

DUROLANE® INSTRUCTIONS FOR USE en

Contents
Each mL contains:
Hydrocortisone acetate stabilized 20 mg
Phys. sodium chloride solution, pH 7 u.s.
Benzalkonium chloride 0.01% (0.1 mg/mL)
EDDA (used to stabilize the gel)

Description
DUROLANE is an intra-articular injection for the symptomatic treatment of mild to moderate knee or hip osteoarthritis. In addition, DUROLANE is used for intra-articular injection for symptomatic treatment of mild to moderate osteoarthritis of indicated synovial joints. The use of DUROLANE is indicated in the presence of mild to moderate osteoarthritis. It should be injected by an authorized physician, or in accordance with the instructions for use.

DUROLANE contains 20 mg/mL of stabilized non-animal hyaluronic acid in buffered physiological sodium chloride solution pH 7. DUROLANE is a sterile, transparent viscous gel, containing 1.5 to 3 mL glass syringe. The product is for single use only.

Hyaluronic acid is identical in all living organisms. It is a natural polysaccharide that is present throughout most of the body, with particularly high concentrations in the synovial fluid and the skin. DUROLANE is composed of biosynthetically produced hyaluronic acid that has been purified and stabilized. DUROLANE is degraded in the body by the same metabolic pathway as endogenous hyaluronic acid.

Mode of Action

The body's hyaluronic acid constitutes a natural part of the cartilage and acts in the joints both as a lubricant of cartilages and ligaments and as a shock absorber. Injections of hyaluronic acid in the joint to restore the viscosity and elasticity of the synovial fluid.

Dosage
DUROLANE is a single injection, single dose preparation and should only be injected once per treatment course. The recommended dose is 1.5 to 3 mL, depending on the weight. The recommended dose is 1-2 mL for intermediate joints (e.g., elbow, ankle) and approximately 1 mL for small synovial joints (e.g., wrist, thumb).

Indications

Symptomatic treatment of mild to moderate knee or hip osteoarthritis. In addition, DUROLANE has been approved for the symptomatic treatment associated with mild to moderate osteoarthritis in the ankle, shoulder, elbow, wrist, finger and toes. DUROLANE is also indicated for pain following joint arthroscopy in the presence of osteoarthritis within three months of the procedure.

Intended Use

DUROLANE is intended to treat pain and improve function of synovial joints affected by osteoarthritis.

Intended Population

The product is intended to be used in an adult population with hip osteoarthritis. DUROLANE has not been tested in pregnant or lactating women or in children.

Clinical Benefits

DUROLANE provides a non-surgical option to treat osteoarthritis. In addition, DUROLANE has been approved for the symptomatic treatment associated with mild to moderate osteoarthritis in the ankle, shoulder, elbow, wrist, finger and toes. The potential to delay joint replacement surgery with a single injection.

Contraindications

DUROLANE should not be injected if the synovial joint is infected or if there is an active skin disease or infection at the injection site. DUROLANE should not be injected if there is an active skin disease or infection present at or near the injection site.

DUROLANE should not be injected intravascularly or extra-articularly into the synovial tissues or capsule.

DUROLANE should not be injected into joints known to be sensitive to hyaluronic acid based products.

DUROLANE should not be injected in patients with pre-existing chondrocalcosis as injection may lead to an infection of the condition.

Warnings

Do not reutilize DUROLANE as this may damage the product.

Pain, skin necrosis (Nicolau Syndrome), pulmonary embolism or suboptimal treatment results may occur with overuse of DUROLANE. DUROLANE should be used with caution in patients with severe renal impairment.

An separate syringe of DUROLANE must be used for each individual joint to be treated.

As with any invasive joint procedure there is a small risk of infection.

Local anaesthetics should not be used if the patient is known to be allergic or sensitive to local anaesthetics.

Injection under fluoroscopic control and with the use of a contrast medium should not be used if the patient is known to be allergic or sensitive to the contrast medium.

Increase in injection pressure may indicate incorrect extra-articular placement of the needle or overfilling of the joint.

The most commonly reported adverse effects (e.g., complications associated with the use of DUROLANE and hyaluronic acid based preparations) in general include transient pain, swelling and/or stiffness localized to the joint. Such reactions are usually mild and resolve in intensity, occasionally requiring treatment with analgesics.

Any serious incident that has occurred in relation to the device should be reported to the manufacturer and the Competent Authority in the Member State in which the user and/or patient is established.

Interactions

The safety and effectiveness of DUROLANE concomitantly with other intra-articular injectables have not been studied.

Administration
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

The following section provides general guidance, along with applicable warnings and/or precautionary measures that should be followed for the intra-articular injection procedure.

