

## Инструкция по применению препарата Synolis V-A

**产品描述**  
Synolis V-A 是一种具有黏弹性、无菌、不致热且等渗的 2% 透明质酸钠缓冲溶液。Synolis V-A 中所使用的透明质酸钠是从细菌发酵中获取的，具有高达 200 万道尔顿的平均分子量 (m.w.)。通过将高浓度、高平均分子量的透明质酸钠与一种可减少 HA (Hyaluronic Acid 透明质酸) 降解的药剂 (山梨醇) 相结合，Synolis V-A 能够达到治疗症状性骨关节炎 (OA) 的作用。这种独特的结合使黏弹性溶液可以治疗骨关节炎，且其治疗效果将逐渐丧失。而在骨关节炎进展期间，关节滑液的生理特性和黏弹性将逐渐丧失，而 Synolis V-A 的作用就是恢复关节滑液的这两种特性。因此，Synolis V-A 可减少骨关节炎引起的局部疼痛和不适，同时还能增强滑液关节的活动能力。

**药物简介**  
Synolis V-A 预填充在 2 ml 的玻璃注射器内。注射器包装在一个独立的无菌防护罩内。现提供 1 支注射器装和 3 支注射器装两种类型的包装盒。每个包装盒中都装有一份说明书手册。

**产品成分**

每 1ml 产品中包含：	透明质酸钠	20 mg
	山梨醇	40 mg
	缓冲盐水溶液 QSP	1 ml

缓冲盐水溶液 QSP

一 支注射器中含有 2 ml 弹性溶液。灭菌方法：湿热灭菌法

适应症

Synolis V-A 用于减轻骨关节炎和其他与骨关节炎相关的滑液关节退行性病变引起的疼痛，同时可改善关节的功能。

用法用量

Synolis V-A 应由熟悉掌握关节炎 (IA) 治疗技术的医生将 Synolis V-A 注射到滑液腔内。注射 Synolis V-A 之前，应确保以下措施到位：

- Synolis V-A 凝胶在关节内注射时应处于室温状态
- 注射部位必须严格消毒
- 必须使用型号合适的针头 (膝关节内注射推推荐：18 至 21 G, 2'')
- 针头必须牢固地固定在注射器的鲁尔锁紧头上
- 仅可准确地注射到关节腔内

治疗膝部骨关节炎，建议用药方案为：每次注射剂量为 3 支 Synolis V-A，每周一至周一注射一次。

本方案特别推荐用于患有严重疾病 (Kellgren-Lawrence 3 级/4 级和剧烈疼痛至剧烈疼痛) 的患者。然而，注射 1 支针剂足以治疗患有轻微疾病的患者 (Kellgren-Lawrence 1 级/2 级/或轻度至中度疼痛)。至少应该观察 4 个月的治疗效果。

**禁忌症**

不得将 Synolis V-A 用于以下情况：

- 已知对透明质酸钠和/或山梨醇过敏的患者
- 关节感染患者
- 注射部位患有皮肤病或存在感染的患者
- 血管内注射
- 妊娠或哺乳期妇女
- 未满 18 周岁的青少年

**使用注意事项**

• 治疗前必须告知患者与本器械相关的信息，治疗禁忌症可能的副作用。

• 目前尚缺乏在先前或目前患有自身免疫性疾病患者的生理性状态异常的患者中使用 Synolis V-A 治疗的耐受性和有效性方面的临床数据，在这种情况下，医生必须根据疾病性质和相关联合治疗对具体病例进行具体分析，以作出是否注射 Synolis V-A 的决定。另外，建议在注射后对这些患者进行定期监测。

