

HAXLONE

Cross-linked sodium hyaluronate viscosupplement 2.0%

DESCRIPTION

HAXL One is a biocompatible hydrogel of crosslinked sodium hyaluronate obtained by biofermentation and highly purified, dissolved in a physiological and isotonic buffer. The product is an injectable hydrogel, sterile and apyrogenic, with a low level of endotoxins.

COMPOSITION

HAXL One is formulated with highly purified sodium hyaluronate, pharmacopeia quality salts and water for injection (WFI):

COMPOSITION	(mg/mL)
Sodium hyaluronate cross-linked	20
Disodium phosphate dodecahydrate	0.6
Sodium dihydrogen phosphate dihydrate	0.05
Sodium chloride	8
Water For Injection (WFI)	q.s

CONTENTS OF THE PACK

HAXL One is supplied in a graduated, pre-filled and disposable Type I glass sterile syringe with a Luer-lock system, containing 4.4 mL of solution.

INTENDED USE

HAXL One is intended to be injected intra-articularly in the synovial space of the knee as viscosupplementation medium for synovial fluid when its viscosity has been reduced due to osteoarthritis process in patients who have not responded adequately to conservative non-pharmacological therapy and simple analgesics.

PROPERTIES

HAXL One reduces the pain and increases the functionality of the affected joint. HAXL One provides a lubricant and shock-absorption effect on the affected joint. HAXL One improves the quality of life of the patient.

ADMINISTRATION

HAXL One must be administered by intra-articular injection by qualified medical practitioner following all aseptic procedure and injection technique guidelines. The product can be injected using a hypodermic needle, according to the needs of the specialist. The manufacturer recommends the use of a 19G needle. HAXL One is recommended to be administered in a single session. The amount of product to be administered is at the discretion of the specialist doctor. Discard any unused portion of the syringe.

DIRECTIONS FOR USE

- Prior to the injection, the area to be treated should be disinfected thoroughly and the product brought to room temperature.
- Peel off the sterile barrier and remove the syringe from inside.
- Remove the tip cap of the syringe without touching the syringe tip, in order to maintain it sterile.
- Attach a suitable (19G is recommended) sterile needle to the tip of the syringe. Verify that the needle is properly locked to the Luer-lock adapter of the syringe before using it.
- Remove air from the syringe, if necessary.
- Inject intra-articularly into the synovial space of affected knee, following aseptic injection procedures.
- After finishing the treatment session, discard the syringe and the remaining product. The amount of product to be administered is at the discretion of the specialist, the recommended dose is 3mL to 4mL for each knee joint.

CONTRAINDICATIONS

Do not administer HAXL One to patients with known hypersensitivity (allergy) to hyaluronic acid and / or other components of the product. Do not administer HAXL One to patients with skin infections or disorders at the injection site. Do not administer HAXL One to patients with coagulation defects and / or who are treated with anticoagulant medication. HAXL One should not be administered to pregnant or breastfeeding women. HAXL One should not be administered to children. The use of HAXL One in any joint other than the knee and for other conditions has not been studied.

WARNINGS AND PRECAUTIONS

HAXL One should only be injected into the intra-articular space following aseptic injection procedures. HAXL One should be administered with sterile Luer-lock needles. Do not inject into a blood vessel or surrounding tissues. To avoid pain after the injection, adequate rest of the injection site is 48 hours after the injection is recommended. The product should not be used if the package is damaged or broken. The product should not be used after the expiration date. The product is for single use. No reuse; risk of infection. Do not re-sterilize, re-sterilization can affect the physico-chemical properties of the product and compromise its effectiveness and safety. The syringe and the used needle should be discarded in a container provided for this purpose. Keep out of the reach of children.

INTERACTIONS

Do not use with other products that contain quaternary ammonium salts (e.g. benzalkonium chloride) or with any surgical material treated with this type of substance as sodium hyaluronate can precipitate in the presence of these salts. To prevent any possible interaction, coadministration with other intra-articular products should be avoided. There are no known interactions with other local anesthetics.

ADVERSE EVENTS

Viscoelastic supplementation with hyaluronic acid in joints is safe. Moderate episodes of arthralgia, joint swelling or stiffness, and transient discomfort and / or pain at the injection site following intra-articular injection have occasionally been observed. To a lesser extent, there may be some case of joint effusion or minor local skin conditions such as erythema or rash.

