

Jonexa 1 strzykawką 4 ml



Nasza cena: 463,96 zł

Opis słownikowy

Opakowanie	1 strzyk.a 4ml
Postać	INJ.
Producent	VITAL PHARMA GMBH NIEMCY [DE]
Rejestracja	Inne

Opis produktu

Opis

Wyrób Jonexa stosuje się w celu okresowego zastąpienia i uzupełnienia płynu maziowego. Wyrób ma korzystne działanie u pacjentów we wszystkich stadiach chorób stawów. Wyrób jest skuteczny u pacjentów, którzy aktywnie i regularnie używają stawu objętego schorzeniem. Wyrób Jonexa uzyskuje efekt terapeutyczny przez wiskosuplementację - proces, w którym przywracany jest stan fizjologiczny i reologiczny zmienionych zapalnie tkanek stawu kolanowego.

Dawkowanie - Jonexa 1 strzykawką 4 ml

Zalecany schemat dawkowania to podanie dostawowe obejmujące jedno wstrzyknięcie (4 ml) wyrobu Jonexa; lub dwa wstrzyknięcia (każde 4 ml) wyrobu w odstępie dwóch tygodni.

Składniki - Jonexa 1 strzykawką 4 ml

1 ml wyrobu zawiera:

Polimery hialuronianu 10,5 +/- 1 mg
Sodu chlorek 8,5 mg
Wodorofosforan dwusodowy 2,2 mg
Jednozasadowy fosforan sodowy jednowodny 0,26 mg
Woda do wstrzykiwań q.s.

Działania

Właściwości mechaniczne (wiskoelastyczność) wyrobu Jonexa są podobne do właściwości płynu maziowego i lepsze niż niemodyfikowanych roztworów hialuronianu o porównywalnym stężeniu.

Przeciwwskazania - Jonexa 1 strzykawką 4 ml

Nie wolno stosować wyrobu u pacjentów ze znaną nadwrażliwością na którykolwiek ze składników produktu. Nie wolno stosować wyrobu Jonexa w przypadku istniejącego zakażenia lub nasilonego stanu zapalnego stawu, ani u pacjentów z

chorobą lub zakażeniem skórny obejmującym miejsce wstrzyknięcia.

Nie wolno stosować wyrobu w przypadku dużego wysięku wewnątrzstawowego przed podaniem wstrzyknięcia

Nie wolno wstrzykiwać wyrobu do stawu w przypadku stwardzenia żylnego lub limfatycznego zastoju w leczonej kończynie.

Działania niepożądane

- W kontrolowanym badaniu klinicznym najczęściej zgłaszane działania niepożądane dotyczące kolana, występujące w początkowej fazie leczenia, które uznano za związane z badanym wyrobem lub (i) zabiegiem, obejmowały ból stawu, sztywność stawu i brzęk stawu
- Działania niepożądane zgłaszane w fazie ponownego podania dotyczące kolana jak innych lokalizacji, miały podobny charakter i częstość występowania do działań występujących w początkowej fazie leczenia
- Profil bezpieczeństwa określony w początkowej fazie leczenia został potwierdzony w fazie ponownego podawania wyrobu wskazując na brak zwiększenia działań niepożądanych u pacjentów otrzymujących ponowne dawki wyrobu Jonexa