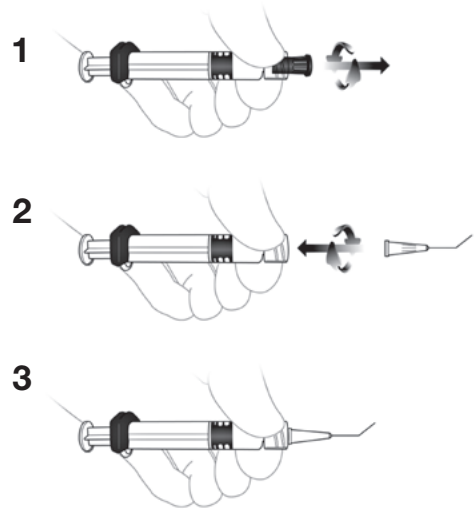


	Minivisc® plus
Intrinsic Viscosity	1.5 - 4.5 m ³ /kg
pH	6.8 - 7.6
Endotoxin	NMT 0.2 EU/ml
Protein residuals	0.1%
Refractive index	1.330 - 1.350
Particles ≥10 µm	≥ 3000 per container
≥25 µm	≥ 300 per container
Shear Viscosity app.	323 Pa.s

MINIVISC® PLUS

Sodium hyaluronat 1,4%



1050
SCANDINAVIAN HA

Bohus BioTech AB
Trädgårdsgatan 4
SE-452 31 Strömstad
Sweden

E-mail: info@bohusbiotech.com
Web: www.bohusbiotech.com

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Switzerland

CH

REP

INSTRUCTIONS FOR USE	
Minivisc® plus	
Formula	
Each ml contains	Sodium hyaluronate 1.4%
Sodium hyaluronate	14.0 mg
Disodium phosphate dihydrate	1.4 mg
Sodium chloride	8.3 mg
Potassium dihydrogen phosphate	0.26 mg
Water for injection	q.s
Osmolality	200-400 mOsm/kg

Description
Minivisc® plus is an ophthalmic viscoelastic device (OVD) to be used as a surgical aid in ophthalmic surgery. The device is a sterile, nonpyrogenic, viscoelastic solution of sodium hyaluronate dissolved in a physiological buffer at pH 6.8-7.6. It is a clear solution supplied in a disposable glass syringe. A sterile single-use cannula is enclosed in each box.

Characteristics
Hyaluronic acid is a native substance with high biocompatibility. The most important properties of Hyaluronic acid are to protect, lubricate and support delicate cells and tissues. Minivisc® plus forms a thin layer without causing compression of delicate cells or tissues.

The hyaluronic acid for the product Minivisc® plus is produced by bio fermentation from Streptococcus bacteria.

Intended use
Used temporary during intraocular surgery for protection, lubrication and support of delicate cells or tissues in ophthalmic procedures. For intraocular use only, in Ophthalmic procedures including:

1. Cataract surgery and IOL implantation
2. Glaucoma surgery
3. Corneal transplantation
4. Anterior segment surgery

Contraindications
None known at present.

Precautions
• A transient increase in postoperative intraocular pressure (IOP) has been reported with the use of viscoelastic preparation. The increased pressure will reach a maximum four to eight hours following surgery. The IOP should be checked the days following operation.

- Residual viscoelastic not removed at the end of the surgical procedure is flushed out naturally via the trabecular system and Schlemm's canal. However, there is the risk of blockage of the drainage channels, which can lead to an increase in intraocular pressure. To prevent the risk of IOP, irrigation /aspiration is used at the end of the surgical procedure to remove residual viscoelastic. In case of IOP increase, treat with the preferred therapy. Patients who have been diagnostic with wide-angle glaucoma, severe myopia, diabetic retinopathy or uveitis are at particular risk of increased intraocular pressure.
- There is no evidence concerning the safety of Minivisc® plus in human pregnancy and lactation. Administration during pregnancy and lactation is at the discretion of the ophthalmic surgeon.

