

ES

Instrucciones de uso

Synergy Plus 1.8%

Hialuronato de Sodio

Producto:
Synergy Plus 1.8% es una solución viscoelástica a base de Hialuronato de Sodio inyectable para cirugía ocular.

Contenido:
Cada envase contiene 1,1 ml de solución viscoelástica suministrada en una jeringa estéril de vidrio de un solo uso precargada, para uso intraocular y envasada en blíster.

Composición:
1,1 ml de Synergy Plus 1.8% contiene Cloruro de Sodio, Hidrogenofosfato de Disodio Dodecahidrato, Dihidrogenofosfato de Sodio Dihidrato, Taurina, Hialuronato de Sodio (18mg/ml) y Agua para preparaciones inyectables.

Descripción:
El producto viscoquirúrgico Synergy Plus 1.8% consiste en una solución fisiológica tamponada, transparente, estéril y apirógena que contiene Hialuronato de Sodio altamente purificado, obtenido mediante bio-fermentación bacteriana, y de peso molecular elevado. Synergy Plus 1.8% tiene un valor de pH comprendido entre 6,8 y 7,6 y una osmolaridad de entre 300 y 350 mOsm/kg, similar al humor acuoso.

Características:
Synergy Plus 1.8% es una solución biocompatible caracterizada por propiedades viscoelásticas que permiten la lubricación, el soporte y la protección de los tejidos oculares durante la cirugía oftálmica gracias a la formación de una capa protectora. Synergy Plus 1.8% mantiene la profundidad de la cámara anterior durante la cirugía y facilita la intervención, proporcionando una manipulación menos traumática del endotelio corneal y de los demás tejidos cercanos. Synergy Plus 1.8% favorece la creación de un campo visual claro para inspeccionar el segmento anterior y la retina mediante lentes de contacto para exploración. Synergy Plus 1.8% no interfiere con la reepitelización y la curación normal de la herida. Synergy Plus 1.8% es fácil de inyectar. De hecho, aunque el Hialuronato de Sodio es viscoso en estado de reposo, sus propiedades pseudoplásticas garantizan un flujo eficiente cuando se ejerce presión para inyectar la solución mediante la cánula. Después de la inyección, se recuperan rápidamente las propiedades viscoelásticas. Synergy Plus 1.8% no tiene conservantes y es fácil de desechar al finalizar cada intervención quirúrgica mediante una adecuada irrigación o aspiración.

Indicaciones:
Synergy Plus 1.8% está indicado en intervenciones de cirugía ocular del segmento anterior, como eliminación de cataratas, colocación de lentes intraoculares, trasplante de córnea, glaucoma y desprendimiento de retina. Synergy Plus 1.8% se puede utilizar para proteger y lubricar las lentes intraoculares y los sistemas de inyección antes del implante de las mismas.

Posología y administración:
Cirugía de cataratas - Colocación de lentes intraoculares
Antes de extraer la lente, se introduce Synergy Plus 1.8% en la cámara anterior para proteger el endotelio corneal y mantener la profundidad de la cámara anterior.
Cirugía de trasplante de córnea
En la extracción de la córnea del paciente receptor, se llena la cámara anterior con Synergy Plus 1.8%. En el trasplante, el colgajo corneal del donante puede colocarse sobre la superficie de la solución y suturarse en esa posición. Se pueden inyectar cantidades adicionales de Synergy Plus 1.8% para mantener la profundidad de la cámara anterior. Synergy Plus 1.8% se puede utilizar también para proteger la capa endotelial expuesta durante la preparación del colgajo del ojo del receptor.

Cirugía de glaucoma
Antes de la trabeculectomía, se inyecta Synergy Plus 1.8% para reconstituir la cámara anterior. Al finalizar la intervención, puede ser necesaria una inyección más de Synergy Plus 1.8% para obtener una buena filtración subconjuntival y prevenir adherencias tisulares.
Desprendimiento de retina
Debe introducirse lentamente Synergy Plus 1.8% en la cavidad vítrea. Con cautela y modulando la inyección, Synergy Plus 1.8% puede utilizarse para separar las membranas de la retina para realizar una escisión segura y la liberación de la tracción. Synergy Plus 1.8% ayuda también a desplazar los tejidos a las posiciones deseadas. Por ejemplo, es útil para empujar delicadamente la retina desprendida, desenrollando un colgajo retiniano o manteniendo la retina contra la esclera durante el reposicionamiento.

Contraindicaciones:
Actualmente, no hay contraindicaciones conocidas relacionadas con el uso de Synergy Plus 1.8% cuando se emplea siguiendo las recomendaciones. Debe prestarse atención cuando se utiliza en pacientes sensibles a cualquiera de los componentes de esta solución.

Advertencias y precauciones:
- Los posibles residuos de viscoelástico que no se retiren al final de la intervención quirúrgica se expulsarán de forma natural mediante el sistema trabecular y el canal de Schlemm. Sin embargo, existe el riesgo de que se produzca un bloqueo de los canales de drenaje que podría provocar un aumento de la presión intraocular. Para evitar el riesgo de aumento de la presión intraocular, se utiliza el método de la irrigación o la aspiración para eliminar los restos de producto al final de la intervención quirúrgica. En caso de posible aumento de la presión intraocular, proceder con el tratamiento más adecuado. Los pacientes a los que se haya diagnosticado glaucoma de ángulo abierto, miopía severa, retinopatía diabética o uveítis tienen mayor tendencia a requerir tratamiento.
- Se recomienda el uso de una cánula estéril 27G.
- No reutilizar la jeringa ni la cánula. Reutilizarlas supone riesgo de contaminación e infección para el paciente.
- No volver a esterilizar la jeringa precargada.
- No utilizar el mismo envase para distintos pacientes.
- No utilizar si el envase está dañado o abierto.
- No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.
- Desechar la jeringa según la práctica médica consolidada y los requisitos locales aplicables.
- No hay evidencias sobre la seguridad de Synergy Plus 1.8% durante el embarazo y la lactancia. El uso de este producto durante el embarazo y la lactancia queda sujeto a la elección del cirujano.

Interacciones:
El Hialuronato de Sodio es incompatible con los compuestos de Amonio Cuaternario, como las soluciones de Cloruro de Benzalconio. Por lo tanto, las jeringas precargadas de Synergy Plus 1.8% no deben entrar nunca en contacto con instrumentos quirúrgicos lavados con estas soluciones o con productos oftálmicos que contengan compuestos de Amonio Cuaternario usados como conservantes.