• 使用前检查内包装是否完整，并检查有效期。若产品过期，或者包装被打开或破损，则不能使用。

• 不得将 Synolis V-A 移移到其容器内，也不得将其成分添加到产品中。

• 关节内注射时应谨慎操作，避免将注射到关节腔外或注射到滑膜内。黏弹性凝胶注射到滑膜周围区域会因压迫组织而引起疼痛。

• 建议不要注射到有重要静脉脉络丛的四肢关节内。

• 建议不要注射到严重受损的关节内。

• 如果出现明显的关节渗出物，医师必须根据具体情况的情况决定是否注射 Synolis V-A。

• Synolis V-A 属于一次性产品，因此不得用于多个患者和/或在不同时间使用。产品不得重复灭菌。重复使用一次性产品可能导致感染，因为这会破坏无菌状态。

• 只有凝胶是无菌的，注射器外表面并非无菌。

• 务必严格按照无菌操作程序注射 Synolis V-A。

• 建议患者在注射后至少 48 小时内避免进行剧烈的体力活动。

• 产品必须按照推荐的贮藏条件保存。

**药物相互作用**

已知透明质酸钠 (诸如苯扎氯铵) 对季铵盐类有配伍禁忌。因此，绝对严禁 Synolis V-A 接触此类产品 (例如：某些消毒剂)，也不能采用这类产品处理医疗设备或手术设备。到目前为止，还没有 Synolis V-A 和其他用于关节内产品配伍的相关数据。

**副作用**

关节内注射 Synolis V-A 可能引起暂时性疼痛、水肿和/或渗出。这些反应通常会在几天内好转。如果这些症状持续超过一周，或发生其他副作用，患者必须告知其医生，医生将会针对这些副作用进行合理治疗。

贮藏

贮藏于 2°C 至 25°C 之间，避光，避免温度过低。

## Инструкция по применению препарата Synolis V-A

## Instruções de utilização do SYNOLIS V-A

**Описание**  
Synolis V-A представляет собой вязкоупругий, стерильный, апирогенный, изотоничный, забуференный 2% раствор гиалуроната натрия. Гиалуронат натрия, используемый в Synolis V-A, синтезируется путем бактериальной ферментации и характеризуется большой средней молекулярной массы, равной 2 МДа.

Лечебное действие препарата Synolis V-A при остеоартрите с клиническими проявлениями обусловлено высокой концентрацией и большой средней молекулярной массой гиалуроната натрия, а также присутствие в препарате вещества, препятствующего разладу гиалуроновых кислот (сorbitol). Такое уникальное сочетание придает этому вязкоупругому раствору способность восстанавливать слизывающую среду сустава и амортизирующие свойства до уровня присущей синовиальной жидкости.

Synolis V-A stilla restaurando as propriedades fisiológicas e viscoelásticas do líquido sinovial progressivamente perdidas no decorso do desenvolvimento da OA. Portanto, Synolis V-A reduz a dor e o desconforto locais causados pela OA e melhora a mobilidade das articulações sinoviais.

**Apresentação**  
Synolis V-A é apresentado numa seringa de vidro de 2 ml, pré-cheia. A seringa é embalada numa capa protetora individual esterilizada. Estão disponíveis dois tipos de embalagens: caixa com 1 seringa e caixa com 3 seringas. Cada caixa contém um folheto de instruções.

**Composição**  
Cada 1 ml:

Гиалуронат натрия	20 mg
Сorbitol	40 mg
Сорболовая сыворотка QSP	1 ml
В 1-мл упаковке имеется 2 мл эластичной стерильной защитной оболочки. Препарат поставляется в двух типах упаковки: в коробках с одним шприцом и коробках с тремя шприцами. В каждой коробке вложен один листок-вкладыш с инструкцией.	1

**Состав**

В 1 ml препарата содержится:

Гиалуронат натрия	20 mg
Сorbitol	40 mg
Сорболовая сыворотка QSP	1 ml
В одном шприце содержится 2 мл вязкоупругого раствора. Метод стерилизации: вакуумный ящик	1

**Indicaciones**  
Synolis V-A está indicado para diminuir la dolor y mejorar la movilidad decorantes las alteraciones degenerativas de la articulación del joelho y de otras articulaciones sinoviales ligadas a osteoartritis.

