

SLOŽENÍ

40 mg / 2 ml Hyaluronát sodný
30 mg / 2 ml L-prolin
40 mg / 2 ml Glycin
60 mg / 2 ml N-acetylglukosamin

POPIS PRODUKTU

Kyselina hyaluronová je distribuována do všech tělesných tkání a nachází se ve vysokých koncentracích v tkáních jako je například sklivce, synoviální tekutina, pupeční šňůra a dermis. Kyselina hyaluronová působí jako tkáňový lubrikant a předpokládá se, že hraje důležitou roli při regulaci interakcí mezi sousedícími tkáněmi. Funguje také jako viskoelastická podpora, která udržuje tkáň vzájemně oddělené. Kyselina hyaluronová v různých přípravcích může mít různou molekulovou hmotnost, ale předpokládá se, že má stejnou chemickou strukturu.

URČENÝ ÚČEL POUŽITÍ A INDIKACE

Zdravotnický prostředek Algyll GGP je určen k léčbě symptomů kloubních onemocnění jako je osteoartróza. Zdravotnický prostředek Algyll GGP je indikován pro zvýšení viskoelasticity a rekonstrukci chrupavkové tkáně nebo pro doplnění synoviální tekutiny v kloubech.

KONTRAINDIKACE

Známa citlivost na kteroukoliv složku obsaženou v přípravku, již existující infekce kůže v oblasti zamýšleného místa vpichu, známá infekce postiženého kloubu, známá systémová krvácivá onemocnění. Nepoužívejte na infikované nebo zraněné klouby.

MOŽNÉ NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY A KOMPLIKACE

Infekce, artralgie, otok, kloubní výpotek či ztuhlost. Bolest v končetině, parestézie, flebitida, pruritus. Reakce v místě vpichu, např. erytém, edém, bolest. Bursitida, reakce imunitního systému.

PROFIL APLIKUJÍCÍHO

Intraartikulární injekce by měl aplikovat ortoped.

PROFIL PACIENTA

Zdravotnický prostředek Algyll GGP se doporučuje pro pacienty s osteoartrózou a některými dalšími onemocněními kloubů. Nejsou k dispozici klinické studie o použití kyseliny hyaluronové u dětí, těhotných a kojících žen nebo u pacientů se závažným onemocněním kloubů, jako je revmatoidní artritida nebo Bechtereva choroba. U těchto skupin se léčba přípravkem Algyll GGP nedoporučuje.

SKLADOVACÍ PODMÍNKY

Před odesláním zákazníkovi by tento zdravotnický prostředek měl být skladován při teplotě nižší než 25 °C a při nízké vlhkosti (relativní vlhkost 40-60 %). Nevhodné skladovací podmínky jako je vystavení přímému slunečnímu záření a/nebo skladování na radiátorech nebo v jejich blízkosti mohou produkt poškodit. Produkt nezmrazujte.

PRO JEDNORÁZOVÉ POUŽITÍ - NEPOUŽÍVEJTE OPAKOVANĚ

Tyto zdravotnické prostředky jsou určeny k jednorázovému použití, nesmí být použity opakovaně. Opakovaná aplikace nebo manipulace s injekční stříkačkou (např. čištění nebo opakovaná sterilizace) může narušit strukturální integritu prostředku a/nebo vést k jeho poruše, které může mít za následek zranění, onemocnění nebo smrt pacienta. Opakovaná aplikace nebo znovupoužití prostředku pro jednorázové použití může navíc představovat riziko kontaminace, např. v důsledku přenosu infekce z jednoho pacienta na druhého. To by mohlo mít za následek zranění nebo smrt pacienta či aplikujícího.

Kontaminované implantabilní látky se nesmějí znovu zpracovávat. Produkty, které byly kontaminovány krví, tkáněmi a/nebo tělesnými tekutinami/látkou by neměly být nikdy znovu použity a mělo by se s nimi zacházet v souladu s protokolem nemocnice.

STERILIZACE, DOBA POUŽITELNOSTI

Sterilizováno vlhkým teplem.
Doba použitelnosti je 2 roky.

VAROVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ UPOZORNĚNÍ

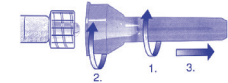
- Doporučuje se dodržovat všechna opatření, která se běžně berou v úvahu během intraartikulárních injekcí.
- Injekční aplikaci hyaluronátu sodného mohou provádět pouze specializovaní lékaři vyškolení v aplikaci uznávaných injekčních technik pro podávání látek do intraartikulárních synoviálních prostor.
- Nesmí se používat nadměrné množství hyaluronátu sodného a stav pacienta by měl být pečlivě sledován.
- Kloubní prostor by neměl být přepíňován.
- Pokud se bolest během aplikace injekce zvýší, podávání injekce by se mělo okamžitě zastavit a jehla vytáhnout.
- Pacienti, u kterých se po aplikaci objeví neobvyklé nežádoucí účinky, by se měli okamžitě poradit s lékařem. Jakákoliv závažná nežádoucí příhoda, ke které došlo v souvislosti s dotčeným prostředkem, by měla být hlášena výrobci a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv - <https://sukl.gov.cz/>.

POSTUP APLIKACE

- Prostředek se podává jednou za 6 měsíců.
- V závislosti na závažnosti onemocnění účinek intraartikulární injekce trvá přibližně 6 měsíců. V případě potřeby lze aplikovat druhou dávku.
- V případě kloubního výpotku se k jeho snížení doporučuje aspirace exsudátu, klidový režim, aplikace ledového obkladu a/nebo intraartikulární aplikace kortikoidů. Aplikace přípravku následuje po 2-3 dnech.
- Obsah přípravku i vnější povrch předplněné injekční stříkačky jsou sterilní až do otevření obalu.
- Před aplikací injekce odstraňte vzduchovou bublinu (pokud existuje).
- Vyjmete stříkačku z obalu.



- Otáčivým pohybem opatrně nasadte vhodnou kanylu (18-22G).



-  Pozor - výstraha
-  Čtěte návod k použití nebo elektronický návod k použití
-  Neprovádět opětovnou sterilizaci
-  Kód šarže
-  Datum výroby
-  Označení, které potvrzuje shodu výrobku s evropskými normami a předpisy s číslem oznámeného subjektu, který shodu posoudil
-  Výrobce
-  Chráňte před vlhkem
-  Nepoužívejte opakovaně
-  Nepoužívejte, pokud je obal poškozený, a prostudujte si návod k použití
-  Použít do data
-  Chráňte před slunečním světlem
-  Omezení teploty
-  Sterilizováno vlhkým teplem
-  Sterilní fluidní cesta
-  Omezení vlhkosti
-  Apyrogenní

ZLOŽENIE

40 mg / 2 ml Hyaluronát sodný
30 mg / 2 ml L-prolin
40 mg / 2 ml Glycin
60 mg / 2 ml N-acetylglukosamin

POPIS PRODUKTU

Kyselina hyaluronová je distribuována do všetkých telesných tkanív a nachádza sa vo vysokých koncentráciách v tkanivách ako je napríklad sklovce, synoviálna tekutina, pupočná šnúra a dermis. Kyselina hyaluronová pôsobí ako tkanivový lubrikant a predpokladá sa, že hrá dôležitú úlohu pri regulácii interakcií medzi susediacimi tkanivami. Funguje tiež ako viskoelastická podpora, ktorá udržiava tkanivá vzájomne oddelené. Kyselina hyaluronová v rôznych prípravkoch môže mať rôznu molekulovú hmotnosť, ale predpokladá sa, že má rovnakú chemickú štruktúru.

ÚČEL URČENIA A INDIKÁCIE

Zdravotnícka pomôcka Algyll GGP je určená na liečenie symptómov klbových ochorení ako je osteoartróza. Zdravotnícka pomôcka Algyll GGP je indikovaná pre zvýšenie viskoelasticity a rekonštrukciu chrupavkového tkaniva alebo pre doplnenie synoviálnej tekutiny v kĺboch.

KONTRAINDIKÁCIE

Známa citlivosť na ktorúkoľvek zložku obsiahnutú v prípravku, už existujúcej infekcie kože v oblasti zamýšľaného miesta vpichu, známá infekcia postihnutého kĺba, známe systémové krváčavé ochorenia. Nepoužívajte na infikované alebo zapálené kĺby.

MOŽNÉ NEŽIADUCE ÚČINKY A KOMPLIKÁCIE

Infekcia, artralgia, opuch, výpotok kĺbov či stuhnutosť. Bolest' v končatine, parestézia, flebitída, pruritus. Reakcia v mieste vpichu, napr. erytém, edém, bolesť. Burzitída, reakcia imunitného systému.