Instrucciones de uso:
PARA USO INTRAOCULAR. EXCLUSIVAMENTE PARA UN SOLO USO.
Synergy Plus 1.8% debe usarse únicamente un especialista preparado en cirugía intraocular. La cantidad de producto que se va a utilizar debe ser adecuada al tipo de intervención quirúrgica.

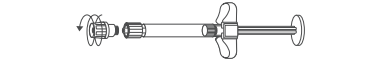
Se aconseja extraer una pequeña cantidad de Synergy Plus 1.8% de la jeringa y examinarla atentamente antes de utilizar el producto.
Se aconseja examinar atentamente la jeringa antes de utilizar el producto.
Se aconseja evitar una presión excesiva en el émbolo.

Técnica de apertura estéril
Retirar el revestimiento de Tyvek del blíster.
Doblar el blíster hacia el centro para que el émbolo de plástico de la jeringa salga completamente de su sitio.

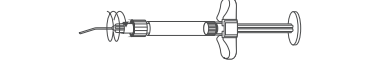
Extraer la jeringa del blíster y colocarla en el campo estéril.



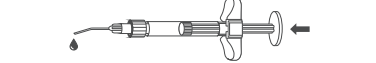
Montaje
Retirar el capuchón de plástico del extremo de la jeringa, desenroscándolo en sentido antihorario.



Aplicar la cánula en la jeringa y asegurarse de que esté insertada con firmeza enroscándola en sentido horario.



Comprobar el correcto funcionamiento del utensilio apretando delicadamente el émbolo hasta que salga Synergy Plus 1.8% por el extremo de la cánula.



Conservación:
Conservar Synergy Plus 1.8% a una temperatura comprendida entre 2 °C y 25 °C. No congelar.
Si se conserva en la nevera a baja temperatura, es fundamental dejar Synergy Plus 1.8% a temperatura ambiente durante al menos 20 minutos antes de su uso.
Proteger de las fuentes de luz y de los golpes.

	Fabricante
	No volver a utilizar
	No volver a esterilizar
	Esterilizado con vapor
	Consultar las instrucciones de uso
	Precaución
	Mantener alejado de la luz solar
	Mantener seco
	No utilizar si el envase está deformado

IT

Istruzioni per l'uso

Synergy Plus 1.8%
Sodio Ialuronato

Prodotto:
Synergy Plus 1.8% è una soluzione viscoelastica a base di Sodio Ialuronato iniettabile per chirurgia oculare.

Contenuto:
Ogni confezione contiene 1,1 ml di soluzione viscoelastica fornita in siringa sterile di vetro monouso per uso intraoculare sigillata in blister.

Composizione:
1,1 ml di Synergy Plus 1.8% contiene Cloruro di Sodio, Disodio Idrogeno Fosfato Dodecaidrato, Sodio Dihidrogeno Fosfato Dihidrato, Taurina, Sodio Ialuronato (18 mg/ml) ed Acqua per preparazioni iniettabili.

Descrizione:
Il Dispositivo Viscocirurgico Synergy Plus 1.8% consiste in una soluzione fisiologica tamponata, limpida, sterile ed apirogena, contenente Sodio Ialuronato altamente purificato, ottenuto attraverso biofermentazione batterica, e ad alto peso molecolare. Synergy Plus 1.8% ha un valore di pH compreso tra 6,8 e 7,6 e di Osmolarità tra 300 a 350 mOsm/kg, simile all'umor acqueo.

Caratteristiche:
Synergy Plus 1.8% è una soluzione biocompatibile caratterizzata da proprietà viscoelastiche che permettono la lubrificazione, il supporto e la protezione dei tessuti oculari durante la chirurgia oftalmica grazie alla formazione di uno strato protettivo. Synergy Plus 1.8% mantiene la profondità della camera anteriore durante la chirurgia e consente un efficiente utilizzo garantendo un ridotto trauma a livello dell'endotelio corneale e di altri tessuti circostanti. Synergy Plus 1.8% favorisce la creazione di un chiaro campo visivo per l'ispezione del segmento anteriore e della retina mediante lenti a contatto per esame. Synergy Plus 1.8% non interferisce con la reepitelizzazione e la normale guarigione della ferita. Synergy Plus 1.8% è facile da iniettare. Infatti, anche se il Sodio Ialuronato è viscoso a riposo, le sue proprietà pseudoplastiche garantiscono un flusso favorevole quando si applica pressione per iniettare la soluzione attraverso la cannula. Dopo l'iniezione, le proprietà viscoelastiche vengono subito ripristinate.
Synergy Plus 1.8% è privo di conservanti ed è facile da rimuovere al termine di ogni procedura chirurgica attraverso adeguata irrigazione/aspirazione.

Indicazioni:
Synergy Plus 1.8% è indicato negli interventi di chirurgia oculare del segmento anteriore inclusa la rimozione della cataratta, l'inserimento di lenti intraoculari, trapianto di cornea, glaucoma e distacco retinico. Synergy Plus 1.8% può essere utilizzato per proteggere e lubrificare le lenti intraoculari e i sistemi di iniezione prima dell'impianto delle stesse.

Dosaggio e somministrazione:
Chirurgia della cataratta – Inserimento di lenti intraoculari
Prima dell'estrazione della lente, Synergy Plus 1.8% viene introdotto nella camera anteriore per proteggere l'endotelio corneale e mantenere profonda la camera anteriore.
Chirurgia del trapianto di cornea
Nella rimozione della cornea del ricevente, la camera anteriore viene riempita con Synergy Plus 1.8%. Nel trapianto, il lembo corneale del donatore può essere posizionato sulla superficie della soluzione e suturato in posizione. Quantità aggiuntive di Synergy Plus 1.8% possono essere iniettate per mantenere profonda la camera anteriore. Synergy Plus 1.8% può essere utilizzato anche per proteggere lo strato endoteliale esposto durante la preparazione del lembo del ricevente.

Chirurgia del glaucoma
Synergy Plus 1.8% viene iniettato prima della trabeculectomia per ricostituire la camera anteriore. Al termine dell'intervento, può essere necessaria un'ulteriore iniezione di Synergy Plus 1.8% per ottenere una buona filtrazione sottoconjuntivale e prevenire aderenze tissutali.
Distacco retinico
Synergy Plus 1.8% deve essere introdotto lentamente nella cavità vitrea. Con cautela, modulando l'iniezione, Synergy Plus 1.8% può

essere utilizzato per separare le membrane dalla retina per un'escissione sicura e rilascio della trazione. Synergy Plus 1.8% aiuta anche a spostare i tessuti nelle posizioni desiderate. Ad esempio, è utile a spingere delicatamente la retina distaccata, srotolando un lembo retinico o mantenendo la retina contro la sclera durante il riposizionamento.

