

FÅR ENDAST ADMINISTRERAS AV HÄLSO- OCH SJUKVÅRDSPERSONAL MED LÄMPLIG UTBILDNING SOM ÄR KVALIFICERADE ELLER ACKREDITERADE I ENLIGHET MED NATIONELL LAGSTIFTNING.

1 Allmän information

1.1 Produktbeskrivning

BELOTERO Revive är en steril, icke-pyrogen, viskoelastisk, färglös, genomskinlig gel av korslänkat natriumhyaluronat av icke-animaliskt ursprung i en fysiologisk fosfatbuffert som innehåller glycerol.

1.2 Innehåll

BELOTERO Revive består av högmolekylärt natriumhyaluronat (2,7 - 3,3 mg/kg)⁽¹⁾, korslänkat med 1,4-butandioldiglycidyleter (BDDE)⁽²⁾, i en fysiologisk fosfatbuffert⁽³⁾ med en koncentration på 20 mg/ml⁽⁴⁾ i den slutliga produkten.

⁽¹⁾ Fastställt med hjälp av kapillär viskositetsmätning

⁽²⁾ Grad av modifiering <5 % fastställt med hjälp av kärnmagnetisk resonansspektroskopi

⁽³⁾ Innehåller natriumdivätefosfatdihydrat (1,5 mg/ml) och dinatriumfosfat (5,5 mg/ml) upplöst i vatten för injektion

⁽⁴⁾ Fastställt med hjälp av spektrofotometri

1.3 Sammansättning

Natriumhyaluronat: 20 mg/ml

Glycerol: 17,5 mg/ml

Fosfatbuffert pH 7 q.s.: 1,0 ml

Resterande BDDE: ≤2 ppm

2 Användningsområde och egenskaper

2.1 Avsett ändamål

BELOTERO Revive är ett injicerbart, resorberbart implantat avsett att revitalisera huden i ansiktet genom återfuktning av torr och mycket torr hud, stimulering av hudens elasticitet och spänst samt utjämning av ytliga, fina linjer genom att minska hudens grovhet.

BELOTERO Revive är en medicinteknisk produkt utan ett avsett medicinskt syfte.

2.2 Indikationer

BELOTERO Revive är avsedd för revitalisering av tidiga tecken på fotoskadad ansiktshud som kännetecknas av uttorkning, minskad elasticitet och smidighet, samt ytliga, fina linjer.

2.3 Egenskaper

BELOTERO Revive tillverkas med en patenterad CPM-teknik som består av en gel av natriumhyaluronat med variabla korslänkade densiteter. Gelen kännetecknas av en lägre densitet, vilket gör det möjligt för produkten att sprida sig i de fina vävnadsutrymmena kring cellerna. BELOTERO Revives viskoelastiska egenskaper skapar ett kondenserat nätverk inom intercellulärsubstansen för att förbättra hudens spänst och fukt. Glycerolkomponenterna fungerar som en fuktbevarare för huden.

Inga kliniska fördelar kan förväntas vid injektion med BELOTERO Revive. Utrustningen är endast avsedd för estetiska ändamål. BELOTERO Revive har visat sig ha en livslängd på upp till 9 månader baserat på kliniska data.

2.4 Säkerhet samt kliniska egenskaper

Sammanfattningen av säkerhet och kliniska egenskaper (Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP) finns i den Europeiska databasen för medicintekniska produkter (European Database on Medical Devices, EUDAMED), där den är länkad till det UDI-ID som anges på etiketten. EUDAMED kan nås genom följande länk: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

Fram till att EUDAMED fungerar full ut kan SSCP begäras via Ax-Safety@merz.de.

3 Användning

BELOTERO Revive är avsedd för vuxna oavsett kön som uppfyller indikationerna för behandling med den aktuella utrustningen och som inte uppvisar några kontraindikationer.

4 Användningsområde

BELOTERO Revive är avsedd att endast administreras av sjukvårdspersonal med lämplig utbildning som är kvalificerad eller ackrediterad i enlighet med nationell lagstiftning.