PROFIL APLIKUJÚCEHO

Intraartikulárnu injekciu by mal aplikovať ortopéd.

PROFIL PACIENTA

Zdravotnícka pomôcka Algyll GGP sa odporúča pre pacientov s osteoartrózou a niektorými ďalšími ochoreniami kĺbov. Nie sú k dispozícii klinické štúdie o použití kyseliny hyaluronovej u detí, tehotných a dojčiacich žien alebo u pacientov so zápalovým ochorením kĺbov, ako je reumatoidná artritída alebo Bechtereva choroba. U týchto skupín sa liečba prípravkom Algyll GGP neodporúča.

SKLADOVACIE PODMIENKY

Pred odoslaním zákazníkovi by mala byť tato zdravotnícka pomôcka uskladnená pri teplotě nižšej ako 25 °C a při nižší vlhkosti (relativna vlhkosť 40-60 %). Nevhodné skladovacie podmienky ako je vystavenie priamemu slnečnému žiareniu a/alebo skladovaniu na radiátoroch alebo v ich blízkosti môžu produkt poškodiť. Produkt nezmrazujte.

PRIE JEDNORÁZOVÉ POUŽITIE - NEPOUŽÍVAJTE OPAKOVANE

Tieto zdravotnícké pomôcky sú určené na jednorazové použitie, nesmú byť použité opakovane. Opakovaná aplikácia alebo manipulácia s injekčnou striekačkou (napr. čistenie alebo opakovaná sterilizácia) môže narušiť štrukturálnu integritu pomôcky a/alebo viesť k jeho porušeniu, ktoré môže mať za následok zranenie, ochorenie alebo smrť pacienta. Opakovaná aplikácia alebo opätovné použitie pomôcky pre jednorazové použitie môže navyše predstavovať riziko kontaminácie, napr. v dôsledku prenosu infekcie z jedného pacienta na druhého. To by mohlo mať za následok zranenie alebo smrť pacienta či aplikujúceho.

Kontaminované implantabilné látky sa nesmú znova spracovávať. Produkty, ktoré boli kontaminované krvou, tkanivami a/alebo telesnými tekutinami/látkou by nemali byť nikdy znovu použité a malo by sa s nimi zachádzať v súlade s protokolom nemocnice.

STERILIZÁCIA, DOBA POUŽITELNOSTI

Sterilizované vlhkým teplom.
Doba použiteľnosti je 2 roky.

VAROVANIE A BEZPEČNOSTNÉ UPOZORNENIE

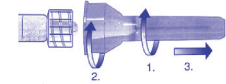
- Odporúča sa dodržiavať všetky opatrenia, ktoré sa bežne berú do úvahy v priebehu intraartikulárných injekcií.
- Injekčnú aplikáciu hyaluronátu sodného môžu vykonávať iba špecializovaní lekári vyškolení na aplikáciu uznávaných injekčných technik na podávanie látok do intraartikulárných synoviálnych priestorov.
- Nesmie sa používať nadmerné množstvo hyaluronátu sodného a stav pacienta by mal byť starostlivo sledovaný.
- Kľbový priestor by nemal byť prepíňovaný.
- Pokiaľ sa bolesť počas aplikácie injekcie zvýši, podávanie injekcie by sa malo okamžite zastaviť a ihla vytiahnuť.
- Pacienti, u ktorých sa po aplikácii objavia nezvyčajné nežiaduce účinky, by sa mali okamžite poradiť s lekárom. Každá závažná nežiaduca udalosť, ktorá sa vyskytne v súvislosti s danou pomôckou, by sa mala nahlásiť výrobcovi a Štátnemu ústavu pre kontrolu liečiv - <https://sukl.sk>.

POSTUP APLIKÁCIE

- Pomôcka sa podáva raz za 6 mesiacov.
- V závislosti od závažnosti ochorenia účinnok intraartikulárnej injekcie trvá približne 6 mesiacov. V prípade potreby je možné aplikovať druhú dávku.
- V prípade kľbového výpotku sa na jeho zníženie odporúča aspirácia exsudátu, pokojný režim, aplikácia ľadového obkladu a/alebo intraartikulárna aplikácia kortikoidov. Aplikácia prípravku nasleduje po 2-3 dňoch.
- Obsah prípravku aj vonkajší povrch injekčnej striekačky predplnenej sú sterilné až do otvorenia obalu.
- Pred aplikáciou injekcie odstráňte vzduchovú bublinu (pokiaľ existuje).
- Vyberte striekačku z obalu.