**Poseicionamiento**  
Synolis V-A se debe injetar dentro de la cavidad sinovial por un médico especializado en la administración de inyecciones intra-articulares (IA). Deben ser tomadas varias precauciones antes de la inyección de Synolis V-A:

- Synolis V-A gel debe estar a la temperatura ambiente al momento de la inyección IA.
- Synolis V-A diente en la sinovial debe ser estéril y desinfectado
- Debe ser usado un tamano de aguja adecuado (recomendación para inyección en joelho: 18 a 21 G, 2'')
- Debe ser usado con precisión, apenas en la cavidad articular
- La aguja debe estar firmemente encavada no bico luer lock de la seringa
- Injetar con precisión, apenas en la cavidad articular
- No tratamiento de osteoartritis del joelho, recomienda-se que Synolis V-A seja administrado de acordo com um regime posológico de 3 injeções com uma semana de intervalo.
- Este regime é especialmente recomendado para doentes com doença de elevada gravidade (graus III/IV de Kellgren-Lawrence e nível de dor intensa). No entanto, uma injeção pode ser suficiente para indivíduos com doença de baixa gravidade (graus I/II de Kellgren-Lawrence e/ou nível de dor leigera a moderada).

**Contraindicações**

Synolis V-A não deve ser:

• usado em doentes com hipersensibilidade conhecida ao hialuronato de sódio e/ou sorbitol

• injetado numa articulação infetada

• injetado em doentes com uma afecção da pele ou uma infecção no local da injeção

• injetado por via intravascular

• injetado em mulheres grávidas ou a amamentar

• injetado em jovens com menos de 18 anos

**Precauções de utilização**

Antes do tratamento, o doente deve ser informado relativamente ao dispositivo, suas contraindicações e possíveis efeitos secundários.

Não aconselha-se a utilização de Synolis V-A em doentes com doença de baixa gravidade (graus I/II de Kellgren-Lawrence e/ou nível de dor leigera a moderada).

**Contraindicações**

Synolis V-A não deve ser:

• usado em doentes com hipersensibilidade conhecida ao hialuronato de sódio e/ou sorbitol

• injetado numa articulação infetada

• injetado em doentes com uma afecção da pele ou uma infecção no local da injeção

• injetado por via intravascular

• injetado em mulheres grávidas ou a amamentar

• injetado em jovens com menos de 18 anos

**Precauções de utilização**

Antes do tratamento, o doente deve ser informado relativamente ao dispositivo, suas contraindicações e possíveis efeitos secundários.

Não aconselha-se a utilização de Synolis V-A em doentes com doença de baixa gravidade (graus I/II de Kellgren-Lawrence e/ou nível de dor leigera a moderada).

**Contraindicações**

Synolis V-A não deve ser:

• usado em doentes com hipersensibilidade conhecida ao hialuronato de sódio e/ou sorbitol

• injetado numa articulação infetada

• injetado em doentes com uma afecção da pele ou uma infecção no local da injeção

• injetado por via intravascular

• injetado em mulheres grávidas ou a amamentar

• injetado em jovens com menos de 18 anos

**Precauções de utilização**

Antes do tratamento, o doente deve ser informado relativamente ao dispositivo, suas contraindicações e possíveis efeitos secundários.

Não aconselha-se a utilização de Synolis V-A em doentes com doença de baixa gravidade (graus I/II de Kellgren-Lawrence e/ou nível de dor leigera a moderada).

**Contraindicações**

Synolis V-A não deve ser:

• usado em doentes com hipersensibilidade conhecida ao hialuronato de sódio e/ou sorbitol

• injetado numa articulação infetada

• injetado em doentes com uma afecção da pele ou uma infecção no local da injeção

• injetado por via intravascular

• injetado em mulheres grávidas ou a amamentar

• injetado em jovens com menos de 18 anos

**Precauções de utilização**

Antes do tratamento, o doente deve ser informado relativamente ao dispositivo, suas contraindicações e possíveis efeitos secundários.

Não aconselha-se a utilização de Synolis V-A em doentes com doença de baixa gravidade (graus I/II de Kellgren-Lawrence e/ou nível de dor leigera a moderada).