Interactions
The user should be aware of the possibility that drugs applied or injected at the same time and same place as Minivisc® plus may have a longer residue time due to the matrix structure of Minivisc® plus. Minivisc® plus becomes cloudy if mixed with benzalkonium chloride, chlorhexidine or certain washing detergents. If cloudiness occurs, the solution must be removed from the eye.

The product is intended for intraocular use only, as an aid in eye surgery. It is instilled intraocularly by means of the enclosed thin, bended cannula. The products may only be used by medical professionals with adequate training.

Minivisc® is produced from bacterial Sodium Hyaluronate. Since it contains very small amounts of potentially immunogenic material, a possibility exists that local reactions may appear. To minimize such a reaction the patients should be asked whether they are allergic to bacterial Sodium Hyaluronate.

- Warnings**
- At the end of the operation the solution shall be removed by irrigation or aspiration.
 - The syringe, cannula and any unused material must be discarded after the treatment. Disposal should be in accordance with accepted medical practice and applicable national or local guidelines.
 - The product may only use by medical professionals with adequate training.
 - This product is for single use only. If used for repeated administrations, sterility can not be guaranteed.
 - Do not reserialize the prefilled syringe and cannula.
 - Do not use if package is damaged or opened.
 - Do not use after expire date printed on the product.

How Supplied
Minivisc® plus is a clear solution supplied in a disposable glass syringe. A sterile single-use 27G cannula is enclosed in each box. Each syringe contains 1.0 ml of 1.4% of sodium hyaluronate.

- Instruction for use**
- Before use allow the preparation to equilibrate to room temperature for 20 minutes.
 - Remove the tip cap.
 - Mount the cannula by using the thumb and forefinger to hold firmly around both the glass syringe barrel and the luer-lock adapter.
 - Grasp the lower part of needle (luer lock) with the other hand. To facilitate proper assembly, both push and rotate firmly.

Shelf life is 3 years from manufacturing date.

SYMBOLS	
	Consult instructions for use
	Do not use if package material is damaged
	Keep away from sunlight
	Single-use only
	Steam sterilized
	Sterilized using ethylene oxide
	Do not resterilize
	Store at 2-25° C. Protect from light and freezing
	Keep dry
	Manufacturer
	Expiry date (year/month)
	Date of manufacture (year/month)
	Version number
	Do not use if package material is damaged
	Keep away from sunlight
	Single-use only
	Steam sterilized
	Sterilized using ethylene oxide
	Do not resterilize
	Store at 2-25° C. Protect from light and freezing
	Keep dry
	Manufacturer
	Expiry date (year/month)
	Date of manufacture (year/month)
	Version number

GEBRAUCHSANWEISUNG	
Minivisc® plus	
Formel	
Jeder ml enthält	Natrium-Hyaluronat 1,4%
Natrium-Hyaluronat	14,0 mg
Dinatrium-Phosphat-Dihydrat	1,4 mg
Natriumchlorid	8,3 mg
Kaliumdihydrogenphosphat	0,26 mg
Wasser zur Injektion	q.s
Osmolalität	200-400 mOsm/kg

Beschreibung
Minivisc® plus ist ein ophthalmisches viskoelastisches Produkt (OVD), das als chirurgisches Hilfsmittel in der Ophthalmochirurgie verwendet wird. Bei dem Produkt handelt es sich um eine sterile, nicht pyrogene, viskoelastische Lösung von Natriumhyaluronat, das in einem physiologischen Puffer mit einem pH-Wert von 6,8-7,6 gelöst ist. Es handelt sich um eine klare Lösung, die in einer Einwegspritze aus Glas geliefert wird. Jeder Packung ist eine sterile Einwegkanüle beigelegt.

Eigenschaften
Hyaluronsäure ist eine native Substanz mit hoher Biokompatibilität. Die wichtigsten Eigenschaften der Hyaluronsäure sind Schutz, Gleitwirkung und Unterstützung von empfindlichen Zellen und Geweben. Minivisc® plus bildet eine dünne Schicht, ohne eine Kompression der empfindlichen Zellen oder Gewebe zu verursachen.