BELOTERO Revive är avsedd att injiceras av auktoriserad sjukvårdspersonal med lämplig utbildning, erfarenhet och kunskap om anatomin vid och runt injektionsplatsen för att minimera risken för potentiella komplikationer.

5 Kontraindikationer

BELOTERO Revive är kontraindicerat:

- vid känd överkänslighet mot någon av produktens beståndsdelar, speciellt natriumhyaluronat, glycerol eller BDDE,
- för gravida och ammande kvinnor,
- för personer under 18 år,
- för personer som uppvisar en allmän infektion,
- För personer med en aktiv autoimmun sjukdom.

Injicera inte BELOTERO Revive:

- i blodkärl,
- i pannrynkor och i området runt näsan,
- I hudområden med aktiv hudinflammation eller infektion med immunologiskt, allergiskt, bakteriellt, svamp- eller virusursprung,
- I områden som tidigare behandlats med en permanent dermatologisk filler.

6 Varningar

- Natriumhyaluronat bildar utfällningar i närvaro av kvarternära ammoniumsalter (t.ex. benzalkoniumklorid). Därför rekommenderas att BELOTERO Revive inte kommer i kontakt med sådana substanser.
- Ovanliga men allvarliga negativa händelser kopplade till intravaskulär injektion av material för mjukvävnadsutfyllning i ansiktet har rapporterats och inkluderar tillfällig eller permanent vaskulär komplikation, cerebral ischemi eller blödning som resulterar i stroke, hudnekros och skada på underliggande ansiktsstrukturer. Sjukvårdspersonal ska stoppa injektionen omgående om en person uppvisar något av följande symtom: synförändring, tecken på slaganfall, hudblekning eller ovanlig smärta under eller strax efter ingreppet. Personer måste få omedelbar vård och eventuellt bedömas av en lämplig sjukvårdsspecialist om en intravaskulär injektion utförs.

7 Försiktighetsåtgärder

- Sjukvårdspersonal uppmuntras att prata med sina patienter om alla potentiella risker med injektion av mjuk vävnad innan behandling och säkerställa att patienter är medvetna om tecken och symtom på potentiella problem.
- Sjukvårdspersonal ska instruera personen att informera röntgenpersonalen innan patienten genomför en MRI-skanning.
- Vid avsaknad av tillgängliga kliniska data avseende tolerans för injektion med BELOTERO Revive hos personer med flera olika allergier i anamnesen, eller patienter som tidigare upplevt allergisk chock, måste sjukvårdspersonalen avgöra om det är lämpligt att injicera BELOTERO Revive från fall till fall, beroende på patientens sjukdomsbild såväl som tillhörande behandling, eftersom denna kan förvärra personens hälsotillstånd. Det rekommenderas att ett dubbeltest först utförs på dessa patienter och att ingen injektion görs om sjukdomen utvecklas. Om en allergisk reaktion uppstår måste injektionen avbrytas. Det rekommenderas att noga övervaka dessa personer efter injektion, att ha utrustning och läkemedel på plats enligt gällande medicinsk standard för att kunna svara på en nödsituation som en allvarlig allergisk eller anafylaktisk reaktion.
- Injektion av BELOTERO Revive i personer med streptokocksjukdomar i anamnesen eller personer som är benägna att utveckla hypertrofiska ärr eller keloider rekommenderas inte.
- BELOTERO Revive kan användas tillsammans med andra BELOTERO-produkter vid samma behandlingstillfälle men i olika delar av ansiktet. Produkternas individuella bruksanvisningar måste följas.
- Inga kliniska data finns tillgängliga avseende injektion av BELOTERO Revive hos personer med en Fitzpatrick hudtyp V/VI.
- Begränsade kliniska data finns tillgängliga avseende kombinationsbehandling av BELOTERO-produkter med botulinumtoxiner och/eller kalciumhydroxylapatit. Som en försiktighetsåtgärd ska produkter injiceras i olika områden i ansiktet. Sjukvårdspersonal ska vara erfaren och personerna ska väljas ut på lämpligt sätt, eftersom inte bara fördelar utan också negativa händelser kan vara kumulativa och kausaliteten avseende negativa händelser kan bli svår att fastställa. Bruksanvisning, injiceringsdjup och lämpliga rekommendationer för varje produkt ska följas.
- BELOTERO Revive får inte användas tillsammans med andra estetiska tekniker som peeling, hudavskrapning eller med någon typ av laserbehandling innan fullständig läkning efter den senaste behandlingen. Även om ingreppsområdet läker snabbt får BELOTERO Revive inte användas tidigare än 2 veckor efter den senaste behandlingen. Inga kliniska data finns tillgängliga avseende samtidig användning av BELOTERO Revive och ovannämnda behandlingar.
- Personer som använder koaguleringshämmande medel, trombocytaggregationshämmare eller trombolysläkemedel (t.ex. warfarin), antiinflammatoriska medel (orala/injicerbara kortikosteroider eller icke-steroida antiinflammatoriska medel (NSAID, t.ex. aspirin, ibuprofen)), eller andra substanser som är kända för att öka koaguleringstiden (vitaminer eller örtbaserade kosttillskott som vitamin E, vitlök, Ginkgo biloba och johannesört), från 10 dagar innan till 3 dagar efter injektion, kan uppleva kraftigare hematom, knutor eller blödningar vid injektionsplatsen.
- Injektion av BELOTERO Revive i personer som tidigare haft herpesutbrott kan resultera i återaktivering av herpesviruset (t.ex. i form av HHV-relaterade sjukdomar som pityriasis rosea).
- Inga kliniska data finns tillgängliga gällande injicering BELOTERO Revive i händerna.