General administration precautions
DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the correct installation of the injection procedure.

Wirkungsweise

Die Hyaluronsäure des Körpers ist ein natürlicher Bestandteil der Synovialflüssigkeit und dient in den Gelenken sowohl als Schmiermittel als auch als Stoßdämpfer. Hyaluronsäurekonzentrationen in den Gelenk zur Wiederherstellung von Viskosität und Elastizität können durch eine Injektion von DUROLANE wiederhergestellt werden.

Dosierung

DUROLANE ist ein Einmaldosierungssparat in einer 1,5- bis 3-mL-Glaspritze. Die empfohlene Dosis ist 1-2 mL für mittlere Gelenke (z. B. Ellenbogen, Knie, Sprunggelenk) und ca. 1 mL für kleine Synovialgelenke (z. B. Daumengelenk).

Indikationen

Symptomatische Behandlung von milden bis mittelschweren Osteoarthritis der Knie, des Ellenbogens und der Handgelenke. Außerdem ist DUROLANE für die symptomatische Behandlung von milden bis mittelschweren Arthroseerkrankungen in Sprunggelenk, Schulter- und Ellbogengelenk sowie für die Behandlung von Schmerzen nach einer Gelenkchirurgie bei Vorliegen einer Arthrose innerhalb von drei Monaten nach der Chirurgie.

Verwendungszweck

DUROLANE dafür bestimmt. Schmerzen in von Arthrose betroffenen Synovialgelenken zu behandeln und deren Funktion zu verbessern.

Zielpopulation

Das Produkt ist für die Anwendung bei erwachsenen Arthrose-Patienten bestimmt. Die Anwendung von DUROLANE ist nicht empfohlen bei Kindern, Frauen oder bei Kindern wurde bisher nicht untersucht.

Klinischer Nutzen

DUROLANE bietet eine nicht-operative Option zur Behandlung von Osteoarthritis. In addition, DUROLANE hat für die symptomatische Behandlung von milden bis mittelschweren Arthroseerkrankungen in Sprunggelenk, Schulter- und Ellbogengelenk sowie für die Behandlung von Schmerzen nach einer Gelenkchirurgie bei Vorliegen einer Arthrose innerhalb von drei Monaten nach der Chirurgie.

Kontraindikationen

DUROLANE darf bei Infizierten oder stark entzündetem Synovialgelenk nicht injiziert werden.

DUROLANE darf bei aktiver Hauterkrankung oder Infektion in oder nahe der Injektionsstelle nicht injiziert werden.

DUROLANE darf nicht intravaskulär oder extraartikulär bzw. in das Synovialgewebe oder die Gelenkapsel injiziert werden.

DUROLANE darf bei bekannter Überempfindlichkeit der Patienten gegenüber Produkten auf Hyaluronsäurebasis nicht injiziert werden.

DUROLANE darf bei Patienten mit bestehender Kontraindikation nicht verwendet werden, da die Injektion zu einem akuten Anfall führen kann.

Warnhinweise

DUROLANE darf nicht erneut sterilisiert werden, da das Produkt kontaminiert werden könnte.

Eine falsche Positionierung der Nadel bei der Produktverbreichung kann Schmerz, Hautnekrose (Nicolau-Syndrom), Lungenembolie oder suboptimale Behandlungsergebnisse verursachen.

Fluoreszenzbildgebung während der Injektion können zur Verringerung des Risikos beitragen.

Vorsichtsmaßnahmen

DUROLANE ist bei Patienten mit Venösen oder Arterialen Störungen mit Vorsicht anzuwenden.

Für jedes zu behandelnde Gelenk ist eine separate Dosis erforderlich.

Wie bei allen invasiven Gelenkbehandlungen besteht ein geringes Infektionsrisiko.

Lokalanästhetika dürfen bei bekannter Allergie oder Überempfindlichkeit des Patienten gegenüber Lokalanästhetika nicht verwendet werden.

Ein steigender Injektionsdruck kann darauf hinweisen, dass die Nadel falsch positioniert wurde oder das Gelenk vollständig injiziert ist.

Jeder schwerwiegende Vorfall, der in Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, sollte dem Hersteller und zuständigen Behörden mitgeteilt werden.

Anwender und/oder Patient seinen Wohnort hat, gemeldet werden.

Wechselwirkungen

Die Sicherheit wurde in der Gesamtheit von DUROLANE in Verbindung mit anderen intraartikulären Injektionsmitteln wurde noch nicht untersucht.

Anwendung

Der folgende Abschnitt enthält allgemeine Anweisungen sowie relevante Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen. Die während des intraartikulären Injektionsverfahrens beachtet werden müssen.