Controindicazioni:
Attualmente, non vi sono controindicazioni note legate all'utilizzo di Synergy Plus 1.8% quando impiegato come da raccomandazioni. Si deve prestare attenzione quando utilizzato su pazienti sensibili ad uno qualsiasi dei componenti di questa soluzione.

Avvertenze e precauzioni:
- Eventuali residui di viscoelastico che non vengono rimossi alla fine della procedura chirurgica saranno espulsi naturalmente tramite il sistema trabecolare ed il canale di Schlemm. Tuttavia, vi è il rischio di un blocco dei canali di drenaggio che potrebbe condurre ad un aumento della pressione intraoculare. Per evitare il rischio di aumento della pressione intraoculare, al fine di eliminare i residui di prodotto al termine della procedura chirurgica, si utilizza irrigazione/aspirazione. In caso di eventuale aumento della pressione intraoculare, adottare la terapia più idonea.
I pazienti cui è stato diagnosticato glaucoma ad angolo aperto, severa miopia, retinopatia diabetica od uveite, sono maggiormente soggetti a ricevere eventuale terapia.
- Si consiglia l'uso di una cannula sterile 27G.
- Non riutilizzare la siringa e la cannula. Il loro riutilizzo comporta il rischio di contaminazione ed infezione per il paziente.
- Non sterilizzare la siringa preimpia.
- Non utilizzare la stessa confezione per più pazienti.
- Non utilizzare se la confezione è danneggiata o aperta.
- Non utilizzare dopo la data di scadenza stampata sulla confezione.
- Smaltire la siringa secondo la pratica medica consolidata e i requisiti locali applicabili.
- Non esiste evidenza sulla sicurezza di Synergy Plus 1.8% durante la gravidanza e l'allattamento. L'utilizzo durante la gravidanza e l'allattamento deve avvenire a discrezione del chirurgo.

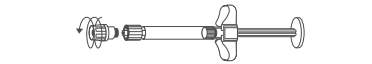
Interazioni:
Il Sodio Ialuronato è incompatibile con i composti di Ammonio Quaternario quali le soluzioni di Benzalconio Cloruro. Pertanto, le siringhe preimpiegate di Synergy Plus 1.8% non devono mai venire a contatto con strumenti chirurgici risciacquati con queste soluzioni o con prodotti oftalmici che contengono composti di Ammonio Quaternario come conservanti.

Istruzioni per l'uso:
PER USO INTRAOCULARE. ESCLUSIVAMENTE PER USO SINGOLO.
Synergy Plus 1.8% deve essere usato solo da uno specialista preparato in chirurgia intraoculare. La quantità di prodotto da utilizzare deve essere adatta al tipo di procedura chirurgica.
Si consiglia di estrarre una piccola quantità di Synergy Plus 1.8% dalla siringa ed esaminarla attentamente prima di utilizzare del prodotto. Si consiglia di esaminare la siringa attentamente prima dell'utilizzo del prodotto.
Si consiglia di evitare una pressione eccessiva sullo stantuffo.

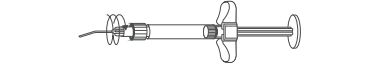
Tecnica di apertura sterile
Sgelare il rivestimento in Tyvek del blister.
Piegarlo il blister verso il centro in modo da far fuoriuscire completamente lo stantuffo di plastica della siringa dal proprio alloggiamento.
Rimuovere la siringa dal blister e posizionarla sul campo sterile.



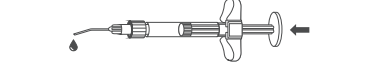
Assemblaggio
Rimuovere il cappuccio di plastica dall'estremità della siringa svitandolo in senso antiorario.



Applicare la cannula sulla siringa e assicurarsi che sia inserita saldamente avvitando la stessa in senso orario.



Verificare il corretto funzionamento del dispositivo premendo delicatamente lo stantuffo fino a quando Synergy Plus 1.8% non fuoriesce dall'estremità della cannula.



Conservazione:
Conservare Synergy Plus 1.8% tra i 2°C ed i 25°C. Non congelare.
Se conservato in frigorifero a basse temperature, è fondamentale lasciare Synergy Plus 1.8% a temperatura ambiente almeno 20 minuti prima del suo utilizzo.
Proteggere dalla luce e dagli urti.

	Fabbicante
	Non riutilizzare
	Non sterilizzare
	Sterilizzato a vapore
	Leggere le istruzioni per l'uso
	Prudenza
	Tenere lontano dalla luce solare diretta
	Mantenere all'asciutto
	Non usare se la confezione è danneggiata

PT

Instruções de Uso

Synergy Plus 1.8%
Hialuronato de Sódio

Produto:
Synergy Plus 1.8% é uma solução viscoelástica a base de Hialuronato de sódio injetável para cirurgia ocular.

Conteúdo:
Cada embalagem contém 1,1 ml de solução viscoelástica fornecida em siringa de vidro estéril descartável para uso intraocular selada em blister.

Composição:
1,1 ml de Synergy Plus 1.8% contém Cloreto de Sódio, Hidrogenofosfato Dissódico Dodecahidratado, Dihidrogênio Fosfato de Sódio Dihidratado, Taurina, Hialuronato de Sódio e Água para preparações injetáveis.

Descrição:
O Dispositivo Viscocirúrgico Synergy Plus 1.8% consiste numa solução fisiológica tamponada, límpida, estéril e apirrogénica, contendo Hialuronato de Sódio altamente purificado, obtido por biofermentação bacteriana, e alto peso molecular. Synergy Plus 1.8% tem um valor de pH de 6,8 a 7,6 e uma osmolaridade de 300 a 350 mOsm/kg, semelhante ao humor aquoso.

Características:
Synergy Plus 1.8% é uma solução biocompatível caracterizada por propriedades viscoelásticas que permitem a lubrificação, o suporte e a proteção dos tecidos oculares durante a cirurgia oftálmica, graças à formação de uma camada protetora. Synergy Plus 1.8% mantém a profundidade da câmara anterior durante a cirurgia e facilita a operação, garantindo um trauma reduzido a nível do endotélio da córnea e de outros tecidos circundantes. Synergy Plus 1.8% promove a criação de um campo de visão claro para a inspeção do segmento anterior e da retina usando lentes de contato para exame. Synergy Plus 1.8% não interfere com a reepitelização e a cicatrização normal da ferida. Synergy Plus 1.8% é fácil de injetar. Com efeito, embora o Hialuronato de Sódio seja viscoso em repouso, as suas propriedades pseudoplásticas garantem um fluxo favorável quando é aplicada pressão para injetar a solução através da cânula. Após a injeção, as propriedades viscoelásticas são imediatamente restauradas.
Synergy Plus 1.8% não contém conservantes e é fácil de remover no fim de cada procedimento cirúrgico através de irrigação/aspiração adequada.