- Begränsade kliniska data finns när det gäller injektion av BELOTERO Revive hos män, såväl som vuxna under 29 år och över 49 år.

8 Biverkningar

Sjukvårdspersonalen måste informera personen om eventuella biverkningar före behandlingen. Bipacksedeln som lagts till detta dokument kan användas som stöd.

- Biverkningar:

Reaktioner på injektionsplatsen kan förekomma men försvinner av sig själva inom några dagar. Potentiella reaktioner inkluderar svullnad, knutor eller knölar/bulor, blåmärken/blodsutgjutningar, hematom, ekkymos, induration, hudrodnad, ömhet, smärta, missfärgning och klåda, stickningar, parestesi, domningar, hypestesi, skorpbildning, nålmärken och obehag eller irritation. Dessa reaktioner på injektionsplatsen är i allmänhet inte allvarliga. En övergående blödning kan även förekomma på injektionsplatsen, vilken försvinner spontant efter injektionen.

- Negativa händelser:

I enstaka fall kan en eller följande uppstå i samband med användningen av en av produkterna i BELOTEROs sortiment, antingen direkt eller som en fördröjd reaktion: akne, milier, torr hud (narig ansiktshud, exfoliering), erosion vid injektionsstället, inflammation, frossa, utmattning, sjukdomstillstånd relaterade till lymfsystemet, utslag, sveda, ömt/varmt injektionsområde, feberkänsla, klåda nässelutslag, hematom, telangiectasi, ekkymos, ödem (inklusive lymfödem), huvudvärk, spänningar, svullnad (inklusive ihållande svullnad), hyper- eller hypopigmentering, angioödem, induration, uppkomst av blåsor, vesiklar, paplar, knölar/kulor (synligt material och/eller material som känns under huden) eller knutor (inklusive inflammerade knutor), massa, granulom (inklusive tecken på inflammation och reaktioner på främmande material), nekros, ischemi, vaskulär ocklusion, embolisering, infarkt, Tyndall-effekt (inklusive genomskinliga strängar), överkänslighet, allergiska reaktioner (inklusive astma, Quinckes ödem, anafylaktisk chock eller luftrörsförträngning) mot någon av produktens beståndsdelar (t.ex. hyaluronsyra, BDDE), orala och dentala problem, neurologiska manifestationer, öron-näsa-halssjukdomar (t.ex. nästäppa, smärta i orofarynx-området, smakrubbingar, rinorré, näsblod, bihåleinflammation, övergående dövhet), smärta vid tuggning, förstorad öronspottkörtel, muskelspasmer, muskelskada/sjukdom, illamående, kräkning, chock, svimning, perifer venös sjukdom, vallningar, sprutfobi, personens missnöje och besvikelse (p.g.a. upplevd minskad fasthet/respons, oönskat estetiskt resultat), vätskande på injektionsplatsen, förflyttning av utrustningen, problem med fördelning av produkten (t.ex. produktansamling), inbuktning på injektionsplatsen, framhävnings av yttlig ven/vener, överkorrigering eller kraniumrelaterade neurologiska problem (t.ex. paralysering av kraniumnerv, ansiktsparalysering, trigeminusneuralgi).