STORAGE

Store between 5°C and 25°C. Protect from light and avoid freezing.

EXPIRY DATE

Do not use after the date marked on the package.

MANUFACTURED BY & AUTHORIZATION HOLDER

	i+Med S.Coop Parque Tecnológico de Álava C/Hermanos Elhuyar, 6, 01510 Vitoria-Gasteiz, Álava (SPAIN) www.imasmed.com
---	---

Waste segregation and management in accordance with current legislation.



HAXLONE

Viscosuplemento de hialuronato sódico entrecruzado 2.0%

DESCRIPCIÓN

HAXL One es un hidrogel biocompatible de hialuronato sódico entrecruzado obtenido mediante biofermentación y altamente purificado, disuelto en un buffer fisiológico e isotónico. El producto es un hidrogel inyectable estéril y apirógeno, con bajo nivel de endotoxinas.

COMPOSICIÓN

HAXL One está formulado con hialuronato sódico altamente purificado, sales de calidad farmaco-pea y agua para inyección (WFI):

COMPOSICIÓN	(mg/mL)
Hialuronato sódico entrecruzado	20
Fosfato de hidrógeno disódico	0.6
Dihidrogenofosfato de sodio	0.05
Cloruro sódico	8
Agua para inyección (WFI)	c.s.p.

CONTENIDO DEL ENVASE

HAXL One se presenta en una jeringa graduada y precargada desechable de vidrio Tipo I, estéril con cono Luer-lock, conteniendo 4.4 mL de disolución.

USO PREVISTO

HAXL One está indicado para inyectarse por vía intraarticular en el espacio sinovial de la rodilla como medio de suplementación de líquido sinovial cuando su viscosidad se ha reducido debido al proceso de osteoartritis en pacientes que no han respondido adecuadamente a la terapia conservadora no farmacológica y analgésicos simples.

PROPIEDADES

HAXL One disminuye el dolor e incrementa la funcionalidad de la articulación afectada. HAXL One proporciona un efecto lubricante y amortiguador en la articulación. HAXL One mejora la calidad de vida del paciente.

ADMINISTRACIÓN

HAXL One debe ser administrado a nivel intraarticular por personal médico cualificado siguiendo todas las reglas relativas al procedimiento aséptico y la técnica de inyección. El producto puede inyectarse mediante el uso de una aguja hipodérmica, de acuerdo con las necesidades del especialista. El fabricante recomienda el uso de una aguja 19G. HAXL One está recomendado para administrarse en una única sesión. La cantidad de producto a administrar es a criterio del médico especialista. Desechar cualquier resto de producto no utilizado.

INDICACIONES DE USO

- Antes de la inyección, efectuar una desinfección previa rigurosa de la zona a tratar y llevar el producto a temperatura ambiente.
- Abra la barrera estéril y extraiga la jeringa de su interior.
- Retire el tapón de la jeringa sin tocar la punta de la jeringa para mantenerla estéril.
- Conecte la aguja estéril apropiada (recomendada 19G) a la punta de la jeringa. Verifique que la aguja está correctamente fijada al adaptador Luer-lock antes de su uso.
- Extraiga el aire de la jeringa si es necesario.
- Injecte el producto por vía intraarticular en el espacio sinovial de la rodilla afectada siguiendo el procedimiento aséptico para inyección.
- Tras finalizar la sesión de tratamiento deseche la jeringa y el producto restante que pueda quedar en ella.

La cantidad de producto a administrar queda a criterio del médico especialista, la dosis recomendada es de 3mL a 4mL para cada articulación de rodilla.

CONTRAINDICACIONES

No administrar HAXL One a pacientes con hipersensibilidad (alergia) conocida al ácido hialurónico y/o a otros componentes del producto. No administrar HAXL One a pacientes con infecciones o enfermedades de la piel en el área del sitio de inyección. No administrar HAXL One a pacientes con defectos de coagulación y/o que estén tratados con medicación anticoagulante. HAXL One no debe administrarse a mujeres embarazadas o en período de lactancia. HAXL One no debe administrarse a niños. El uso de HAXL One en cualquier otra articulación además de la rodilla y para otras afecciones no se ha estudiado.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

