiegowi wysokim temperaturam (np. solarium i opalanie) ani skraju niskich temperatur.

• W przypadku osób, które wcześniej cierpały na opryszkę twarzy istnieje ryzyko, że nukleus igły mogą przyczynić się do ponownego wystąpienia opryszki.

• Osoby przymijające przed zabiegiem aspiryny, niesteroidowe leki przeciwzapalne, dżurawy, zwyczajny lub suplementy witaminy E w wysokich dawkach lub jakiejkolwiek podobne leki powinny pamiętać, że mogą one intensyfikować powstawanie siatek i krawieci w miejscu wstrzyknięcia.

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

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

• Aby zmniejszyć ryzyko potencjalnych powikłań, ten produkt powinien być używany wyłącznie przez pracowników służby zdrowia mających odpowiednie przeszkolenie, dosiadawstwo i wiedzę na temat anatomii w miejscu wstrzyknięcia i wózku niego.

• Pracowników służby zdrowia zachęca się do omówienia z pacjentami przed rozpoczęciem leczenia wszystkich potencjalnych zagrożeń związanych z wstrzyknięciem do tkanek miękkich oraz upewnienia się, że pacjent sa świadomy objawów przedmiotowych i podmiotowych potencjalnych powikłań.

**OSTRZEŻENIA**

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

• Wprowadzenie produktu do układu naczyniowego może prowadzić do zatoru, zamknięcia naczyń krwionośnych, niedokrwienia lub zawalu.

• Zgłoszono rzadkie, ale poważne zdarzenia niepożądane związane z wstrzyknięciem donaczynowym wypełniaczy tkane miękkie w obrębie twarzy, które obejmowały przejściowo lub trwałe zabrudzenia, widzenia, ślepotę, niedokrwienie mózgu lub krwotok mózgowy powodujące do udaru, martwicę skóry i uszkodzenia podstawowych struktur twarzy.

• Wstrzykiwanie należy natychmiast przestać, jeśli u pacjenta wystąpią kolejno kilka z następujących objawów obejmujących zabrudzenia widzenia, objawy udaru, zblewienie skóry lub nietypowy ból w trakcie lub krótko po zabiegu.

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

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

**OKRES TRWAŁOŚCI I PRZECHOWYwanIE**

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

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

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

**MI PRODUCENT**

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

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

**SLOŽENÍ**

Zesílovaná kyselina hyaluronová.....25 mg/ml

Ve fyziologickém roztoku pufovaném fosfátem

[Zesílovaná pomocí butandiol-diglycidyleteru (BDDE)]

**POPIS**

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

**ROZSÁH APLIKACE / INDIKACE**

Aplikace: Povrchové linky a vrásky.

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

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

**PŘEDPOKLÁDÁNÉ NEZÁDOUCÍ ÚČINKY**

Lékaři mohou pacienty informovat, že s každou injekcí přípravku Revanesse® Kiss™ se mohou objevit potenciální nezádoucí reakce, které mohou být opačné než se mohou objevit bezprostředně po injekci. Mezi nejzájmem patří:

- Mohou se objevit reakce související s injekcí, jako je přechodný erytem, otok, bolest, svědění, změna barvy nebo citlivost v místě výčlu. Tyto reakce mohou trvat jeden týden.
- V místě výčlu jsou často možné ulžky nebo infarukce.
- Spáry výkon přípravku kvůli nesprávné technice injekciovány.

Při injekci přípravků s kyselinou hyaluronovou byly hláseny glabérální nekróza, tvorba abscesů, granulomy a hypersensitivita. Je důležité, aby lékaři vzdál tyto reakce v úvahu případ o případu.

Reakce, o kterých je předpokládá, že mají povahu přeciťitlivosti, byly hláseny u méně než jednoho z každých 1500 osazení. Ty se skádaly z prodlouženého erytamu, otoku a infarukce v místěimplantantu.

Tyto reakce začaly buď krátce po injekci, nebo po 2–4 týdnech a byly popisány jako mírně nebo středně závažné, s průměrem dobu trvání 2 týdny. Typicky tato reakce sama vymizí a spontánně odzničí s časem. Je však bezpodmínečně nutné, aby pacienti s hypersenzitivitními reakcemi okamžitě kontaktovali svého lékaře za účelem posouzení. Pacienti s mnohemztení alergickými reakcemi by měli být z lyžek vyloučeni.

**KONTRAINDIKACE**

• Nevhodnosti Revanesse® Kiss™ do očních kontur (do očního kruhu nebo očních víček).

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

• Revanesse® Kiss™ je určen pouze pro intradermální použití a nesmí být aplikován do krevních cév. Ta by se mohla ucat a způsobit emboli.

• Pacienti, kteří se objeví hypertrofické jizvy, by neměly být léčeny přípravkem Revanesse® Kiss™.

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

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

• Lídři mládí 18 let nebo neměli být léčeni přípravkem Revanesse® Kiss™.

• Pacienti s akutně anebo jiným zájemčitým onemocněním kůže by neměli být léčeni přípravkem Revanesse® Kiss™.

• Pacienti s nedosazenými očekáváním.

• Pacienti s autoimunitními poruchami nebo podstupující imunoterapií.

• Pacienti s vícetým závažnými alergiemi.

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

• Poruchy koagulační nebo při antikoagulační léčbě.

• Pacienti s citlivostí na kyselinu hyaluronovou.

Je bezodpovědně nutné, aby pacienti s nezádoucími zájemčitými reakcemi, které přetrvávají déle než jeden týden, tušily skutečnost, že oznamili svému lékaři. Tyto stavby by měly být odpovídajícím způsobem (tj.: kortikosteroidy nebo antibiotika). Všechny ostatní typy nezádoucích účinků je třeba hádat prima autorizovanému distributorovi produktu fády Revanesse® a/nebo primu společnosti Prollenium Medical Technologies Inc.

**PODÁVÁNÍ A DÁVKOVÁNÍ**

• Revanesse® Kiss™ by měl být aplikován pouze kvalifikovaným lékařem nebo pod jeho přímým dohledem, který by výkonal ve správné injekční technice pro vyplnění obličejových vrásek.

• Nejou pacienti léčení, měli by být informováni o indikacích pro středku stejně jako o jeho kontraindikacích a potenciálních nezádoucích vedlejších účinků.

• Oblast, která má být očetená, musí být dokladně dezinfikována. Ujistěte se, že injekci podáváte pouze za sterilních podmínek.

• Vstříkajte přípravek pomalu a vyvijijte co nejméně nutný tlak.

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

• Před injekcí uchovávejte přípravek po dobu 30 minut při pokojové teplotě.

• Pokud kůže zbláznila (zbleznila), injekce by měla být okamžitě zastavena a oblast by měla být masirována, dokud se kůže nevrátí ke své normální barvě.

• Před podáním injekce zatlačte na pist stříkačku, dokud na špičce jehly neuvidíte malou kapku.

**OPATŘENÍ**

• Revanesse® Kiss™ by neměl být aplikován do oblasti, která již obsahuje jiný výplňový produkt, protože nejsou k dispozici žádné klinické údaje o možných reakcích.

• Revanesse® Kiss™ by neměl být aplikován do oblasti, kde je permanentní výplň nebo implantát.

• Produkty kyseliny hyaluronové mají známou nekompatibilitu s kvartérními amionovými solemi, jako je benzalkoniumchlorid. Zajistěte, aby přípravek Revanesse® Kiss™ nikdy nepřesíl do kontaktu s touto látkou nebo její lekárskými načrosti, které s touto látkou přísluší do kontaktu.

• Revanesse® Kiss™ by se nikdy neměl používat ke zvětšení prsu nebo k implantači do kosti, sláchy, vazu nebo svalu.

• Ošetřování oblasti se po dobu 12 hodin po injekci nedopřejte a vyvážte se dluhodoběm vystavení slunečnímu záření, 15 záření a také extrémnímu chladu nebo horku.

• Dokud nezmizí počáteční otok a zanučení, nevytavujte ošetřovanou oblast intenzívnu teplu (např. solárium a opalování) nebo extrémnímu chladu.

• Pokud ještě dříve trpíte oparem na obličeji, existuje riziko, že vypich jehlou by mohly přispět k dalšímu propuknutí oparu.

• Pokud před lečbou užíváte aspirin, nesteroidní protizápalové léky, třezalku tečkanou ve vysokých dávkách doplňku vitamínu E nebo jakékoli podobné léky, uveděte si, že mohou zvýšit tvorbu modřin a krvácení v místě výčlu.

• Bezpochyby použijte u pacientů mladších 18 let nebo starších 65 let nebyla stanovena.

• Pacienti, kteří jsou viditelně nemoci, mají bakteriální nebo virové infekce, chřipku nebo aktivní horečku, by neměli být léčeni, dokud jejich symptomy nevymizí.

• K minimalizaci rizik potenciálních komplikací by tento přípravek měl používat pouze zdravotníci, kteří mají odpovídající znalost a zkušenosť a mají znalost o anatomii v místě výčlu v jeho okolí.

• Zdravotníci by měli před lečbou projednat všechna potenciálná rizika injekce do měkkých tkání se svými pacienty a zajistit, aby si pacienti byli vědomi známek a příznaků potenciálních komplikací.

**VAROVÁNÍ**

Ujistěte se, že pečeť na krabici nebyla porušena a že sterilita nebyla narušena. Potvrďte, že platnost produktu nebyla přesouzena.

Výrobek je pouze na jedno použití; nepoužívejte jej znova. Při opětovném použití existuje riziko infekce nebo přenosu nemoci přenášených krví.

• Zavedení přípravku do vaskularizace může vést k embolizaci, okluzi cév, ischemii nebo infarktu.

• Pokud ještě hlásené závažné nezádoucí příhody spojené s intravaskulární injekcí výplní měkkých tkání do obličeje a zahrnují dočasně nebo trvale poškození zraku, slépotu, mozkovou ischemii nebo mozkové krvácení vedoucí k mrtvotě, nekróze kůže a poškození základních struktur obličeje.

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

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

• Výrobky firmy Revanesse® by neměly používat v oblastech s vysokou vaskularitou. Použití v této oblastech, jako je glabella a oblast nosu, mělo za následek případ vaskulární embolizace a symptomy odpovídající okluzi očních cév (tj. slepoty).

• Výrobky firmy Revanesse® by neměly používat v oblastech s vysokou vaskularitou. Použití v této oblastech, jako je glabella a oblast nosu, mělo za následek případ vaskulární embolizace a symptomy odpovídající okluzi očních cév (tj. slepoty).

**POUŽITELNOST A UCHOVÁVÁNÍ**

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

**POZNÁMKY:** Pro úspěšné lečby a spokojenost pacienta je zásadní správná injekční technika. Revanesse® Kiss™ by měl být aplikován pouze odborným kvalifikovaným podle místních zákonů a norm.

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

**■ PRODUCENT**

Prollenium Medical Technologies Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Jakoukoliv nezádoucí příhodu hlaste na tel.: (44) 02039669978

**SAMMANSTÄTTNING**

Tvärbanden hyaluronsyra ..... 25 mg/ml  
 I fosfatbufferad saltlösning  
 [Tvärbanden med Butandiol-diglycidyleter (BDE)]

**BESKRIVNING**

Revanesse® Kiss™ är en färglös, luktfrí, transparent och vattenhaltig gel av syntetiskt ursprung. Gelen förvaras i en förfylld engångspruta. Varje förpackning innehåller två 1,2ml sprutor med Revanesse® Kiss™ tillsammans med upp till två sterilisera nätar.

**ANVÄNDNINGSOMRÅDE/INDIKATIONER**

Applikering: Ytliga linjer och rynkor.

Medicinska indikationer: Produkterna är utfyllande vävnadsrekonstruktionsmaterial sammansatta av en hyaluronsyrgel som är indikerat för att återsätta volym som förlorats genom lipotrof/fatydrotti, och/eller korrigering av konturbrister och anatomiska deformiteter av antingen patologisk ursprung eller efter trauma, i huvud/vävna.

Avsedda patienter är de som önskar korrigering av konturbrister och deformiteter i huvud/vävna, såsom HIV-associerad lipotrof och lipodystrof.

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

**FÖRVÄNTADE BERVERKNINGAR**

Läkare mäterna informationa om att det med varje injektion av Revanesse® Kiss™ finns potentiella berverknningar som kan försesas eller uppstå omedelbart efter injektionen. Dessa inkluderar men är inte begränsade till:

- Injektionsrelaterade reaktioner kan förekomma, såsom övergående erytem, svullnad, smärta, kläda, missfärgning eller ömhet på injektionsstället. Dessa reaktioner kan vara i en vecka.
- Knölar eller förhöjningar kan också förekomma på injektionsstället.
- Dålig produktresultat på grund av felaktig injektionsteknik.

Glabellär nekros, abscessbildning, granulom och överväxtighet har rapporterats vid injektioner av hyaluronsyraprodukter. Det är viktigt att läkare tar hänsyn till dessa reaktioner från fall till fall.

Reaktioner som anses vara medfödd överväxtighet har rapporterats vid minst än en av 1500 behandlingar.

Dessa har bestått av långvarigt erytem, svullnad och förhöjning på injektionsstället.

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

**KONTRAINDIKATIONER**

Injicera inte Revanesse® Kiss™ i ögonkonturen (i ringar under ögonen eller i ögonlocken).

Gravidia eller ammendera kvinnor ska inte behandlas med Revanesse® Kiss™.

Revanesse® Kiss™ är endast avsedd för intradermal användning och får inte injiceras i blodkärl. Detta kan täppa till och kan orsaka emboli.

Patienter som utvecklar hypertrofiska arbdlingar ska inte behandlas med Revanesse® Kiss™.

Innehåller spärämänder av grampositiva bakteriella proteiner och är kontraindicerat för patienter med en historia av allergier mot sådant material.

Använd aldrig Revanesse® Kiss™ i kombination med laser, intensiv pulslerande ljus, kemisk peeling eller dermabrasion.

Patienter under 18 år ska inte behandlas med Revanesse® Kiss™.

Patienter med akne och/eller andra inflammatöriska sjukdomar i huden ska inte behandlas med Revanesse® Kiss™.

Patienter med orealistiska förväntningar.

Patienter med autoimmuna sjukdomar eller som genomgår immunitapi.

Patienter med flera svåra allergier.

Patienter med akut eller kronisk hudsjukdom på eller nära injektionsstället.

Koagulationsdefekter eller under antiakoagulationsbehandling.

Patienter med känslighet för hyaluronsyra.

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

**ADMINISTRERING OCH DOSERING**

• Revanesse® Kiss™ ska endast injiceras av eller under direkt övervakning av kvalificerade läkare som har utbildats i rätt injekions teknik för att fylla ansiktsrynkor.

• Innan patienter behandlas bör de informeras om produkterns indikationer samt dess kontraindikationer och potentiella oönskade berverknningar.

• Området som ska behandlas måste desinficeras noggrant. Se till att injicera endast under sterila förhållanden. Injicera produktet långsamt och applicera minsta möjliga tryck.

• Revanesse® Kiss™ och medföljande nätar är endast avsedda för engångsbruk. Får inte återanvändas. Om de återanvänds finns det en risk för infektion eller överföring av blodburna sjukdomar.

• Förvara produkten i rumstemperatur i 30 minuter före injektion.

• Om huden får en vit färg (blanchering) ska injektionen avbrytas omedelbart och området ska masseras tills huden återfår sin normala färg.

• Innan du injiceras, tryck på kolven på sprutan tills en liten dropp syns vid nälens spets.

**FÖRSIKTIGHETSÄGÄRDER**

- Revanesse® Kiss™ ska inte injiceras i ett område som redan innehåller en annan fyllmedelsprodukt eftersom det inte finns några tillgängliga kliniska data om möjliga reaktioner.
- Revanesse® Kiss™ ska inte injiceras i ett område där det finns ett permanent fyllmedel eller implantat.
- Hyaluronsyraprodukter har en känd inkompatibilitet med kvävaria ammoniumsalter såsom bensalkoniumchlorid. Se till att Revanesse® Kiss™ aldrig kommer i kontakt med detta ämne eller medicinska instrument som har kommit i kontakt med detta ämne.
- Revanesse® Kiss™ ska aldrig användas för bröstförstoring eller för implantation i ben, senor, ligament eller muskler.
- Undvik att vidröra det behandelade området under 12 timmar efter injektionen och undvik långvarig exponering för solljus, UV, samt extrem kyla och värme.
- Vänta tills den initiala svullnaden och rodnaden har löst sig, innan du utsätter det behandelade området för intensiv värme (t.ex. solbad och solbad) eller extrem kyla.
- Om du tidigare har drabbats av munslar i anslutning finns det risk att nästicken kan bidra till ytterligare ett utbrott av munslar.
- Om du använder acetylhyaluronsyra, icke-sterida antiinflammatoriska läkemedel, johannesört med höga doser av vitamin E-tillskott eller liknande läkemedel före behandling ska du vara medveten om att dessa kan förvärva blåmärken och blödningar på injektionsstället.
- Säkerheten för användning hos patienter under 18 år eller över 65 år har inte fastställts.
- Patienter som är syrbart sjuka och har batterier infektorier eller virusinfektorier, influensa eller feber ska inte behandlas förrän symptomen är över.
- För att minimera risken för potentiella komplikationer bör denna produkt endast användas av läkare som har lämplig utbildning, erfarenhet och som är kunniga om anatomin på och runt injektionsstället.
- Värdsperson uppmuntras att diskutera alla potentiella risker med mjukdelssktion med sina patienter före behandling och se till att patienterna är medvetna om tecken och symtom på potentiella komplikationer.

**VARNINGAR**

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

• Införande av produkten i kärnlysetemet kan leda till embolisering, ocklusion av kärlen, ischemi eller infarkt.

• Sällsynt men allvarliga biverknings i samband med intravaskular injektion av revanessadylfimedel i anslutning till rapporterats och inkluderar infart, hämblodning eller perifärisk synförsärtning, blindhet, cerebral ischemi eller hjärnbloeding, vilket leder till stroke, hudnekros och skador på underliggande anslutningsstrukturer.