Indicações:
Synergy Plus 1.8% é indicado em cirurgia ocular do segmento anterior, incluindo remoção de cataratas, implante de lentes intraoculares, transplante de córnea, glaucoma e descolamento da retina. Synergy Plus 1.8% pode ser usado para proteger e lubrificar as lentes intraoculares e os sistemas de injeção antes da sua implantação.

Dosagem e administração:
Cirurgia da catarata - Implante de lentes intraoculares
Antes da extração da lente, Synergy Plus 1.8% é introduzido na câmara anterior para proteger o endotélio da córnea e manter a câmara anterior profunda.
Cirurgia de transplante de córnea
Ao remover a córnea do doador, a câmara anterior é preenchida com Synergy Plus 1.8%. No transplante, o enxerto da córnea do doador pode ser colocado na superfície da solução e suturado no local. Quantidades adicionais de Synergy Plus 1.8% podem ser injetadas para manter a câmara anterior profunda. Synergy Plus 1.8% também pode ser utilizado para proteger a câmara da endotelial exposta durante a preparação do enxerto do receptor.
Cirurgia do glaucoma
Synergy Plus 1.8% é injetado antes da trabeculectomia para reconstituir a câmara anterior. No fim da cirurgia, pode ser necessária uma injeção adicional de Synergy Plus 1.8% para obter uma boa filtração subconjuntival e prevenir aderências de tecidos.

Descolamento da retina
Synergy Plus 1.8% deve ser introduzido lentamente na cavidade vítrea. Com cuidado, modulando a injeção, Synergy Plus 1.8% pode ser utilizado para separar as membranas da retina para uma excisão segura e libertação da tração. Synergy Plus 1.8% também ajuda a mover os tecidos para as posições desejadas. Por exemplo, é útil para empurrar

suavemente a retina descolada, ao desenrolar um enxerto retiniano ou manter a retina contra a esclera durante o reposicionamento.

Contraindicações:
Atualmente, não existem contraindicações conhecidas relacionadas com o uso de Synergy Plus 1.8% quando usado como recomendado. Deve-se ter cuidado quando usado em pacientes sensíveis a qualquer um dos componentes desta solução.

Advertências e precauções:
- Qualquer resíduo viscoelástico que não seja removido no fim do procedimento cirúrgico será expelido naturalmente pelo sistema trabecular e pelo canal de Schlemm. No entanto, existe o risco de bloqueio dos canais de drenagem, o que pode levar a um aumento da pressão intraocular. Para evitar o risco de aumento da pressão intraocular, é utilizada a irrigação/aspiração para remover os resíduos do produto no fim do procedimento cirúrgico. Em caso de aumento da pressão intraocular, adotar a terapia mais adequada. Os pacientes com diagnóstico de glaucoma de ângulo aberto, miopia grave, retinopatia diabética ou uveíte têm maior probabilidade de receber terapias.
- Recomenda-se a utilização de uma cânula estéril 27G.
- Não reutilize a siringa e a cânula. A reutilização representa um risco de contaminação e infecção para o paciente.
- Não reesterilize a siringa pré-cheia.
- Não utilize a mesma embalagem para vários pacientes.
- Não utilize se a embalagem estiver danificada ou aberta.
- Não utilize após o prazo de validade impresso na embalagem.
- Elimine a siringa de acordo com a prática médica estabelecida e os requisitos locais aplicáveis.
- Não há evidências sobre a segurança de Synergy Plus 1.8% durante a gravidez e a amamentação. A utilização durante a gravidez e a amamentação fica ao critério do cirurgião.

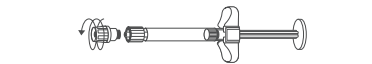
Interações:
O Hialuronato de Sódio é incompatível com os compostos de Amônio Quaternário, tais como soluções de Cloreto de Benzalcônio. Por isso, as seringas pré-cheias de Synergy Plus 1.8% nunca devem entrar em contacto com instrumentos cirúrgicos lavados com essas soluções ou com produtos oftálmicos que contenham compostos de amônio quaternário como conservante.

Instruções de utilização:
PARA USO INTRAOCULAR. APENAS PARA USO ÚNICO.
Synergy Plus 1.8% só deve ser usado por um especialista com formação em cirurgia intraocular. A quantidade de produto a ser utilizada deve ser adequada ao tipo de procedimento cirúrgico.
Recomenda-se extrair uma pequena quantidade de Synergy Plus 1.8% da siringa e examiná-la com atenção antes de utilizar o produto.
Recomenda-se examinar a siringa com atenção antes de utilizar o produto.
Recomenda-se evitar uma pressão excessiva no émbolo.

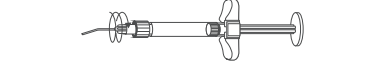
Técnica de abertura estéril
Remova o revestimento em Tyvek do blister.
Dobre o blister para o centro de forma que o émbolo de plástico da siringa saia completamente do seu alojamento.
Remova a siringa do blister e coloque-a no campo estéril.



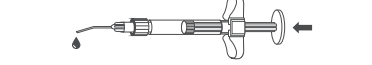
Montagem
Remova a tampa de plástico da ponta da siringa, desenroscando-a para a esquerda.



Aplique a cânula na siringa e certifique-se de que está bem inserida, enroscando-a para a direita.



Verifique o funcionamento correto do dispositivo, pressionando suavemente o émbolo até Synergy Plus 1.8% sair pela extremidade da cânula.



Conservação:
Conservar Synergy Plus 1.8% de 2°C a 25°C. Não congelar.
Se conservado no frigorífico a baixas temperaturas, é essencial deixar Synergy Plus 1.8% à temperatura ambiente pelo menos 20 minutos antes da utilização.
Proteger da luz e de impactos.

