

DUROLANE® INSTRUCTIONS FOR USE en

Contenuto: 20 mg Acido ialuronico stabilizzato Phis. sodium chiroside, soluto 0,9% Contiene 2 ppm di 1,4-butanedioldiglicole (BDEE) usato per stabilizzare il gel.

Description
DUROLANE is an intra-articular injection for the symptomatic treatment of mild to moderate knee or hip osteoarthritis. Additionally, DUROLANE is used for intra-articular injection for symptomatic treatment of mild to moderate osteoarthritis of indicated synovial joints, such as the ankle, shoulder, elbow, wrist, finger and thumb. DUROLANE is also indicated for pain following joint arthroscopy in the presence of 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 chiroside solution pH 7. DUROLANE is a sterile, transparent viscoelastic gel in a 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 animal kingdom. It is found in particularly high concentrations in the synovial fluid and the skin. DUROLANE is composed of biosynthetically produced hyaluronic acid, which is 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 articular cartilage. Additionally, DUROLANE is used for intra-articular injection for symptomatic treatment of mild to moderate osteoarthritis of indicated synovial joints, such as the ankle, shoulder, elbow, wrist, finger and thumb. DUROLANE is also indicated for pain following joint arthroscopy in the presence of osteoarthritis within three months of the arthroscopic procedure.

Dosage
DUROLANE is a single injection, single dose preparation and should only be injected once per treatment course. 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, finger, 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 thumb. DUROLANE is also indicated for pain following joint arthroscopy in the presence of osteoarthritis within three months of the arthroscopic procedure.

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

Intended Population
The product is intended to be used in an adult population with mild to moderate osteoarthritis. DUROLANE is not intended for pregnant or lactating women or in children.

Clinical Benefits
DUROLANE provides a non-surgical option to treat osteoarthritis with moderate to severe pain. It is a safe and effective treatment in pain, improved joint function, improved quality of life, and 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 are any contraindications to the use of hyaluronic acid. 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-articular in or the synovial tissues or capsule.

DUROLANE should not be injected into a synovial joint 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 arthrolysis in the condition.

Warnings

- Do not reutilize DUROLANE as this may damage the product.
- Pain, skin necrosis (Nicolau Syndrome), pulmonary embolism or subdural treatment results may occur with the use of DUROLANE. If you experience any of the above, contact your doctor immediately. An MRI scan and ultrasound or fluoroscopic imaging during injection can aid to reduce these risks.

Precautions
DUROLANE should be used with caution in patients with severe or lymphatic stasis present in the leg.

- A 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. The risk of infection is reduced if you use local anaesthetics which should not be used if the patient is allergic or sensitive to local anaesthetics.
- Injection under fluoroscopic control and with the use of a guide should be considered if the patient is known to be allergic or sensitive to the contrast medium.
- Increase in injection pressure may indicate incorrect arthroscopic placement of the needle or overfilling of the joint.

Adverse Events
The most commonly reported adverse effects (e.g., complications) associated with the use of DUROLANE in clinical trials included preparations in general induce transient pain, swelling and/or stiffness localized to the injection site. 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 established.

Administration
The following section provides general guidance, and any additional warnings and/or precautionary measures that apply to the use of DUROLANE for intra-articular procedure.

General administration information

- DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), familiar with intra-articular injection techniques and with the use of aseptic techniques and facilities well suited for intra-articular injections.
- DUROLANE should be injected using strict aseptic technique.
- DUROLANE should be injected into the joint cavity only.
- Intra-articular injection in certain synovial joints will require guidance to ensure accurate placement and avoidance of damage to adjacent vital structures.
- The route for intra-articular injection with or without image guidance should be chosen so that damage to adjacent vital structures is avoided.
- The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antiseptic solution before injection.
- DUROLANE should not be used concomitantly with other different containing primary ammonium salts for skin preparation because sodium hyaluronate can precipitate if it is mixed with amines.

- Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same needle should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.
- The recommended needle size is 18 to 22 G and with a length of 2.5 cm.
- Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

Additional information for treatment of synovial joints requiring image guidance

- The use of image guidance in the hip joints should be given under fluoroscopic control (preferably with a contrast medium), or ultrasonographic control in order to assure correct location of the injection into the joint cavity.
- Guidance of other synovial joints is at the discretion of the treating physician.

- The joints that typically undergo arthroscopic procedures are the knee, hip, ankle, shoulder, and finger. The effectiveness of DUROLANE following arthroscopic procedures for diagnosis or examination purposes only or for treatment of the joint is not established.
- Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

Additional information for treatment of synovial joints following image guidance

- The use of image guidance in the hip joints should be given under fluoroscopic control (preferably with a contrast medium), or ultrasonographic control in order to assure correct location of the injection into the joint cavity.
- Guidance of other synovial joints is at the discretion of the treating physician.