• Avbryt omedelbart injektionen om en patient uppvisar något av följande symptom, inklusive synförändringar, tecken på stroke, blanchering av huden eller ovänlig smärta under eller kort efter proceduren.

• Patienter bör få omedelbar läkarvård och eventuellt utvärdering av en lämplig läkare om en intravaskular injektion skulle inträffa.

Produktdumien Revanesse® bör inte användas i områden som har hög vaskularitet. Användning i dessa områden såsom glabell- och näseregionen har resulterat i fall av vaskular embolisering och symtom som överensstämmer med ögonkärlsokklusio (dvs. blindhet).

**HÅLLBARHET & FÖRVARING**

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

**ÖBS:** Rätt injekions teknik är avgörande för lyckad behandling och patientmöjlighet. Revanesse® Kiss™ ska endast injiceras av en läkare som är kvalificerad enligt lokala lagar och standarder.

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

**MÅL TILLVERKARE**

Prolenium Medical Technologies Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Rapportera eventuella ogygnsmässiga händelser på tel: (44) 02039669787

**SAMMENSETNING**

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

**BESKRIVELSE**

Revanesse® Kiss™ er en fargefri, luktfrif, gjennomsiktig og akvatisk gel av syntetisk opphav. Gelen oppbevares i en ferdigfylt engangspropte. Hver boks inneholder til 1,2ml sprayter med Revanesse® Kiss™, sammen med opptil to øppnungsstempel.

**BRUKSOMRÅDE/INDIKASJONER**

Bruksområde: Overfadike linjer og rynker.

Medisinske indikasjoner: Produktene er plasskrevende vevsrekonstruksjonsmaterialer som består av en hyaluronsyregele som er indisert for gjennopretting av volumat på følgje av lipoatrof/lipodystrof og/eller korreksjon av konturdefekter og anatomiske deformitter i bløtevet, som enten har patologisk opprinnelse eller er oppstått etter traumer.

Målgruppen er pasienter som ønsker å korrigere konturdefekter og deformitter i bløtevet, for eksempel HIV-assosiert lipoatrof og lipodystrof.

Kosmetisk indikasjon: Revanesse® Kiss™ er indisert for behandling av ansiktstrytter, volumjenoppretting, leppestørrelses, hudenhetning og kontring av depressojer ved injeksjon i væv.

**FORVENTETE BIVIRKNINGER**

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

- Injeksjonsrelaterte reaksjoner kan forekomme, slik som forbipiggende ørytmer, hevelse, smerte, kloe, missfang og ømhet på injeksjonsstedet. Disse reaksjonene kan være i en uke.
- Knuter eller indusjonar er også mulig på injeksjonsstedet.
- Dårlig produktutelse på grunn av feil injeksjons teknikk.

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

Reaksjoner som antas å være overfolsomhetsreaksjoner har blitt rapportert i mindre enn én av 1500 behandlinger. Disse har bestått av langvarig ørytmer, hevelse og indusjonar på implantatsstedet.

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

**KONTRAINDIKASJONER**

• Ikke injiser Revanesse® Kiss™ i øyekontrurene (i øyesirkelen eller øyelokken).

• Gravidde eller ammende skal ikke behandles med Revanesse® Kiss™.

• Revanesse® Kiss™ er kun beregnet for intradermal bruk og må ikke injiseres i blodårene. Dette kan økkudre og forstørke emboli.

• Pasienter som utvikler hyperprofisk arddannelse bør ikke behandles med Revanesse® Kiss™.

• Innholdet spor av grampositiv bakterieprotein og er kontraindusert for pasienter som tidligere har vært allergiske mot slike materiale.

• Bruk aldri Revanesse® Kiss™ sammen med laser, intense pulsed light, kjemisk peeling eller dembrasjonsbehandlinger.

• Personer under 18 år bør ikke behandles med Revanesse® Kiss™.

• Pasienter med akutte eller endare inflammatoriske sykdommer i huden bør ikke behandles med Revanesse® Kiss™.

• Pasienter med unødvendige forventninger.

• Pasienter med autimmune lidelsjer eller under immunterapi.

• Pasienter med flere alvorlige allergier.

• Pasienter med akutt eller kronisk hudsykdom på eller i nærheten av injeksjonsstedet.

• Koagulasjonsfeil eller under antikagulasjonsbehandling.

• Pasienter med overfolsomhet for hyaluronsyre.

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

**ADMINISTRASJON & DOSERING**

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

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

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

• Injiser produktet sakte og bruk minst mulig trykk.

• Revanesse® Kiss™ "og n  lene som følger med et kun til engangsbruk. M   ikke brukes om igjen. Ved gjenbruk er det risiko for infeksjon eller overferding av blodb  me sykdommer.

• Oppbevar produktet i romtemperatur i 30 minutter før injeksjon.

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

• For du injiserer, trykk p   stempelet p   spraytren til en liten dr  pe er synlig p   spissen av kanylen.

**FORHOLDSREGLER**

- Revanesse® Kiss™ bør ikke injiseres i et omr  de som allerede inneholder et annet fyllstoffprodukt, da det ikke finnes tilgjengelige kliniske data om mulige reaksjoner.
- Revanesse® Kiss™ bør ikke injiseres i et omr  de hvor det er permanent fyllstoff eller implantat.
- Hyaluronsyreforprodukter har en kjent inkompatibilitet med klatern  re ammoniumsalter som kan føre til bl  merker.
- Sorg for at Revanesse® Kiss™ aldri kommer i kontakt med dette stoffet eller medisinske instrumenter som har vært i kontakt med dette stoffet.
- Revanesse® Kiss™ skal aldrig brytes til brystforst  relse eller til implantasjon i ben, sener, leddb  de eller musklene.
- Unng     over det behandlende området i 12 timer etter injeksjonen, og unng   langvarig eksponering for sollys, UV-straler, ekstrem kulde og varme.
- Ikke uts  t det behandlende området for sterk varme (f.eks. solarium og soling) eller ekstrem kulde for den første hevelsen og radishen har g  tt tilbake.
- Hvis du tidligere har hatt forkjølelse/s  s i ansiktet, er det en risiko for at n  lestikkene kan bidra til et nytt utbrudd av forkjølelse/s  s.
- Hvis du bruker acetylcholinlyse, ikke-steroid antiinflammatoriske legemidler, St. John's Wort med høye doser vitamin E-tilst  k for behandlingen eller lignende legemidler, m   du v  re oppmerksom p   at disse kan føre til bl  merker og bl  ndering p   injeksjonsstedet.
- Sikkerheten ved bruk hos pasienter under 18 eller over 65 er ikke fastsl  tt.
- Pasienter som er   penbare syke, har bakteiner- eller virusinfeksjoner, influensa eller aktiv feber, skal ikke behandles for symptomen er borte.
- For  minst mulige risikoen for potensielle komplikasjoner skal dette produktet kun brukes av helsepersonell som har tilst  kelig oppl  ring og erfaring, og som har kunnskap om anatomien p   rundt injeksjonsstedet.
- Helsepersonell oppfordres til d  skutre alle potensielle risikoen ved bl  teveitning med pasientene sine for behandlingen og s  rge for at pasientene er klar over tegn og symptomer p   potensielle komplikasjoner.

**ADVARSLER**

Kontroller at forseglingen p   øyen ikke er brutt og at sterilitet ikke er kompromittert. Kontroller at produktet ikke har g  tt p  t produsent. Produktet er kun til engangsbruk, ikke til gjenbruk. Ved gjenbruk er det risiko for infeksjon eller overferding av blodb  me sykdommer.

• Innforing av produktet i vaskulære kan føre til embolisering, okklusjon av karene, iskemi eller infarkt.

• Sm  dne, alvorlige bivirkninger i forbindelse med intravaskul  re injeksjon av bl  teveitning i ansiktet er rapportert og omfatter midlertidig eller permanent synsforsyring, blindhet, cerebral iskemi eller hjernen  blodning som kan føre til h  meseleg, hidunder og sk  de p   underliggende ansiktstruktur.

• Avbryt injeksjonen umiddelbart hvis pasienten viser noen av følgende symptomer, inkludert synsforsandringer, tegn p   h  mesleg, bleking av huden eller unvanlig smerte under eller kort tid etter innregnet.

• Pasientene m   folges opp og eventuelt evalueres av helsepersonell dersom det oppst  r en intravaskul  r injeksjon. Revanesse®-produktene bør ikke brukes i omr  de med høy vaskularitet. Bruk i disse omr  ndene, f.eks. glabellula og neseregionen, har resultert i tilfeller av vaskuler embolisering og symptomer som samsvarer med okklusjon av økulare kar (dvs. blindhet).

**HOLDBARHET OG OPPBEVARING**

Utl  p  do er angett p   h  ver enkelt pakke. Oppbevar mellom 2°–25°C, og beskyttes mot direkte sollys og frost.

**MERK:** Riktig injeksjons teknikk er avgj  rende for vellykket behandling og fornøyde pasienter. Revanesse® Kiss™ skal kun injiseres av en fagperson som er kvalifisert i hembold til lokale lover og standarder.

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

**MIL PRODUSENT**

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

Rapporter eventuelle u  nskede hendelser til tlf.: (44)0239669787

**SAMMENSÆTNING**

Tverbundet hyaluronsyre.....25 mg/ml  
I phosphatbufferet salvand  
(Tverbundet med Butanoldi-glycidylether (BDDE))

**BESKRIVELSE**

Revanesse® Kiss™ er en farvelos, lugtfri, gennemsigtig og vandig gel af syntetisk oprindelse. Gelen opbevares i en forsyld engangssprøje. Hver æske indeholder to 1,2ml sprojeter med Revanesse® Kiss™ sammen med et steriliserende kanyl.

**BRUGSOMRÅDE/INDIKATIONER**

Anvendelse: Overfladiske linjer og rynker.

Medicinske indikationer: Produkterne er pladsoptagende vævsrekonstruktionsmaterialer sammensat af en hyaluronsyregel, der er indikeret til genoprettelse af tæbt volumen fra liposafati/lipodystrof og/eller korrektion af konturmangler og anatomiske deformitter af enten patologisk oprindelse eller efter traumer i blodt væv.

Tiltænkte patienter er dem, der ønsker korrektion af konturmangler og deformitter i blodt væv, såsom HIV-associeret liposafati og lipodystrof.

Kosmetiske indikationer: Revanesse® Kiss™ er indikeret til behandling af ansigtstrykner og -holder, volumengenopretning, læbeforstørrelse, hudhydrering og kontrøring af depressioner ved injektion i væv.

**FORVENTETE BIVIRKNINGER**

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

- Der kan forekomme injektionsrelaterede reaktioner såsom forbigående erytem, hævelse, smerte, kloe, misfarvning eller områd med injektionsstedet. Disse reaktioner kan være enuge.
- Knudler eller induration er også mulige på injektionsstedet.
- Dårlig produktstyrke på grund af forkert injektionsteknik.

• Tiflægde af glabellar nerkose, abscessdannelse, granulom og overfolsomhed er blevet rapporteret efter injektion af produkter med hyaluronsyre. Det er vigtigt for læger at tage disse reaktioner i betragtning fra sag til sag.

Reaktioner, der mener at være af karakter som overfolsomhed, er blevet rapporteret i mindre end én ud af hver 1500 behandlinger. Disse har bestået af lengerevarende erytem, hævelse og induration på injektionsstedet.

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

**KONTRAINDIKATIONER**

• Revanesse® Kiss™ må ikke injiceres i øjenkonturer (ind i øjencirklen eller øjenlagene).

• Gravide eller ammende kvinder bør ikke behandles med Revanesse® Kiss™.

• Revanesse® Kiss™ er kun bereget til intradermal brug og må ikke injiceres i blodkar. Dette kan okkludere og kan forstørre en emboli.

• Patienter, der udvikler hypertrofisk ardamlene, bør ikke behandles med Revanesse® Kiss™.

• Indeholder spormængder af gram-positive bakterielle proteiner og er kontraindiceret til patienter med en anamnese med allergi over sådant materiale.

• Revanesse® Kiss™ må aldrig bruges med laser, intens pulserende lys, kemisk peeling eller dermabrasion.

• Personer under 18 år bør ikke behandles med Revanesse® Kiss™.

• Patienter med akut og/eller andre inflammatoriske sygdomme i huden bør ikke behandles med Revanesse® Kiss™.

• Patienter med uopnødige forventninger.

• Patienter med autoimmunne lidelser eller under immunterapi.

• Patienter med flere store allergier.

• Patienter med akut eller kronisk hudsygdom på eller i nærheden af injektionsstedet.

• Koagulationsdefekter eller under antikoagulationsbehandling.

• Patienter med overfolsomhed over for hyaluronsyre.

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

**ADMINISTRATION OG DOSERING**

• Revanesse® Kiss™ bør kun injiceres af eller under direkte opsyn af kvalificerede læger, der er blevet uddannet i den korrekte injektionsteknik til udfyldning af ansigtstrykner.

• Inden patienten behandles, bør de informeres om indikationerne for enheden samt dens kontraindikationer og potentielle ønskede bivirkninger.

• Områder, der skal behandles, skal desinficeres grundigt. Sørg for kun at injicere under sterile forhold.

• Injicer produktet langsomt, og pøt det mindst 10 sekunder.

• Revanesse® Kiss™ og kanyler pakket med den er kun til engangsbrug. Må ikke genbruges. Hvis det genbruges, er der risiko for infektion eller overførsel af blodbårne sygdomme.

• Opbevar produkten ved stuem temperatur 30 minutter før injektion.

• Huden bør før en hvid farve (blanchering), skal injektionen stoppes øjeblikket, og området skal masseres, indtil huden vender tilbage til sin normale farve.

• Inden injektion skal du trykke på stemplet på sprojeten, indtil en lille dråbe er synlig ved spidsen af kanylen.

**FORHOLDSREGLER**

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

**ADVARSLER**

Bekræft, at forseglingen på asken ikke er blevet brutt, og at stiletten ikke er blevet kompromitteret. Bekræft, at midstmedhældesdatoen på produktet ikke er udløbet. Produktet kan kun engangsbrug; må ikke genbruges. Hvis det genbruges, er der risiko for infektion eller overførsel af blodbårne sygdomme.

• Indføring af produkt i væv kan føre til embolisering, okklusjon af karrene, iskæmi eller infarkt.

• Sædligt, men alvorlige bivirkninger forbundet med intravaskulær injektion af hylastoffer til blodt væv i ansigtet er blevet rapporteret og omfatter midlertidig eller permanent synsnedsettelser, blinbed, cerebral iskæmi eller hjernesmelbling, der fører til slægtfældlelse, hudenekrose og beskadigelse af underliggende ansigtstruktur.

• Stop øjeblikkeligt injektionen, hvis en patient udviser et eller flere af følgende symptomer, herunder ændringer i synet, tegn på at slægtfældlelse, bleffing af huden eller usædvanlig smerte under eller kort efter proceduren.

• Patienter bør modtage øjeblikkelig lægehjælp og eventuelt evaluering af passende sundhedspersonale i tilfælde af en intravaskulær injektion.

Revanesse®-produktnæmligheder bør ikke anvendes i områder med høj vaskularitet. Brug i disse områder som glabellae og nasogenregionen har resulteret i tilfælde af vaskulær embolisering og symptomer til overensstemmelse med økuler kårkørsel (dvs. blinbed).

**HOLDBARHED OG OPBEVARING**

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

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

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

**MÅ PRODUCENT**

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

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

**SAMENSTELLING**

Crosslinked hyaluronzuur ..... 25mg/ml  
 In fosfatgebufferde zoutoplossing  
 (Crosslinked met butanolig dicydyl ether (BDBE))

**BESCHRIJVING**

Revanesse® Kiss™ is een kleurloze, geurloze, transparante en waterige gel van synthetische oorsprong. De gel wordt bewaard in een voorzorgvuldige wegverpusspt. Elke doos bevat twee sputten van 1,2ml Revanesse® Kiss™ samen met maximaal twee naalden.

**TOEPASSINGSGEBIED / INDICATIES**

Toepassing: Oppervlakkige rimpels en rimpels.

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

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

Cosmetische indicatie: Revanesse® Kiss™ is gedoemd voor de behandeling van rimpels in het gezicht, herstel van volume, lipvergrooting, hydratatie van de huid en onvolkomenheden in contouren door injectie in weefsel.

**TE VERWACHTEN BIJWERKINGEN**

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

- Er kunnen met injectie gerelateerde bijwerkingen optreden, zoals voorbijgaande roodheid, zwelling, pijn, jeuk, verkleuring of gevoelsovergang op de injectieplaats.
- Knobbelletjes of verharding zijn ook mogelijk op de injectieplaats.
- Slechte prestaties van het product door onjuiste injectietechniek.
- Afsterving in de oogkassen, abescherming, granulomaten en overgevoeligheid zijn allemaal waargenomen bij injecties met hyaluronzuur producten. Het is belangrijk dat artsen van geval te geval met deze bijwerkingen rekening houden.
- Bij minder dan één op de 1500 behandelingen zijn bijwerkingen waargenomen waarvan wordt aangenomen dat ze overgevoelig zijn. Deze bestonden uit langdurige roodheid, zwelling en verharding op de plaats van implantaat.
- Deze bijwerkingen begonnen ofwel kort na de injectie of na een vertrekking van 2 – 4 weken en zijn beschreven als mild of matig, met een gemiddelde duur van 2 weken. Meestal is deze bijwerking zelfherstellend en verdwijnt spontaan na verloop van tijd. Het is echter noodzakelijk dat patiënten met overgevoeligheidsreacties onmiddellijk contact opnemen met hun arts ter beoordeling. Patiënten met meerdere allergische reacties dienen te worden uitgesloten van de behandeling.