Die Hyaluronsäure für das Produkt Minivisc® plus wird durch Bio-Fermentation aus Streptococcus-Bakterien hergestellt.

Verwendungszweck
Vorübergehende Verwendung bei intraokularen Eingriffen zum Schutz, zur Lubrikation und zur Unterstützung empfindlicher Zellen oder Gewebe bei ophthalmologischen Eingriffen. Nur zur intraokularen Verwendung bei ophthalmologischen Eingriffen, einschließlich:

1. Kataraktchirurgie und IOL-Implantation
2. Glaukomoperation (Grüner Star)
3. Hornhauttransplantation
4. Operationen am vorderen Augenabschnitt

Kontraindikationen
Zurzeit sind keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen
• Bei der Verwendung von viskoelastischen Präparaten wurde ein transienter Anstieg des postoperativen intraokularen Drucks (IOD) berichtet. Der erhöhte Druck erreicht vier bis acht Stunden nach dem Eingriff ein Maximum. Der IOD sollte in den Tagen nach der Operation kontrolliert werden.

- Viskoelastische Reste, die am Ende des chirurgischen Eingriffs nicht entfernt werden, werden auf natürliche Weise über das Trabekelwerk und den Schlemm-Kanal ausgeschwemmt. Es kann jedoch zu einer Verstopfung der Abflusskanäle kommen, was zu einem Anstieg des intraokularen Drucks führen kann. Um dem Risiko eines IOD-Anstiegs vorzubeugen, wird am Ende des chirurgischen Eingriffs eine Irrigation/Aspiration durchgeführt, um restliches Viskoelastikum zu entfernen. Im Falle eines IOD-Anstiegs ist die bevorzugte Therapie anzuwenden. Bei Patienten, bei denen ein Offenwinkelglaukom, eine starke Kurzsichtigkeit, eine diabetische Retinopathie oder eine Uveitis diagnostiziert wurde, besteht ein besonderes Risiko eines erhöhten intraokularen Drucks.
- Es liegen keine Erkenntnisse über die Sicherheit von Minivisc® plus in der Schwangerschaft und Stillzeit vor. Die Verabreichung während der Schwangerschaft und Stillzeit liegt im Ermessen des Ophthalmochirurgen.

Wechselwirkungen
Der Anwender sollte sich der Möglichkeit bewusst sein, dass Arzneimittel, die zur gleichen Zeit und am gleichen Ort wie Minivisc® plus angewendet oder injiziert werden, aufgrund der Matrixstruktur von Minivisc® plus eine längere Verweildauer haben können. Minivisc® plus wird trübe, wenn es mit Benzalkoniumchlorid, Chlorhexidin oder bestimmten Waschmitteln gemischt wird. Wenn eine Trübung auftritt, muss die Lösung aus dem Auge entfernt werden.

Das Produkt ist nur zur intraokularen Anwendung als Hilfsmittel bei Augenoperationen bestimmt. Es wird mit Hilfe der beiliegenden dünnen, gebogenen Kanüle intraokular eingebracht. Die Produkte dürfen nur von medizinischem Fachpersonal mit entsprechender Ausbildung verwendet werden.

Minivisc® wird aus bakteriellem Natriumhyaluronat hergestellt. Da es sehr geringe Mengen an potenziell immunogenem Material enthält, besteht die Möglichkeit, dass lokale Reaktionen auftreten können. Um eine solche Reaktion abzumildern, sollten die Patienten gefragt werden, ob sie allergisch gegen bakterielles Natriumhyaluronat sind.