Det finns få rapporterade negativa påföljder med hyaluronsyraprodukter, som infektion (t.ex. rosfeber, cellulit, inklusive öppna eller vätskande sår och (dental) varbildning, svinkoppor, varbölder), kronisk infektion (inklusive biofilmformation), ärrbildning, ihållande hudpigmentförändring, sensorisk dysfunktion, icke-trombotisk lungembolism, såväl som sarkoid granulomformering hos patienter med hepatit C och interferonbehandling, cerebral skada (t.ex. intrakraniell penetrering, subaraknoidalblödning), skelning, ögonförlamning, irisvidhäftningar, grå starr, bindhinneblödning, nedsänkt ögonlock och tårande ögon. Risken för granulom, ischemi, nekros och vaskulär ocklusion ökar vid djupa injektioner, större volymer och icke godkända anatomiska lägen.

Enstaka fall av synnedsättning eller blindhet efter oavsiktlig intraarteriell injektion har rapporterats i litteraturen.

Personer med ljusare hy erfar oftare injektionsrelaterade negativa påföljder. Personer med mörk hy utvecklar dock oftare postinflammatorisk hyperpigmentering och/eller hypertrofisk keloid-/ärrbildning efter behandling med injektion. Personer med specifika etniska karaktärsdrag, t.ex. personer med asiatiskt ursprung, ska informeras om en förhöjd risk för vävnadsreaktioner, t.ex. klåda, svullnad, hudrodnad, inflammation.

9 Behandling av de vanligaste biverkningarna

De vanligaste biverkningarna av BELOTEROs produkter inklusive exempel på möjliga behandlingar listas nedan:

- smärta vid injektionsstället kan behandlas med t.ex. paracetamol,
- utslag/rodnad vid injektionsstället kan behandlas med kräm som innehåller vitamin K och vid behov kan isotretinoin eller steroider,
- hematom vid injektionsstället kan behandlas genom att applicera manuell kompression eller en kall kompress med ett tryckförband. Arnica kräm eller -gel alternativt en kräm med vitamin K appliceras lokalt som komplement
- Svullnad och ödem kan behandlas genom att applicera manuell kompression eller en kall kompress, orala antihistaminer eller orala kortikosteroider

En långvarig användning av läkemedel som t.ex. kortikosteroider eller antibiotika vid behandling av biverkningar måste utvärderas noggrant, då detta kan föra med sig risker för personerna.

Denna information är inte avsedd som medicinsk rådgivning och är inte avsedd att tolkas som medicinsk rådgivning.

Kontakta sjukvårdspersonal vid behov. Behandling av biverkningar ska göras efter sjukvårdspersonalens bedömning. Hänvisa alltid till regionspecifika standardförfaranden för medicinsk vård om du behöver råd om behandling av biverkningar.

10 Rapporteringskrav

Alla tillbud som direkt eller indirekt ledde till, kunde ha lett till, eller kan leda till något av följande: den behandlade patientens, användarens eller annan persons bortgång, en tillfällig eller permanent allvarlig försämring av den behandlade patientens, användarens eller annan persons hälsotillstånd, eller ett allvarligt hot mot folkhälsan, och som har inträffat i samband med utrustningen, ska rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är bosatt.