**CONTRA-INDICATIES**

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

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

**TOEDIENING EN DOSERING**

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

**VOORZORGSMAAATREGELEN**

- Revanesse® Kiss™ mag niet worden geïnjecteerd in een gebied dat al een andere vuller bevat, aangezien er geen klinische gegevens beschikbaar zijn over mogelijke bijwerkingen.
- Revanesse® Kiss™ mag niet worden geïnjecteerd in een gebied waar zich een permanente vuller of implantaat bevindt.
- Van hyaluronzuurproducten is bekend dat ze onverenigbaar zijn met quaternaire ammoniumzouten zoals benzalkoniumchloride. Zorg ervoor dat Revanesse® Kiss™ nooit in contact komt met deze substantie of met medische instrumenten die in contact zijn geweest met deze substantie.
- Revanesse® Kiss™ mag nooit worden gebruikt voor borstvergroting of voor implantaat in boten, pezen, ligamenten of spieren.
- Vermijd aanraking van het behandelde gebied gedurende 12 uur na de injectie en vermijd langdurige blootstelling aan zonlicht, UV-straling en extreme koude en hitte.
- Totdat de eerste zwelling en roodheid zijn verdwenen, mag het behandelde gebied niet worden blootgesteld aan intense hitte (bijv. zonnebank en zonnebaden) of extreme kou.
- Als u eerder last heeft gehad van koortsblaasjes in het gezicht, bestaat het risico dat de naaldprikken kunnen blijven branden aan een nieuwe uitbarsting van koortsblaasjes.
- Als u voorafgaand aan de behandeling aspirine, niet-steroidale ontstekingsremmende geneesmiddelen, sintanskruid of hoge doses vitamine E-supplementen of soortgelijke geneesmiddelen gebruikt, dient u er rekening mee te houden dat deze kunnen leiden tot meer blauwe plekken en bloedingen op de injectieplaats.
- De veiligheid voor gebruik bij patiënten jonger dan 18 jaar of ouder dan 65 jaar is niet vastgesteld.
- Patiënten die zichtbaar zijn, bacteriële of virale infecties, griep of actieve oorhopen hebben, mogen pas behandeld worden als hun symptomen verdwenen zijn.
- Om de risico's op mogelijke complicaties te minimaliseren, mag dit product alleen worden gebruikt door zorgverleners die over de juiste opleiding en ervaring beschikken en kennis hebben van het lichaam op en rond de injectieplaats.
- Zorgverleners worden aangespoedig om voórv de behandeling alle mogelijke risico's van injectie van zacht weefsel naar hun patiënten te bespreken en ervoor te zorgen dat patiënten op de hoogte zijn van tekenen en symptomen van mogelijke complicaties.

**WAARSCHUWINGEN**

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

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

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

**HOUDBAARHEID EN OPSLAG**

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

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

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

**PRODUCENT**

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

Meld eventuele bijwerkingen aan, Tel: (44)02039669787

**ÖSSZETÉTEL**

Térhálostit haluromsav.....25 mg/ml

Foszfáttal pufferrel sűrítőbathan

[Butanol-diglicidil-éterrel (BDH) térhálosítva]

**LEÍRÁS**

A Revanesse® Kiss™ szintetikus eredetű színtelen, szagtalan, áltásos, vizes gél. A gél előre töltött, eldobható feckendőben van. Mindegyik doboz két 1,2ml-es Revanesse® Kiss™ feckendőt tartalmaz két sterilizált tűtővel.

**ALKALMAZÁSI TARTOMÁNY / JAVALLATOK**

Alkalmaszt: Orvosi valónak és ránkokra.

Orvosi javallatok: A készítmények hialuronsav-gélból álló, térfogató szövetrekonstrukciós anyagok, amelyek a lipofátra/ lipodisztrófia miatt elveszített térfogat helyreállítására és/vagy a lágyrések kontúrihányainak és anatómiai deformációinak korrekciójára javallottak, akár körös eredetűek, akár traumát követően.

A termékkel megelőzhetők azok a páncreasziak, aki a lágyszövetek kontúrihányainak és deformációinak korrekciójára vágynak, mint például a HIVmatt kialakuló lipofátra (zisrelázás) és lipodisztrófia esetében.

Kozmetikai javallat: A Revanesse® Kiss™ az arc ráncainak kezelésére, térfogat-helyreállításra, aknagyobbításra, a bőr hidratálására és a mélyedések kontúrozására javallott a szövetekre befecskendezésre.

**VÁRHATÓ MELLÉKHATÁSOK**

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

- Előfordulhatnak az injekció beadása után reakciók, mint például átmeneti bőrpír, duzzanat, fájdalom, viszketés, elszínezés vagy érzékenység a bőrök helyén. Ezek a reakciók egy hétkig eltarthatnak.

- A bőrön helyén csomó vagy keményedés is előfordulhat.

- Rossz termékteljesítmény a nem megfelelő befecskendezés technika miatt.

- Hialuronsav-készítmények beadása során szemölcsökötőzéssel, tágolycsöpzőről, sarjagánatról és tágolycseregnél származnak. Fontos, hogy az orvosok ezeket a reakciókat sértő alapon vegyék figyelembe.

Tálerékenyítési jelleggelék vannak reakciók 1500 kezelésből kevesebb mint egyetlen jelentető. Ezek elhúzódó bőrpír, duzzanat és megkeményedést jelenthet a bőlletések helyén.

Ezek a reakciók vagy röviddel az injekció beadása után, vagy 2-4 hétkor kezdődnek, és enyhének vagy közepesnek és átlagosan 2 hégtől tartanak jellemzetet. Jellemzően az a reakció önmagát korlátozza és idővel spontán megszűnik. A tálerékenyítés típusú reakciókat mutató betegeknek azonban azonnali és feltétlenül fel kell venniük a kapcsolatot az orvosukkal értékelés céljából. A többszörös allergiás reakciót mutató betegeket ki kell zámlani a kezelésből.

**ELLENJAVALLATOK**

- Ne adjja be a Revanesse® Kiss™ készítményt a szemkörnyéke (a szem köré vagy a szemhéjá).

- Terhes nő vagy szoptató nők nem kezelhetik Revanesse® Kiss™ készítményt.

- A Revanesse® Kiss™ kizárával bőven való használatra szolgál, és nem szabad a vérekre beadni. Elzáródást és embolitikát okozhat.

- Azokat a betegeket, akiknél hipertrofikus hegesedés alakul ki, nem szabad Revanesse® Kiss™ készítményt kezelní.

- Nyomonkodás: prim-positív baktériumhéjnékről tartalmaz, és ellenjavallt olyan betegek számára, akik korábban allergiás voltak az ilyen anyagrak.

- Soha ne használja a Revanesse® Kiss™-t lizérem, intenzív impulszennel, kémiai hámáltassával vagy dermabráziós kezeléssel együtt.

- 18 évnél személyek nem kezelhetők Revanesse® Kiss™ készítménnyel.

- Páttanások és/vagy egyéb gyulladásos bőrbetegségekben szenvedő betegek nem kezelhetők Revanesse® Kiss™ készítménnyel.

- Elérhetők a betegek, akiknél rendelkeznek betegképzések.

- Autoimmun betegségekben szenvedő vagy immunterápiában részesülő betegek.

- Többszörös súlyos allergiás betegek.

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

- Vérálladási zavarokkal rendelkező vagy vérálladásigató kezelés alatt álló személyek.

- Hialuronsavra érzékeny betegek.

Egy hétnél hosszabb ideje fennálló gyulladásos mellékhatások esetén a betegeknek ezt azonnal jelenteniük kell az orvosuknak. Ezek az alaptapokat megfelelően kell (pl.: kortikosteroidekkal vagy antibiotikumokkal). Minden más típusú mellékhatást közelíteni a Revanesse® termékcsaládot meghatalmazott forgalmazójának és/vagy közelíteni a Prolenium Medical Technologies Inc.-nek kell jelenteni.

**ALKALMAZÁS ÉS ADAGOLÁS**

- A Revanesse® Kiss™ készítményt csak olyan szakképzett orvosok adhatják be, vagy csak olyan orvosok közvetlen felügyelete alatt, akiket kiképeztek az arc ráncainak feltöltésére szolgáló megfelelő injekciósztási technikára.

- A terhéttel meglévők a betegeket tájékoztatni kell az eszköz javallatáról, valamint az ellenjavallatokról és a lehetséges nemrémítatos mellékhatásokról.

- A kezelendő területet alaposan fertőtleníteni kell. Ügyelni kell arra, hogy csak steril körülmenyek között adják be az injekciót.

- Lásan feckendezze a készítményt, és a lehető legkisebb nyomást alkalmazza.

- A Revanesse® Kiss™ és a hozzá csomagolt tűk csak egyszeri használatra szolgálnak. Ne használja fel újra. Újból felhasználás esetén nemrémítani kell a fertőtlenítő betegéget atvitelenek veszélye.

- Az injekció beadása előtt a termékkel 30 percig tartás szabóhámresekéleten.

- Ha a bőr fehérféreg (kifeléredek), az injekció beadását azonnal abba kell hagyni, és a területet addig kell masszírozni, amíg a bőr színe visszatér a normál színére.

- Az injekció beadása előtt nyomja meg a feckendőt dugattyút, amíg egy kis csepp látható lesz a tü hegynél.

**ÖVINTÉZKEDÉSEK**

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

- A Revanesse® Kiss™ nem adható be olyan területre, ahol aholart töltőnyag vagy implantátum található.

- A hialuronsav készítményeknek ismert összefüzetelhetőségekkel a kátrémam ammoniumsókkal, például a benzalkonium-kloriddal. Kérjük, gondoskodjon arról, hogy a Revanesse® Kiss™ soha ne érintkezzen ezzel az anyaggal vagy olyan orvosi müszerrel, amelyeket már érintésekkel ezzel az anyaggal.

- A Revanesse® Kiss™ soha nem használható mellangyobbításra, vagy csontrá, ínbá, ínszalagba vagy izomba történő beáradásra.

- Az injekció beadása után 12 órán keresztül kerülje a kezelt terület érintését, és kerülje a napfénynek, UV sugárzásnak, valamint az extrém hidegnek és melegen való hosszabb ideig tartó kitettséget.

- A kezeltet duzzanat és bőrpír megszűnéseig ne tegye ki a kezelt területet erős hőhatásnak (pl. szolárium és napozás) vagy extrém hidegnek.

- Ha a korábban már szennyezett az arcán ajakherpeszben, fennáll a kockázata, hogy a tüszürás hozzájárulhatnak újabb ajakherpesz kialakulásához.

- Ha a kezelés előtt aspirint, nem-szteroid gyulladáscsökkentő gyógyszereket, orbancívet, vagy dözisi E-vitaminkejettséget használó gyógyszereket használt, vegye figyelembe, hogy ezek fokozhatják a vérállatfutást és a vérzést a bőrön helyén.

- A 18 évnél vagy 65 évnél feleli betegnekben történő alkalmazás biztonságosnak nem állapították meg.

- A láthatóan beteg, bőrbeli vagy virüsérzékeny, influenzában vagy aktív lázban szennyező betegeket nem szabad kezelni, amíg a beteg nem szűnik meg.

- A lehetséges szövődmények kockázatának minimalizálása érdekében ezt a készítményt csak olyan egészségügyi szakemberek használhatják, aki megfelelő képessé és tapasztalattal rendelkezik, és aiklik ismerik az injekció beadási helyének és könyvereinek anatomiatát.

- Az egészségügyi szakemberekkel arra ösztönözük, hogy a kezelés előtt beszéljék meg a lágyrézs-injekció minden lehetséges kockázatát a pacienssekkel, és biztosíták, hogy a betegek tisztában legyenek a lehetséges szövődményekkel járóval és tünettel.

**FIGYELMEZTETÉS**

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

- Aknesztásmények az érrendszerbe való bejutása embolizációhoz, erelzáródásához, iszkémiahoz vagy agybetegséghoz vezethet.

- Az arcban általános lágyszöveti töltőnyagok intravaszkuláris injekciójával kapcsolatban olyan ritka, de sévűs megnövökás eseményekkel szállítak be, mint például az átemető vagy tartós látsáskárosodás, vaskág, agyi izkémia vagy agyverzérs, ami stroke-hoz, bőrelhalászhoz és az arc alatti struktúrák károsodásához vezethet.

- Azonnali állítás le az injekciótól, ha a betegnél az eljárás alatt vagy rövidrel azzal az eljárás után ezen tünetek bármelyike jelentkezik, beleértve a látható megváltozását, a stroke-t, a bőr elhérédését vagy szokatlan fájdalmat.

- Intravaszkuláris injekció beadása esetén a betegeknél azonnali orvosi ellátásban kell részesülniük, és addig esetben megfelelő egészségügyi szakemberekkel ki kell érthetniük.

A Revanesse® termékcsaládot nem szabad olyan területeken használni, amelyekben nagy az érrendszeri átjárhatóság. Az ilyen területekkel, például a szemöldökkel és az oáz területén történő alkalmazás érembelizációhoz és a szem elzáródásának megfelelő tünetekhez (pl.: vakság) vezető eseteket idezőt elő.

**ELTARTHATÓSÁG ÉS TÁROLÁS**

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

**MEGJEZES:** A helyes injekciósztási technika döntő fontosságú a kezelés sikerehez és a páciens elégedettségehez. A Revanesse® Kiss™-injekciót csak a helyi törvényeknek és szabványoknak megfelelőn készített szakembert adhatja be.

A feckendőn található beosztás nem pontos, és csak tájékoztató jellegű. A befecskendőnél pedig a lehetséges érzelmezőkkel szabóhámresekéleten.

**MÁGÁRTÓ**

Prolenium Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Meld eventuele bijwerkingen aan, Tel: (44)02039669787

**KOOSTIS**

Ristsoostega hüaluroonhape.....25mg/ml

Fosfaadis puhiuerdatud füsioloogiline lahus

(Ristsoostatud baataandoigligatsüüleetriga (BDDE))

**KIRJELDUS**

Revanesse® Kiss™ on värviut, lõhnatu, läpiaristev ja sünteetilise päritoluga veepöhine geel. Geeli hoitakse eeltäidetud ühekordses süstlas. Igas karbis on kaks 1,2ml Revanesse® Kiss™ süstalt koos kuni kahe sellestiriteed nöelaiga.

**KASUTUSALA/NÄIDUSTUSED**

Kasutamine: Pindmised jooned ja kortsus

Meditiinilised näidustused: tooted on ruumi hõivav, kudesid taastav, hüaluroonhape geelist kosnevad matejalid, mis on näidustatud lipootroofia/lipodistroofia töötu kaitatud mahu taastamiseks ja/või konturi pudustuse ning kas patologilist päritolu või pärast traumat tekkimini anatoomiliste moonutustesse parandamiseks pehmes koos.

Sühtipärandiil on need, kes soovivad parandada konturi puudusi ning pehmendada moonutust, nagu HIV-ga seotud lipootroofia ja lipodistroofia.

Kosmetiline näidustus: Revanesse® Kiss™ on näidustatud näo ikraade töötlemiseks, mahu taastamiseks, hultue suurendamiseks, nahu nisutamiseks ja suundverte konturimiseks koosse sümüstimise teel.

**EELDATAVAD KÖRVALTOIMEDE**

Astriid peavad patiente teavitama, et igu Revanesse® Kiss™ süstiga kasnevad võimalikud körvaltoimed, mis võivad ilmuda heledas või vahetult pärast sümüstimi. Nende hulka kuuluvad, kuid mitte ainult:

- Tekkida võivad süstekohaga seotud reaktsioonid, nagu mööduv eruiteen, turse, valu, sügelus, värvimutus või hellus süstekohal. Need reaktsioonid võivad kesta ühe nädala;

• Süstekohal võivad tekida ka solemid või kostavatmine;

• Ebakorektset süstimitestehnikat tingituna töote halbi toimimine;

• Hüaluroonhape paranevate sümistimideks on teatud glabellareakookosid, abstsessi moodustumisest, granuloomides ja liitlindlikkusest. On oluline, et astrid arvestaksid nende reaktsioonidega igal üksikjuhul erali.

Reaktsioonideest, mida oma elemensil arvatavaks olevat ülitundlikkuse, on teatud vähem kui ühel korral igu 1500 protseduuri. Nendeks on olnud pikajäieline eruiteen, turse ja kõvastamine implantatsioonikohas.

Need reaktsioonid on tekinud kas vahetult pärast sümüstimi või 2–4-nädala pärast neid on kirjeldatud kui kerged või muudatud, milleksimene kestus on 2 nädala. Tavalisalt on see reaktsioon istaantud ja laheneb iseenseljust kaja jooksul. Siiski on liitlindlikkusereaktsioonidega patsientidel hädaavjalik võtta hinngau saamiseks kuhu õhustund on arvist. Mitme allergilise reaktsiooniiga patsientidel tuleb töötlemata jäätta.

**VASTUNÄIDUSTUSED**

• Ärge süstige toodet Revanesse® Kiss™ silmaimbrussetesse (silmarõngasse või silmalagaudesse).

• Rasedaid või imetavaid näisi ei tohi tootega Revanesse® Kiss™ töödelda.

• Revanesse® Kiss™ on ette nähtud ainult nahaseks kasutamiseks ja seda ei tohi süstida vereosontesse. See võib vereosone sulgeda ja põhjustada embolootia.

• Patsiente, kellegi teel hüpertroomlin armistamine, ei tohi tootega Revanesse® Kiss™ töödelda.

• Sisaldb mikrokoguses grampostiviseid bakteeriaid ja ka vastunäidustatud patsientidele, kellel on anamnesis allergia sellise materjali suhtes.

• Ärge kunagi kasutage toodet Revanesse® Kiss™ koos laseriga, tugeva impulsivälguse, keemilise koormise või dermabrasiooniga.

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

• Patsiente, kellegi ja akne ja/või muud poletulekuidest hahajatused, ei tohi tootega Revanesse® Kiss™ töödelda.

• Patsientidel, kellel on saavutatud ootused.

• Autoimmuunhügasegi või immunoerapiat saavad patsientid.

• Mitme raskse allergiaga patsientid.

• Patsientid, kellel on süstekohas või selle läheades äge või krooniline nahahraigus.

• Koagulatsioonihäred või hüübimisvastane ravi.

• Hüaluroonhape suhtes tundlikud patsientid.

On hädaavjalik, et patsientid, kellel esinevad pöletikulised reaktsioonid, mis kestabud kauem kui üks nädal, on teatatud sellest kohas oma arstile. Neid seisundiid tuleb ravida vastavalt vajadusele (st: kortikosteroidid või antibiootikumid). Kokkõtest muudet körvaltöimetusest tuleb teatada osta Revanesse® tootepere volitatud edasimüüjalt ja/või ettevõttele Prollenium Medical Technologies Inc.