- Otáčavým pohybom opatrne nasadte vhodnú kanylu (18-22G).



-  Upozornenie
-  Prečítajte si návod na použitie alebo elektronický návod na použitie
-  Nesterilizujte opakovane
-  Číslo šarže
-  Dátum výroby
-  Označenie potvrdzujúce zhodu výrobku s európskymi normami a predpismi spolu s číslom notifikovaného orgánu, ktorý posudil zhodu
-  Výrobca
-  Chráňte pred vlhkom
-  Nepoužívajte opakovane
-  Nepoužívajte, pokiaľ je obal poškodený, a preštudujte si návod na použitie
-  Používať do data
-  Chráňte pred slnečným svetlom
-  Obmedzenie teploty
-  Sterilizované vlhkým teplom
-  Sterilná dráha kvapaliny
-  Obmedzenie vlhkosti
-  Apyrogénny

ZUSAMMENSETZUNG

40 mg / 2 ml Natriumhyaluronat
30 mg / 2 ml L-Prolin
40 mg / 2 ml Glycin
60 mg / 2 ml N-Acetylglucosamin

PRODUKTBESCHREIBUNG

Hyaluronsäure wird in allen Körpergeweben verteilt und kommt in hohen Konzentrationen in Geweben wie Glaskörper, Synovialflüssigkeit, Nabelschnur und Dermis vor. Hyaluronsäure wirkt als Gewebeschmiermittel und spielt vermutlich eine wichtige Rolle bei der Regulierung der Interaktionen zwischen benachbarten Geweben. Sie fungiert auch als viskoelastische Stütze, die Gewebe voneinander getrennt hält. Die Hyaluronsäure in den verschiedenen Formulierungen kann ein unterschiedliches Molekulargewicht haben, aber es wird angenommen, dass es die gleiche chemische Struktur hat.

ANWENDUNGSZWECK UND INDIKATIONEN

Das Arzneimittel Algyl GGP ist zur Behandlung der Symptome von Gelenkerkrankungen wie Osteoarthritis bestimmt.

Das Arzneimittel Algyl GGP ist für die Erhöhung der Viskoelastizität und den Wiederaufbau von Knorpelgeweben oder für die Ergänzung der Synovialflüssigkeit in Gelenken indiziert.

KONTRAINDIKATIONEN

Bekannte Sensibilität gegenüber einem der Inhaltsstoffe des Produkts, bereits bestehende Infektionen der Haut im Bereich der vorgesehenen Injektionsstelle, bekannte Infektionen des betroffenen Gelenks, bekannte systemische Blutungerkrankungen. Nicht an infizierten oder entzündeten Gelenken anwenden.

MÖGLICHE NEBENWIRKUNGEN UND KOMPLIKATIONEN

Infektion, Gelenkschmerzen, Schwellung, Gelenkerguss oder Gelenksteifigkeit. Schmerzen in der Extremität, Parästhesie, Phlebitis, Pruritus. Reaktionen an der Injektionsstelle, z. B. Erythem, Ödem, Schmerz. Bursitis, Reaktion des Immunsystems.

PROFIL DES VERABREICHENDEN ARZTES

Intraartikuläre Injektionen sollten von einem Orthopäden appliziert werden.

PROFIL DES PATIENTEN

Das Arzneimittel Algyl GGP wird für Patienten mit Osteoarthritis und einigen anderen Gelenkerkrankungen empfohlen. Es gibt keine klinischen Studien über die Verwendung von Hyaluronsäure bei Kindern, schwangeren und stillenden Frauen oder bei Patienten mit entzündlichen Gelenkerkrankungen wie rheumatoide Arthritis oder Morbus Bechterew. Die Therapie mit Algyl GGP wird für diese Gruppen nicht empfohlen.

LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Vor dem Versand an den Kunden sollte dieses Arzneimittel bei einer Temperatur unter 25 °C und niedriger Luftfeuchtigkeit (relative Luftfeuchtigkeit 40-60 %) gelagert werden. Ungeeignete Lagerungsbedingungen wie direkte Sonneneinstrahlung und/oder Lagerung auf oder in der Nähe von Heizkörpern können das Produkt beschädigen. Das Produkt darf nicht eingefroren werden.