HAXL One debe administrarse exclusivamente en el espacio intrarticular siguiendo un procedimiento aséptico estricto. HAXL One debe administrarse con agujas estériles y fijación Luer-lock. No inyectar en vasos sanguíneos o tejidos circundantes. Para evitar el dolor después de la inyección, se recomienda mantener el lugar de inyección en reposo relativo durante las 48 horas después de la inyección. El producto no debe utilizarse si el envase está dañado o roto. El producto no debe utilizarse después de la fecha de caducidad. El producto es de un solo uso. No reutilizar; riesgo de infección. No re-esterilizar, la re-esterilización puede afectar a las propiedades fisicoquímicas del producto y comprometer su eficacia y seguridad. La jeringa y la aguja usada deberán desecharse en un contenedor previsto a tal efecto. Mantener fuera del alcance de los niños.

INTERACCIONES

No utilizar con otros productos que contengan sales de amonio cuaternario como el cloruro de benzalconio ni con ningún material quirúrgico tratado con este tipo de sustancias debido a que el hialuronato sódico puede precipitar en su presencia. Con el fin de prevenir cualquier posible interacción evitar la administración conjunta con otros productos intraarticulares. No hay interacciones conocidas con anestésicos locales.

EVENTOS ADVERSOS

La suplementación viscoelástica con ácido hialurónico en articulaciones es segura. Se han observado ocasionalmente episodios moderados de artralgia, hinchazón o rigidez de la articulación y molestias pasajeras y/o dolor en el lugar de inyección posteriores a la inyección intraarticular. Puede producirse, en menor medida, algún caso de derrame articular o aparecer leves afecciones dérmicas locales como eritema o erupción.

ALMACENAMIENTO

Almacenar entre 5°C y 25°C. Proteger de la luz. No congelar.

FECHA DE CADUCIDAD

No utilizar después de la fecha marcada en el envase.

FABRICADO POR & FABRICANTE LEGAL

	i+Med S.Coop Parque Tecnológico de Álava C/Hermanos Elhuyar, 6, 01510 Vitoria-Gasteiz, Álava (SPAIN) www.imasmed.com
---	---

Separación y gestión de residuos de acuerdo con la legislación vigente.



HAXLONE

Viscosupplément d’hyaluronate de sodium réticulé 2.0%

DESCRIPTION

Dissous dans un tampon physiologique et isotonique, HAXL One est un hydrogel biocompatible d’hyaluronate de sodium réticulé, obtenu par biofermentation et hautement purifié. Le produit est un hydrogel injectable, stérile et apyrogène, à faible taux d’endotoxines.

COMPOSITION

HAXL One est formulé avec du hyaluronate de sodium hautement purifié, des sels de qualité pharmacopée et de l’eau pour préparation injectable (EPLI):

COMPOSITION	(mg/mL)
Hyaluronate de sodium réticulé	20
Phosphate disodique dodécahydraté	0.6
Phosphate monosodique dihydraté	0.05
Chlorure de sodium	8
Eau pour préparation injectable (EPLI)	q.s.

PRESENTATION

HAXL One est présenté dans une seringue stérile en verre de type I graduée, préremplie et à usage unique, avec un embout Luer-lock, contenant 4,4 mL de solution.

INDICATIONS

HAXL One est destiné à être injecté par voie intra-articulaire dans l’espace synovial du genou comme moyen de viscosupplémentation du liquide synovial lorsque sa viscosité a été réduite chez des patients souffrant d’arthrose et qui n’ont pas répondu de manière adéquate à un traitement conservateur non pharmacologique et à des analgésiques simples.

PROPRIÉTÉS

HAXL One réduit la douleur et augmente la fonctionnalité de l’articulation touchée. HAXL One fournit un effet de lubrification et d’absorption des chocs sur l’articulation touchée. HAXL One améliore la qualité de vie du patient.

ADMINISTRATION

HAXL One doit être injecté par voie intra-articulaire par un médecin qualifié, dans le strict respect des pratiques aseptiques et de la technique d’injection. Le produit peut être injecté à l’aide d’une aiguille hypodermique, selon les besoins du spécialiste. Le fabricant recommande l’utilisation d’une aiguille 19G. Il est recommandé d’administrer HAXL One en une seule séance. La quantité de produit à administrer est à la discrétion du médecin spécialiste. Jeter tout produit inutilisé restant dans la seringue.