- Warnhinweise**
- Am Ende des Eingriffs ist die Lösung durch Irrigation oder Absaugen zu entfernen.
 - Die Spritze, die Kanüle und das nicht verwendete Material müssen nach der Behandlung entsorgt werden. Die Entsorgung sollte in Übereinstimmung mit der anerkannten medizinischen Praxis und den geltenden nationalen oder lokalen Richtlinien erfolgen.
 - Das Produkt darf nur von medizinischem Fachpersonal mit entsprechender Ausbildung verwendet werden.
 - Dieses Produkt ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Bei wiederholter Verabreichung kann die Sterilität nicht garantiert werden.
 - Die vorgefüllte Spritze und die Kanüle dürfen nicht wieder sterilisiert werden.
 - Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet ist.
 - Nicht nach Ablauf des auf dem Produkt aufgedruckten Verfallsdatums verwenden.

Darreichungsform
Minivisc® plus ist eine klare Lösung, die in einer Einwegspritze aus Glas geliefert wird. Jeder Packung ist eine sterile 27G-Einwegkanüle beigelegt. Jede Spritze enthält 1,0 ml 1,4%iges Natriumhyaluronat.

- Gebrauchsanweisung**
- Vor der Anwendung das Präparat 20 Minuten lang auf Raumtemperatur bringen.
 - Entfernen Sie die Kappe der Spitze.
 - Bringen Sie die Kanüle an, indem Sie mit Daumen und Zeigefinger sowohl den Glaszylinder der Spritze als auch den Luer-Lock-Adapter festhalten.
 - Fassen Sie den unteren Teil der Nadel (Luer-Lock) mit der anderen Hand. Um den korrekten Zusammenbau zu erleichtern, drücken und drehen Sie gleichzeitig fest.

Die Lagerfähigkeit beträgt 3 Jahre ab Herstellungsdatum.

SYMBOLE	
	Gebrauchsanweisung beachten
	Nur zum einmaligen Gebrauch
	Dampfsterilisiert
	Mit Ethylenoxid sterilisiert
	Nicht resterilisieren
	Bei 2-25 °C aufbewahren. Vor Licht und Frost schützen
	Trocken aufbewahren
	Hersteller
	Verfallsdatum (Jahr/Monat)
	Herstellungsdatum (Jahr/Monat)
	Versionsnummer
	Nicht verwenden, wenn das Verpackungsmaterial beschädigt ist
	Von Sonnenlicht fernhalten
	À usage unique
	Stérilisé à la vapeur
	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène
	Ne pas restériliser
	Conservé à une température de 2-25 °C. Protéger de la lumière et du gel
	Conserver au sec
	Fabricant
	Date de péremption (année/mois)
	Date de fabrication (année/mois)
	Numéro de version

INSTRUCTIONS D'UTILISATION	
Minivisc® plus	
Formulation	
Chaque ml contient	Hyaluronate de sodium à 1,4 %
Hyaluronate de sodium	14,0 mg
Phosphate disodique dihydraté	1,4 mg
Chlorure de sodium	8,3 mg
Dihydrogénophosphate de potassium	0,26 mg
Eau pour injection	q.s
Osmolalité	200-400 mOsm/kg

Description
Minivisc® plus est un dispositif viscoélastique ophtalmique (OVD) destiné à être utilisé comme aide chirurgicale en chirurgie ophtalmique. Le dispositif est une solution viscoélastique stérile, apyrogène, d'hyaluronate de sodio dissous dans un tampon physiologique à un pH de 6,8-7,6. Il s'agit d'une solution claire fournie dans une seringue en verre jetable. Une canule stérile à usage unique est incluse dans chaque boîte.

Caractéristiques
L'acide hyaluronique est une substance native présentant une biocompatibilité élevée. Les propriétés les plus importantes de l'acide hyaluronique sont sa capacité à protéger, lubrifier et soutenir les cellules et les tissus délicats. Le Minivisc® plus forme une couche fine sans provoquer de compression des cellules ou des tissus délicats.

L'acide hyaluronique du Minivisc® plus est produit par bio-fermentation à l'aide de streptocoques.