FÜR EINMALIGE VERWENDUNG - NICHT WIEDER VERWENDEN

Diese Medizinprodukte sind für die einmalige Verwendung bestimmt und dürfen nicht wiederverwendet werden. Die wiederholte Verabreichung oder Handhabung der Spritze (z. B. Reinigung oder wiederholte Sterilisation) kann die strukturelle Integrität des Produkts beeinträchtigen und/oder zu seinem Versagen führen, was zu Verletzungen, Krankheit oder Tod des Patienten führen kann. Darüber hinaus kann die wiederholte Applikation oder Wiederverwendung eines einmal zu verwendenden Produkts ein Kontaminationsrisiko bergen, z. B. durch die Übertragung von Infektionen von einem Patienten auf einen anderen. Dies könnte zu Verletzungen oder zum Tod des Patienten oder des Verabreichenden führen. Kontaminierte implantierbare Substanzen dürfen nicht wiederaufbereitet werden. Produkte, die mit Blut, Geweben und/oder Körperflüssigkeiten/Substanz kontaminiert wurden, dürfen nicht wiederverwendet werden und müssen gemäß dem Krankenhausprotokoll behandelt werden.

STERILISATION, DAUER DER HALTBARKEIT

Sterilisiert durch feuchte Hitze.
Die Dauer der Haltbarkeit beträgt 2 Jahre.

WARNUNGEN UND SICHERHEITSHINWEISE

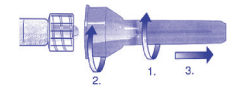
- Es wird empfohlen, alle Vorsichtsmaßnahmen zu befolgen, die normalerweise bei intraartikulären Injektionen getroffen werden.
- Injektionen von Natriumhyaluronat dürfen nur von spezialisierten Ärzten durchgeführt werden, die in der Anwendung anerkannter Injektionstechniken für die Verabreichung von Substanzen in die intraartikulären Synovialräume geschult sind.
- Übermäßige Mengen von Natriumhyaluronat dürfen nicht verwendet werden und der Zustand des Patienten sollte sorgfältig überwacht werden.
- Der Gelenkraum sollte nicht überfüllt werden.
- Wenn der Schmerz während der Verabreichung einer Injektion zunimmt, sollte die Verabreichung der Injektion sofort abgebrochen und die Nadel zurückgezogen werden.
- Patienten, bei denen nach der Applikation ungewöhnliche Nebenwirkungen auftreten, sollten sofort einen Arzt konsultieren.

APPLIKATIONSVERFAHREN

- Das Arzneimittel wird einmal pro 6 Monate verabreicht.
- Je nach Schweregrad der Erkrankung hält die Wirkung der intraartikulären Injektion etwa 6 Monate an. Falls erforderlich, kann eine zweite Dosis appliziert werden.
- Im Falle eines Gelenkergusses werden zu dessen Reduzierung die Aspiration von Exsudat, Ruhemodus, Eisumschlag und/oder eine intraartikuläre Kortikoid-Injektion empfohlen. Die Applikation des Präparats erfolgt nach 2-3 Tagen.
- Der Inhalt des Produkts und die Außenfläche der vorgefüllten Injektionsspritze sind steril, bis die Verpackung geöffnet wird.
- Bevor Sie die Injektion verabreichen, entfernen Sie die Luftblase (falls vorhanden).
- Nehmen Sie die Spritze aus der Verpackung.



- Mit einer Drehbewegung führen Sie die entsprechende Kanüle vorsichtig ein (18-22G).



-  Hinweis
-  Bitte lesen Sie die Gebrauchsanweisung oder die elektronische Gebrauchsanweisung durch
-  Nicht wiederholt sterilisieren
-  Chargennummer
-  Herstellungsdatum
-  Europäisches Konformitätszeichen (CE) mit Kennnummer der registrierten Stelle für Medizinprodukte der Klassen IIa, IIb und III
-  Hersteller
-  Vor Feuchtigkeit schützen
-  Nicht wiederverwenden
-  Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist und die Gebrauchsanweisung durchlesen
-  Zu verbrauchen bis
-  Vor Sonnenlicht schützen
-  Begrenzung der Temperatur
-  Sterilisiert durch feuchte Hitze
-  Steriler Flüssigkeitsweg
-  Begrenzung der Luftfeuchtigkeit
-  Apyrogen

COMPOSITION

40 mg / 2 mL Natrium Hyaluronate
30 mg / 2 mL L-Proline
40 mg / 2 mL Glycine
60 mg / 2 mL N-Acetylglucosamine

DESCRIPTION OF DEVICE

Hyaluronic acid is distributed throughout all body tissues and is found in high concentrations in tissues such as the vitreous, synovial fluid, umbilical cord and dermis. Hyaluronic acid acts as a tissue lubricant and is thought to play an important role in regulating interactions between adjacent tissues. It also acts as a viscoelastic support that keeps tissues separate. Different hyaluronic acid preparations may have different molecular weights but are thought to have the same chemical structure.