	Fabricante
	Não reutilizar
	Não reesterilizar
	Esterilizado com uso de vapor
	Consultar as instruções de uso
	Atenção
	Mantém longe de luz solar
	Mantém seco
	Não usar se a embalagem estiver danificada

EN Instructions For Use

Synergy Plus 1.8%
Sodium hyaluronate

Produit:
Synergy Plus 1.8% is a viscoelastic solution containing sodium hyaluronate for injection during eye surgery.

Contents:
Each pack contains 1.1 ml of viscoelastic solution supplied in a single-use sterile glass syringe, for intraocular use, sealed in a blister pack.

Composition:
1.1 ml of Synergy Plus 1.8% contains sodium chloride, disodium hydrogen phosphate dodecahydrate, sodium dihydrogen phosphate dihydrate, Taurine, Sodium Hyaluronate (18mg/ml) and water for injection.

Description:
The Synergy Plus 1.8% viscosurgical device is a clear, sterile, non-pyrogenic buffered saline solution containing highly purified, and high-molecular-weight sodium hyaluronate obtained by bacterial biofermentation.
Synergy Plus 1.8% has a pH of 6.8 to 7.6 and osmolality of 300 to 350 mOsm/kg, similar to the aqueous humour.

Characteristics:
Synergy Plus 1.8% is a biocompatible solution with viscoelastic properties that lubricate, support and protect the tissues of the eye during ophthalmic surgery by forming a protective layer. Synergy Plus 1.8% maintains anterior chamber depth during surgery and facilitates procedures, with less trauma to the corneal endothelium and other surrounding tissues. Synergy Plus 1.8% helps create a clear visual field for inspection of the anterior segment and retina using contact lenses for examination. Synergy Plus 1.8% does not interfere with re-epithelialisation or normal wound healing.
Synergy Plus 1.8% is easy to inject. In fact, even though sodium hyaluronate is viscous at rest, its pseudoplastic properties ensure good flow when pressure is applied to inject the solution through the cannula. After the injection, the viscoelastic properties are immediately restored.
Synergy Plus 1.8% is free from preservatives and is easy to remove by adequate irrigation and/or aspiration on completion of all surgical procedures.

Indications:
Synergy Plus 1.8% is indicated in eye surgery of the anterior segment, including cataract removal, insertion of intraocular lenses, corneal transplant, glaucoma and retinal detachment. Synergy Plus 1.8% can be used to protect and lubricate intraocular lenses and injection systems before implantation.

Dosage and administration:
Cataract surgery – Intraocular lens insertion
Before extracting the lens, Synergy Plus 1.8% is introduced into the anterior chamber to protect the corneal endothelium and maintain a deep anterior chamber.

Corneal transplant surgery
On removal of the recipient's cornea, the anterior chamber is filled with Synergy Plus 1.8%. In transplantation, the donated corneal graft can be placed on the surface of the solution and sutured into place. Additional Synergy Plus 1.8% may be injected to maintain a deep anterior chamber. Synergy Plus 1.8% can also be used to protect the endothelial layer that is exposed while the graft is being prepared for the recipient.

Glaucoma surgery
Synergy Plus 1.8% is injected before a trabeculectomy to reconstruct the anterior chamber. On completion of the procedure, further injection of Synergy Plus 1.8% may be needed to achieve good subconjunctival filtration and prevent tissue adhesion.

Retinal detachment
Synergy Plus 1.8% should be slowly introduced into the vitreous cavity. With caution and by modulating the injection, Synergy Plus 1.8% can be used to separate the membranes from the retina for safe excision and release of traction. Synergy Plus 1.8% also helps move tissues into

the desired positions. For example, it is useful for gently pushing back a detached retina, unrolling a retinal flap or holding the retina against the sclera during repositioning.

Contraindications:
At present, there are no known contraindications associated with the use of Synergy Plus 1.8% when used as recommended. Care must be taken when using the product in patients who are sensitive to any of the components in this solution.

Warnings and precautions:
Any viscoelastic residue not removed at the end of the surgical procedure will be eliminated naturally via the trabecular system and Schlemm's canal. However, there is a risk of blockage of the drainage channels, which could lead to increased intraocular pressure. To avoid the risk of increased intraocular pressure, irrigation/aspiration is used to eliminate product residue on completion of surgery. In the event of increased intraocular pressure, treat with the most appropriate therapy.
Patients who have been diagnosed with open-angle glaucoma, severe myopia, diabetic retinopathy or uveitis are more likely to receive any treatment.

Use of a 27G sterile cannula is recommended.
Do not reuse the syringe or cannula. Reuse of these carries the risk of contamination and infection for the patient.
Do not resterilize the pre-filled syringe.
Do not use the same package for more than one patient.
Do not use if the package is damaged or open.
Do not use after the expiry date printed on the packaging.
Dispose of the syringe in accordance with established medical practice and applicable local requirements.
There is no evidence on the safety of Synergy Plus 1.8% during pregnancy and breastfeeding. Use during pregnancy and breastfeeding must be at the discretion of the surgeon.

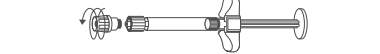
Interactions:
Sodium hyaluronate is incompatible with quaternary ammonium compounds such as benzalkonium chloride solutions. Therefore, syringes pre-filled with Synergy Plus 1.8% should never come into contact with surgical instruments rinsed using these solutions or with ophthalmic products containing quaternary ammonium compounds as preservatives.

Instructions for use:
FOR INTRAOCULAR USE. FOR SINGLE USE ONLY.
Synergy Plus 1.8% should only be used by specialists trained in intraocular surgery. The amount of product to be used should be adapted to the type of surgical procedure.
It is recommended that a small amount of Synergy Plus 1.8% be drawn from the syringe and carefully inspected before using the product.
It is recommended that the syringe be carefully inspected before using the product.
It is recommended that excessive pressure on the plunger be avoided.

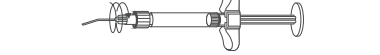
Sterile opening technique
Peel back the Tyevek covering of the blister.
Bend the blister towards the middle so that the plastic plunger of the syringe comes fully out of its housing.
Remove the syringe from the blister and place it in the sterile field.



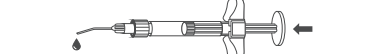
Assembly
Remove the plastic cap from the syringe tip by unscrewing it anti-clockwise.



Attach the cannula to the syringe and ensure that it is securely inserted, screwing it on clockwise.



Verify the proper functioning of the device by gently depressing the plunger until Synergy Plus 1.8% comes out of the tip of the cannula.



Storage:
Store Synergy Plus 1.8% between 2°C and 25°C. Do not freeze. If stored in a refrigerator at low temperature, Synergy Plus 1.8% must be left to stand at room temperature for at least 20 minutes before use.
Protect from light and impact.