**MANUSTAMINE JA ANNUSTAMINE**

• Toode Revanesse® Kiss™ tööhavid süstida üksnes väljaöpinud arstid, kes on saanud näokortuse täitmiseks kohase süstimitehnika väljapoole, või nende järellevale all.

• Enne töötlemise alustamist tuleb patsiente teavitada seadmie näidustestest, vastunäidustestest ja võimalikest soovimatusest körvaltöimetest.

• Töödeldav piirkond tuleb põhjalikult desinfitseerida. Süstige kindlasti ainult steriliisates tingimustes.

• Süstige ravimit aeglaselt ja rakendage võimalikult vähe survet.

• Revanesse® Kiss™ ja selline pakendatud nöölad on moelööd ainult ühekordseks kasutamiseks. Ärge kasutage korduvat. Korduvkäsimisel on oht nakatuda verega eksantinatavatesse haigustesse või ned äsas kanda.

• Hoidke ravimini enne sümüstimi 30 minutit toatemperatuuril.

• Kui nahk muutub valges, tuleb süstmine kohest löpetada ja piirkonna maseerida, kuni naha tavavarvus taastub.

• Enne sümüstist vajutage süstla kolvile, kuni nööla otas on nähva vähest tilka.

**ETTEVAATUSABINÖÖD**

• Toodeet Revanesse® Kiss™ ei tohi süstida piirkonda, mis juba sisaldb teist täiteainet, seit puuduvad kliinilised andmed ja/või meditsiinilised tulemused.

• Toodeet Revanesse® Kiss™ ei tohi süstida piirkonda, kus on püsiv täiteaine või implantaat.

• Hüaluroonhape preparaatidel on teadeoleku kokkusobimatus kvaternaarse ammoniumsuloodaga, nagu benzalkoniumkloriid. Palun veenduge, et Revanesse® Kiss™ ei puutuks kunagi kokku selle aine vormismedega.

• Toodeet Revanesse® Kiss™ ei tohi kunagi kasutada rindade suurendamiseks ega implanteerimiseks luiduses, kõõlustesse, sidemetesse või lihasesse.

• Välgise töödeldav piirkonna puudutamist 12 tunni jooksul pärast sümüstimi ja välgise pikajalist kokkupuudet pääkesevalgus. ÜV-kirurguse ning äärmusliku külma ja kuumaga.

• Kuni esialgne turse ja punetus pole mõodunud, ärge jätké töödeldad ala tugeva kuumuse (nt solaariumis) ja mis on selle asemel hüaluroonhape.

• Kui teie näol on varas esinedun külmaüllike, on oht, et nöelatorked võivad põhjustada veel ühe külmaüllide lõöbe.

• Kui kasutate enne töötlemist aspiriini, mittesteroidseid pöletikuvastaseid ravimeid, naistepuna, E-vitamiini süstabilaid toidulisidate suuri annuseid või samasööd ravimed, pidage meeles, et need võivad suurendada süstehall kevarevaluume tekeli ja verejooksu.

• Ohutus kasutamisel alla 18-aastast või üle 65-aastast patsientidel ei ole täastatud.

• Patiente, kes on nahtavalit haiged, kellel on bakterialeid või viiruslike infektioonide, grippi või aktiivne palavik, ei tohi enne sümoptümest taandumist töödelda.

• Võimalike tüsitsust riski minimeerimiseks tohivad seda ravimit kasutada ainult vastava väljapoöpe ja kogemusega teravishoiutöötajad, kes tunnevad süstehall ja selle umbruse anatoomiat.

• Teravishoiutöötajal soovitatakse enne töötlemist arutada patsientidega puhemete kudeste sümistuse köiki võimalikke ja väärtusi, et patsientid on teadlikud võimalike tüsitsuste nähtudest ja tunnustest.

**HOIATUSED**

Venduge, et karbil tihed on eile kateti ja sterilus ei ole ohus. Veenduge, et toode ei ole segunud. Toode on meditsiinilist ainutlusega ühendoks kasutamiseks mitte korduvkasutamiseks. Korduvkasutamisel on oht nakatuda verega edasikantavatesse haigustesse või neid efasdi kanda.

• Ravimi sisestamine vereosonde võib põhjustada embolisatsiooni, vereosone oklusioni, ishemia või infarkti. Päevitades!

• Ravimi töötlemisel harvadel, kuid tööstist körvaltöimetest, mis on seotud pühendite kudeateenite vereosoneisse näku sümptomega ning mille hulka kuuluvad äitine või püsiv nägemiskahjustus, pimedaks jäädmine, aju ishemia või älvjõrgus, mis põhjustab insuldi, nahu nekroosi ja näo struktuuri kahjustust.

• Lopetage kõige sümistimine, kui patsientil tekib prodaju ajal või vahetult pärast protseduuri moni järgmistest sümptomeist, sh nagemisrehast, insuldi nahad, nahu valgenemine või ebatalvine valu.

• Vereosoneesse sümistimine korral peavad patsientid saama kohest arsti ja võimaluse korral asjakohase teravishoiutöötaja poolt hinnaudat.

Revanesse® tootepere ei tohi kasutada kõige vaskulaarsusega piirkondades. Kasutamine nendes piirkondades, nagu kulumude vaheline ala ja nira piirkond, on põhjustanud vaskulaarse embolisatsiooni juhtumeid ja sümptomeid, mis on kooskõlas okulärse vereosone oklusioniga (st pimedaks jäädmine).

**KÖBLIKKUSAEG JA HOIJUSTAMINE**

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

**MÄRKUS:** Oige sümistimitehnika on ülioolline töötlemise edukuse ja patsiendi rahuoluoli seisukohta. Toode Revanesse® Kiss™ tohib süstida ainult väljapoöpnu arst vastavalt kohalikele seadusele ja standarditele.

Süstahol olev skalaajatust ei ole täpne ja seda tuleks kasutada ainult juhisena. Süstitava materjali kogus määratatakse kõige paremini kasutaja nähtava ja kombatava hinngau alusel.

**■ TOOTJA**

Prollenium Medical Technologies Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Teatage kõigist körvalnahüdtestest järgmisel telefonil: (40) 020 3966 9787

**KOOSTUMUS**

Ristisolottettu hyaluronihappo.....25 mg/ml

Fosfaattipuskuroidissa suolaujuoksessa

(Ristisolottettu baataanidoli-diglysidylieetterin kanssa (BDDE))

**KUVAUS**

Revanesse® Kiss™ on väriltään, hajuaton, läpinäkyvä ja vesipohjainen, syntettistä alkuperää oleva geeli. Geeli säilytetään esitytystyssä kertakäytöriisukussa. Jokainen laatikko sisältää kaksi 1,2ml:n ruiskua Revanesse® Kiss™ valmistetta sekä enintään kaksi steriloitua neulaa.

**KÄYTÖTÄIHEET / KÄYTÖTÄIHEET**

Käyttö: Pinnalliset juonnet ja ryppyt.

Lääketeolliset käyttöaiheet: Tuotteen ovat hyaluronihappogeelitäistä koostuvia tilaa vieviä kudosrekonstruktioitiomateriaaleja, jotka on tarkoitettu lipootrofiaan / lipodystrofian aiheuttaman tilausvaihun palauttamiseen ja / tai pehmeytusten äärivirron puuttuuden ja anatomisen epämuidostumisen korjaamiseen, joita ovat joko patologista alkuperää tai trauman jälkeen.

Käytöskohdeina ovat potilaat, jotka haluavat korjata pehmeytusten pinnan muotojen purutetta ja epämuidostumia, kuten HIV:hen liittyvää lipootrofiaa ja lipodystrofiaa.

Kosmetiset käyttöaiheet: Revanesse® Kiss™ on tarkoitettu kasvojen ryppiyjen hoitoon, voimixin palauttamiseen, huulten täyttoon, ihon kosteuttamiseen ja muotoluun kuodukseen pistettävänä injektiointioina.

**ODOTETTAVISSA OLEVAT HAITTAVAIKAUSTEET**

Lääkäreiden on kerrottu potilaille, että jokaisen Revanesse®-valmisteen injektion yhteydessä Kiss™ on olemassa mahdollisia haittauksia, joita voidaan välttää tai ilmetä välttämättä injektion jälkeen. Nämä ovat muun muassa:

- Injektioni liittyyvä reaktio, kuten ohineminen erityyppineen, turvotus, kipu, kutina, värämuutosket tai arkusin injektiokohdassa.

- Injektiohullaan voi esityä myös kymhyjä tai kovettumia.

- Virheellisestä injektiotekniikasta johtuva huuon suorituskyky.

- Hyaluronihappotuotteen injektioiden yhteylessä on raportoitu esimyrsky glaberaarista nekrosia, paiseiden muodostumista, granuloomia ja ylherkkyyttä. Lääkäreiden on tarkeää ottaa nämä reaktiot huomiota tapauksista.

Ylherkkyydestä aiheutuva reaktio, raportoitu esimyrsky, alle yhdeksässä jokaista 1 500 hoidosta. Nämä on kuulunut implantointihallissa esittämä ylitäytynyt erityyskuvaan.

Nämä reaktiot ovat alkanet joko pian injektion jälkeen tai 2–4 viikon viivalla, ja niitä on kuvattu leiviskiä tai keskivaikeiksi, ja ne ovat kohdetuksi keskimäärin 2 viikolla. Tällaiset reaktiot ovat yleensä itsessään rajoitettuja ja näivät ehtesääntäajan myötä. On kuitenkin ehdotettu varkeaan, että potilaat, joilla ilmenee ylherkkyysereaktioita, ottavat välttämättä yhteyttä lääkärin oireiden arviointia varten. Potilaat, joilla on ilmennyt useita allergioisia reaktioita, on jätettävä hoidon ulkopuolelle.

**VASTA-AIHEET**

- Älä injektoi Revanesse® Kiss™-valmistetta silmänympäriin tai silmäluuoniin.

- Raskana olevia tai välttämättä näistä ei saa hoitaa Revanesse® Kiss™-valmisteella.

- Revanesse® Kiss™ on tarkoitettu vain ihon alaisen käyttöön, eikä sitä saa injektoida verisuoniin. Tästä voi aiheuttaa suonun tutkeutuminen ja embolia.

- Potilaata, jolla esittyy arven liiallista kasvu, ei tule hoitaa Revanesse® Kiss™-valmisteella.

- Sisältää pieniä määriä grampostivitsiä bakteerioproteiineja ja vasta-aiheinen potilaalle, jolla on aiemmin ollut alerioita tällaiselle materiaalille.

- Älä koskaan käytä Revanesse® Kiss™-valmistetta yhdessä laserin intensiivipulssivalon, kemiallisil kuorinnan tai ihon hiomman kanssa.

- Alle 18-vuotiaan henkilöiltä ei tule hoitaa Revanesse® Kiss™-valmisteella.

- Potilaata, jolla on alkeen ja/tai mutua tulehduseläksissä ihosairauksia, ei tule hoitaa Revanesse® Kiss™-valmisteella.

- Potilaata, jolla on autonimunisairauskausia tai jotka saatavat immunoterapiaa.

- Potilaata, jolla on useita vakavia allergioita.

- Potilaata, jolla on alkutti tai krooninen ihosairaus pistoskohdissa tai niiden läheisyydessä.

- Hyttymishäiriöt tai antikoagulaatiophago.

- Potilaat, joka ovat herkkisiä hyaluronihappolle.

Potilaat, jolla on yli yhden kestävää tulehdusreaktioita, tulee ilmoittaa asiasta välttämästi lääkärilleen. Nämä tullee osoittaa aisanmuksaisesti (esim. korthosteroidilla tai antibiooteilla). Kalkista muunlaista haittaavuutusta katsitaan ilmoittettava suoraan Revanesse®-tuottajen valtuuteltuteen julkelille ja/tai suoraan Prollenium Technologies Inc.-yhtiöksille.

**ANTOTAPAJA JA ANNOTUSTUS**

• Revanesse® Kiss™-valmistetta tulee injektoida vain sellaisten pätevien lääkäreiden toimesta tai heidän välttämässä valvonmassaan, jotka on koulutettu käytävänä aisanmuksaisista injektioteknikoista kasvojen ryppijen täytämisestä.

• Ennen potilaiden hoitamista, heille on kerrottava tuotteen käytöönhakeista sekä sen käytön vasta-aiheesta ja mahdollisista ei-toivottuista sivuvaikutuksista.

• Kästeltävä aloe on desinfioitava perusteellisesti. Varmista, että injektiot annetaan sterieleissä olosuhteissa.

• Injektiot valmistetaan ja paina mahdollisimman vähän.

• Revanesse® Kiss™-valmiste ja pakkausessa tulevat neulat ovat kertakäyttöisiä. Älä käytä niitä uudelleen. Uudeleenkäytöllä liittyy vertetusten taurittuen tautien tutkimuksen tai levämisen riski.

• Anna tuotteen olla huoneenlämmössä 30 minuutin ennen injektiota.

• Jos ihon muuttuu valkokseksi (kalpeene) injektiointi tulee lopeteta välttämästä ja aluetta on hierottava, kunnes ihon vakaan palauttuu normaaliksi.

• Paina ruiskun mantaan ennen pistämistä, kunnes neulan karjessä näkyy pieni pisara.

**VAROTOIMIPITEET**

• Revanesse® Kiss™ -valmisteita ei saa ruiskuttaa alueelle, joka jo sisältää toista täyteinävalmisteita, koska mahdollisista reaktioista joita se saattavat ilmestää.

• Revanesse® Kiss™ -valmisteita ei saa ruiskuttaa alueelle, jolla on pysyvä täyteinä.

• Hyaluronihappotuotteiden tiedetään olevan yhteenospomattona kvaternaarisista ammoniumsuolojen, kuten bentsalikonsuolikloridin, kanssa. Varmista, että Revanesse® Kiss™ -valmiste ei koskaan jouda kosketukseen tämän aineen kanssa tai tämän aineen kanssa kosketukseen joutuneiden lääketieteellisten instrumenttien kanssa.

• Revanesse® Kiss™ -tuotteita ei saa koskaan käyttää rioton suurennettaneen elikä sitä siaa implantoida luuhun, jänteeseen, nivelsiteeseen tai lihaseen.

• Vältä hoitetaan alueen koskettamista 12 tunnin ajan injektion jälkeen ja vältä pirkkailtaista alitunmusta auringonvalolle, UV-säteilylle sekä äärimmäiselle kylmydelle ja kuumuidelle.

• Älä alisti hoitettua aluetta voimakkaille kuumuidelle (esim. solarium ja auringonotto) tai äärimmäiselle kylmydelle, kunnas alkuturvotus ja punoitus ovat hävinneet.

• Jos olet aiemmin sarastanut huuliperheksen kasvojen alueella, on olemassa riski, että neulan pistot voivat aiheuttaa huuliperheksen puhekumisen.

• Jos käytät ennen hoitoa aspiriinia, ei-terorioidisia tulehduskuupiätkiä, mäkituuma, surua annoksia E- vitamiinilisää tai muista vastaavia lääkkeitä, muista, että ne voivat lisätä sotilaan oireita ja verenuottoa injektiokohdassa.

• Käytöturvallisuutta alle 18-vuotiaiden tai yli 65-vuotiaiden potilaiden kohdalla ei ole varmistettu.

• Potilaat, joka ovat silmähannan sairaita, joilla on bakteeri- tai virusinfektiö, influensa tai aktiivinen kuume, ei saa hoitaa ennen kuin heidän oireensa ovat hävinneet.

• Mahdollisten komplikaatioiden riskin minimointiseksi täta tuotetta saatavat käyttää vain terveydenhuollon ammatilliset, joilla on asennuskäyne koufutus ja kokemus, ja joilla tuntevat injektiokohdat ja sitä ympäröivien alueiden anatomian.

• Terveydenhuollon ammatillaisista kehotetaan keskustelemaan kaikista pehmitykudosinjektiokin liittyyvä mahdollisuusta riskkeistä potilaoidensa kanssa ennen hoitoa ja varmistamaan, että potilaat ovat tietyistä mahdollisuista komplikaatioihin liittyvistä merkeistä ja oireista.

**VAROIUTKSET**

Varmista, että paikkaus sinetti ei ole rikkoutunut eikä tuote steriliileys ole vaarantunut. Varmista, että tuoote ei ole vanhentunut. Tuote on tarkoitettu vain kertakäytöön; sitä ei saa käyttää uudelleen. Uudelleenkäytöön liittyy verifitettävien taurittuen tautien tutkimuksen tai levämisen riski.

• Tuote tuntematon verenkeron voitto johdattaa veritulpan, verisuonin tutkeutumiseen, iskemian tai infarktiin.

• Harvinässä mitäkin vakuutta haittaavutkusta, joka liittyy kasvojen pehmitykosteitä teineiden suonensiäiseen injektiointiin, on raportoitu, ja niihin lukeutuvat tai pystyvät näkyneen heikkenemisen, sokerutuminen, aiveronkerotöihäri tai aiveronveruotto, joka johtaa aivovalvaukseen, ihon nekroosi ja alla olevien kasvojen rakenteiden vauriutuminen.

• Keskeytä injektiot välttämästä, jos potilaalla ilmenee jokin seuraavista oireista, kuten muutoksia näkökyvyys, merkkejä aivovalvauksesta, ihan kalpenemista tai jos potilaas kokee epätavalistaa kipua toimenpiteen alkana tai pian sen jälkeen.

• Jos tapahtuu verisuonisenäisinen injektioti, potilaan on saatava nopeasti lääkärinhoitoa ja tämä tullee mahdollisesti arvioida aisanmuksaisen erikoislaatuista.

Revanesse®-tuotepäähän huolettaa ei tule käytää alueella, jolla on runsasta verisuonia. Käytöä näillä alueilla, kuten gliberiliin ja neneille alueilla, on johtanut verisuonien tutkeutumiseen ja oireisiin, jotka ovat yhdenmukaisia silmäverisuonien tutkeutumisen kanssa (ts. sokerutuminen).