**Contraindicações**

Synolis V-A não deve ser:

• usado em doentes com hipersensibilidade conhecida ao hialuronato de sódio e/ou sorbitol

• injetado numa articulação infetada

• injetado em doentes com uma afecção da pele ou uma infecção no local da injeção

• injetado por via intravascular

• injetado em mulheres grávidas ou a amamentar

• injetado em jovens com menos de 18 anos

**Precauções de utilização**

&lt;p

## Instructions for use of SYNOLIS V-A

GB

## Notice d'utilisation de SYNOLIS V-A

FR

### Description

Synolis V-A is a viscoelastic, sterile, apyrogenic, isotonic, buffered, 2% solution of sodium hyaluronate. Sodium hyaluronate used in Synolis V-A is obtained from bacterial fermentation and has a high mean molecular weight (m.w.) of 2 MDaltons.

Performance of Synolis V-A in the treatment of symptomatic osteoarthritis (OA) is achieved through high concentration and high mean molecular weight of sodium hyaluronate combined with an agent which limits HA degradation (sorbitol). This unique combination confers to this viscoelastic solution its ability to restore joint lubrication and its shock absorbing properties similar to those of the healthy synovial fluid.

Synolis V-A functions by restoring the physiological and viscoelastic properties of the synovial fluid which has progressively been lost during the OA development. Therefore, Synolis V-A reduces the local pain and discomfort caused by OA, and it improves mobility of the synovial joints.

### Introduction

Synolis V-A is presented in a pre-filled 2 ml glass syringe. The syringe is packaged in a sterilised individual protective cover. Two types of packaging are available: 1-syringe box and 3-syringes box. Each box contains 1 instruction leaflet.

### Composition

For 1 ml:

Sodium hyaluronate	20 mg
Sorbitol	40 mg
Buffered saline solution QSP	1 ml

One syringe contains 2 ml of viscoelastic solution.

### Sterilisation method: moist heat

### Indications

Synolis V-A is indicated to reduce pain and improve mobility due to degenerative changes to the knee joint and other synovial joints linked to osteoarthritis.

### Dosage and method of administration

Synolis V-A should be injected within the synovial cavity by a physician skilled in performing intra-articular (IA) injections. Several actions should be taken prior to injecting Synolis V-A:

- Synolis V-A gel should be at room temperature at the moment of the IA injection.
- The injection site must be carefully disinfected.
- Appropriate size of the needle must be used (recommendation for injection in the knee: 18 to 21 G, 2").

- The needle must be firmly attached to the luer lock collar of the syringe.
- Inject accurately into the joint cavity only.

When treating osteoarthritis of the knee, it is recommended that Synolis V-A is administered according to a dosage regimen of 3 injections performed one week apart.

This regimen is particularly recommended for patients with high disease severity (Kellgren-Lawrence grades III/IV & severe to very severe pain level). Nevertheless, one injection could be sufficient for patients with low disease severity (Kellgren-Lawrence grades I/II &/or mild to moderate pain level).

Treatment efficacy has been observed for at least 6 months.

### Contra-indications

Synolis V-A must not be:

- used in patients with known hypersensitivity to sodium hyaluronate and/or sorbitol.
- injected into an infected joint.
- injected in patients with a skin disorder or an infection at the site of the injection.
- injected intravascularly.

- injected in pregnant or breast feeding women.

- injected in young people under the age of 18 years.

### Precautions for use

- Before treatment the patient must be informed about the device, its contra-indications and possible side effects.

- In the absence of available clinical data on tolerance and efficacy of Synolis V-A in patients with antecedents or active auto-immune disease, or patients with an abnormal physiological condition, the physician must decide whether to inject Synolis V-A on a case-by-case basis depending on the nature of the disease as well as the associated concomitant treatments. It is also recommended to carefully monitor these patients after injection.

- Check the integrity of the inner packaging prior to use and check the expiry date. Do not use the product if the expiry date has lapsed or if the packaging has been opened or damaged.

- Do not transfer Synolis V-A into another container and do not add other ingredients to the product.

- The IA injection should be performed carefully in order to avoid injecting outside the intra-articular cavity or into the synovial membrane.

Viscoelastic gels injected in the peri-synovial area can be painful due to compression on the surrounding tissues.