PURPOSE OF USE AND INDICATIONS

Algyl GGP is intended for the treatment of symptoms of joint disorders such as osteoarthritis.

Algyl GGP is indicated for viscoelastic replenishment, cartilage tissue reconstruction or replacement of synovial fluid in human joints.

CONTRAINDICATIONS

Known sensitivity to any of the ingredients contained in product, pre-existing infections of the skin in the region of the intended injection site, known infection of the index joint, known systemic bleeding disorders. Do not use. infected and inflamed joints.

ADVERSE REACTIONS AND COMPLICATIONS

Infection, arthralgia (knee pain), swelling, joint effusion, stiffness, pain in limb, paraesthesia, phlebitis, pruritus, injection site erythema, injection site edema, injection site pain, injection site reaction, bursitis, immune response.

USER PROFILE

Intraarticular injection should be administered by orthopedist or physiotherapist.

PATIENT PROFILE

Algyl GGP is recommended for patients with osteoarthritis and some other joint diseases. As no clinical evidence is available on the use of hyaluronic acid in children, pregnant and lactating women or in patients with inflammatory joint diseases such as rheumatoid arthritis or Bechterew disease. Algyl GGP is not recommended in these cases.

STORAGE CONDITIONS

The products should be stored at below 25 °C and low humidity (40-60% RH) before being shipped to the customer. Excessive storage conditions such as exposure to direct sunlight and / or storage on or near radiators may destroy the product.
Do not freeze the product.

SINGLE-USE DEVICE - DO NOT RE-USE

The devices are intended for single-use and must not be re-used. Re-use or reprocessing (e.g. cleaning and re-sterilization) may compromise the structural integrity of the device and/or lead to device failure which may result in patient injury, illness or death. Furthermore, reuse or reprocessing of single-use devices may create a risk of contamination e.g. due to the transmission of infectious material from one patient to another. This could result in injury or death of the patient or user. Contaminated implantable substances must not be reprocessed. Any product that has been contaminated by blood, tissue, and/or body fluids/ matter should never be used again and should be handled according to hospital protocol.

STERILIZATION and SHELF-LIFE

Sterilized by moist heat.
The shelf-life is 2 year.

WARNINGS AND PRECAUTIONS

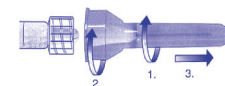
- Those precautions normally considered during injection of substances into joints are recommended.
- Only medical professionals trained in accepted injection techniques for delivering agents to intra-articular synovial joint spaces should inject sodium hyaluronate for this application.
- An excess amount of sodium hyaluronate is not to be used and the patient should be monitored closely.
- The space should not be overfilled.
- If pain increases during the injection procedure, the injection should be stopped and the needle withdrawn.
- Patients experiencing abnormal side effects to the administration of product should consult with a physician immediately.

APPLICATION

- Product is administered once in 6 months.
- Depending on the severity of the disease, the effect of intraarticular injection lasts approximately in 6 months. A second dose can be applied when necessary.
- In case of joint effusion, aspiration, rest, ice pack application and/or intraarticular cortisone administration is recommended to reduce effusion. The preparation can be applied after 2-3 days.
- The contents of the product and the outer surface of the prefilled syringe are sterile until the package is opened.
- Remove the air bubble (if any) before injecting.
- Take the syringe out of the package.



- Attach a suitable cannula (18-22G) carefully by rotating it.



-  Attention
-  See instructions for use
-  Do not re-sterile
-  Lot number
-  Production date
-  Conformity european and notified body number
-  Manufacturer
-  Dry keep
-  Do not re-use
-  Do not use if package is damaged
-  Expiration date
-  Keep away from sunlight
-  Temperature limitation
-  Sterilized using moist heat
-  Sterile fluid path
-  Humidity limitation
-  Non-pyrogenic