**SÄILYVYSÄÄKAJA JA SÄILYTTYS**

Vimeinen käytönpäivä on merkity kuhunkin yksittäiseen pakkaukseen. Säilytetään 2°–25° C:ssä ja suojauttuna survalta auringonvalolta ja jäätymiseltä.

**HUOM:** Oikea injektiotekniikka on ratkaisevan tärkeä hoidon onnistuminen ja poilastyytyväisyden kannalta. Revanesse®-Kiss™-sää pistää vain palkalitteen laikien ja standarin mukaisesti patevoitynyt laakari.

Ruiskussa oleva asteikko ei ole tarkka, ja sitä on käytettävä vain ohjeena. Ruiskutettavan materiaalin määritetään parhaaten käytäjän silmämääräisesti ja tuoantiston avulla.

**VALMISTAJA**

Prollenium Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Ilmoita haittaavuuksesta, puh.: (44)02039669787

**SĀSTĀVS**

Skārsaitīta hialuronskābe.....25 mg/ml  
Fosfatu buferiskūdumā  
(skārsaitītā ar butāndiālu diglicidileteri (BDDE))

**APRAKSTS**

Revanesse® Kiss™ ir bezkrāsains, caurspīdis sintētiskas iecelmes gels bez smaržas uz ūdens bāzes. Gels tiek uzglabāts vienreizējās lietošanas pilnīgajā. Katrā kastītē ir divas 1,2ml šķirtnes Revanesse® Kiss™ kopā ar ne vairāk kā divām sterilām atdātām.

**LIETOJUMS DIAPAZONS/INDIKĀCIJAS**

Lietojums: Virspusējās līnijas un rievas.

Medicīniskas indikācijas: Produkti ir tilpumu aizņemšo audu rekonstrukcijas materiāli, kas sastāv no hialuronskābes gela, kuri ir indiēti lipoatrofijas/lipodistrofijas rezultātu zaudētā apjomā atjaunošanai un/ vai patoloģiskas izceles vai pēctrāuma kontūra defektu un anatomisku deformāciju korrekcijs mikstajos audos.

Paredzētie pacienti ir personas, kas vēlas koriģēt mikstu audu kontūru neplinības un deformācijas, piemēram, ar HVI saistītu lipoatrofiju un lipodistrofiju.

Kosmētiskas indikācijas: Revanesse® Kiss™ ir indiēts sejas grumbu ārstēšanai, apjomā atjaunošanai, lūpu paleišanasānai, dažās mitrīnāsānai un iepakļuvi kontūru veidošanai, ievadot produktu audos.

**GAIĀDĀMĀS BLAKUSPĀRADĪBĀS**

Ārstēmu jāņformē pacienti, kai katrā Revanesse® Kiss™ injekcijai ir iespējamas nevelamdas reakcijas, kas var rasties novēloti vai tūlēt pēc injekcijas. Tās ietver čitā spāda šādas reakcijas:

- Var rasties ar injekciju saistītas reakcijas, piemēram, išlaicīga erītēma, piētūkums, sāpes, nieze, krāsas maina vai jutīgums iekrāsotām vietā. Šīs reakcijas var būt vīnu nedēļu.
- Iekrāsotām vietā ir iespējamās ar melegvīdu izaugumi vai sabiezējums.

• Produkta silka veiktilpejpa nepareizas iekrāsotās tehnikas dēļ.

• Ir ziņas par virsdegunes nekrozei, abscesiem, granulomām un pauaugstinātu jutību, kas saistīta ar hialuronskābes produkta iekrāsotām.

Ārstēmu ir svarīgi novērtēt šīs reakcijas kātrā atsevišķā gadījumā.

Par reakciju, kas tiek uzskaitītas pār augstātnās jutības reakcijām, ziņots mazāk nekā viena no 1000 procedūru veikšanas reižēm. Tās izpaužās kā ilgtotā erītēma, piētūkums un sacītešana ar implantātu.

Šīs reakcijas ir sākušas vai nu nelīdzīgi pēc iekrāsotā, vai arī pēc 2—4 nedēļām, un tās ir aprakstītas kā vieglas vai vidēji smagās ar viedējo līgumā 2 nedēļas. Parasti šī reakcija ir pašreinīgojusā un laiku izziņā spontāni. Tomēr pacientiem ar pār augstātnās jutības tipa reakcijām noteiktai nekavējoties jāzāsinās ar savu ārstu, lai veiktu novērtējumu. Pacientiem ar vairākām atgārinātām reakcijām nedrīkt veikt vēlākās procedūras.

**KONTRINDIKĀCIJAS**

• Neievēdoti Revanesse® Kiss™, kas atkarīs (acu lokā vai plakstījās).

• Grūtīnes vai sieviešu zīdišanas laikā nedrīkt ierīstēt ar Revanesse® Kiss™.

• Šīs reakcijas ir iekrāsotām vietām, kas atkarīs no ārstētājām ierīcēm, un to nedrīkt ierīct asinsvados. Tas var radīt oklūzijas un pārējās emboliķu.

• Pacienti, kuriem atkarītā hipertrofiskas rētas, nedrīkt ārstēt ar Revanesse® Kiss™.

• Satur nelielu daudzumu grāmpositīvu baktēriju proteinu un ir kontrindicēti pacientiem ar alerģiju pret šādu materiālu anamnezē.

• Nekad nedrīktēt Revanesse® Kiss™ kopā ar lāzēru, intensīvu impulsu gaismu, ķimisko pilngāvību vai dermatobrāziju.

• Personas, kas jaunās ar 18 gadiem, nedrīkt ierīstēt ar Revanesse® Kiss™.

• Pacientus ar pīnēm un/vai citām dažām iekaisumā slimībām nedrīkt ārstēt ar Revanesse® Kiss™.

• Pacienti ar nereinātiskām prasībām.

• Pacienti ar autoimmūnām traucējumiem vai pacienti, kam tiek veikta imīnterapija.

• Pacienti ar vairākām smagām alerģijām.

• Pacienti ar akutu vai hronisku daļišu slimību iekrāsotās vietās.

• Koagulācijas defekti; pacienti, kam tiek veikta antikoagulācijas terapija.

• Pacienti ar pauaugstinātu jutību pret hialuronskābi.

Pacientiem ar nevelamām iekaisumām blakuspāradībām, kas turpinās ilgāk par vienu nedēļu, obligāti par to nekavējoties jāzīpo savām ārstam. Šīs slimības jāārstē atlīstoši (tās ir: kortikosteroidi vai antibiotikas). Par visiem citiem nevelamām reakciju veidiem jāzīpo tieši Revanesse® produktu grupas pilnvarotajam izplatītājam un/vai tieši ProLumen Medical Technologies Inc.

**IEVĒDIŠANA UN DEVAS**

• Revanesse® Kiss™ drīkst ierīct tikai kvalificēti ārsti vai personas tiešā viņu uzraudzībā, kas ir apmācīti par pareizu iekrāsotās tehniku, lai aizpildītu sejas grumbījus.

• Pirms ārstēšanas uzsākšanas pacienti jāņinformē par ierīces indikācijām, kā arī par kontrindikācijām un iespējamām nevelamām blakuspāradībām.

• Aprāstājāmām vietām jābūt rūpīgi dezinficētai. Noteikti veicēt iekrāsotās vietās sterilos apstākļos.

• Lenām iekrāsotām produktu un pielietotajiem vismazāko nepieciešamību spiedienu.

• Revanesse® Kiss™ un tam pievienotās datās ir paredzētas tikai vienreizējai lietošanai. Nelietot atkārtoti.

• Pirms iekrāsotās 30 minutes uzglabājiet produktu istabas temperatūrā.

• Ja āda iegūst bālu nokrāsu (balē), iekrāsotā nekavējoties jāpārtrauc un vieta ir jāmāses, līdz ādai atgriežas normāla krāsa.

• Pirms iekrāsotās nospiestiet šķirtces virzuli, līdz datās galā ir redzams neliels piliens.

**PIESARDZĪBĀS PASĀKUMI**

• Revanesse® Kiss™ nedrīkt ierīct zonā, kas jau satur citu pildiņu, jo nav pieejami kliniskie dati par iespējamā reakciju.

• Revanesse® Kiss™ nedrīkt ierīct vietā, kur atrodas pastāvīga pildiņa vai implants.

• Līdzām, kā hialuronskābes produkti nav saderīgi ar cetratīvāto amonijs sāļiem, piemēram, benzalkonija hlorīdu. Līdzām, nodrošiniet, ka Revanesse® Kiss™ nekādā nemotā sākārā arī būtībā saskārē ar šo vielu.

• Revanesse® Kiss™ nedrīkt ierīct izmantojot krūsu paleišanasai vai implantācijai kaulos, cipslās, saitēs vai muskulos.

• Izvairieties pieskarīties apstrādātajai zonai 12 stundas pēc iekrāsotās un izvairieties no ilgtotās saules gāsīšanas, UV spēkām.

• Līdzām, kā liela aukstumā un karstumā iedarbības.

• Līdzām, kā pārākās pietūkums un apšārtums nav izdzīvīgs, nepakļaujiet apstrādāto zonu intensīvam karstumam (piemēram, solājot un saulē) vai lielam aukstumam.

• Ja ierīcēs esat cietis no aukstumspumpām uz sejas, pastāv risks, ka adatas durienei var veicināt jaunu aukstumspumpu veidošanos.

• Ja pirms ārstēšanas iekrāsotās aspirīnu, pesterodēm pretiekaisuma līdzeklis, asinscīli, lielas devas E vitamina vai citās tam dzīvības zāles, nemierā vērā, ka tie var paleišņāt zilumīnās veidošās un asinjotānās iekrāsotās vietā.

• Lītotānas drošība pacientiem, kas jaunās ar 18 gadiem vai vecāki vai 65 gadām, nav noteikta.

• Pādenīt, kuri ir acīmredzīmi slimī ar bakterēlām vai virusām infekcijām, gripi vai aktīvu drudzi, nedrīkt ārstēt ar šo produktu, kamēr simptomi nav izdzīvīši.

• Lai samazinātu iespējamo komplikāciju risku, šo produktu drīkst ierīct tikai tādi veselības aprīpēs speciālisti, kam ir atlīstoši apmācības, pieredze un kuri pārzīna cilvēku anatomiju iekrāsotās vietām un ap.

• Veselības aprīpēs speciālisti tiek mudināti pirms ārstēšanas ar saviem pacientiem pārāmēt visus iespējamos mikstos audu iekrāsotās riskus un nodrošināt, ka pacienti ir informēti par iespējamo komplikāciju pazīmēm un simptomiem.

**BRĪDINĀJUMI**

Parliecinieties, ka kastes zīmogs nav bojāts un sterilitāte nav apdraudēta. Parliecinieties, ka produktam nav beidzīgas darbības termini. Produkts paredzēts tikai vienreizējai lietošanai; nelietot atkārtoti. Atkārtoti lietojot, pastāv infekcijas vai arī asinīm pārējāsānā slimību.

• Produktu lejavedīšanai var izraisīt embolizāciju, asinsvadu aizpostojumu, išemiju vai infarktu.

• Līdznoti, bet nepotipiski, nav noteikti nevelamās notikumiem, kas saistīti ar mikstu audu pildīvolumu intravaskulārā iekrāsotās vietā, un tās ietver ielācīgi, vai pastāvīgi redzēs traucējums, aklums, smadzeņu išemiju vai smadzeņu asinjotānā, izraisīt insultu, ādas nekrozi un sejas pamatsstruktu bōjumus.

• Nekavējoties pārtraucējot iekrāsotās, ja pacientam procedūras laikā vai nelīgi pēc tās parādās kāds no šiem simptomiem, tostarp redzēs izmaiņas, insulīna pazīmes, ādas bālesāna vai neparastas sāpes.

• Intravaskulārā iekrāsotās gadījumā pacientiem nekavējoties jāsamērķinā medicīniskā palīdzība un, iespējams, atlīstoši veselības aprīpēs speciālista pārbaude.

Revanesse® produktu saimes produktus nedrīkt ierīct vietā, kur ir augsts vaskularitātes līmenis. Lietošana sajās vietās, piemēram, virsdegunes un deguna rājānā, ir izraisījusi asinšvadu embolizācijas gadījumus un simptomus, kas atlīst acu asinšvadu oklūzijai (t.i., aklumam).

**UZGLĀBĀŠANAS LAIKS UN UZGLĀBĀŠANA**

Derguma termins ir norādīts uz katrā iepakojumu. Uzglābat 2°—25 °C temperatūrā un sargāt no tiešiem saules stariem un sasālāšanā.

**PEIZĪME:** Pareiza iekrāsotās tehnika ir ļoti svarīga skemīgai ārstēšanai un pacienta apmierinātībai. Revanesse® Kiss™ drīkst ierīct tikai praktīcējós ārsti, kuri ir kvalificēti saskārā ar vietējām likumiem un standartiem. Iedalījumus uz šķirtces nav precīzs, un tas jāzāmsto tikai kā orientējošais rādītājs. Iekrāsotām materiālam daudzumā vislabāk var noteikt pēc lietojātās vizuālā un tautes novērtējuma.

**MIERĀZOTĀJS**

ProLumen Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Zinojiet par jebkuru nevelamā notikumu pa tālr.: (44): 02039669787

**SUDĖTIS**

Kryžminės jungties hialuronu rūgštis..... 25mg/ml

Fosfatiniame buferiniam fiziologiniam tirpale

(Kryžminę jungtį susita į butandiolio diglicidilo eteriu (BDDE))

**APRAŠYMAS**

Revanesse® Kiss™ – tai bespalvis, bekvapinis, skaidrus, vandeninis sintetinis kilmės gelis. Gelis laikomas iš anksto užpildytae vienkartiniam švirkštę. Kiekviejoje dėdeutėje yra du 1,2ml talpos švirkstai su Revanesse® Kiss™ turinėjai naudagiuoju steriliškuose atodamis.

**TAIKYMO SIRTIS / INDIKACIJOS**

Naudojimas: Paviršinės linijos ir raukštės.

Medicinės indikacijos: produktai – tai užpildančios audinių rekonstrukcinių medžiagos, sudarytos iš hialuronu rūgsties gelis, skirtas dilatiofrotijos ar (arba) lipodistrofijos prarašant tūriuk akurti ar (arba) minktukų audinių kontūro trūkumams ir patologinės kilmės arba po traumos atsirašdymus anatominiems deformacijoms koregiuoti. Tiksliams pacientai yra tie, kie pageidauja koreguti minktukų audinių kontūro trūkumus ir deformacijas, paryzdžiu, su žIV susijusia lipotrofija ir lipodistrofija.

Kosmetinės indikacijos: Revanesse® Kiss™ yra skirtas veido raukšteliams gydyti, apimčiai atkurti, lūpoms didinti, odai drenuoti ir plubamius kontūrus (švirkstant) audinius.

**GALIMAS ŠALUTINIS POVEIKIUS**

Medikai prialo informuoti pacientus, kad su kiekvienu Revanesse® Kiss™ infekcija galimos nepageidaujamos reakcijos, kurios gali pasireikti vėlau arba iš karto po injekcijos. Tai, be kita ko, gali būti:

- Su infekcijos susijusiu reakciju, pavyzdžiu, trumpalaikės eritemos, patinimo, skausmo, niežulio, spalvos pasikeitimo ar jautrumo infekcijos vietose, pasireiskamas. Šios reakcijos galiai trukti vienam savaitę;

• Injekcijos vietose taip gali atsirasti mazgelės ar patinim;

• Prastas produkto veikimas del netinkamai įsvirkstymo technikos;

• Švirkščiant hialuronu rūgsties produktus buvo patestebeta žandikaulio nerkroze, abscesus suisidarmas, granuliuma ir padidėjęs jautrumas. Medikai prialo atsizvelgti į šias reakcijas kiekvienai atvejui individualiai.

Reakcijos, kurios kai manoma, gali būti del padidėjusio jautrumo, pasireiskusieji mažiau nei vieno iš 1500 gydymo atvejų, Tačiau išskirti galbūt arba išskirti.

Šios reakcijos pradedėti netrukus po injekcijos arba praėjus 2–4 savaitėms ir buvo apibūdintinos kaip lengvos arba vidutinio sunkumo, vidutiniškai truknancios 2 savaitės. Paprastai ši reakcija sauvine prieina ir hauki beganti įmystska. Tačiau pacientui, kuriam pasireiskė padidėjusio jautrumo reakcijos, turi nedelsdami kreiptis į gydytoją, kad šis ivertintų jų būklę. Pacientams, kuriemis pasireiskė daugybines alerginės reakcijos, neturetų būti taikomos šis gydymas.

**KONTRAINDIKACIJOS**

• Nešvirkščiate Revanesse® Kiss™ i akutų kontūrus (i akut ratili arba vokus).

• Nėščios ar žindančios moterys neturėtų naudoti Revanesse® Kiss™.

• Revanesse® Kiss™ skirtas naudoti tik po ida ir jo negalima švirksti į kraujagysles. Jos gali užsikimti ir sukelti embolią.

• Pacientai, kurieems astranda hipertrofiniu randai, neturėtų naudoti Revanesse® Kiss™.

• Sudėtyje yra grameitajam baterijų baltymų pedsaku, todėl nepatariama naudoti pacientams, kurie yra alergiški tokiomis medžiagomis.

• Niekada nenaudotu Revanesse® Kiss™ naudoti kartu su lazeriu, intensyvia pulsinė šviesa, cheminio švietimo ar dermabrazijos procedūromis.

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

• Pacientams, turintiems aknę ar (arba) sergančiams kitomis uždeginiemis odos ligomis, negalima naudoti Revanesse® Kiss™.

• Pacientams, kurii likesiųj ir yra neigyvendinami.

• Pacientams, turintiems autoimuninių sutrikimų arba kuriems taikoma imunoterapija.

• Pacientams, turintiems kelias sunktus ašeras.

• Pacientams, sergančiams išmim ar létine odos liga injekcijos vietose arba šalia ju.

• Pacientams, turintiems kreisių defektų arba kuriems taikomas antikoaguliacinių gydymas.