Vid allvarliga tillbud ber vi dig att direkt kontakta: Ax-Safety@Merz.de

11 Bruksanvisning

11.1 Förpackning

BELOTERO Revive levereras i en på förhand fylld glasspruta för engångsbruk som steriliserats med fuktig värme. Endast gelen är steril, inte sprutans utsida.

Varje förpackning innehåller en spruta fylld med 1 ml gel och två sterila CE-märkta nålar för engångsbruk (2x 30G $\frac{1}{2}$ ”).

För att säkerställa optimal användning av BELOTERO Revive rekommenderas att montera nålen enligt diagrammen nedan.

Felaktig montering kan resultera i separation av nål och spruta och/eller läckage av gelen vid Luerlåsanslutningen vid injicering som kan skada personen och/eller sjukvårdspersonalen. Om nålen lossnar eller gel läcker ut under injektionen, kassera sprutan och nålen och starta om proceduren med en ny produkt.

Använd de bifogade nålarna.

Flytta inte över BELOTERO Revive till en annan behållare och tillsätt inga andra substanser till produkten.

Försök aldrig räta ut en böjd nål. Kassera och byt ut den.

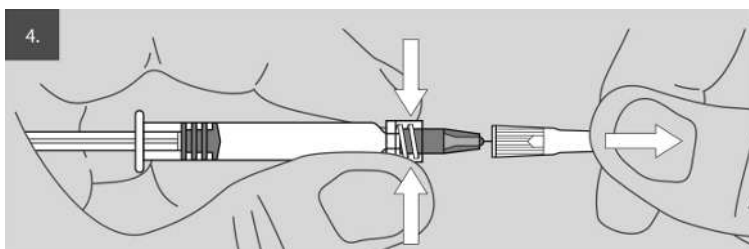
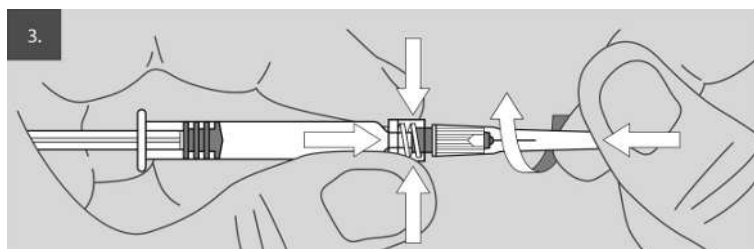
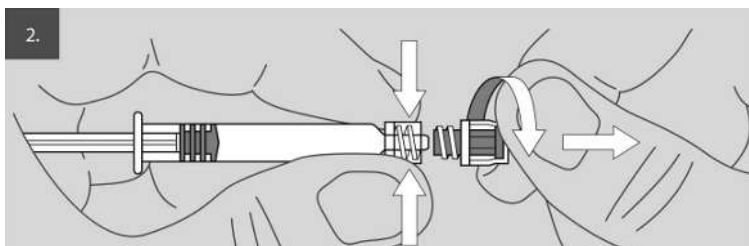
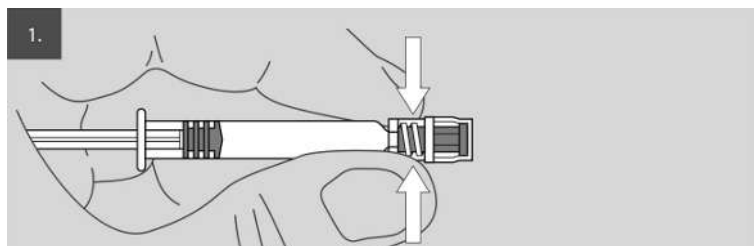
Graderingen på sprutans etikett är endast avsedd som riktlinjer för användaren.