MODE D’EMPLOI

- Avant l’injection, la zone à traiter doit être soigneusement désinfectée et le produit doit être à température ambiante.
- Décoller la barrière stérile et retirer la seringue de l’intérieur.
- Retirer le capuchon de l’embout de la seringue sans toucher l’embout de la seringue, afin de la maintenir stérile.
- Fixer une aiguille stérile appropriée (19G recommandé) à l’extrémité de la seringue. Vérifier que l’aiguille est correctement verrouillée sur l’adaptateur Luer-lock de la seringue avant de l’utiliser.
- Retirer l’air de la seringue, si nécessaire.
- Injecter par voie intra-articulaire dans l’espace synovial du genou affecté, en suivant les procédures d’injection aseptiques.
- Après avoir terminé la séance de traitement, jeter la seringue et le produit restant. La quantité de produit à administrer est à la discrétion du médecin spécialiste, la dose recommandée est de 3 mL à 4 mL pour chaque articulation du genou.

CONTRE-INDICATIONS

Ne pas administrer HAXL One aux patients présentant une hypersensibilité connue (allergie) à l’acide hyaluronique e/ou à d’autres composants du produit. Ne pas administrer HAXL One aux patients présentant des troubles dermatologiques aigus ou chroniques ou un problème cutané de type inflammatoire e/ou infectieux. Ne pas administrer HAXL One aux patients présentant des troubles de la coagulation e/ou qui sont traités par des médicaments anticoagulants. HAXL One ne doit pas être administré aux femmes enceintes ou aux femmes qui allaitent. HAXL One ne doit pas être administré aux enfants. L’utilisation de HAXL One dans toute articulation autre que le genou et pour d’autres affections n’a pas été étudiée.

AVERTISSEMENTS ET PRECAUTIONS

HAXL One doit être injecté strictement dans l’espace intra-articulaire en suivant des procédures d’injection aseptiques. HAXL One doit être administré avec des aiguilles Luer-lock stériles. Ne pas injecter dans un vaisseau sanguin ou les tissus environnants. Pour éviter la douleur après l’injection, il est recommandé de garder l’articulation en repos relatif pendant 48h après l’injection. Le produit ne doit pas être utilisé si l’emballage est endommagé ou cassé. Le produit ne doit pas être utilisé après la date de péremption. Le produit est à usage unique. Pas de réutilisation: risque d’infection. Ne pas restériliser, la restérilisation peut affecter les propriétés physico-chimiques du produit et compromettre son efficacité et sa sécurité. La seringue et l’aiguille usagées doivent être jetés dans un récipient prévu à cet effet. Tenir hors de portée des enfants.

INTERACTIONS

Ne pas utiliser avec d’autres produits contenant des sels d’ammonium quaternaire comme le chlorure de benzalkonium ou avec tout matériel chirurgical traité avec ce type de substances car l’hyaluronate de sodium peut précipiter en leur présence. Afin de prévenir toute interaction éventuelle, éviter l’administration conjointe avec d’autres produits intra-articulaires. Il n’y a pas d’interaction connue avec d’autres anesthésiques locaux.

ÉVÈNEMENTS INDÉSIRABLES

La supplémentation viscoélastique avec de l’acide hyaluronique dans les articulations est sans danger.

Des épisodes modérés d’arthralgie, un gonflement ou une raideur articulaire, une gêne et/ou une douleur transitoires au site d’injection suite à l’injection intra-articulaire ont parfois été observées. Dans une moindre mesure, il peut y avoir des cas d’épanchement articulaire ou d’affections cutanées locales mineures telles qu’un érythème ou une éruption cutanée.

STOCKAGE

Conserver entre 5°C et 25°C. Protéger de la lumière. Ne pas congeler.

DATE DE PÉREMPTION

Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur l’emballage.

FABRIQUÉ PAR ET FABRICANT LÉGAL

	i+Med S.Coop Parque Tecnológico de Álava C/Hermanos Elhuyar, 6, 01510 Vitoria-Gasteiz, Álava (SPAIN) www.imasmed.com
---	---

Séparation et gestion des déchets conformément à la législation en vigueur.



HAXLONE

Vernetztes natriumhyaluronat 2.0% viskosupplementierung

BESCHREIBUNG

HAXL One ist ein injizierbares, biokompatibles, steriles, apyrogenes, hochgereinigtes Hydrogel aus quervernetztem Natriumhyaluronat, das mittels Biofermentation gewonnen und in einer physiologischen, isotonischen Pufferlösung gelöst ist. Das Produkt weist einen niedrigen Endotoxingehalt auf.

