

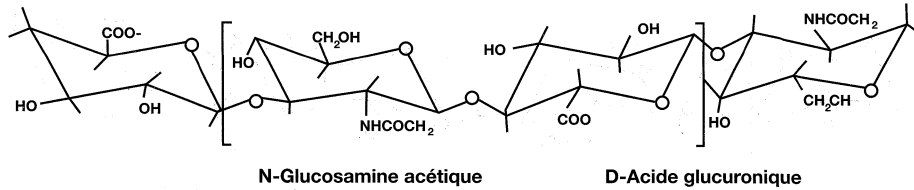
# NeoVisc®

(Dosage unique)

**Solution stérile d'hyaluronate de sodium 1,0%**

**Remplacement/recharge du liquide synovial**

**Description :** L'hyaluronate de sodium que renferme NeoVisc® est un polysaccharide linéaire naturel qui consiste en des répétitions d'une unité de disaccharide d'acide D-glucuronique et de N-acétyl-D-glucosaminidase reliées par des liaisons glucosidiques B1-3 et B1-4.



N-Glucosamine acétique

D-Acide glucuronique

L'hyaluronate de sodium maintient la structure des molécules des protéoglycanes. Les protéoglycanes relient les chaînes hyaluroniques pour former d'importants agrégats correspondant à 10<sup>9</sup> daltons. Les protéines reliant les agrégats qui sont déposés dans le réseau de collagène du cartilage stabilisent la structure macromoléculaire. L'hydratation de l'ensemble des molécules assure la résilience et la résistance élastique du cartilage. Le liquide synovial doit sa viscoélasticité, en grande partie, aux propriétés rhéologiques des solutions hyaluroniques. Dans les cas d'arthrose, la concentration d'hyaluronate est réduite, ce qui résulte en une perte des propriétés viscoélastiques du liquide synovial. NeoVisc® est un hyaluronate spécifique au poids moléculaires élevé, libre de protéines aviaires, en une solution saline tamponnée au phosphate qui sert à remplacer/recharger le liquide synovial.

**Indication :** Agent de remplacement / recharge du liquide synovial après une arthrocentèse.

**Directions pour l'emballage-coque :** À n'être ouvert que par un médecin. Pour retirer la seringue, tenez la languette supérieure et détachez une bande au besoin.

**Administration :** En suivant une technique rigoureusement aseptique, injecter 6 mL (60 mg) par voie intra-articulaire de l'articulation atteinte. Répéter, selon les résultats cliniques.

**Précautions :** Ne pas administrer aux patients qui présentent des réactions d'hypersensibilité. Le patient peut éprouver une douleur passagère après l'injection intra-articulaire. On ne connaît aucune contre-indication relativement à l'injection intra-articulaire de solution d'hyaluronate.

**Précautions : Ne pas injecter par voie intravasculaire.**

Tous les actes médicaux comportent certains risques. Suite à des injections intra-articulaires de NeoVisc, il peut survenir de la douleur transitoire, de la tuméfaction et même un épanchement dans l'articulation injectée. S'il s'agit d'épanchements articulaires importants, il est nécessaire de retirer du liquide et de l'analyser afin de déterminer s'il y a ou non infection ou arthropathies cristallines. Il devrait se produire une diminution de ces réactions dans les jours suivants, souvent au cours de la nuit. Même après de telles réactions, il est possible de tirer des bienfaits cliniques de cette thérapie.

**Conditionnement :** Chaque mL contient 10 mg d'hyaluronate de sodium. Chaque seringue jetable à dose unique de 6 mL contient 60 mg d'hyaluronate de sodium. Seul le contenu de la seringue est stérile.

**Conservation :** Entreposer de 2 à 25°C. NE PAS CONGELER.  
Amener le contenu à la température ambiante avant l'utilisation.

<b>LOT</b> Numéro de lot	Utilisation par	À usage unique	Se référer à la notice d'instructions	<b>STERILE A</b> Stérile par traitement aseptique et filtration stérile
2°C - 25°C Conserver à 2 - 25°C	Fabricant	Ne pas utiliser si l'emballage est défectueux	<b>EC REP</b> Représentant autorisé	<b>REF</b> Numero de Catalog