Usage prévu
Utilisé temporairement pendant la chirurgie intraoculaire pour la protection, la lubrification et le soutien des cellules ou des tissus délicats dans les interventions ophtalmiques. Pour un usage intraoculaire uniquement, dans les interventions ophtalmiques, notamment :

1. Chirurgie de la cataracte et implantation d'une LIO
2. Chirurgie du glaucome
3. Transplantation de cornée
4. Chirurgie du segment antérieur

Contre-indications
Aucune connue à ce jour.

Précautions
• Une augmentation transitoire de la pression intraoculaire (PIO) postopératoire a été signalée lors de l'utilisation d'une préparation viscoélastique. L'augmentation de la pression atteindra son maximum quatre à huit heures après l'opération. La PIO doit être vérifiée les jours suivant l'opération.

- Les résidus de viscoélastique non retirés à la fin de l'intervention chirurgicale sont évacués naturellement par le réseau trabéculaire et le canal de Schlemm. Cependant, il existe un risque d'obstruction des canaux de drainage, pouvant entraîner une augmentation de la pression intraoculaire. Pour prévenir le risque d'augmentation de la PIO, une irrigation/aspiration est utilisée à la fin de l'intervention chirurgicale pour éliminer le viscoélastique résiduel. En cas d'augmentation de la PIO, traiter avec le traitement de prédilection. Les patients chez qui un glaucome à angle ouvert, une myopie sévère, une rétinopathie diabétique ou une uvéite ont été diagnostiqués présentent un risque particulier d'augmentation de la pression intraoculaire.
- Il n'existe aucune donnée probante concernant l'innocuité du Minivisc® plus en cas de grossesse ou d'allaitement chez la femme. L'administration pendant la grossesse et l'allaitement est laissée à l'appréciation du chirurgien ophtalmologue.

Interactions
L'utilisateur doit être conscient de la possibilité que les médicaments appliqués ou injectés au même moment et au même endroit que le Minivisc® plus peuvent avoir un temps de rétention plus long en raison de la structure du Minivisc® plus qui est semblable à celle de la matrice extracellulaire. Le Minivisc® plus devient trouble s'il est mélangé avec du chlorure de benzalkonium, de la chlorhexidine ou certains détergents. En cas de turbidité, la solution doit être retirée de l'œil.

Le produit est destiné à un usage intraoculaire uniquement, comme aide à la chirurgie oculaire. Il est instillé par voie intraoculaire à l'aide de la canule fine et courbe fournie. Les produits ne peuvent être utilisés que par des professionnels de santé ayant reçu une formation adéquate.

Le Minivisc® est produit à partir d'hyaluronate de sodium bactérien. Comme il contient de très petites quantités de substances potentiellement immunogènes, il est possible que des réactions locales apparaissent. Pour réduire le risque d'une telle réaction, il convient de demander aux patients s'ils sont allergiques à l'hyaluronate de sodium bactérien.

- Avertissements**
- À la fin de l'opération, la solution doit être éliminée par irrigation ou aspiration.
 - La seringue, la canule et tout matériel non utilisé doivent être jetés après le traitement. L'élimination doit se faire conformément aux pratiques médicales reconnues et aux recommandations nationales ou locales applicables.
 - Le produit ne peut être utilisé que par des professionnels de santé ayant reçu une formation adéquate.
 - Ce produit est à usage unique. En cas d'utilisation pour des administrations répétées, la stérilité ne peut pas être garantie.
 - Ne pas restériliser la seringue préemplies et la canule.
 - Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé ou ouvert.
 - Ne pas utiliser après la date de péremption imprimée sur le produit.

Présentation
Le Minivisc® plus est une solution claire fournie dans une seringue en verre jetable. Une canule stérile à usage unique de 27G est incluse dans chaque boîte. Chaque seringue contient 1,0 ml d'hyaluronate de sodium à 1,4 %.