• Pacientams, kurie yra jautrus hialuronu rūgštis.

Pacientai, kurieems nepageidaujamos uždeginiemis reakcijos teisiasi ilgiau nei suteiktas, privalo nevedelams apie tai pranešti gydytojui. Šios būklės turi būti gydomos atitinkamai [t. y. kortikosteroidais arba antibiotikais]. Apie visas kitas nepageidaujamias reakcijas reikia pranešti tiesiogiai (galiotam Revanesse® produkto grupės platinuotui ar (arba) tiesiogiai Prolenium Medical Technologies Inc. įmonėi.

**VARTOJIMAS IR DOZAVIMAS**

• Revanesse® Kiss™ turetų švirksti tik kvalifikuočių medikai, apmokyti tinkamos veido raukštelių užpildymo technikos, arba tik jiems tiesiogiai prizurint.

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

• Gydoma sritis turi būti kruopščiai dezinfeckuojama. Švirksti tik sterilinius salygomis.

• Revanesse® Kiss™ yra su juvu supuktuotos adatos skirtos tik vienkartiniam naudojimui. Nenaudotu pakartotinai.

• Nenaudotu pakartotinai, kyla infekcijos arba kraujų plintančių ligų perdavimo pavojus.

• Prieinjekcijos 30 minucių palaike prie produkto kambario temperatūrą.

• Jei oda papla (tampa blysi), infekciją reikia nedelsiant nutraukti ir tą sritį masuazuoti, kol oda vėl taps normalios spalvos.

• Prie Švirkščiamų, stumkite švirksto stumoklį, kol ant adatos galiku pasiroydis nedidelis lašelis.

**ATSARGUMO PRIEMONĖS**

• Revanesse® Kiss™ neturėtų būti švirkščiamas į sritį, kurioje jau yra kita užpilda, nes nėra klinikinių duomenų apie galimas reakcijas.

• Revanesse® Kiss™ negalima švirksti į sritį, kurioje yra nuolinton užpilda arba implantas.

• Yra žinoma, kad hialuronu rūgštis produktai nesuderinami su ketvirčinėmis amonio druskomis, pavyzdžiu, benzalkoniu chloridu. Revanesse® Kiss™ negali turėti saulyčio su šia medžiaga arba medicininiams prietaisais, turėjusiems saulytį su šia medžiaga.

• Revanesse® Kiss™ negali būti naudojamas kūrtinės didinti arba implantuotinės kaulus, sausgysles, raiščius ar raumenis.

• 12 valandų po injekcijos neliekių gydomos srities ir venkte ilgaalikoaulus spindulį. Kisiauvinčinių spindulį, taip pat didelio salico ir karščio poveikio.

• Nelaikykite gydomos srities dideliam karštystę (pvz., solarium, deginantių ar šaltyje, kol nešiys pirmasis patinimas ar paraudumas).

• Jei anksčiau siргote veido pūseliame, yra išskita, kad adatos diurių gali paskatinti dar vieną pūselinės protrukį.

• Jei priei gydymu varotojė aspirina, nesteroidinius vaistus nuo nuogulė, jonažole, dideles vitaminos E papildų dozes ar panitus vaistus, atnirkite, kad jie gali padidinti melynių atsirdymų ir kraujavimų infekcijos vietoje.

• Saugumas naudoti jaunesniams ne iki 18 metų arba vyresniams nei 65 metų pacientams nenurodytas.

• Pacientai, akivardžiai segantys batimetem ar virusinėmis infekcijomis, grupu ar aktivių karščiuantys, neturėtų būti, kol nešiys simptomų.

• Siekiama sumaižinti galimą komplikacijų riziką, ši vaistų turi naudoti tik atkinamą išsilavinimą ir patirtų turintys sveikatos priežiūros specialistai, išmanytas anatomijos injekcijos vietai ir aplinką.

• Siekiavatos priežiūros specialistai priei gydymu su pacientais raginami aptarti visą galimą minkštėjimus audiniams kūlamų injekcijų riziką ir pasirūpinoti, kad pacientai žinotų galimą komplikacijų požymius ir simptomus.

**ISPĖJIMAS**

Patirkinkite, ar dėlės plombos nepeažiusta ir produktas yra sterili. Patirkinkite, ar nepaisiabigas produkto galiojimo laikas. Produktas skirtas tik vienkartiniam naudojimui, pakartotinai nenaudot. Nenaudot pakartotinai, kyla infekcijos arba kraujų plintančių ligų perdavimo pavojus.

• Produktas, patekę į kraujagyslę, gali sukelti emboliaciją, kraujagyslius užsikimšimą, išsemį arba infarktą.

• Panaėtieji rebus, bet sunkus nepageidaujamus reakcijos, susijusius su minktukų audinių užpildži intravaskulinė injekcija į veidą, išskaitant laikinus ar nuolatinus regejimo sutrikimus, auklumą, smegenų išsemį ar kraujavimą į smegenis, užsikilant insultu, odos nekroze ir pagindinėn vedo struktūrų pažeidimus.

• Nedelianti nutraukti injekciją, jei procedūras meti arba netrukus po jų pacientui pasireikia bet kuris iš toliai išsivystytų simptomų, išskaitant regejimo počiūjus, insulini počiūjus, odos blyškumų ar neįprastą skausmą.

• Atlikus intravaskulinė injekciją, pacientai turi būti sureiktai skubiai medicinine pagalbinė ar galbūt, atlikus atitinkamino sveikatos priežiūros specialistui įvertinimams.

Revanesse® grupės produkcijai negalima naudoti tos srities, kuriose yra daug kraujagyslių. Nenaudot šios srityste, pavyzdžiu, glabėlei ar nosies srityste, pasitaikę kraujagyslių embolizacijos atvejų ir simptomų, atitinkančių akių kraujagyslių oklūziją (t.y. alkumas).

**GALIOJIMO LAIKAS IR LAIKYMAS**

Galojimo laikas nurodytas ant kiekvienuoju pakuočių atskirai. Laikyt 2–25 °C temperatūroje, saugoti nuo tiesioginių saulės spindulų ir ižšalimo.

**PASTABA:** Kad gydymas būtų sekmingas ir pacientas būtų patenkitas, labai svarbu naudoti teisingą injekcijų techniką. Revanesse® Kiss™ gali švirksti tie medikas, turintis atitinkamą kvalifikaciją pagal vietas status ir standartus.

Ant Švirksto esanti gradacija nėra tikslai ir turėtų būti naudojama tik orientacija. Jšvirkščiamos medžiagos kiekj geriausia nustatyti vizualiai ir lytėjimo būdu.

**MI GAMINTOJAS**

Prolenium Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

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



**ZLOŽENIE**

Zosítovaná kyselina hyaluronová.....25 mg/ml  
Vo fyziologickom roztoku pufovanom fosfatom  
(Zosítovanie s butandiol-diglycidyleterom (BDDE))

**OPIS**

Revanesse® Kiss™ je bezfarebný, transparentný a vodnatý gél syntetického pôvodu bez západu. Gél je uchovávaný vo vopred naplnenej jednorazovej strieckáčke. Každé balenie obsahuje dve 1,2ml strieckáčky s gélom Revanesse® Kiss™ a áž dve zberacie pokožky.

**ROZSÁH APLIKÁCIE/INDIKÁCIE**

Aplikácia: Povrchová čiara a vrásky.

Zdravotnícke indikácie: Tieto produkty sú materiály na pristorovú rekonštrukciu kŕnikov. Skladajú sa z gélnej kyseliny hyaluronovej, ktorá je indikovaná na obnovenie stavu objemu v dosledku lipotrofie/lipodystrofe alebo korekcie deficitu kontúr a anatomických deformít patologického alebo traumatólogického pôvodu v mäkkých tkanivach.

Geľovou skupinou pacientov sú pacienti, ktorí využiadajú korekcie deficitu kontúr a deformity mäkkého kŕniku, napríklad v dosledku lipotrofie a lipodystrofe súvisiacej s ochorením HIV.

Kozmetické indikácie: Gél Revanesse® Kiss™ je indikovaný na ošetrovanie tvarových ryší, obnovu objemu, vyplnenie priez, zaistenie pohybových pokožiek a vyplnenie prehlbin formou injekčnej aplikácie do kŕniku.

**PREDPOKLADANÉ VEDLIAJŠIE ÚČINKY**

Lekár má informuť pacientov o tom, že s každou injekciou gélu Revanesse® Kiss™ sa spájajú potenciálne nežiaduce reakcie, ktoré sa môžu vyskytnúť ihneď po injekčnej aplikácii, alebo po uplynutí určitého času. Ide (nie)len o nasledujúce nežiaduce reakcie:

- Môže sa vyskytnúť reakcie súvisiace s iniečinkou, ak napríklad prechodný erytém, opuchnutie, bolesť, svrbenie, strama/zmena zafarbenia alebo citlosť na mieste injekčnej aplikácie. Tieto reakcie môžu trvať jeden týždeň.
- Na mieste injekčnej aplikácie sa môžu vytvoriť aj hracky alebo stredútne miesta.

• Nedostatočná účinnosť produktu v dosledku nedostatnej techniky injekčnej aplikácie.

• V súvislosti s injekčnými aplikáciami produkta s obsahom kyseliny hyaluronovej sa takéž uvádzajú výskyt glabélamej nekrózy, vytvorenie abscessu, granulómy a precipitívenosti. Lekári by mali takéto reakcie zohľadňovať na základe individuálneho pristupu.

Reakcie, ktorých charakter bol hodnotený ako precipitívenosť, boli vykazované v menej než jednom z každých 1500 ošetroení. Zahŕali hľadisko erytém, opuchnutie a stredútne miesta implantačné.

Tieto reakcie sa vyskytli ihneď po injekčnej aplikácii alebo v období po uplynutí 2 – 4 rýžidlov, boli vykazované ako miernie alebo stredne závažné a ich priemerné trvanie bolo 2 týždňov. Táto reakcia sa spravidla Časom sama stratí. Je však dôležité, aby sa pacienti s reakciami precipitívenosti bezodkladne obrátia na svojho lekára a požiadali o hodnotenie. Pacienti s viacerými alergickými reakciami by mali byť z očetrenia vyrazeni.

**KONTRAINDIKÁCIE**

• Neaplikujte gél Revanesse® Kiss™ do očných kontúr (ocné kruby ani viečka).

• Tehotné ari dojčiace ženy by nemali byť očetrené gélom Revanesse® Kiss™.

• Gél Revanesse® Kiss™ je určený iba na intradermálnu použitie a nesmie sa injektovať do krvných ciev.

• Vo vopäťom prípade hrozí riziko okluzie a následného embolizmu.

• Pacienti s hypertrofickým zjazdením by nemali byť očetreni gélom Revanesse® Kiss™.

• Obsahuje stopové prvy grampozitívnych bakteriálnych biekvien a je kontraindikovaný pre pacientov s anamnézou alergie na takýto materiál.

• Nikdy nepoužívajte gél Revanesse® Kiss™ spolu s laserom, intenzívnym pulzným svetlom, chemickým pilingom ani ošetroními, počas ichktorých dochádzka k abrázii kŕniku.

• Osoby mladšie ako 18 rokov by nemali byť očetreni gélom Revanesse® Kiss™.

• Pacienti s aknénimi až zapálovanými očoreniami pokožky by nemali byť očetreni gélom Revanesse® Kiss™.

• Pacienti s nedosahatelnými očávkami.

• Pacienti s autoimunitnými očoreniami alebo podstupujúci imunoterapiu.

• Pacienti s viacerými typmi závažnejších aergíj.

• Pacienti s akutným alebo chronickým očorením pokožky na miestach injekčnej aplikácie alebo v ich blízkosti.

• Ponúky koagulácie alebo postupujúci antikoagulačný lieebu.

• Pacienti citliví na kyselinu hyaluronovú.

Je dôležité, aby pacienti s nežiaducimi zapálovanými reakciami, ktoré pretvárajú dlhšie než jeden týždeň, bezodkladne oznamili túto skutočnosť lekárov. Tieto stavy by mali byť liečené vhodnými spôsobmi (napríklad kortikosteroidmi alebo antibiotikami). Vsetky ostatné typy nežiadúcich reakcií sú potrebné príamo nahlásiť autorizovanému distribútorovi radu produktov Revanesse® alebo spoločnosti Prolleum Medical Technologies Inc.

**PODÁVANIE A DÁVKA**

• Gél Revanesse® Kiss™ by mal injekčne aplikovať výlučne kvalifikovaní lekári vykísolení v oblasti správnej injeknej aplikácie na vyplňanie tvárových vrások, alebo by aplikácia gélu mala prebiehať pod ich dohľadom.

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

• Oblast očetrenia musí byť dokladne vyzdenčená. Injekčnú aplikáciu vykonávajte výlučne v sterifických podmienkach.

• Produkt injekčne aplikujte pomaly a použite najnižšiu potrebnú injekčnú aplikáciu tlak.

• Produkt Revanesse® Kiss™ a pribalené ihy sú určené iba na jedno použitie. Nepoužívajte opakovane. V prípade opakovanej použitia hrozí riziko infekcie alebo prenosu krvou prenášaných ochoreni.

• Ak pokožka zbleđenie (zosinavie), injekčnú aplikáciu by sa mala okamžite zastaviť a danú oblasť je potrebné maširovať dovtedy, kým sa neobnoví normálna farba pokožky.

• Pred injekčnou aplikáciou zatlačte na piest strieckáčku dovtedy, kým na hrote ihy nebude viditeľná malá kvapôčka.

**PREDVENTÍVNÉ OPATRENIA**

• Gél Revanesse® Kiss™ by sa nemal injekčne aplikovať do miest obsahujúcich iný vyplňovací produkt, keďže nie sú k dispozícii žiadne klinické údaje o možných reakciach.

• Gél Revanesse® Kiss™ by sa nemal injekčne aplikovať do miest s trvalou výplňou alebo implantátom.

• Produkty s obsahom kyseliny hyaluronovej vykazujú známu nekompatibilitu so soľami štvorcového čapvku, napríklad benzalkonium chlórid. Dôbajte na to, aby sa gél Revanesse® Kiss™ nikdy nedostal do kontaktu s touto látkou alebo zdrovinným vybavením, ktoré sa dostalo do kontaktu s touto látkou.

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

• 12 hodín po injekčnej aplikácii sa nedotýkajte očnej oblasti a vyhnite sa dlhodobej expozícii slnečnému žiareniu, UV žiareniu, alebo aj extrémnému chladu a teplu.

• Očnečné oblasti až do vymŕtvia opuchov a sicerenvania nevystavujte extrémnemu teplu (napríklad solárium alebo opalovanie) ani extrémnému chladu.

• Ak ste v minulosti trpeli tvarovými oparmi, hrozí riziko ďalších erupcií oparov spôsobených ihlosivými punkciami.

• Ak pred očetrením užíjete aspirin, pesteroidné protizápalové lieky, doplnky značky St. John's Wort s vysokými dávkami vitamínu E alebo podobné lieky, upozorňujeme, že tieto produkty môžu zvýšiť intenzitu podplatia a krušenia na mieste injekčnej aplikácie.

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

• Pacienti, ktorí sú vzdľenej chori, napr. tripla baktériálneho alebo virusového infekcií, chŕpku alebo majú horúčku, by nemali byť až do vymŕtvia symptómov.

• S cieľom minimalizovať rizika možných komplikácií tento produkt mal používať výlučne odborný zdravotnícky personál s výhodným skolením a skúsenosťou, ktorí má požadujúce znalosti anatomie a okolia miesta injekčnej aplikácie.

• Odborný zdravotnícky personál by mal pacientom prediktovať všetky potenciálne rizika injekčnej aplikácie do mäkkých tkanív ešte pred samotným očetrením a mal by zaistíť, aby poznal príznaky a symptómy možných komplikácií.

**VARENIA**

Skontrolujte, či pečat na balení nie je poškodená a či nedôslo k karénusu stanovení. Overte, či neuplynul dátum expirácie produktu. Produkt je určený iba na jedno použitie – nepoužívajte ho opakovane. V prípade opakovaneho použitia hrozí riziko infekcie alebo prenosu krvou prenášaných ochoreni.

• Aplikácia produktu do cievneho systému môže viesť k embolizácii, okluzii deží, ischemii alebo infarktu.

• V súvislosti s intravaskulárnoj injekčnej aplikáciu výplavy mäkkých tkanív trvajúce až do zriedkavej, ale závažne nežiaduce udalosti, medzi ktoré patrí dočasná alebo trváca zhorenie zraku, slépotu, mozgová ischemia alebo krvacia kŕmka, ktoré vedie k porážke, nekróza pokožky a poškodeniu základných tvarových štruktúr.

• Okamžite zastaviť injekčnú aplikáciu, ak pacient vyzkúša niekoľko iných symptómov: zmeny videnia, príznaky mŕtvice, zblednutie pokožky alebo neobjektívna bolest počas procedúry či krátko po jej ukončení.

• Ak dojde k intravaskulárnej injekčnej aplikáciu, pacienta by mal bezodkladne prehliadnúť príslušný odborný zdravotnícky personál – specialistu.

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

**ZIVOTNOSŤ A SKLADOVANIE**

Dátum expirácie je uvedený na každom jednotlivom balení. Uchovávajte pri teplote 2° – 25 °C a chráňte pred plamenným sleinčným svetlom a mrázom.

**POZNÁMKY:** Na dosiahnutie úspešného očetrenia a spokojnosti pacienta je nevyhnutné použiť správnu techniku injekčnej aplikácie. Gél Revanesse® Kiss™ by mal injekčne aplikovať iba lekár kvalifikovaný podľa miestnych zákonom a standardom.

Odstúpňovanie na strieckáčku nie je presné a slúži iba ako pomocná. Množstvo materiálu na injekčnej aplikácii sa najvhodnejšie vystavuje pomocou vizuálneho a hmatového hodnotenia používateľa.

