

Zalecenia po terapii preparatem DUROLANE

- Podobnie jak w przypadku każdej procedury inwazyjnej w obrębie stawu zaleca się unikania wysiłku fizycznego przez dwa dni po podaniu zastrzyku*
- W pierwszym tygodniu po podaniu zastrzyku można spodziewać się przemijających reakcji związanych z iniekcją preparatu DUROLANE/ DUROLANE SJ, takich jak ból i/lub obrzęk/sztywność o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu. Jeśli objawy utrzymują się dłużej niż tydzień, należy skonsultować się z lekarzem*
- Zalecenia dotyczące okresu po iniekcji można uzyskać od lekarza prowadzącego – informacje zawarte w niniejszym dokumencie stanowią wytyczne ogólne



Streszczenie wskazań użycia

DUROLANE (3 ml): leczenie objawowe łagodnej i umiarkowanej choroby zwyrodnieniowej stawu kolanowego i biodrowego. Preparat DUROLANE został zatwierdzony na terenie UE do leczenia objawowego łagodnego i umiarkowanego bólu związanego z chorobą zwyrodnieniową stawu skokowego, barkowego, łokciowego, nadgarstkowego oraz stawów międzypaliczkowych palców rąk, nóg.

DUROLANE SJ (1 ml): leczenie objawowe łagodnego i umiarkowanego bólu związanego z chorobą zwyrodnieniową stawu skokowego, łokciowego, nadgarstkowego oraz stawów międzypaliczkowych palców rąk, nóg.

Zarówno preparat DUROLANE, jak i preparat DUROLANE SJ są także wskazane w leczeniu bólu po artroskopii w obecności choroby zwyrodnieniowej stawu w ciągu 3 miesięcy po zabiegu.

Brak znanych przeciwwskazań. Preparatu DUROLANE nie należy stosować w przypadku zakażeń lub choroby skóry w miejscu iniekcji.

Preparatu DUROLANE nie badano u kobiet w ciąży i karmiących piersią ani dzieci. Do zagrożeń mogą należeć: przemijający ból, obrzęk i/lub sztywność w miejscu iniekcji.

Pełną informację dotyczącą produktu można znaleźć w ulotce dołączonej do opakowania, na stronie www.durolane.com.