- It is not recommended to inject into a joint of a limb presenting important venal or lymphatic stasis.

- It is not recommended to inject into a seriously inflamed joint.

- In case of significant joint effusion, the physician must decide whether to inject Synolis V-A on a case-by-case basis. Effusion must be aspirated before injecting Synolis V-A.

- Synolis V-A is a single-use product, thus it should not be used for several patients and/or different sessions. The product must not be sterilised. Reuse of single-use products may cause infections as the sterility is lost.

- Only the gel is sterile, but not the outside of the syringe.

- Synolis V-A must be administered under strict aseptic procedures.

- The patient is advised to avoid intense physical activity for at least 48 hours after the injection.

- Product must be stored under recommended storage conditions.

### Drug interactions

There is a known incompatibility between sodium hyaluronate and quaternary ammonium salts such as benzalkonium chloride. Therefore, Synolis V-A must never come into contact with such products (e.g.: certain disinfectants), nor with medical or surgical equipment treated with these types of products. To date, no data is available on the compatibility of Synolis V-A with other products for intra-articular use.

### Side effects

Intra-articular injections of Synolis V-A may cause temporary pain, oedema and/or effusion. These reactions usually clear up in a few days. If these symptoms persist for over a week, or if any other side effects occur, the patient must inform his or her physician. The physician will be able to provide appropriate treatment for these effects.

**Storage**  
Store at between 2 and 25°C. Protect from light and extreme cold.

**Conservation**  
Conserve à une température située entre 2 et 25°C. Protéger de la lumière et du froid extrême.

**Lagerung**  
Zwischen 2 °C und 25 °C lagern. Vor Licht und extremer Kälte schützen.

## Notice d'utilisation de SYNOLIS V-A

FR

### Description

Synolis V-A est une solution viscoélastique, stérile, apyrogène, isotonique, et tamponnée à 2% d'hyaluronate de sodium. Le hyaluronate de sodium utilisé dans Synolis V-A est obtenu à partir de la fermentation bactérienne et présente une masse moléculaire (MM) moyenne élevée de 2 MDaltons.

Le rendement de Synolis V-A dans le traitement symptomatique de l'arthrose (ou ostéoarthrite) OA) est obtenu grâce à une concentration élevée et une forte masse moléculaire moyenne d'hyaluronate de sodium associées à un agent qui limite la dégradation de l'acide hyaluronique (AH) (sorbitol). Cette association exceptionnelle confère à cette solution viscoélastique sa capacité à restaurer la lubrification des articulations et ses propriétés d'absorption de chocs similaires à celles du liquide synovial sain.

Synolis V-A fonctionne en rétablissant les propriétés physiologiques et viscoélastiques du liquide synovial qui a été progressivement perdu au cours du développement de l'OA. Par conséquent, Synolis V-A réduit la douleur et l'inconfort local causé par l'OA, et améliore la mobilité des articulations synoviales.

**Introduction**  
Synolis V-A est présenté dans une seringue pré-remplie de 2 ml en verre. La seringue est emballée dans une enveloppe de protection individuelle stérilisée. Deux types d'emballages sont disponibles : la boîte de 1 seringue et la boîte de 3 seringues. Chaque boîte contient 1 mode d'emploi.

**Composition**  
Pour 1 ml :

Hyaluronate de sodium	20 mg
Sorbitol	40 mg
Solution saline tamponnée QSP	1 ml
Une seringue contient 2 ml de solution viscoélastique.	
Méthode de stérilisation : chaleur humide	

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Posologie et méthode d'administration  
Synolis V-A doit être injecté dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stérilisation : chaleur humide

**Indications**  
Synolis V-A est indiqué pour soulager la douleur et améliorer la mobilité des articulations dégénératives, avec Ostéoarthrite verbundenen Veränderungen des Kniegelenks und anderer Synovialgelenke.

Synolis V-A doit être appliquée dans la cavité synoviale par un médecin spécialiste dans l'exécution d'injections intra-articulaires (IA). Plusieurs mesures doivent être prises avant l'injection de Synolis V-A :

- Méthode de stéril