- Instructions d'utilisation**
- Avant utilisation, laisser la préparation s'équilibrer à température ambiante pendant 20 minutes.
 - Retirer le capuchon de l'embout.
 - Pour assembler la canule, utiliser le pouce et l'index pour bien tenir le corps de la seringue en verre et le raccord Luer-Lock.
 - Saisir la partie inférieure de l'aiguille (raccord Luer-Lock) avec l'autre main. Pour garantir un assemblage correct, il faut pousser et tourner fermement.

La durée de conservation est de 3 ans à partir de la date de fabrication.

PICTOGRAMMES	
	Consulter la notice d'utilisation
	À usage unique
	Stérilisé à la vapeur
	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène
	Ne pas restériliser
	Conservé à une température de 2-25 °C. Protéger de la lumière et du gel
	Conserver au sec
	Fabricant
	Date de péremption (année/mois)
	Date de fabrication (année/mois)
	Numéro de version
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
	Tenir à l'abri de la lumière du soleil
	Un solo uso
	Esterilizado con vapor
	Esterilizado con óxido de etileno
	No reesterilizar
	Almacenar a 2-25 °C. Proteger de la luz y la congelación
	Mantener seco
	Fabricante
	Fecha de caducidad (año/mes)
	Fecha de fabricación (año/mes)
	Número de versión

INSTRUCCIONES DE USO	
Minivisc® plus	
Fórmula	
Cada ml contiene	Hialuronato de sodio al 1,4 %
Hialuronato de sodio	14,0 mg
Dihidrato de fosfato de disodio	1,4 mg
Cloruro de sodio	8,3 mg
Fosfato dihidrógeno de potasio	0,26 mg
Agua inyectable	q.s
Osmolalidad	200-400 mOsm/kg

Descripción
Minivisc® plus es un producto viscoelástico oftálmico (OVD, ophthalmic viscoelastic device) que se utiliza como ayuda quirúrgica en cirugía oftálmica. El producto es una solución viscoelástica estéril apirógena de hialuronato de sodio disuelta en un tampón fisiológico a un pH de 6,8-7,6. Es una solución transparente suministrada en una jeringa de vidrio desechable. En cada caja se incluye una cánula estéril de un solo uso.

Características
El ácido hialurónico es una sustancia nativa con una alta biocompatibilidad. Las propiedades más importantes del ácido hialurónico son proteger, lubricar y dar soporte a células y tejidos delicados. Minivisc® plus forma una capa delgada que no causa compresión de células o tejidos delicados.

El ácido hialurónico del producto Minivisc® plus se produce por biofermentación de la bacteria Streptococcus.

Uso previsto
Se utiliza temporalmente durante la cirugía intraocular para la protección, lubricación y soporte de células o tejidos delicados en procedimientos oftálmicos. Solo para uso intraocular en procedimientos oftálmicos que incluyen:

1. Cirugía de cataratas e implantación de lentes intraoculares
2. Cirugía de glaucoma
3. Trasplante corneal
4. Cirugía del segmento anterior

Contraindicaciones
Ninguna conocida en la actualidad.

Precauciones
• Se ha notificado un aumento transitorio de la presión intraocular (PIO) postoperatoria con el uso de la preparación viscoelástica. El aumento de la presión se alcanzará en un máximo de cuatro a ocho horas después de la cirugía. La PIO debe comprobarse los días siguientes a la intervención.

- El viscoelástico residual que no se retira al final del procedimiento quirúrgico se elimina de forma natural a través de la malla trabecular y el canal de Schlemm. Sin embargo, existe el riesgo de bloqueo de los conductos de drenaje, lo que puede dar lugar a un aumento de la presión intraocular. Para prevenir el riesgo asociado a un aumento en la PIO, se utiliza irrigación/aspiración al final del procedimiento quirúrgico para eliminar el viscoelástico residual. En caso de un aumento de la PIO, debe aplicarse el tratamiento de preferencia. Los pacientes que han sido diagnosticados con glaucoma de ángulo abierto, miopía grave, retinopatía diabética o uveitis tienen un riesgo específico de aumento de la presión intraocular.
- No hay evidencia sobre la seguridad de Minivisc® plus en el embarazo y la lactancia en humanos. La administración durante el embarazo y la lactancia se deja a criterio del cirujano oftálmico.