Symbols:	
	Manufacturer
	Do not reuse
	Do not resterilize
	Sterilized using steam
	Consult instructions for use
	Caution
	Keep away from sunlight
	Keep dry
	Do not use if package is damaged

F Mode d'emploi

Synergy Plus 1.8%
Hyaluronate de sodium

Produit :
Synergy Plus 1.8% est une solution viscoélastique à base de hyaluronate de sodium injectable pour chirurgie oculaire.

Contenu :
Chaque emballage contient 1,1 ml de solution viscoélastique, fournie dans une seringue stérile en verre et jetable destinée à un usage intraoculaire scellée dans un blister.

Composition :
1,1 ml de Synergy Plus 1.8% contient du chlorure de sodium, de l'hydrogénophosphate disodique dodécahydraté, du dihydrogénophosphate de sodium dihydraté, Taurine, d'hyaluronate de Sodium (18mg/ml) et de l'eau pour les préparations injectables.

Description :
Le dispositif de viscochirurgie Synergy Plus 1.8% se compose d'une solution physiologique tamponnée, limpide, stérile et apyrogène contenant du hyaluronate de sodium hautement purifié, obtenu par biofermentation bactérienne, ayant un haut poids moléculaire.
Synergy Plus 1.8% a une valeur de pH comprise entre 6,8 et 7,6 et une valeur d'osmolalité comprise entre 300 et 350 mOsm/kg, similaire à l'humour aqueux.

Caractéristiques :
Synergy Plus 1.8% est une solution biocompatible caractérisée par des propriétés viscoélastiques qui permettent de lubrifier, soutenir et protéger les tissus oculaires pendant la chirurgie ophtalmologique grâce à la formation d'une couche protectrice. Synergy Plus 1.8% permet à la chambre antérieure de garder sa profondeur pendant la chirurgie et facilite l'intervention tout en garantissant un moindre traumatisme au niveau de l'endothélium cornéen et des autres tissus environnants.
Synergy Plus 1.8% favorise la création d'un champ visuel clair pour l'inspection du segment antérieur et de la rétine au moyen de lentilles de contact pour un examen. Synergy Plus 1.8% n'interfère pas avec la réépipithélisation et la guérison normale de la lésion.
Synergy Plus 1.8% est facile à injecter. En effet, même si le hyaluronate de sodium est visqueux au repos, ses propriétés pseudoplastiques garantissent un flux correct quand on applique une pression pour injecter la solution via la canule. Après l'injection, les propriétés viscoélastiques sont immédiatement restaurées.
Synergy Plus 1.8% ne contient pas de conservateur et il est facile à éliminer à la fin de chaque procédure chirurgicale au moyen d'une irrigation/aspiration appropriée.

Indications :
Synergy Plus 1.8% est indiqué dans les interventions de chirurgie oculaire du segment antérieur, y compris le retrait de la cataracte, l'insertion de lentilles intraoculaires, la greffe de cornée, le glaucome et le décollement de la rétine. Synergy Plus 1.8% peut être utilisé pour protéger et lubrifier les lentilles intraoculaires et les systèmes d'injection avant l'installation de ces dernières.

Dosage et administration :
Chirurgie de la cataracte – Insertion de lentilles intraoculaires
Avant l'extraction de la lentille, Synergy Plus 1.8% est introduit dans la chambre antérieure pour protéger l'endothélium cornéen et permettre à la chambre antérieure de garder sa profondeur.
Chirurgie de la greffe de cornée
Lors du retrait de la cornée du receveur, la chambre antérieure est remplie de solution Synergy Plus 1.8%. Lors de la greffe, le rabat de la cornée du donneur peut être positionné sur la surface de la solution et suturé en position. Des quantités supplémentaires de Synergy Plus 1.8% peuvent être injectées pour permettre à la chambre antérieure de garder sa profondeur. Synergy Plus 1.8% peut aussi être utilisé pour protéger la couche endothéliale exposée pendant la préparation du lambeau du receveur.

Chirurgie du glaucome
Synergy Plus 1.8% est injecté avant la trabeculectomie afin de reconstruire la chambre antérieure. Au terme de l'intervention, une autre injection de Synergy Plus 1.8% peut être nécessaire pour obtenir une bonne

filtration sous-conjonctivale et prévenir les adhérences tissulaires.
Décollement de la rétine
Synergy Plus 1.8% doit être introduit lentement dans la cavité vitréenne. Avec précaution, en modulant l'injection, Synergy Plus 1.8% peut être utilisé pour séparer les membranes de la rétine pour une excision sûre et la libération de la traction. De plus, Synergy Plus 1.8% aide à déplacer les tissus dans les positions souhaitées. Par exemple, il est utile pour pousser délicatement la rétine décollée, en déroulant un lambeau de rétine ou en maintenant la rétine contre la sclère pendant le repositionnement.

Contre-indications :
Il n'existe actuellement aucune contre-indication connue liée à l'utilisation de Synergy Plus 1.8% lorsqu'il est utilisé conformément aux recommandations. Il convient de prêter attention lors d'une utilisation sur des patients sensibles à un des composants de cette solution.

Avertissements et précautions :
- Les éventuels résidus de viscoélastique qui ne sont pas retirés à la fin de la procédure chirurgicale seront naturellement expulsés par le système trabéculaire et le canal de Schlemm. Toutefois, il existe un risque de blocage des canaux de drainage susceptible de conduire à une augmentation de la pression intraoculaire. Pour éviter le risque d'augmentation de la pression intraoculaire, afin d'éliminer les résidus de produit au terme de la procédure chirurgicale, on utilise l'irrigation/aspiration. En cas d'augmentation éventuelle de la pression intraoculaire, adopter la thérapie la plus appropriée.
Les patients auxquels on a diagnostiqué un glaucome à angle ouvert, une myopie sévère, une rétinopathie diabétique ou une uvéite sont plus exposés à recevoir une thérapie éventuelle.
- L'utilisation d'une canule stérile 27G est recommandée.
- Ne pas réutiliser la seringue et la canule. Les réutiliser poserait un risque de contamination et d'infection pour le patient.
- Ne pas restériliser la seringue pré-remplie.
- Ne pas utiliser le même emballage pour plusieurs patients.
- Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé ou ouvert.
- Éliminer la seringue selon la pratique médicale consolidée et les exigences locales en vigueur.
- Il n'existe aucune donnée probante relative à la sécurité de Synergy Plus 1.8% pendant la grossesse et l'allaitement. L'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement est possible à la discrétion du chirurgien.