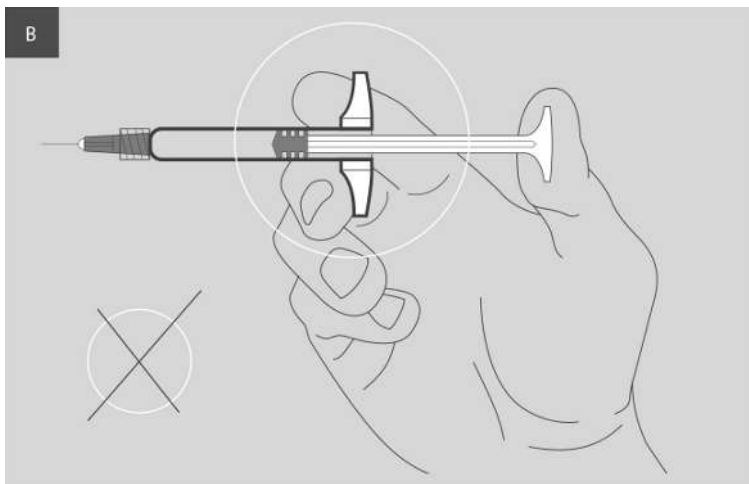
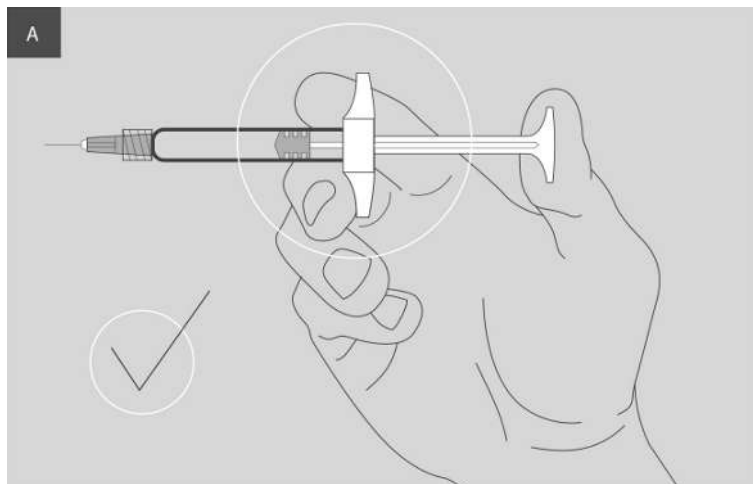
Sjukvårdspersonalen ska tillhandahålla bipacksedeln till patienten innan patienten behandlas med produkten. Bipacksedeln är bilagd den aktuella bruksanvisningen.

11.2 Före användning

För optimal användning av BELOTERO Revive är det viktigt att nålen är ordentligt ansluten till sprutan. Se diagram 1, 2, 3 och 4.

1. Håll ett stadigt tag om sprutans glascylinder och Luerlåsadaptern mellan tummen och pekfingret.
2. Ta tag i skyddslocket med den andra handen och skruva loss det.
3. Tryck och vrid nålen på sprutan tills ett motstånd känns. Dra inte åt för hårt. Om nålen dras åt för hårt kan Luerlåsanslutningen röra sig och rubbas från sprutan.
4. Fortsätt hålla i Luerlåsanslutningen och ta bort nålskyddet från nålen.