**M VÝROBCA**

Prolleum Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

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

**SESTAVA**

Premrežena hialuronska kislina.....25 mg/ml

V fiziološki raztopini s fosfatnim pufrom

[Prenreženo z butandiol-diglicidil etrom (BDDE)]

**OPIS**

Revanesse® Kiss™ je brezbarven, prozoren, vodni gel sintetičnega izvora brez vonja. Gel je shranjen v predhodno napoljeni injekcijski brižgi za enkratno uporabo. Vsaka skutika vsebuje dve 1,2ml brižgi polnila na osnovni hialuronski kislini Revanesse® Kiss™ skupaj z največ dvema sterilnima iglama.

**OBSEG APLICIRANJA/INDIKACIJE**

Aplikiranje: Površinske gubice in gube.

Medicinske indikacije: Izdelki so tkočno rekonstruktivni materiali, ki zapolnijo prostor, ustavljeni iz gela hialuronske kisline, ki je indikiran za obnovno volumen, zmanjšanega zaradi lipotrofije/lipodistrofije in/ali kontinuirnih pomankljivosti in anatomske deformaciji bodisi patologičnega izvora ali kot posledice poškodbe mehkega tkiva.

Predvideni bohlki so tisti, ki želijo opraviti korekcijo kontumih pomankljivosti in deformacije mehkih tkiv, kot sta z virusom HIV povezana lipotrofija in lipodistrofija.

Kozmetične indikacije: Revanesse® Kiss™ je indiciran za korekcijo gub na obrazu, obnovno volumen, povečanje ustnic, hidratacija kože in oblikovanje nenepadeč kože z injiciranjem v tkivo.

**PRIČAKOVANI NEZELENI UČINKI**

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

- Reakcije, povezane z injiciranjem, kot so prehodna rdečina, oteklinica, bolečina, srbenje, sprememb barve kože ali občutljivost na mestu injiciraju. Te reakcije lahko trajajo eno do dveh tednov.
- Na mestu injiciranja se lahko pojavijo tudi vodočki ali zatrditva.
- Slabe delovanje izdelka zaradi nepravilne tehnike injiciranja.
- Pri injiciraju zdravih s hialuronsko kislino so poročali o nekrozi gub čela, nastajanju abscesov, granulomih in preobčutljivosti. Pomembno je, da zdravnik te reakcije od primera do primera upoštevajo.
- O reakcijah, ki se tičejo preobčutljivosti so poročali pri manj kot enem od 1500 posegov. Ti učinki so obsegali podaljšan eritem, oteklinično tukivo na mestu vzdutje.

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

**KONTRAINDIKACIJE**

• Polnila Revanesse® Kiss™ ne injicirajte v očesne konture (v očesni krog ali veke).

• Polnila Revanesse® Kiss™ ne smete injicirati nosičnem ali doječim ženskam.

• Polnila Revanesse® Kiss™ je namenjeno samo za intradermalno uporabo in se ga ne sme injicirati v krvne žile. Te se lahko zamašijo, kar lahko povzroči embolijo.

• Polnila Revanesse® Kiss™ ne smete injicirati bolnikom, ki razvijejo hiperfrotične bzogotine.

• Vsebuje sladome grampozitivnih bakterijskih beljakovin in je kontraindikacij pri bolnikih z anamnezou alergij na takšne skode.

• Polnila Revanesse® Kiss™ nikoli ne uporabljajte v povezavi z laserjem, intenzivno pulzno svetlogo, kemičnim pilingom ali dermabrazivnim postopkom.

• Polnila Revanesse® Kiss™ ne smete injicirati osebam mlajšim od 18 let.

• Prav tako polnila Revanesse® Kiss™ ne smete injicirati bolnikom z aknami in/ali drugimi vnetnimi boleznimi kože.

• Bolniki z nereálnimi pričakovanji.

• Bolniki z avtomotskimi bolezni z ali bolniki, ki se zdravijo z imunoterapijo.

• Bolniki z več hudimi alergijami.

• Bolniki z akutno ali kronično boleznjijo kože na mestih injiciranja ali v njihovi bližini.

• Bolniki z motnjami koagulacije ali na antikoagulacijski terapiji.

• Bolniki, občutljivi za hialuronsko kislino.

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

**UPORABA IN ODMERJANJE**

• Polnila Revanesse® Kiss™ sme injicirati le usposobljeni zdravniki ali strokovnjaki pod neposrednim nadzorom usposobljenih zdravnikov, ki so bili usposobljeni za pravilno tehniko injiciranja polnila v namene zapolnitve obraznih gub.

• Pred posegom je treba bolniku poudariti o indikacijah pripomočka, kontinuiranjih in morebitnih neželenih učinkov.

• Predel, na katerem bo izveden poseg je treba temeljito razkužiti. Zagotovite injiciranje v sterilnih pogojih.

• Zdravilo injicirajte počasi in uporabite najmanjšo možno koljčino pritiska.

• Polnilo Revanesse® Kiss™ in igle pakirane z njim, so namenjene enkratni uporabi. Ni namenjeno ponovni uporabi. V primeru ponovne uporabe obstaja tveganje za okužbo ali prenos bolezni, ki se prenašajo s krvjo.

• Pred injiciranjem polnilo 30 minut hranite na sobni temperaturi.

• Če koža postane bele barve (prebledi), je treba injiciranje nemudoma prekiniti in predel pa masirati, dokler koža ne postane normalne barve.

• Pred injiciranjem pritiskajte na bat brižge, dokler se na konici igle ne pojavi drobna kapljica.

**VARNOSTNI UKREPI**

- Polnila Revanesse® Kiss™ se ne sme injicirati na območje, ki že vsebuje drugo polnilo, ker ne razpolagamo z nobenimi kliničnimi podatki o možnih reakcijah.
- Polnila Revanesse® Kiss™ se ne sme injicirati na območje, kjer je prisotno trajno polnilo ali vsadek.
- Za izdelke s hialuronsko kislino je znano, da ne združujejo s kvaternarnimi amonijevimi solmi, kot je benzalkonijev klorid. Zagotovite, da polnilo Revanesse® Kiss™ nikoli ne bo prislo v stik s to snovi ali medicinskim pripomočkom, ki je bil v stik s to snovi.
- Polnila Revanesse® Kiss™ nikoli ne uporabljajte za namene povečanja prsi ali vsadite v kost, tetivo, ligament ali mišico.
- Po injiciraju se 12 ur izognite dotikanju območja posega in dolgotrajni izpostavljenosti sončni svetlobi, UV-žarkom ter ekstremnemu mrazu in vročini.
- Vse dokler začetna oteklinica in rdečica ne izgineta, območja posega ne izpostavljajte intenzivni vročini (npr. solarji in sončenje) ali hudenju mrazu.
- Če ste že kdaj imeli herpes na obrazu, obstaja tveganje, da bodo vzbodi z iglo povzročili še en izbruh herpesa.
- Če ste pred posegom zaznali aspirin, nesteroidna protivnetra zdravila, žentjanzevko ali visoke odmerke dodatkov vitamina E ali podobna zdravila, morate zavestiti, da lahko slednja povečajo možnost pojavja modrič in krovitev na mestu injiciranja.
- Vanost uporabe pri bolnikih, mlajših od 18 let starejših od 65 let, ni bila ugotovljena.
- Poség se ne sme izvajati na bolnikih, ki so vidno bolni, imajo bakterijske ali virusne okužbe, gripe ali aktivno površino telesnega temperatura, vse dokler niso simptomi iznenetvi.
- Da bi zmanjšali tveganje za morebitne zaplete, sodelujte z zdravnikom, da zavestite, da zdravljivo uporabljajte samo zdravstveni delavci, ki so se pred zdravljajem s svojimi bolniki pogovorjivo o vseh možnih tveganjih injiciranja v mehka tkiva, in da zagotovijo seznanjenost bolnikov z znaki in simptomi morebitnih zapletov.

**OPOZORILA**

Potrdite, da nečat na skupini po poškodbi in na sterilitet in proizvodni na področju na bila ogrožena. Preprizite se, da iz izdelku potekol rok uporabe. Polnilo je namenjeno enkratni uporabi; ni namenjeno ponovni uporabi. V primeru ponovne uporabe obstaja tveganje za okužbo ali prenos bolezni, ki se prenašajo s krvjo.

• Vnos preparata v žilo lahko povzroči embolizacijo, zapori žil, hematožen ali infarkt.

• Ponujte redki, vendar resni neželeni učinki, povezani z intravaskularnimi injiciranjem polnil za mehka tkiva v obraz, ki vključuje prehodno ali trajno poslabšanje vida, slepote, cerebralno ishemijo ali cerebralno krvavec, ki povzroči močančasto kapko, nekrozo kože in poškodbe obraznih struktur pod njem.

• Nemudoma prenehajte z injiciranjem, če se pri bolniku med postopkom ali kmalu po njem pojavi kateri od naslednjih simptomov, vključno s spremembamivida, znaki močančastih kap, bleđenjem kože ali neravnadno bolečino.

• V primeru intravaskularnega injiciranja, morajo bolniki nemudoma prejeti pomoč zdravstvenega delavca in po možnosti oceno ustreznega zdravniškega specjalista.

Izdelkov linij Revanesse® ne uporabljajte na območju z razvezanim žilnim sistemom. Uporaba na območjih, kjer glabila in predel nosu, je povzročila primere vaskularne embolizacije in simptome, ki se ujemajo z okluzijo očesnih žil (tj. slepto).

**ROK UPORABNOSTI IN SHRANJEVANJE**

Rok uporabnosti je naveden na vsakem posameznem pakiraju. Shranjujte pri temperaturi od 2 °C do 25 °C in zaščiteno pred neposrednim vplivom sončne svetlobe in zmrvanju.

**OPOMBA:** Pravilna tehnika injiciranja je ključnega pomena za uspeh posega in zadovoljstva bolnikov. Polnilo Revanesse® Kiss™ sme injicirati samo strokovni sodelavec, ki je usposobljen v skladu z lokalnimi zakoni in standardi.

Oznaka na injekcijski brižgi ni natančna in jo je treba uporabiti le kot vodilo. Količino materiala, ki ga je treba injicirati, je najbolje določiti z vizualno in tipno oceno uporabnika.

**■ PROIZVJAJALEC**

Prolleinum Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Kaščen koli nezaščiten dogodek sporočite na, tel.: (44)0239669787

**СОСТАВ**

Перекрестно связанная гиалуроновая кислота.....25 мг/мл  
В фосфато-солевом буфере

(Перекрестные связи образованы бутандиол диглицидиловым эфиrom (BDDE))

**ОПИСАНИЕ**

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

**ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ / ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ**

Показания к применению: Поверхностные мимические морщины.

Медицинские показания: Данный препарат представляет собой материал для объемной реконструкции тканей, состоящий из геля на основе гиалуроновой кислоты. Его применяют для восстановления объема мягких тканей при липотропии/липодистрофии и/или коррекции нарушен контура и анатомических деформаций (типа происхождения), например, после операции.

Применяется для коррекции контура и деформации мягких тканей, возникших при радиации/БИН-ассоциированной липотропии и липодистрофии.

Косметические показания: Revanesse® Kiss™ применяется в виде инъекций для коррекции лицевых морщин, восстановления объема, увеличения губ, улавливения кончики и при контурной коррекции депрессии мимических.

**ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ**

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

- Постинъекционные реакции, такие как преходящая зримость, отек, боль, судороги или повышенная чувствительность в месте инъекции. Такие реакции могут продолжаться в течение недели.

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

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

- Некроз в глабриальной зоне, формирование абсцесса, развитие гранулем и гиперчувствительность могут быть описаны при проведении инъекций продуктов гиалуроновой кислоты. Необходимо иметь в виду возможность развития этих реакций в каждом конкретном случае.

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

Такие реакции проявлялись вскоре после инъекции или через 2-4 недели и описывались как слабые или умеренные, со средней длительностью 2 недели. Обычно они исчезали в течение 1-2 недель без дополнительного контроля или самостоятельного через некоторое время. Тем не менее, пациентам с реакцией по типу гиперчувствительности необходимо обратиться к врачу для оценки состояния. Пациентам с множественными аллергическими реакциями подобное лечение проводить запрещается.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

- Revanesse® Kiss™ не предназначена для инъекций в окологлазные круги или веки.

- Revanesse® Kiss™ не предназначена для беременных и кормящих грудью женщины.

- Revanesse® Kiss™ предназначена только для внутривенных инъекций и не должен вводиться в кровеносные сосуды. Несоблюдение этой рекомендации может привести к закупорке сосудов и вызвать эмболию.

- Revanesse® Kiss™ не следует вводить пациентам, предрасположенным к образованию гиперграфических рубцов.

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

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

- Revanesse® Kiss™ не предназначена для лечения пациентов младше 18 лет.

- Revanesse® Kiss™ не следует использовать пациентам с ане и другими воспалительными заболеваниями кожи.

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

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

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

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

- Препарат противопоказан пациентам с повышенной чувствительностью к гиалуроновой кислоте.

Пациенты со спастическими реакциями, проявляющимися более одной недели, должны немедленально сообщить об этом своему врачу, передавшему соответствующее лечение (например, кортикостероидным препаратам или антибиотикам). Объявлена опасность инъекций препарата наполнителей в области носа и губельей приводили кэмболизации сосудов и симптомам окезиций глазных сосудов (сплетоте).

**СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ И ДОЗИРОВКА**

- Revanesse® Kiss™ могут использовать только врачи, получившие соответствующую квалификацию и получившие обучение подводящей технике коррекции лицевых морщин, или другие специалисты под их непосредственным наблюдением.

- Перед введением препарата пациенту необходимо сообщить о показаниях к использованию данного оборудования, а также о противопоказаниях и возможных побочных эффектах.

- Области введения препарата должна быть тщательно проединфицирована. Убедитесь в том, что процедура проводится в стерильных условиях.

- Медленно вводите препарат, прилагая минимальное необходимое давление.

- Revanesse® Kiss™ и поставляемые с ним иглы предназначены для однократного использования. Не используйте их повторно. При повторном использовании существует риск возникновения инфекции или распространения заболеваний.

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

- Кожа приобретает белый цвет (бледнеет), инъекция должна быть немедленно прекращена. Кожу в области инъекции нужно массировать до возвращения ее естественного цвета.

- Перед инъекцией нужно надавить на поршень шприца до появления маленькой капли на конце иглы.

**МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

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

- Не следует вводить Revanesse® Kiss™ в области с постоянными наполнителями или имплантатами.

- Препараты гиалуроновой кислоты несовместимы с четырехтильными солями аммония (хлорид бензальнико ард.), Revanesse® Kiss™ должен контактировать с этими веществами или загрязненными ими медицинскими приборами.

- Revanesse® Kiss™ предназначен для увеличения груди, а также для введения в кости, сухожилия, связки или мышцы.

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

- До момента исчезновения первоначального отека и покраснения не подвергайте обработанную область воздействию сильного тепла (горячих ванн или сауны) или сильного холода.

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

- Прием аспирина, иасторидных противовоспалительных препаратов, зверобоя или витамина Е может способствовать образованию кровоизлияний и усилить кровотечение в месте инъекции.

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

- Пациенты с выраженным признаками болезни, в том числе больные бактериальными или вирусными инфекциями, гриппом или лихорадкой, не должны приступать к процедуре до полного выздоровления.

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

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

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ**

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

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

- Были зарегистрированы редкие, но серьезные побочные явления, связанные с попаданием наполнителей мягких тканей в сосуды при проведении инъекций, в их числе временные и постоянное ухудшение зрения, слуха, ишемия головного мозга или кровоизлияние в мозг, приводящие к инсульту, параличу и/или появление осложненного стрепоты.

- Если у пациента наблюдаются какой-либо из следующих симптомов: изменение зрения, признаки инфаркта, пульсация костей или необычная боль во время или вскоре после процедуры — следует немедленно прекратить инъекцию.

- При попадании препарата внутрь сосуда пациенты должны получить оперативную медицинскую помощь и при возможности их должен осмотреть соответствующий медицинский специалист.

Препарат Revanesse® Kiss™ должен использоваться в местах с высокой концентрацией кровеносных сосудов. Зарегистрированы случаи, когда инъекции препаратами наполнителей в области носа и губельей приводили кэмболизации сосудов и симптомам окезиций глазных сосудов (сплетоте).

**СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ**

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

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

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

**И ПРОИЗВОДИТЕЛЬ**

Pollenium Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Канада

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

**BİLEŞİMİ**

Çapraz bağlı hyaluronik asit.....25mg/ml

Fosfat tampaolu serum fiziolojik içerisinde

[Büntüdül digliserit eter (BODE) ile çapraz bağlı]

**ACIKLAMA**

Revanesse® Kiss™ sentetik kökleni, renksiz, kokusuz, şeffaf ve sulu bir jeldir. Jel, kullanım hazır dolu tek kullanımlık bir enjektor içerisinde saklanır. Her bir kutu, iki adet 1,2ml'lik Revanesse® Kiss™ şırınganın yanı sıra iki steril işnegabardır.

**UYGULAMA KAPSAMI / ENDİKASYONLAR**

Uygulama: Yüzeyel çözgüler ve kırışıklıklar

Tıbbi Endikasyonlar: Ürünler, yumuşak dokuda lipoatropo / lipodistrofide nedeniley kaybedilen hacmin geri kazanılması veya patologik kökleni veya travma sonrası kontur eksikliklerinin ve anatomik deformitelerin düzeltilebilmesi için endike olan bir hyaluronik asit jeliinden oluşan, boşluksuz doldurulma ve dokunu yeniden yapılandırıcı materyalleridir. Hedeflenen hastalar, HIV ile ilişkili lipoatropo ve lipodistrofide gibi yumuşak dokudaki deformitelerin ve kontur eksikliklerinin düzeltilebilmesini arzu eden hastalardır.

Kozmetik Endikasyon: Revanesse® Kiss™ dokuya yapılan enjeksiyon yoluyla yüzdeki kırışıklıkların tedavisi, hacmin geri kazanılması, dudakların doğrulama işlemesi, cildin neminin kazandırılması ve çöküntülerin sıklıkla kendilerine içindeki enjeksiyonlarda deforme edilmişdir.