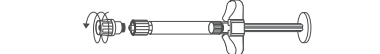
Interactions :
Le hyaluronate de sodium est incompatible avec les composés d'ammonium quaternaire, dont les solutions de chlorure de benzalkonium. Par conséquent, les seringues pré-remplies de Synergy Plus 1.8% ne doivent jamais entrer en contact avec des instruments chirurgicaux rincés avec ces solutions ou avec des produits ophtalmiques contenant des composés d'ammonium quaternaire employés comme conservateurs.

Instructions d'utilisation :
POUR USAGE INTRAOCULAIRE. EXCLUSIVEMENT À USAGE UNIQUE.
Synergy Plus 1.8% doit être utilisé uniquement par un spécialiste formé en chirurgie intraoculaire. La quantité de produit à utiliser doit être adaptée au type de procédure chirurgicale.
Il est recommandé d'extraire une petite quantité de Synergy Plus 1.8% de la seringue et de l'examiner attentivement avant d'utiliser le produit.
Il est recommandé d'examiner attentivement la seringue avant l'utilisation du produit.
Il est recommandé d'éviter d'appliquer une pression excessive sur le piston.

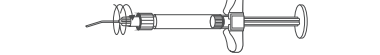
Technique d'ouverture stérile
Décoller le revêtement en Tyevek du blister.
Plier le blister vers le centre de manière à faire ressortir complètement le piston en plastique de la seringue de son logement.
Retirer la seringue du blister et la positionner sur le champ stérile.



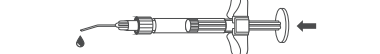
Assemblage
Retirer le capuchon en plastique de l'extrémité de la seringue en le dévissant dans le sens inverse des aiguilles d'une montre.



Appliquer la canule sur la seringue et s'assurer qu'elle soit fermement insérée en la vissant dans le sens des aiguilles d'une montre.



Vérifier le fonctionnement correct du dispositif en appuyant délicatement sur le piston jusqu'à ce que la solution Synergy Plus 1.8% ressorte à l'extrémité de la canule.



Conservation :
Conservé Synergy Plus 1.8% entre 2°C et 25°C. Ne pas congeler. S'il est conservé au frigo à basse température, il est fondamental de laisser Synergy Plus 1.8% à température ambiante pendant au moins 20 minutes avant son utilisation.
Protéger de la lumière et des chocs.

Symboles:	
	Fabricant
	Ne pas réutiliser
	Ne pas restériliser
	Stérilisation par vapeur
	Consultez le mode d'emploi
	Avertissement
	Tenir à l'écart de la lumière du soleil
	Conservé au sec
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé

DE Gebrauchsanweisung

Synergy Plus 1.8%
Natriumhyaluronat

Produkt:
Synergy Plus 1.8% ist eine viskoelastische Lösung auf der Basis von Natriumhyaluronat zur Injektion in der Augenchirurgie.

Inhalt:
Jede Packung enthält 1,1 ml viskoelastische Lösung zur intraokulären Anwendung in einer sterilen Einwegspritze aus Glas, die in einem versiegelten Blisterstreifen enthalten ist.

Zusammensetzung:
1,1 ml Synergy Plus 1.8% enthält Natriumchlorid, Dinatriumhydrogenphosphat- Dodecahydrat, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Taurin, Natriumhyaluronat (18mg/ml) und Wasser für Injektionszwecke.

Beschreibung:
Die viskochirurgische Lösung Synergy Plus 1.8% ist eine klare, sterile, apyrogene, gepufferte, physiologische Lösung, die hochreines und hochmolekulares Natriumhyaluronat, das durch bakterielle Biofermentation gewonnen wird.
Synergy Plus 1.8% hat einen pH-Wert zwischen 6,8 und 7,6 und eine Osmolalität von 300 bis 350 mOsm/kg und ähnelt dahingehend dem Kammerwasser.

Eigenschaften:
Synergy Plus 1.8% ist eine bioverträgliche Lösung mit viskoelastischen Eigenschaften, die es durch die Bildung eines Schutzfilms ermöglicht, das Augengewebe während augenchirurgischer Eingriffe zu befeuchten, zu stützen und zu schützen. Synergy Plus 1.8% erhält während der Operation die Tiefe der vorderen Augenkammer und ermöglicht eine effiziente Verwendung bei geringerem Trauma des Hornhautepithels und der umliegenden Gewebestrukturen. Synergy Plus 1.8% hilft dabei, ein klares Sichtfeld zu schaffen, um das Vordersegment und die Retina mit Untersuchungslinsen zu beurteilen. Die Reepithelisierung und der normale Heilungsprozess der Wunde werden durch Synergy Plus 1.8% nicht beeinflusst.
Synergy Plus 1.8% ist einfach zu injizieren. Obwohl Natriumhyaluronat im Ruhezustand viskös ist, garantieren die pseudoplastischen Eigenschaften einen günstigen Fluss, wenn Druck ausgeübt wird, um die Lösung mithilfe der Kanüle zu injizieren. Nach der Injektion werden die viskoelastischen Eigenschaften sofort wiederhergestellt.
Synergy Plus 1.8% enthält keine Konservierungsmittel und lässt sich nach beendetem chirurgischen Eingriff leicht durch Spülen/Absaugen entfernen.

Anwendung:
Synergy Plus 1.8% wird bei chirurgischen Eingriffen am Vordersegment des Auges angewendet, u. a. bei der Entfernung von getrübbten Linsen bei Patienten mit Katarakt, beim Einsetzen von Intraokularlinsen, bei Hornhauttransplantationen, Glaukomen und Netzhautablösung. Synergy Plus 1.8% kann angewendet werden, um Intraokularlinsen und Injektionssysteme vor der Transplantation zu befeuchten und zu schützen.

Dosierung und Art der Anwendung:
Katarakt-Operation – Einsetzen von Intraokularlinsen
Vor dem Entfernen der getrübbten Linse wird Synergy Plus 1.8% in das Vordersegment injiziert, um das Hornhautepithel zu schützen und die Tiefe der vorderen Augenkammer zu erhalten.
Hornhauttransplantation
Bei der Entfernung der Hornhaut des Transplantatempfängers wird die vordere Augenkammer mit Synergy Plus 1.8% gefüllt. Bei der Transplantation kann der Hornhautlappen des Spenders auf der Oberfläche der Lösung positioniert und in situ angenäht werden. Zusätzliche Mengen Synergy Plus 1.8% können injiziert werden, um die Tiefe der vorderen Augenkammer zu erhalten. Synergy Plus 1.8% kann auch verwendet werden, um die offene liegende Epithelschicht bei der Vorbereitung des Hornhautlappens des Empfängers zu schützen.