Backstoppet i rätt position under injektionen

11.3 Dosering och administreringssätt

- Innan behandling ska patientens lämplighet för aktuell behandling utvärderas, tillsammans med patientens behov av smärtlindring (lokalbedövning, ispåsar, distraktionstekniker, lokala injektioner av smärtstillande, eller nervblockad beroende på injektionsplats och nålstorlek).
- BELOTERO Revive måste injiceras under lämpliga aseptiska förhållanden i frisk, icke-inflammerad hud. Desinficera grundligt området som ska behandlas innan injektion.
- BELOTERO Revive kan injiceras medeldjupt till djupt i dermis.
- Injicera BELOTERO Revive långsamt och använd endast den minsta kraft som krävs i enlighet med lämplig injektionsteknik och med användning av de medföljande nålarna.
- Riskerna i samband med en intravaskulär injektion kan minskas på olika sätt, t.ex. genom föregående aspirering, användning av mindre volymer och serieinjektioner i högriskområden, behandling av en sida i taget, sammanklämning/tältning av huden för att erhålla mer yttligt utrymme för huvudartärernas förgreningar, samt manuell ocklusion av de suprakraniella kärlens bas med ett icke-dominant finger. Trubbiga kanyler kan minska risken men eliminera den inte.
- Rekommenderad injektionsteknik för BELOTERO Revive är den seriella mikropunkteringstekniken, vilken innebär att ett flertal injektioner av mycket små mängder av produkten distribueras jämnt över behandlingsområdet, dvs. ungefär 50 µl per injektionsställe med 20–30 punkter med ett inbördes avstånd på cirka 1 eller 2 cm.
- Allmänt rekommenderade injektionstekniker är t.ex. linjär eller seriell trådteknik, solfjädersteknik, korsteknik eller seriell mikropunktering.
- Om nålen täpps till och injektionstrycket är för högt ska injektionen avbrytas och nålen bytas ut.
- Mängden gel som ska injiceras beror på vilket område som ska behandlas och vilken korrektion som ska göras. Överkorrigera inte.
- Massera försiktigt det behandlade området efter injektionen vid behov för att fördela produkten jämnt.
- BELOTERO Revive är en produkt som är avsedd för engångsbruk. Produkten får inte omsteriliseras och återanvändas på grund av de risker som är förknippade med detta, inklusive infektion.
- BELOTERO Revive kan injiceras i kinder under en enda session med en maximal volym på 3 ml, eller under tre injektionssessioner med en maximal volym på 2 ml per session med minst fyra veckor mellan behandlingarna. Dessa behandlingsregimer kan upprepas tidigast efter 6 månader, med en maximal årlig dos på 12 ml.

11.4 Post behandling

- Det rekommenderas att personen observeras på plats av sjukvårdspersonalen i upp till 30 minuter efter injektionen för att kunna identifiera eventuella biverkningar.
- Personen får inte inta alkohol under 24 timmar före respektive efter behandlingen. Alkohol orsakar att blodkärlen utvidgas och resulterar i ytterligare blåmärken.
- Personen måste undvika att använda smink (inklusive hudvårdsprodukter) under minst 12 timmar efter behandlingen och undvika bastubad, peeling, turkiska bad och långvarig exponering för solljus och annan UV-strålning, samt extrem värme eller kyla i två veckor efter behandlingen.
- Personer ska även undvika att trycka och/eller känna på det behandlade området och undvika all ansträngande fysisk aktivitet efter behandlingen.
- Personer ska instrueras att rapportera alla biverkningar till sjukvårdspersonalen som genomförde behandlingen. Personen ska omedelbart rapportera avvikande händelser som synförändringar, tecken på stroke (inklusive plötsliga talsvårigheter, domningar eller svaghetskänsla i ansikte, armar eller ben, svårigheter med att gå, hängande ansikte, svår huvudvärk, yrsel eller förvirring), vit hud eller ovanlig stark smärta under eller efter behandlingen. Sjukvårdspersonalen kan då hänvisa personen till lämplig behandling.

12 Förvaring

Förvara mellan 2 - 25 °C. Ljuskänsligt. Undvik mekaniska stötar. Får ej frysas. Håll produkten torr.

Säkerställ med en visuell kontroll att förpackningen är obruten innan användning. Kontrollera i synnerhet sprutans och nålarnas utgångsdatum, såväl som om det sterila barriärsystemet är brutet. Använd inte produkterna om utgångsdatum har passerats eller om det sterila barriärsystemet eller annat förpackningsmaterial är brutet.

13 Kassering

Följ nationella, lokala eller vårdinrättningens riktlinjer för användning och bortskaffande av medicinska vassa anordningar och sprutor.

Sök omedelbar läkarbehandling om skador uppstår när nålen eller sprutan används. Montera inte nålskyddet på förbrukade nålar. Det är farligt att montera nålskyddet för hand, vilket därför bör undvikas. Kassera nålar utan skydd i godkända behållare för vassa föremål.