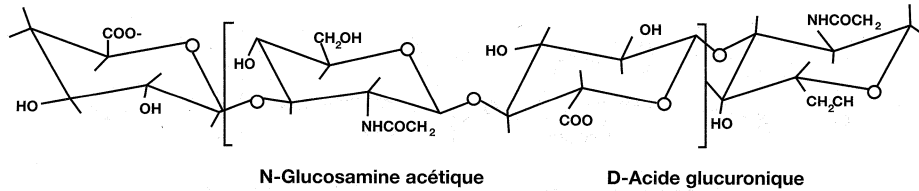


Tribute Pharmaceuticals Canada Inc.  
544 Egerton Street  
London, Ontario, Canada  
N5W 3Z8  
www.tributepharma.com  
(888)333-4401

# NeoVisc®

## Solution stérile d'hyaluronate de sodium 1,0% Remplacement/recharge du liquide synovial

**Description :** L'hyaluronate de sodium que renferme NeoVisc® est un polysaccharide linéaire naturel qui consiste en des répétitions d'une unité de disaccharide d'acide D-glucuronique et de N-acétyl-D-glucosaminidase reliées par des liaisons glucosidiques β1-3 et β1-4.



L'hyaluronate de sodium maintient la structure des molécules des protéoglycanes. Les protéoglycanes relient les chaînes hyaluroniques pour former d'importants agrégats correspondant à 10<sup>8</sup> daltons. Les protéines reliant les agrégats qui sont déposés dans le réseau de collagène du cartilage stabilisent la structure macromoléculaire. L'hydratation de l'ensemble des molécules assure la résilience et la résistance élastique du cartilage. Le liquide synovial doit sa viscoélasticité, en grande partie, aux propriétés rhéologiques des solutions hyaluroniques. Dans les cas d'arthrose, la concentration d'hyaluronate est réduite, ce qui résulte en une perte des propriétés viscoélastiques du liquide synovial. NeoVisc® est un hyaluronate spécifique au poids moléculaires élevé, libre de protéines aviaires, en une solution saline tamponnée au phosphate qui sert à remplacer/recharger le liquide synovial.

**Indication :** Agent de remplacement / recharge du liquide synovial après une arthrocentèse.

**Directions pour l'emballage-coque :** À n'être ouvert que par un médecin. Pour retirer la seringue, tenez la languette supérieure et, soutenant la bande avoisinante, détachez une bande au besoin. Pour détacher une seule alvéole, pliez plusieurs fois suivant le pointillé, puis tirez.

**Administration :** En suivant une technique rigoureusement aseptique, injecter 2 mL (20 mg) par voie intra-articulaire de l'articulation atteinte. Répéter à raison d'une injection par semaine pour un total de 3 à 5 injections. Puis, recommencer tous les six à huit mois, selon les résultats cliniques.

**Précautions :** Ne pas administrer aux patients qui présentent des réactions d'hypersensibilité. Le patient peut éprouver une douleur passagère après l'injection intra-articulaire. On ne connaît aucune contre-indication relativement à l'injection intra-articulaire de solution d'hyaluronate.

**Précautions : Ne pas injecter par voie intravasculaire.**

Tous les actes médicaux comportent certains risques. Suite à des injections intra-articulaires de NeoVisc, il peut survenir de la douleur transitoire, de la tuméfaction et même un épanchement dans l'articulation injectée. S'il s'agit d'épanchements articulaires importants, il est nécessaire de retirer du liquide et de l'analyser afin de déterminer s'il y a ou non infection ou arthropathies cristallines. Il devrait se produire une diminution de ces réactions dans les jours suivants, souvent au cours de la nuit. Même après de telles réactions, il est possible de tirer des bienfaits cliniques de cette thérapie.

**Conditionnement :** Chaque mL contient 10 mg d'hyaluronate de sodium. Chaque seringue jetable à dose unique de 2 mL contient 20 mg d'hyaluronate de sodium. Trois seringues par boîte. Seul le contenu de la seringue est stérile.

**Conservation :** Entreposer de 2 à 25°C. NE PAS CONGELER.  
Amener le contenu à la température ambiante avant l'utilisation.

<b>LOT</b> Numéro de lot	 Utilisation par	 À usage unique	 Se référer à la notice d'instructions	<b>STERILE A</b> Stérile par traitement aseptique et filtration stérile
 Conserver à 2 - 25°C	 Fabricant	 Ne pas utiliser si l'emballage est défectueux	<b>EC REP</b> Représentant autorisé	<b>REF</b> Numero de Catalog



Tribute Pharmaceuticals Canada Inc.  
544 Egerton Street  
London, Ontario, Canada  
N5W 3Z8  
www.tributepharma.com  
(888)333-4401