Allgemeine Angaben zur Anwendung
Der Arzt sollte nur von einem autorisierten Arzt injiziert werden (oder in Übereinstimmung mit der jeweiligen nationalen oder regionalen Vorschriften).

Die mit der intraartikulären Injektionstechnik für das zu behandelnde Gelenk verbundenen Risiken sind in den folgenden Abschnitten beschrieben.

Einrichtungen, die für intraartikuläre Injektionen besonders ausgestattet sind.

DUROLANE ist nur unter aseptischen Bedingungen zu verwenden.

DUROLANE darf strikt in den Gelenkraum injiziert werden.

Für die intraartikuläre Injektion in bestimmte Synovialgelenke ist die Führung durch Bildgebung erforderlich, um die korrekte Positionierung zu gewährleisten und die Schädigung benachbarter lebenswichtiger Strukturen zu vermeiden.

Mit oder ohne Bildführung ist der Injektionsweg für die intraartikuläre Injektion zu wählen, das Schädigen an benachbarten lebenswichtigen Strukturen vermeiden werden.

Vor dem injizieren die Injektionsstelle mit Alkohol oder einer anderen geeigneten antiseptischen Lösung reinigen.

DUROLANE darf nicht in Verbindung mit Desinfektionsmitteln angewendet werden, die quartäre Ammoniumsalze zur Hautdesinfektion enthalten, da Natriumglykolat in deren Gegenwart ausfällt.

Ein eventuell vorhandener Gelenkerguss ist vor dem Injizieren von DUROLANE zu entfernen. Für das Entfernen des Ergusses und die Injektion von DUROLANE ist die gleiche Nadel zu verwenden.

Die empfohlene Nadelstärke beträgt 18 bis 22 G; die Nadel ist ausreichend lang zu wählen.

Die Verwendung kleinerer Nadeln lässt den für die Aufrechterhaltung des Produktdrucks erforderlichen Druck leichter bis mittleren Intensität. Bei länger als eine Woche andauernden Symptomen ist ein Arzt zu kontaktieren.

Nach dem injizieren die Injektionsstelle mit Alkohol oder einer anderen geeigneten antiseptischen Lösung reinigen.

Die intraartikuläre Injektion in die Hüftgelenke sollte unter fluoroskopischer Kontrolle (am besten unter Verwendung eines Kontrastmittels) durchgeführt werden, um die Injektion verachricht werden, um eine korrekte Position der Nadel im Gelenkraum sicherzustellen.

Über die korrekte Installation der Injektionstechnik entscheidet der behandelnde Arzt.

Schmerzen durch die Injektion können durch die Verwendung topischer Verengungsmittel oder subkutan verabreichter örtlicher Betäubungsmittel gemildert werden.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

Die bildgeführte Injektion darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die mit derartigen Eingriffen bereits Erfahrung haben.

especialmente által en el líquido sinovial y en la piel. DUROLANE está compuesto de ácido hialurónico producido por bacterias, que se ha purificado y estabilizado para degradarlo en el cuerpo por la misma vía metabólica que el ácido hialurónico endógeno.

Modo de acción

El ácido hialurónico constituye una parte natural del líquido sinovial y actúa en las articulaciones como un lubricante y amortiguador. La inyección de DUROLANE puede ayudar a restaurar la viscosidad y la elasticidad, posiblemente aliviando el dolor e mejorando la movilidad de la articulación.

Posología

DUROLANE es una preparación de una sola dosis e inyección única. Los días debe inyectarse una vez por tratamiento. La dosis recomendada es de 3 mL por cada articulación. La dosis recomendada es de 1-2 mL para articulaciones intermedias (por ejemplo, codo, tobillo) y aproximadamente 1 mL para articulaciones sinoviales pequeñas (por ejemplo, dedo pulgar).

Indicaciones

Tratamiento sintomático de la osteoartritis leve a moderada en la rodilla o codo. Además, se ha aprobado el uso de DUROLANE para el tratamiento sintomático de la osteoartritis leve a moderada en el tobillo, hombro, codo, muñeca y dedos de las manos y los pies. DUROLANE también está aprobado para el tratamiento sintomático de la osteoartritis leve a moderada en la articulación de la muñeca.

Precauciones

Tratamiento sintomático de la osteoartritis leve a moderada en la rodilla o codo. Además, se ha aprobado el uso de DUROLANE para el tratamiento sintomático de la osteoartritis leve a moderada en el tobillo, hombro, codo, muñeca y dedos de las manos y los pies. DUROLANE también está aprobado para el tratamiento sintomático de la osteoartritis leve a moderada en la articulación de la muñeca.

Contraindicaciones