14 Information om produktkort

Ett implantatkort tillhandahålls med BELOTERO Revive. Implantatkortet måste fyllas i av sjukvårdspersonalen enligt nedanstående instruktioner i tabell 2: Information om implantatkort, och ges till personen efter injektionen.

15 Information om elektronisk bruksanvisning

Du hittar alltid den senaste versionen av bruksanvisningen på ditt språk på webbplatsen: www.ifu.merzaesthetics.com. Bruksanvisningen kan ha uppdaterats av säkerhetsskäl.

16 Harmoniserade standarder och gemensamma specifikationer som använts

Alla harmoniserade standarder och gemensamma specifikationer som tillämpats har listats i sammanfattningen av säkerhet och klinisk prestanda (SSCP). Sammanfattningen av säkerhet och klinisk prestanda finns i den Europeiska databasen för medicintekniska produkter (European Database on Medical Devices, EUDAMED), där den är länkad till det UDI-ID som anges på etiketten. EUDAMED kan nås på följande länk: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

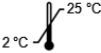
Fram till att EUDAMED fungerar full ut kan SSCP begäras via Ax-Safety@merz.de.

Bruksanvisning skapades enligt kraven i:

- Förordning (EU) 2017/745
- Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2022/2346
- ISO 20417
- ISO 15223-1

Uppdaterad dokumentation kan finnas tillgänglig från ANTEIS SA, Schweiz.

Tabell 1: Ytterligare utrustningsspecifik information

	Tillverkare		Auktoriserad representant i EU
	Importör		Tillverkningsdatum.
 REF:	Katalognummer	 LOT:	LOT nummer
	Unik enhetsidentifiering	 EXP:	Sista förbrukningsdag
	Får ej återsteriliseras		Får ej användas om förpackningen är skadad
	Förvaringstemperatur		Håll borta från solljus
	Håll produkten torr		Engångsbruk Återanvänd inte
	Konsultera bruksanvisning (elektronisk bruksanvisning)		Vidta försiktighet
	Steril. Steriliseras med ånga eller torr värme		Steril. Steriliseras med bestrålning
	(*) CE-märkning enligt förordning (EU) 2017/745. Denna märkning följs av det anmälda organets identifikationsnummer.		Dubbelt sterilbarriärsystem
	System med enkel sterilbarriär och skyddsförpackning utanpå		Webbplats för mer information
	Information om fylld spruta		Information om injektionsnålar

Tabell 2: Information om implantatkort

Nummer	Symboler	Uppgifter
1		Ange namnet på personen som behandlas
2		Ange injektionsdatum
3–4		Ange sjukvårdspersonalens namn och adress
5		Ange antal injektionspunkter
6		Ange totalt injicerad volym
7		Ange injektionsställe(-n)
8		Placera en av produktens spårbarhetsetiketter här och behåll den andra för journalerna.

Tillverkare och auktoriserad representant

Tillverkare
Anteis SA
Chemin des Aulx 18
1228 Plan-les-Ouates
Schweiz

Auktoriserad representant i EU
Merz Aesthetics GmbH
Eckenheimer Landstrasse 100
60318 Frankfurt am Main
Tyskland

BELOTERO Revive är CE-märkt  0123

Injektionsnålarnas tillverkare

TSK Laboratory, Japan,
1510-1, Soja-Machi
Tochigi-Shi, Tochigi-Ken
328-0002 Japan

Auktoriserad representant i EU
Emergo Europe B.V.
Prinsessegracht 20, 2514 AP, The Hague
Nederländerna

Injektionsnålarna är CE-märkta  0123

Distribueras av:

Noscomed Medical Supply A/S
Svanemøllevej 11
2100 København Ø
Danmark

Utfärdandedatum

23.02.2026

Revisionsnummer

4.0

©2025 Merz Aesthetics GmbH. Med ensamrätt.

MERZ AESTHETICS och BELOTERO är varumärken och/eller registrerade varumärken som tillhör Merz Pharma GmbH & Co. KGaA i EU och/eller vissa andra länder.