

INARTRO® KISA ÜRÜN BİLGİSİ

İÇERİK:

48 mg Serbest bağlı / 800 – 1200 K Dalton Hyaluronik asit, sodyum tuzu, Sodyum klorür, fosfat tampon, 3 ml enjeksiyon için su

FORM:

48 mg / 3 ml, Kullanıma hazır şiringa

KULLANIM YERİ:

Dejeneratif hastalıklar veya travma nedeniyle oluşan hareketliliğin azalması veya ağrılı olması halinde ilgili artikülasyonların reolojik ve fizyolojik özelliklerini yeniden kazandıran sinovyal sıvının alternatifidir.

KULLANIM ŞEKLİ:

Enjekte edilmeden önce artiküler efüzyonun tamamı aspire edilmelidir. Enjektörün kapağını, açık kalacak olan ucun herhangi bir yere temas etmemesine dikkat ederek çıkarın. Uygun bir enjektör iğnesini(18-22 G), enjektörün hava geçirmez olmasını sağlamak ve çözeltinin sızmasını önlemek amacıyla çevirerek, sıkı bir şekilde enjektöre takılır.

Doktorunuz tarafından başka bir öneri olmadığı takdirde ve hastanın içinde bulunduğu koşullar dikkate alınarak, yılda 1 ya da 2 kez INARTRO® intra-artiküler yolla infiltre edinilebilir. Hekim kararıyla ve hastanın içinde bulunduğu koşullar dikkate alınarak aynı anda birden fazla artikülasyon uygulanabilir.

ÜRÜN STATÜSÜ:

Sağlık Bakanlığı, Tıbbi Cihaz Kurumu onaylı / ÜTS (Ürün takip sistemi) kaydı / Medical device / CE Belgeli

FİRMA İLETİŞİM BİLGİLERİ:

İntrafarma İlaç San. Tic. Ltd. Şti.

Barış Mah. Belediye Cd. Kavaklıdere Mevkii Ginza Lavinya Park Sitesi, B Blok, No:89

Beylikdüzü - İstanbul

Telefon 0212 4385760

Web: www.intrafarma.com.tr

ÜRETİCİ FİRMA:

Regenyal Laboratories / İtalya

RAF ÖMRÜ

2 Yıl

BARKOD: 8681475301315

Meşe Ülke: İtalya