



RRS[®] HA WHITENING



DESCRIPCION:

RRS[®] HA WHITENING es un dispositivo médico estéril clase III fabricado según la Directiva 93/42/EEC, implante dérmico reabsorbibles que contiene Acido Hialurónico concentrado no reticulado de origen biotecnológico, no animal, asociado a una solución de biorevitalización reguladora de la síntesis de melanina sirviendo para uniformizar y aclara el tono de la piel

PRESENTACION

Viales con 3 ml, cajas con 6 viales

Contiene 3ml (0,10 Fl.oz)

INDICACIONES

Pieles dañadas y envejecidas por el sol
Acción epidérmica aclarante
Melasma y Cloasma
Regulador del color de la piel
Recomendado para pacientes mayores de 18 años

FORMULACION:

- Sodium Hyaluronato 0,3 mg/3 ml
- Biorevitalización solución 195 mg/ 3 ml
- Isotonic buffer solution (Cloruro sódico, ácido cítrico, Hidróxido sódico) q.s.

La solución biorrevitalizante contiene:

Agentes blanqueantes: Artubin, Aminoethylphosphinic Acid, Retinyl Pamitate. Morus Alba extract, Oxyresveratrol, Licorice extract, Malic Acid, Vit C.

Flavonoides: Glabridin, Glycyrrhetic Acid, Glycyrrhizoflavone, Glyasperin C, Glabrene, etc..

Vitaminas: Vit B5, Vit E, Vit A, Vit C.

Antioxidantes: Ascorbic Acid, Alpha Tocopheryl Acetate, Oxyresveratrol, Moracin, Glabridin, etc

AHA: Malic Acid, Lactic Acid

Beta HA: Salicylic Acid

Gycosides: Mulberroside A, Mulberroside B, Mulberroside F

Polyphenols: Moracin, Morusin, Alabafuran, Mulberrofuran

Triterpenoids: Ursolic acid, Betolinic Acid

Oligoelementos: Ca, Cr, Co, P, Mg, K, Si

Aminoácido: Serine

MODO DE EMPLEO

RRS HA WHITENING se inyecta muy superficialmente en la dermis, cerca de la capa basal de la epidermis utilizando una aguja 32G. El facultativo deberá utilizar el método más apropiado, que entre otros pueden ser: inyecciones lineal superficiales múltiples, tunelización retrógrada, en abanico, técnica “criss-cross”, técnica “fish-bone”. También se pueden utilizar técnicas automatizadas para inyección tales como las pistolas mesoterapéuticas.

La inyección puede dejar pequeños puntos de equimosis o incluso hematomas, principalmente en pacientes que tomen ácido salicílico, anti-inflamatorios o alguna otra medicación que retrase la coagulación. En pieles sensibles, la aplicación de una crema anestésica antes del tratamiento puede ser conveniente; dicha crema puede causar rojeces o hipersensibilidad en la piel.

Una inyección demasiado profunda en el tejido subcutáneo no produce el incremento deseado en el volumen del tejido, ni tampoco la biorevitalización esperada ya que, en cualquier caso, el implante debe ser muy superficial.

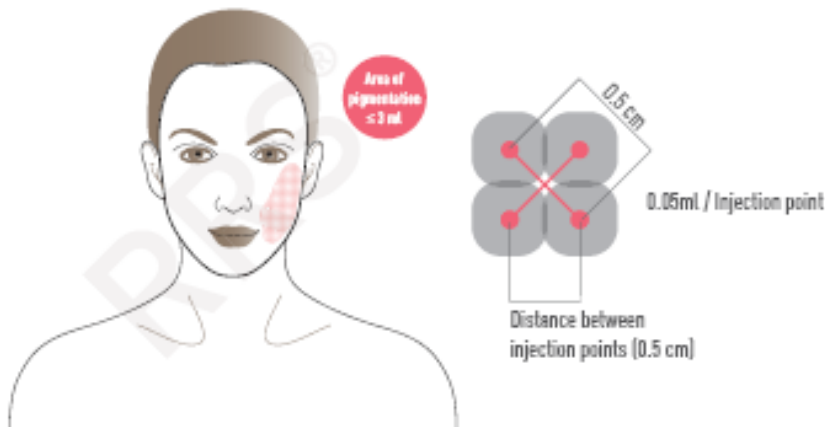
RRSA HA WHITENING puede mezclarse eventualmente con otras soluciones inyectables, dependiendo de las necesidades. En este caso, el facultativo es el responsable de verificar la compatibilidad e idoneidad de los productos que utiliza. Antes del implante, el facultativo debe informar al paciente sobre los posibles efectos secundarios (dolor, rojeces, equimosis, sensación de escozor, hinchazón, inflamación local, que normalmente desaparecen en 24 horas) y comprobar que el paciente esté sano.