Glaukomaoperation
Synergy Plus 1.8% wird vor der Trabekulektomie injiziert, um die vordere Augenkammer zu rekonstruieren. Am Ende des Eingriffs könnte

eine weitere Injektion von Synergy Plus 1.8% nötig sein, um eine angemessene subkonjunktivale Filtration zu erreichen und Gewebedehäsionen vorzubeugen.
Netzhautablösung
Synergy Plus 1.8% muss langsam in den Glaskörperraum injiziert werden. Vorsichtig und durch Anpassen der Injektion kann Synergy Plus 1.8% beim Trennen der Netzhautmembranen verwendet werden, um einen sicheren Schnitt durchzuführen und den Zug zu verringern. Synergy Plus 1.8% hilft auch dabei, die Gewebe in die gewünschten Positionen zu bringen. Es kann zum Beispiel von Nutzen sein, um die abgelöste Netzhaut behutsam vorzuschieben, indem ein Netzhautlappen aufgerollt oder die Retina bei der Neupositionierung an der Sklera gehalten wird.

Gegenanzeigen:
Derzeit sind keine Wechselwirkungen im Zusammenhang mit der bestimmungsgemäßen und empfohlenen Anwendung von Synergy Plus 1.8% bekannt. Besondere Vorsicht ist bei Patienten geboten, die überempfindlich gegen einen der Inhaltsstoffe der Lösung sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen:
- Eventuelle Rückstände des Viskoelastikums, die am Ende des operativen Eingriffs nicht entfernt wurden, werden auf natürliche Weise über das trabekuläre System und den Schlemm-Kanal entfernt. Dennoch besteht das Risiko einer Verstopfung der Abflusskanäle, die zu einem erhöhten intraokulären Druck führen könnte. Um das Risiko eines Anstiegs des intraokulären Drucks zu vermeiden und die Rückstände der Lösung am Ende des operativen Eingriffs zu entfernen, wird gespült/abgesaugt. Bei einem Anstieg des intraokulären Drucks ist die entsprechende Therapie einzuleiten.
Bei Patienten, die an einem Offenwinkelglaukom, schwerer Myopie, diabetischer Retinopathie oder Uveitis leiden, ist eine eventuelle Therapie wahrscheinlicher.
- Es wird empfohlen, eine sterile Kanüle (27G) zu verwenden.
- Die Spritze und die Kanüle dürfen nicht wieder verwendet werden. Eine erneute Verwendung kann für den Patienten das Risiko einer Kontamination und Infektion mit sich bringen.
- Die Fertigspritze darf nicht wieder sterilisiert werden.
- Dieselbe Packung darf nicht für mehrere Patienten verwendet werden.
- Die Lösung darf nicht verwendet werden, wenn die Packung beschädigt oder geöffnet ist.
- Die Lösung darf nach dem auf der Verpackung angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwendet werden.
- Die Spritze nach bewährter klinischer Praxis gemäß den geltenden lokalen Vorschriften entsorgen.
- Es liegen keine Daten über die Sicherheit von Synergy Plus 1.8% während der Schwangerschaft und Stillzeit vor. Die Anwendung bei schwangeren und stillenden Patientinnen sollte daher nach ärztlichem Ermessen erfolgen.

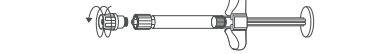
Wechselwirkungen:
Natriumhyaluronat ist inkompatibel mit quaternären Ammoniumverbindungen, wie z. B. Lösungen, die Benzalkoniumchlorid enthalten. Dementsprechend dürfen die Fertigspritzen mit Synergy Plus 1.8% nie mit chirurgischen Instrumenten in Berührung kommen, die mit solchen Lösungen gereinigt worden sind oder mit Augenpräparaten, die quaternäre Ammoniumverbindungen als Konservierungsmittel enthalten.

Hinweise zur Anwendung:
ZUR INTRAOKULÄREN ANWENDUNG. NUR ZUM GEBRAUCH BEI EINEM EINZIGEN PATIENTEN BESTIMMT.
Synergy Plus 1.8% darf nur von einem Facharzt für intraokuläre Chirurgie verwendet werden. Die zu verwendende Menge der Lösung hängt von der Art des operativen Eingriffs ab.
Vor dem Gebrauch wird empfohlen, eine kleine Menge Synergy Plus 1.8% aus der Spritze zu entnehmen und diese aufmerksam zu prüfen. Die Spritze sollte sorgfältig visuell geprüft werden, bevor die Lösung angewendet wird.
Es wird empfohlen, keinen zu hohen Druck auf den Spritzenkolben auszuüben.

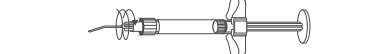
Vorgehensweise für das sterile Öffnen
Die Tyevek-Beschichtung der Blisterpackung entfernen. Die Blisterpackung zur Mitte hin biegen, damit der Kunststoffkolben der Spritze vollständig herausrückt.
Die Spritze aus dem Blister nehmen und auf einem sterilen Arbeitsbereich ablegen.



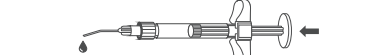
Zusammensetzen der Spritze
Die Kunststoffkappe gegen den Uhrzeigersinn von der Spritze abdrehen.



Die Kanüle auf die Spritze setzen und sicherstellen, dass sie im Uhrzeigersinn fest auf die Spritze aufgedreht wird.



Die ordnungsgemäße Funktion der Spritze prüfen, indem vorsichtig auf den Kolben gedrückt wird, bis die Lösung aus der Kanülspitze austritt.



Aufbewahrung:
Synergy Plus 1.8% bei einer Temperatur zwischen 2°C und 25°C aufbewahren. Nicht einfrieren.
Wenn Synergy Plus 1.8% bei niedrigen Temperaturen im Kühlschrank aufbewahrt wird, muss es mindestens 20 Minuten vor dem Gebrauch bei Raumtemperatur aufbewahrt werden.
Vor Licht und Stößen schützen.

Symbole:	
	Hersteller
	Nicht wiederverwenden
	Nicht resterilisieren
	Mit Dampf sterilisiert
	Gebrauchsanweisung beachten
	Vorsicht
	Vor Sonnenlicht schützen
	Trocken aufbewahren
	Verwenden Sie keine beschädigten Packungen