

JALUPRO® Young Eye

JALUPRO® YOUNG EYE

Injiserbart for intradermalt implantat

Kun for medisinsk bruk. Skal ikke brukes til andre formål enn beskrevet i pakningsvedlegget.

Sammensetning:

Natriumhyaluronat, glysin, L-prolin, L-leucin, L-lysin HCl, L-alanin, L-valin, L-arginin HCl, acetyl dekaeptid-3, oligopeptid-24, acetyl tetrapeptid-5, fosfatbuffer, sterilt vann.

Beskrivelse:

Steril, resorberbar injiserbar løsning som gjenoppretter elastisiteten i øyeområdet. Virker som vevssmørende og reduserer rynker, poser og mørke ringer.

Bruksområde:

Medisinsk utstyr iht. EEC 93/42 MDD. Indikert for behandling av kråkeføtter, poser, mørke ringer og hevelser i øyeområdet. Kan kombineres med peeling, laserbehandling og dermabrasjon.

Pakning:

1 ml steril gel i engangssprøyte (uten nål).

Virkemåte:

Injiseres for å korrigere milde til moderate hudimperfeksjoner, gjenopprette volum og forbedre hudens utseende. Dypere rynker gir redusert effekt.

Bruksanvisning:

- Bruk en steril Luer-Lock-nål (anbefalt 30G).
- Rengjør og steriliser behandlingsområdet før injeksjon.
- Injiser langs rynken og massér forsiktig etterpå for jevn fordeling.
- For best resultat, unngå store mengder produkt og injiser sakte.

Forholdsregler:

- Kun for bruk av medisinsk personell.
- Skal ikke brukes ved hudirritasjon, betennelse eller koagulasjonsforstyrrelser.
- Ingen kjente overdoseeffekter eller legemiddelinteraksjoner.
- Svært sjeldne tilfeller av lokale reaksjoner som rødhet, hevelse eller kløe kan forekomme og går vanligvis over innen to dager.
- Ved graviditet og amming bør produktet kun brukes etter legens vurdering.

Advarsler:

- Ikke bruk hvis pakningen er åpnet eller skadet.
- Skal ikke brukes etter utløpsdato.
- Må ikke steriliseres på nytt eller fryses.
- Ikke injiser i blodårer.
- Holdes utilgjengelig for barn.

Pasientinformasjon:

- Mild hevelse eller rødhet kan forekomme og forsvinner normalt innen to dager.
- Unngå varmeeksponering til hevelsen har avtatt.
- Ved uventede reaksjoner, kontakt lege.

Dosering og administrasjon:

- Fastsettes av lege basert på pasientens behov.
- Behandling gjentas ukentlig i 4–6 uker eller etter legens vurdering.

Avfallshåndtering:

- Ubrukt produkt skal kastes som sykehusavfall.
- Må ikke kastes i naturen.

 Nål (2 X 27G) / Nålinformasjon	 Oppbevares utenfor sollys	 Sluttproduktinformasjon	 CE 2292 CE-merket og identifikasjon nummer av produktet
 Sterilisert med EO-gass (nål)	 2°C / 25°C Oppbevares i følgende tempera	 Ikke gjenbrukbar	 Produsert av
 Ikke re-steriliser nålen	 Forsiktig	 Bruk innen	 Ikke bruk produktet hvis pakken er skadet
 Ikke bruk nålen igjen	 Holdes tørr	 Sterilisert ved bruk av damp (REVOLAX™ DEEP med Lidokair	 EC REP Autorisert representant i EU
 CE 0068 CE-merket og identifikasjonsnummer av produktet (nål)		 LOT Produktnummer	 Se bruksanvisningen
		 Viktig, se instruksjonene før bruk	