RRS HA WHITENING debe utilizarse en condiciones asépticas apropiadas en una clínica autorizada, en pieles saludables y no inflamadas, correctamente desinfectadas. Un uso no aséptico no puede ocasionar infecciones en los puntos de entrada de la inyección. Después del tratamiento, pegar la etiqueta de trazabilidad en la historia del paciente.

Las zonas que se suelen tratar son:

- Rostro
- Cuello
- Escote
- Dorso de las manos
- Brazos
- Muslos
- Zona periumbilical
- Abdomen (estrías)

PRINCIPAL PROTOCOLO DE TRATAMIENTO DESPIGMENTANTE DE CARA Y ESCOTE



Area: cara/cuello y escote

Media de volumen/sesión: 3 ml/área

Tipo de inyección: Pápula micro dermal

Frecuencia: 1 sesión/semana – 1 protocolo =4-6 sesiones de media

Recomendado número de sesiones: Repetir el protocolo tantas veces como sea necesario

Combinación con otros tratamientos estéticos:

- Toxina botulínica: dos semanas antes de la inyección RRS
- Relleno: El tiempo no es importante. Puede ser inyectado en un tratamiento
- Peeling: La inyección de RRS puede hacerse inmediatamente antes de usar peelings
- Equipo de microaguaja: Inyección RRS puede ser realizada inmediatamente antes
- Láser: Inyección RRS puede ser realizada inmediatamente antes

RECOMENDACIONES PARA LOS PACIENTES

Tras el tratamiento y durante 12 horas: evitar temperaturas extremas, saunas y Hammam, exposición directa al sol o UV. Evitar el maquillaje o la aplicación cutánea de cualquier producto que no haya sido recomendado por el médico. El facultativo debe informar al paciente de las posibles reacciones locales relacionadas con la implantación de este dispositivo reabsorbible: rojeces y/o inflamación local que desaparecen en 12-24 hora.

Pueden suceder pequeño edemas o equimosis, que usualmente desaparecen en 24-48 horas. En caso de reacción inflamatoria o cualquier otro efecto secundario que no desaparezca en el transcurso de una semana, el paciente debe informar de ello inmediatamente. El médico tratará al paciente mediante un tratamiento adecuado, adaptado al problema.

Solicitamos al medico que informe de cualquier efecto notable relacionado con **RRS HA INJECTABLE** a **Aesthetic Dermal SL**. A través de la página web www.aestheticdermal.com, por fax al +34 972 45 39 o por vía postal.

CONTRAINDICACIONES

Alergia a alguno de los ingredientes. Pacientes que presenten alguna alteración en la piel, dolencia, infecciones o secuelas de infección estreptocócica. Pacientes que tomen inmunodepresores, que estén sometidos a terapia cortical, con historial de enfermedad autoinmune, pacientes con diabetes descompensada, reumatismo articular agudo, angina repetitiva y endocarditis.

No existen estudios disponibles sobre el uso durante el embarazo o lactancia, o en el caso de tratamiento en niños o menores.

MÁS INFORMACIÓN EN RRS-INJECT.COM/MEDINET

PRECAUCIONES

En caso de riesgo de alergia, debe hacerse una prueba antes de la primera inyección. Los resultados a esta prueba se adjuntarán a la historia del paciente.

No reutilizar el vial una vez abierto. No utilizar, si el embalaje protector externo presenta serios daños o si hay algún líquido dentro de la caja. No reutilizar o re-esterilizar el producto sobrante; desechar el producto sobrante; desechar la aguja y el vial en los contenedores específicos.

Se debe informar a los pacientes bajo tratamiento de anticoagulantes sobre el riesgo de equimosis o hematomas por el uso de las inyecciones. El paciente debe evitar tomar ácido acetilsalicílico o fármacos anti-inflamatorios durante la semana previa a las inyecciones. No inyectar en vasos sanguíneos, huesos, tendones, músculos, ligamentos o cualquier órgano que no sea la piel.

Antes de inyectar, comprobar la fecha de caducidad de los viales, jeringas y agujas, así como la integridad del precinto del vial. No utilizar un producto caducado o con aspecto dañado. Precaución: el exterior de la presentación no es estéril. Una vez abierta la presentación, utilizar inmediatamente. No calentar ni congelar la presentación.

El paciente debe ser informado de las características del producto y de sus posibles efectos secundarios, precauciones y contraindicaciones.

No hay estudios disponibles acerca de la intolerancia o posible reacción entre **RRS HA WHITENING** y otros productos de relleno, incluso si no son inyectados en la misma zona. En caso de que existan implantes definitivos, **RRS HA WHITENING** debe ser utilizado de manera transdérmica (protocolo con **AD ROLL TD** o **ExcellDerm Pro**, sin inyectar). El Ácido Hialurónico precipita al entra en contacto con cationes de amonio catenarios (tales como el cloruro de Benzalconio), por lo cual no es recomendable que **RRS HA WHITENING** entre en contacto con dicho producto.