ZUSAMMENSETZUNG

HAXL One besteht aus hochgereinigtem Natriumhyaluronat, Salzen mit Arzneibuchqualität und Wasser für Injektionszwecke:

ZUSAMMENSETZUNG	(mg/mL)
Quervernetztes Natriumhyaluronat	20
Dinatriumphosphat-Dodecahydrat	0.6
Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat	0.05
Natriumchlorid	8
Wasser für Injektionszwecke	q.s.

VERPACKUNG

HAXL One wird in einer vorgefüllten, graduierten Einmalspritze aus Typ-I-Glas mit Luer-Lock-Anschluss geliefert. Jede Spritze enthält 4,4 ml der Lösung.

ANWENDUNGSGEBIETE

HAXL One ist zur intraartikulären Injektion in den Synovialraum des Kniegelenks vorgesehen, um die Viskosität der Synovialflüssigkeit bei Patienten mit Gonarthrose wiederherzustellen, deren Gelenkfunktion durch einen Viskositätsverlust beeinträchtigt ist und die unzureichend auf nichtmedikamentöse Maßnahmen und einfache Analgetika angesprochen haben.

EIGENSCHAFTEN

HAXL One lindert die Schmerzen und erhöht die Beweglichkeit des betroffenen Gelenks. HAXL One hat eine Schmier- und stoßdämpfende Wirkung auf das betroffene Gelenk. HAXL One verbessert die Lebensqualität des Patienten.

ANWENDUNG

HAXL One muss von einem qualifizierten Facharzt durch eine intraartikuläre Injektion unter Beachtung aller Regeln des aseptischen Verfahrens und der Injektionstechnik verabreicht werden. HAXL One wird mit einer angemessenen sterilen Nadel injiziert. Der Hersteller empfiehlt die Verwendung einer 19G-Nadel. Die Anwendung von HAXL One durch eine einmalige Injektion wird empfohlen. Die genaue Dosis liegt im Ermessen des behandelnden Arztes. Überreste des Produkts müssen sachgerecht entsorgt werden.

ANWENDUNGSHINWEISE

- Vor der Injektion muss der zu behandelnde Bereich sorgfältig desinfiziert und das Produkt auf Raumtemperatur gebracht werden.
- Die Sterilbarriere entfernen und die Spritze aus dem Blister entnehmen.
- Die Luer-Lock-Verschlußkappe von der Spritze entfernen ohne die Spitze zu berühren, damit diese steril bleibt.
- Eine geeignete sterile Nadel auf die Spritze aufsetzen. Der Hersteller empfiehlt die Verwendung einer 19G-Nadel. Vor der Verwendung prüfen, ob die Nadel korrekt auf dem Luer-Lock-Adapter der Spritze arretiert ist.
- Sofern notwendig, die Luft aus der Spritze entfernen.
- In den Synovialraum des betroffenen Kniegelenks, unter Beachtung aseptischer Injektionsverfahren, injizieren.
- Die verwendete Spritze und nicht verbrauchtes Material nach der Injektion entsorgen. Die genaue Dosis liegt im Ermessen des behandelnden Arztes. Die empfohlene Dosis beträgt 3 - 4 ml für jedes Kniegelenk.

GEGENANZEIGEN

HAXL One darf nicht bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit (Allergie) gegen Hyaluronsäure und/oder andere Bestandteile des Produkts verwendet werden. HAXL One darf nicht bei Patienten mit akuten oder chronischen dermatologischen Erkrankungen oder mit entzündlichen oder infektiösen Hautproblemen verwendet werden. HAXL One darf nicht bei Patienten mit Gerinnungsstörungen und/oder bei Patienten, die mit Antikoagulantien behandelt werden, angewendet werden. HAXL One darf nicht bei Schwangeren oder Stillenden verwendet werden. HAXL One darf nicht bei Kindern verwendet werden. Die Anwendung von HAXL One in anderen Gelenken als Kniegelenken und für andere Erkrankungen wurde nicht untersucht.

WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN

HAXL One muss streng intraartikulär injiziert werden, wobei die Regeln aseptischer Injektionstechniken zu befolgen sind. Die Anwendung hat mittels steriler Luer-Lock-Nadeln zu erfolgen. Nicht in Blutgefäße oder ins umliegende Gewebe injizieren. Um Schmerzen nach der Injektion zu vermeiden, wird empfohlen, das behandelte Gelenk für 48 Stunden nach der Injektion zu schonen. Das Produkt darf nicht verwendet werden, wenn die Verpackung beschädigt ist oder das Verfallsdatum überschritten wurde. Das Medizinprodukt ist ausschließlich für den Einmalgebrauch bestimmt. Nicht wiederverwenden, da ein Infektionsrisiko besteht. Nicht erneut sterilisieren, die

Resterilisation kann die physikalisch-chemischen Eigenschaften des Medizinprodukts beeinflussen und die Wirksamkeit und Sicherheit beeinträchtigen. Die verwendete Spritze und die Nadel müssen in einem entsprechenden Behälter entsorgt werden. Für Kinder unzugänglich aufbewahren.

WECHSELWIRKUNGEN

Die gleichzeitige Anwendung mit Produkten, die quartäre Ammoniumverbindungen wie Benzalkoniumchlorid enthalten, sowie mit chirurgischem Material, das mit solchen Substanzen behandelt wurde, ist nicht zulässig, da es zu einer Ausfällung des Natriumhyaluronats kommen kann. Um jede mögliche Wechselwirkung vorzubeugen, ist die gemeinsame Verabreichung von anderen intraartikulären Medizinprodukten zu vermeiden. Es sind keine Wechselwirkungen mit anderen lokalen Anästhetika bekannt.

NEBENWIRKUNGEN

Die viskoelastische Supplementierung mit Hyaluronsäure in Gelenken gilt als sicher. In Einzelfällen können moderate Gelenkbeschwerden wie Arthralgie, Schwellung, Gelenksteifigkeit oder vorübergehende Schmerzen und Unwohlsein an der Injektionsstelle auftreten. Gelegentlich kann es zu Gelenkgüssen oder leichten lokalen Hautreaktionen wie Erythem oder Exanthem kommen.

LAGERUNG

Zwischen 5 °C und 25 °C lagern. Vor Licht schützen, nicht Einfrieren.

VERFALLSDATUM

Das Produkt nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden.

HERGESTELLT VON & LEGALHERSTELLER

	i+Med S.Coop Parque Tecnológico de Álava C/Hermanos Elhuyar, 6, 01510 Vitoria-Gasteiz, Álava (SPAIN) www.imasmed.com
---	---

Abfälle sind gemäß den geltenden gesetzlichen Bestimmungen getrennt zu sammeln und zu entsorgen.



HAXLONE

Cross-linked natriumhyaluroaat 2.0% viscosupplement

BESCHRIJVING

HAXL One is een biocompatibele hydrogel die uiterst gezuiverd, cross-linked natriumhyaluroonaat bevat dat verkregen is door biofermentatie, opgelost in een fysiologische en isotone buffer. Het product is een steriele, apyrogene, injecteerbare hydrogel, en bevat weinig endotoxinen.

SAMENSTELLING

HAXL One is geformuleerd met uiterst gezuiverd natriumhyaluroonaat, zouten van farmacopee-kwaliteit en water voor injectie:

SAMENSTELLING	(mg/mL)
Cross-linked natriumhyaluronaat	20
Dinatriumfosfaat-dodecahydraat	0.6
Natriumdwaterstoffsosfaat-dihydraat	0.05
Natriumchloride	8
Water voor injectie	q.s.

INHOU VAN DE VERPAKKING

HAXL One wordt geleverd in een voorgevulde, steriele luertocksput van type I-glas met maatverdeling en voor eenmalig gebruik die 4,4 ml oplossing bevat.

BEOOGD GEBRUIK

HAXL One is bestemd voor intra-articulaire injecties in de synoviale ruimte van de knie als viscosuppletie voor synoviaal vocht wanneer de viscositeit is afgenomen door osteoartritis bij patiënten die niet voldoende reageerden op een conservatieve, niet-farmacologische therapie en simpele analgetica.

EIGENSCHAPPEN

HAXL One vermindert pijn en verhoogt de functionaliteit van het aangetaste gewricht. HAXL One zorgt voor een smerend en schokabsorberend effect voor het aangetaste gew