- The joints that typically undergo arthroscopic procedures are the knee, hip, ankle, shoulder, and finger. The effectiveness of DUROLANE following arthroscopic procedures for diagnosis or examination purposes only or for treatment of the joint is not established.
- Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

Additional information for treatment of synovial joints following image guidance

- The use of image guidance in the hip joints should be given under fluoroscopic control (preferably with a contrast medium), or ultrasonographic control in order to assure correct location of the injection into the joint cavity.
- Guidance of other synovial joints is at the discretion of the treating physician.

- The joints that typically undergo arthroscopic procedures are the knee, hip, ankle, shoulder, and finger. The effectiveness of DUROLANE following arthroscopic procedures for diagnosis or examination purposes only or for treatment of the joint is not established.
- Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

Please inform your patient that:

- As with any invasive joint procedure, it is recommended to avoid strenuous activity (e.g. tennis, jogging or long walks) for 2-3 days after the injection.
- Some transient reactions related to the injection of DUROLANE, such as pain and/or swelling/stiffness of mild to moderate intensity during the first week following the injection should be expected. If the symptoms last for more than a week, a physician should be contacted.

Performance
DUROLANE has been evaluated in representative large scale clinical trials and has been found to be effective in the treatment of mild to moderate osteoarthritis. The efficacy of DUROLANE was demonstrated in a 6 months post-treatment.

Performance
DUROLANE has been evaluated in representative large scale clinical trials and has been found to be effective in the treatment of mild to moderate osteoarthritis. The efficacy of DUROLANE was demonstrated in a 6 months post-treatment.

- The performance of a repeat injection sooner than six months after the first injection did not give rise to an adverse event.
- Controlled trials of DUROLANE in the knee indicate significant benefits in treatment responder rates over placebo and over hyaluronic acid. The use of DUROLANE as an alternative therapies such as corticosteroids, other HA preparations, stem cells, or platelet-rich plasma.

- Studies of DUROLANE in post-arthroscopic applications of the hip and ankle have shown positive pain-relieving capabilities in analgesia sparing benefits.
- Controlled trials of DUROLANE in the knee indicate significant benefits in treatment responder rates over placebo and over hyaluronic acid. The use of DUROLANE as an alternative therapies such as corticosteroids, other HA preparations, stem cells, or platelet-rich plasma.

- Studies of DUROLANE in post-arthroscopic applications of the hip and ankle have shown positive pain-relieving capabilities in analgesia sparing benefits.
- Controlled trials of DUROLANE in the knee indicate significant benefits in treatment responder rates over placebo and over hyaluronic acid. The use of DUROLANE as an alternative therapies such as corticosteroids, other HA preparations, stem cells, or platelet-rich plasma.

How Supplied
DUROLANE is supplied as a 3 mL glass syringe with a Luer-Lok fitting, packed in a blister pack. The contents of the syringe are sterile. The exterior of the syringe is not sterile.

DUROLANE is intended for single use and should not be re-sterilized. The product should be stored as supplied in its original packaging, up to 30°C. The expiry date is indicated on the package and should not be used beyond that date. Protect from freezing.

DO NOT USE DUROLANE FOR INTRAVASCULAR INJECTION. DO NOT USE DUROLANE IN CHILDREN.
DUROLANE is a registered trademark of Bioventus LLC.

For package insert information on DUROLANE go to: www.durolane.com
For package insert information on DUROLANE go to: www.durolane.com
For package insert information on DUROLANE go to: www.durolane.com

DUROLANE® MODIE D'EMPLIO fr

Contenuto: 20 mg Acido ialuronico stabilizzato Acido ialuronico stabilizzato Phis. sodium chiroside, soluto 0,9% Contiene 2 ppm di 1,4-butanedioldiglicole (BDEE) usato per stabilizzare il gel.

Description
DUROLANE è un'iniezione intraarticolare utilizzata per il trattamento sintomatico delle artrosi articolari benigne a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è anche utilizzato nelle iniezioni intra-articolari per il trattamento sintomatico delle artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è anche indicato per il dolore post-arthroscopico in presenza di artrosi articolari entro tre mesi dall'operazione.

Dosaggio
DUROLANE è un'iniezione intraarticolare a singola dose. Il dosaggio raccomandato è di 1-2 mL per articolazioni intermedie (ad esempio, gomito, caviglia) e circa 1 mL per articolazioni piccole (ad esempio, polso, dito, mano).

Indicazioni
Trattamento sintomatico di artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. In aggiunta, DUROLANE è approvato per il trattamento sintomatico associato ad artrosi articolari a moderata e da moderata a grave in articolazioni come il polso, il gomito, il caviglia, il polso, il pollice, il dito della mano e il dito del piede. DUROLANE è indicato anche per il dolore post-arthroscopico in presenza di artrosi articolari entro tre mesi dall'operazione.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

Modalità d'uso
DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave. DUROLANE è destinato a essere iniettato nel paziente con artrosi articolari a moderata e da moderata a grave.