**BEKLЕНEN AŞAMALAR**

Hekimler hastaların, her Revanesse® Kiss™ enjeksiyonu yapıldığında, gecikmiş olarak veya enjeksiyondan hemen sonra olası advers reaksiyonları ortaya çıkabilecekleri konusunda bilgilendirme yapılmalıdır. Bu reaksiyonları, aşağıdakiler içermekte birlikte birelere sunulur: smidi' deyilir.

- Enjeksiyon gelemediğinde, reaksiyon, ağrı, kaşın, renk değişikliği veya hassasılık gibi enjeksiyonla ilgili reaksiyonlar meydana gelmemeli.
- Enjeksiyon besideinde nodül veya sertlik oluşması da mümkündür.
- Uygun olmayan enjeksiyon teknigi nedenede türün performansının kötü olması.
- Hyaluronik asit üzerindeki enjeksiyonları ile globeller nekroz, apsis olumsu, granülolar ve ağır duyarlılık bildirilmelidir. Hastaların bu reaksiyonları hakkında gözümüz bulundurmalarını onay etsin.

Her 1500 tedavide bir, ağır duyarlılığı mahiyetinde olduğu düşünülen reaksiyonları bildirilmelidir. Bunlar, implant besideinde uzun süreli eritem, sıklıkla severtliklerin oluşmasıdır.

Bu reaksiyonları, enjeksiyondan kısa bir süre sonra veya 2 - 4 haftalık bir geçişmeden sonra başlamış ve ortalamada 2 hafta süren hafif veya orta şiddette reaksiyonları olarak tanımlanmıştır. Söz konusu reaksiyonlar genellikle kendi sınırlarına olup zamanla kendiliğinden düşer. Bununla birlikte, ağır duyarlılık tipi reaksiyonları olan hastaların değerlendirme içeriği dehaf hekimlerince iletişimde geçmeleri gereklidir. Birden fazla alerjik reaksiyonu olan hastalar tedavide dahi edilmelidir.

**KONTRENDİKASYONLAR**

- Revanesse® Kiss™ üründen gözün kontrallarına (göz halkalarına veya göz kapaklarına) enjekte etmeyein.
- Hamile veya emziren kadınlarla Revanesse® Kiss™ uygulanamamalıdır.

• Revanesse® Kiss™ yalnızca intradermal kullanım için uygun olup kan damalarına enjekte edilmemelidir. Aksi halde titkana oluşturarak embolye neden olabilir.

• Hipertonik sarı gelgen hastalarla Revanesse® Kiss™ uygulanamamalıdır.

• Eser miktarında gram pozitif bakteri protein içeriği ve bu iki maddelerle arteri ölüksü olan hastalarda kontredikedir.

• Revanesse® Kiss™'ünün hiçbir zaman lazer, yoğun ışık, kırmızı peeling veya dembrazon uygulamalarıyla birlikte kullanılmamayı.

• 18 yaş altındaki kişilere Revanesse® Kiss™ uygulanamamalıdır.

• Aknevi ve / veya diper infamatuvar deri hastalarının olan hastalara Revanesse® Kiss™ uygulanamamalıdır.

• Ulaşlamayacak beklenenlerin olan hastalar.

• Otitomu bozuklukları olan veya immunoterapi almaktan olan hastalar.

• Birden fazla siddetti alerjisi olan hastalar.

• Enjeksiyon bölgelerinde veya bu bölgelerin yakınında yetki veya kronik deri hastalığı olan hastalar.

• Pıhtılaşma kusurları olan veya pıhtı löyedici tedavi almaktan olan hastalar.

• Hyaluronik asit duyarlılığı olan hastalar.

Bir haftadan uzun süreyle devam eden advers infamatuvar reaksiyonları olan hastalann bunu hekimlerine dehaf bildirmeleri gereklidir. Bu rahatsızlıklar uygun şekilde (örn. kortikosteroidler veya antibiyotikler ile) tedavi edilmelidir. Diğer tüm advers reaksiyon türleri, doğrudan Revanesse®'ün alınmış yetkilili distribütörune / veya doğrudan Prollumen Medical Technologies Inc. şirketine bildirilmelidir.

**UYGULAMA VE DOZ**

• Revanesse® Kiss™ yalnızca yüzdeki kırışıklıkları doldurmaya yönelik uygun enjeksiyon teknigi konusunda eğitim almış kalifiye hekimler tarafından veya onların doğrudan görevimi altına enjekte edilmelidir.

• Hastalar, kendilerine uygulama yapılmadan önce cihaz endikasyonları ile kontredikasyonları ve olası istenmeyen yan etkilerin hakkında bilgilendirilmelidir.

• Uygulama yapmakla olan alıcı dengezenetle edilmelidir. Enjeksiyon yalnızca steril koşullar altında yaptırılmışdan emin olun.

• Ürini yavarla enjekte edin ve gerekten en düşük basinci uygulayın.

• Revanesse® Kiss™'i ambalajının içinde bulunan içgeleri yalnızca tek kullanımlıktır. Yeniden kullanmayın.

• Yeniden kullanılsa enfeksiyon veya kan yoluyla başlangıç bulasma riski vardır.

• Ürini enjekte etmeden önce 30 dakika oda sıcaklığında bekletin.

• Deri beyaz bir renk alırsa (beyazlama) enjeksiyon demalı durdurulmalı ve deri normal rengine dönené kadar bölgeye masaj yapılmalıdır.

• Enjekte etmeden önce, içgemin ucunda küçük bir damla belirene enjektörün pistonuna kadar bastırın.

**ÖNLEMLER**

- Revanesse® Kiss™ hâlihazırda başka bir dolgu ürünü içeren bir bölgeye enjekte edilmemelidir, çünkü olaşı reaksiyonlarla ilişkin klinik veri bulunmaktadır.
- Revanesse® Kiss™ kalıcı dozu veya implant bulunan bir bölgeye enjekte edilmemelidir.
- Hyaluronik asit üründen, benzalkonium klorür gibi kuaterner amonyum tuzları ile bilinen bir uyumsuzluğa sahiptir. Revanesse® Kiss™'ünuruñun bu maddeyle veya bu maddeyle temas etmiş tıbbi cihazlara hiçbir etmen olasılıkla etmen etmemesini sağlayın.
- Revanesse® Kiss™'in hizî zaman gögüslerini büyütmek veya kemik, tendon, bağı ve kas içine implant uygulaması yapmak için kullanılmamalıdır.
- Enjeksiyonsona 12 saat boyunca uygulama yapılan bölge dokumaktan kaçının ve güven işijına, IV enjeksiyonlarla uygun olmasa da, 12 saat boyunca uygulama yapılan bölgeye yoğun işija (örn. solaryum ve güneşlenme) veya ağır soğukta maruz bırakmayın.
- Daha önce yüzünde üçük sorunu yaşadığınız işje deliklerinin yeniden çokuk okşumasına katkıda bulunma riski vardır.
- Tedavide öncü aspirin, nonsteroid antiinflamatuar ilaçlar, yüksek doza sarı kantaron veya E Vitamin takviyeleri veya benzeri ilaçlar kullanırsanız bunların enjeksiyon bölgesinde morama ve kanamayı artırabileceğini göz önünde bulundurun.
- 18 yaş altı yaşı 65 yaşı üstü hastalarda kullanımın güvenililiği kanıtlanamamıştır.
- Görünür sekilli hastalık olan, bakteriyel veya viral enfeksiyonları olan, gribi veya alfit atesi olan hastalara septomyon düzeline kadar uygulama yapılmamalıdır.
- Olası komplikasyonlarla başlangıç amacıyla, bu ürün yalnızca uygun eğitime, deneyime sahip ve enjeksiyon bölgesi ve gerekli şekilde anatomik hakkında bilgi sahibi olan sağlık uzmanlarının tarafından kullanılmalıdır.
- Uygulayan sağlık uzmanlarının, tedavide önce yumaşık doku enjeksiyonun tüm olası risklerini hastalanya konusundalar ve hastaların olası komplikasyonları belirli semptomları hakkında bilgi sahibi olmalarını sağlanmalıdır.

**UYARIALAR**

Kutumin üzerindeki mührün yirtılmadığını ve steriliten bozulmadığını doğrulayın. Ürünün son kullanma tarihinin geçmediğini doğrulayın. Ürün tek kullanımlıktır; yeniden kullanmayın. Yeniden kullanırsa enfeksiyon veya kan yoluyla bulanık bulasma riski vardır.

• Ürünün damaların içine zerk edilmesi embolye, damaların titkamasına, ictemiye veya enfartus yole açılır.

• "Tırza" olarak bilinen dolgu maddelerinin intravasküler enjeksiyon ile ilişkili nadir fakat ciddi yan etkiler bildirilmiştir. Bırınca, ortalık ırmak, ırmak ve／veya kalıcı görme bozukluğu, körük, inmeye yol açan serbest ictemi veya beyin kanaması, deri nekrozu ve atızyüz yüzündeki hasarları içerir.

• Hastada işlem sırasında veya şlemenin kısa bir süre sonra görüreme degeşiklik, belte belirtileri, clitte beyazaşama veya olagändi gibi dahil olmak üzere aşındırıcı semptomları herhangi bir görürse enjeksiyon defalur durur.

• Intravasküler enjeksiyon meydana gelmesi durumunda hastalar, defalibb tıbbi yardım almali ve bir uygulayıcı sağlam uzmanı tarafından değerlendirilmelidir.

Revanesse®'ün ailesi, damalarının fazla olduğunu alanlarında kullanılmamalıdır. Glabella ve burun bölgesi gibi bu alanlarda kullanılamamış, vasküler emboli vakalarına ve okuler damar titkaması ile uyumu semptomları (örn. körük) neden olmuştur.

**RAF ÖMRÜ VE SAKLAMA**

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

**NOT:** Doğru enjeksiyon teknigi, tedavinin başlığı ve hasta memnuniyeti açısından büyük önem taşır. Revanesse® Kiss™ yalnızca yetişmiş yaşa ve standartlara göre yetkilendirilmiş bir sağlık uzmanı tarafından enjekte edilmelidir. Enjeksiyon üzerindeki derecelendirmeler kesin değildir ve yalnızca kalıcı olarak kullanılmamalıdır. Enjekte edilecek madde miktarı en iyi olarak, hastanın görsel ve dokusals degerlendirmesiyle belirlenir.

**ÜRETİCİ**

Prollumen Medical Technologies, Inc.

138 Industrial Parkway North, Aurora, ON

L4G 4C3, Kanada

Her tür advers olay bildirimi için telefon numarası: (440)2039669787





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

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



Sterilized using irradiation  
 Stérilisé par irradiation  
 Durch Bestrahlung sterilisiert  
 Sterilizzato mediante irradiazione  
 Esterilizado mediante irradación  
 Esterilizado por irradiação  
 Аптеріпуроқтың арктоғбөлшөп  
 Стерилизациян через облучивание  
 Sterilizat prin iradiere  
 Sterylizowano za pomocą napromienowania  
 Sterylizowano ozajowiniem  
 Steriliserad med besträning  
 Sterilisert ved hjelp av besträling

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



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

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



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



25°C  
 Between 2 and 25 °C  
 Conserver entre 2 et 25 °C  
 Bei Temperaturen zwischen 2 °C und 25 °C lagern  
 Conservare ad una temperatura compresa tra 2°C e 25°C  
 Almacenar entre 2 y 25°C  
 Armazenar entre 2 e 25 °C  
 Φυλοεστοι μεταξύ 2 και 25 °C  
 Да се съхранява между 2 и 25 °C  
 A pastra intre 2 și 25 °C  
 Przechowywać w temperaturze od 2 do 25°C  
 Skladujte pri teplote 2 až 25 °C  
 Förvaras mellan 2 och 25 °C  
 Oppbevares mellom 2 og 25 °C



Do not use if the package has been damaged  
 Ne pas utiliser si l'emballage a été endommagé  
 Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn die Verpackung beschädigt ist  
 Non utilizzare se la confezione è danneggiata  
 No usar si el paquete se encuentra dañado  
 Não use se a embalagem estiver aberta ou danificada  
 Μην το χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει καταστροφές  
 Не използвайте, ако опаковката е повредена  
 Nu utiliza dacă ambalajul a fost deteriorat  
 Nie używać, jeśli opakowanie zostało uszkodzone  
 Nepoužívajte, pokud je obal poškozen  
 Använd inte om förpackningen har skadats  
 Ikke bruk hvis pakken har blitt skadet  
 Må ikke bruges, hvis pakken er blevet beskadiget  
 Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is  
 Ne használja, ha a csomagolás sérült  
 Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud  
 Älä käytä, jos pakkaus on vaurioitunut  
 Nelitet, ja iepakojums ir bojāts  
 Nenaudokite, jei pakute pāziešta  
 Tużaz jekk il-pakket ikun gie bil-hsara Nepoužívajte, ak je obal poškodený  
 Не употребявайте, че е обалък повреден  
 Не употребявайте, че е обалък повреден  
 如果包装已損壞，請勿使用  
 Не используйте, если упаковка повреждена  
 Paket hasar görürse kullanmayın  
 لاستخدامه في حالات تلف المعبأة



Keep dry  
 Garder au sec  
 Trocken lagern  
 Conservare in luogo secco  
 Mantener seco  
 Mantenha seco  
 Διατηρώ στεγνό  
 Πάζι υγρό<sup>1</sup>  
 Pastreaza uscat  
 Utřízmy suchoč  
 Udržujte v suchu  
 Häll torr  
 Hold tor  
 Blifj droog  
 Tartsz szárazon  
 Hoidek kuivana  
 Pidä kuivana  
 Turlet sauss  
 Laikyti sausą  
 Žomai niesiept  
 Udržujte suché  
 Hraniti na suhem  
 保持乾燥  
 乾燥保存  
 Храните в сухом месте  
 Kurut tut  
 الحفاظ على ملائكة



Lot number  
Número de lot  
Chargennummer  
Número de loto  
Número de LOTE  
Número do lote  
Αριθμός πορτίδας  
Партидни номер  
Numarul lotului  
Numer partii  
Číslo sárže  
Partnummer  
Lottnummer  
Partnummern  
Lotnummer  
Téretsámlás  
Partit number  
Érőn numero  
Partijas numurs  
Partijos numeris  
Numai tal-  
Číslo parçely  
Lot stevilkja  
批號  
Номер партии  
Parti numarası  
عدد الكشمير



Date of Manufacture
Date of fabrication
Herstellungsdatum
Data di produzione
Fecha de fabricación
Data de Fabricação
Ημερομηνία παραγωγής
Дата на производство
Data fabrikacije
Data produkcji
Datum výroby
Virkningsdato
Produksjonsdato
Fremstillingdato
Fabricagedato
Gyártás dátuma
Tootmiskuupäev
Vallimustuspäivämäärä
Ražošanas datums
Pagaminnimo data
Datum la-Manifattura
Dátum výroby
Datum izdelave
Дата производств.
Üretim tarhi
تاريخ الصنع



Manufacturer  
Fabricant  
Hersteller  
Produttore  
Fabricante  
Κατασκευαστής  
производител  
Producător  
Producent  
Výrobce  
Tillverkare  
Produsent  
Producent  
Fabrikant  
Fabrikant  
Gyártó  
Tootja  
Valmistaja  
Razotajs  
Gamintojas  
Manufactur  
Výroba  
Průzvajalec  
製造商  
Производител  
Uretici firma  
الصانع



Do not reuse  
Не пас редилез  
Das Produkt darf nicht  
wieder verwendet werden  
Evitar el reutilizzo  
No reutilizar  
Produto de uso único- proibido  
reprocessar- não reutilizar  
Μην επανορμηθούσετε  
Не използвайте повторно  
Ni reutilizári  
Nie użyczać ponownie  
Неопуњитеље знову  
Återanvänd inte  
Ikke gjenbruk  
Må ikke genbruges  
Niet hergebruiken  
Не хаснажија ијра  
Ärge kastakusattage  
Älä käytä uudelleen  
Neljotot attkärtö  
Nenuadotik pataktatina  
Tużax mill-għid  
Неопуњивајте опаковане  
Не опорбижайте поновно  
請勿重複使用  
Не используйте повторно  
Kerat kullamnej  
لا الاستخدام



Expiration date	
Date d'expiration	
Ablaufdatum	
Data de scadenza	
Fecha de caducidad	
Date de validité	
Ημερομηνία λήξης	
Срок на годност	
Date expiraria	
Termin ważności	
Datum spoléče	
Utgångsdatum	
Utløpsdato	
Utlöbstdato	
Uterste	
houbdaanheidsdatum	
Lejártá datum	
Aeguskümpäväpäivä	
Viimeinen käyttöpäivä	
Derigungstermin	
Galirijomo laikas	
Data ta škadenza	
Datum spotreby	
Datum veljavnosti	
截止日期	
Срок годности	
Son Kullanı tarihî	
تاريخ انتهاء الصلاحية	



NEEDLE  
AIGUILLE  
NADEL  
AGO  
AGUJA  
AGULHA



SYRINGE  
SERINGUE  
SPRITEZ  
SIRINGA  
JERINGA  
SERINGA  
ΣΥΡΙΓΓΑ  
СПРИНЦОВКА  
SERINGÁ  
STRZYKAWKA  
STRÍAKAČKA  
SPRUTA  
SPROYTE  
SPROJĘTE  
SPUIT  
FECSKENDÖ  
SÜSTAL  
RUISKU  
ŠLÍRCE  
ŠVÍRKŠTAS  
SIRINGA  
STRÍAKAČKA  
BRIZGA  
注射器  
ШПРИЦ  
SERINGA  
سخّانة



Importer  
Importeur  
Importateur  
Importatore  
Importador  
Importador  
Εισαγόμενος  
Внештърг  
Importator  
Importér  
Importér  
Dovozce  
Importör  
Importör  
Importör  
Importeur  
Importör  
Maaletoja  
Maahantujoa  
Importētājs  
Importuočias  
Importator  
Dovozca  
Uvoznič  
進口商  
Импортер  
İthalatçı  
المسنودة



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



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

**PROLLENIUM®**  
MEDICAL TECHNOLOGIES INC

T: 1.866.353.3015 | T: 1.905.508.1469  
E: [info@prollenium.com](mailto:info@prollenium.com) | [www.prollenium.com](http://www.prollenium.com)