Interacciones
El usuario debe ser consciente de la posibilidad de que los fármacos aplicados o inyectados al mismo tiempo y en el mismo lugar que Minivisc® plus pueden tener un tiempo de permanencia mayor debido a la estructura matricial de Minivisc® plus. Minivisc® plus se vuelve turbio si se mezcla con cloruro de benzalconio, clorhexidina o ciertos detergentes. Si se vuelve turbio, la solución debe eliminarse del ojo.

El producto está indicado únicamente para uso intraocular como ayuda en la cirugía ocular. Se instala intraocularmente por medio de la cánula delgada y acodada que se incluye. Los productos solo los deben utilizar profesionales médicos con la formación adecuada.

Minivisc® se produce a partir de hialuronato de sodio bacteriano. Dado que contiene cantidades muy pequeñas de material potencialmente inmunogénico, existe la posibilidad de que se produzcan reacciones locales. Para mitigar el riesgo de dicha reacción, se debe preguntar a los pacientes si son alérgicos al hialuronato de sodio bacteriano.

- Advertencias**
- Al final de la intervención la solución se eliminará mediante irrigación o aspiración.
 - La jeringa, la cánula y cualquier material que no se utiliza deben desecharse después del tratamiento.
 - La eliminación debe realizarse de acuerdo con la práctica médica aceptada y las directrices nacionales o locales aplicables.
 - El producto solo deben utilizarlo profesionales médicos con la formación adecuada.
 - Este producto es de un solo uso. Si se utiliza para administraciones repetidas, no se puede garantizar la esterilidad.
 - No vuelva a esterilizar la jeringa y la cánula precargadas.
 - No lo utilice si el paquete está dañado o abierto.
 - No lo utilice después de la fecha de caducidad impresa en el producto.

Presentación
Minivisc® plus es una solución transparente suministrada en una jeringa de vidrio desechable. En cada caja se incluye una cánula 27G estéril de un solo uso. Cada jeringa contiene 1,0 ml de hialuronato de sodio al 1,4 %.

- Instrucciones de uso**
- Antes de su uso, deje que la preparación se establezca a temperatura ambiente durante 20 minutos.
 - Retire la tapa de la punta.
 - Monte la cánula con el pulgar y el índice para sujetar firmemente el cilindro de la jeringa de vidrio y el adaptador luer-lock.
 - Sujete la parte inferior de la aguja (luer-lock) con la otra mano. Para facilitar el montaje correcto, empuje y gire firmemente.

La vida útil es de 3 años a partir de la fecha de fabricación.

SÍMBOLOS	
	Consulte las instrucciones de uso
	Un solo uso
	Esterilizado con vapor
	Esterilizado con óxido de etileno
	No reesterilizar
	Almacenar a 2-25 °C. Proteger de la luz y la congelación
	Mantener seco
	Fabricante
	Fecha de caducidad (año/mes)
	Fecha de fabricación (año/mes)
	Número de versión
	No lo utilice si el material del paquete está dañado
	Mantener alejado de la luz solar
	Apenas para uso único
	Número de lote/número de partida
	Esterilizado por óxido de etileno
	Não reesterilizar
	Armazenar a 2-25 °C. Proteger da luz e do congelamento
	Manter seco
	Fabricante
	Data de validade (ano/mês)
	Data de fabrico (ano/mês)
	Número da versão

pt

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Minivisc® plus

Conteúdo	
Cada ml contém	Hialuronato de sódio 1,4%
Hialuronato de sódio	14,0 mg
Fosfato dissodico dihidratado	1,4 mg
Cloreto de sódio	8,3 mg
Di-hidrogenofosfato de potássio	0,26 mg
Água para injeções	q.s
Osmolalidade	200-400 mOsm/kg

