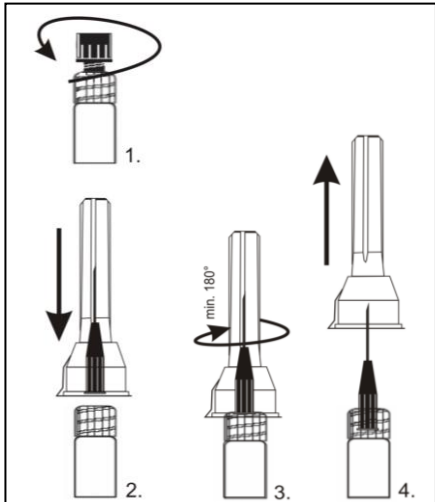




# venome®

Filler

## Venome L Lidocaine



CE 0297



**C & V Technologies GmbH**  
Höyendörffstraße 20a 16761 Hennigsdorf,  
Niemchchina  
**S & V Technologies GmbH**  
Neuendorffstraße 20a 16761 Hennigsdorf,  
Germany  
Tel.: +49 3302-202-7900  
Fax: +49 3302-202-7905  
e-mail: [info@skin-vision.eu](mailto:info@skin-vision.eu)



**Уповноважений представник в Україні:**  
**ТОВ «Кратія Медтехніка»**  
04107, м. Київ, вул. Багговутівська, буд.  
17-21, Україна  
Тел.: 0 800 21-52-32  
Електронна пошта: [uaexp@cratia.ua](mailto:uaexp@cratia.ua)

Дата останнього перегляду інструкції із застосування:  
2023-12-18  
ID/Stand: 2430-2023-12

**Symbols / Symbole / Iconos / Simboli / Symboles / Simboluri / Simbolos / Обозначение / Simgeler / Σύμβολα / Symbolika / 상징 / Symboly / Symboly / Simboli / الرموز / Символи**

**Do not reuse - Nicht wiederverwenden - Non riutilizzare - Ne pas réutiliser - Não reutilize - A nu se reutilize - Не для повторного применения - Tekrar kullanılmamalı - μην χρησιμοποιείτε - Nie używać ponownie - 재사용 불가 - Nepoužívejte opakovaně - Nepoužívat opakovane/opätovne - Neizmantoj atkārtoti - لا يُعاد استخدامه - Повторне застосування ЗАБОРОНЕНО**

**Do not resterilise - Nicht resterilisieren - No esterilize - Non risterilizzare - Ne pas restériliser - A nu se resterilize - Não reesterilize - Не подвергать вторичной стерилизации - Degil sterilize - μην επαναποστειρωθείτε - Nie należy ponownie sterylizować - 재멸균사용 불가 - Neresterilizujte - Neresterilizoivat - Nesterilizēt atkārtoti - لا يُعاد تعقيم - Не стерилизувати повторно**

**STERILISE**  
**Steam sterilization - Dampfsterilisation - Esterilización por vapor de agua - Sterilizzato a vapore - Stérilisation à la vapeur - Sterilizat prin autoclavare - Sterilização a vapor - Паровая стерилизация - Buhar Sterilizasyonu - αποστείρωση με ατμό - Sterylizowane parowo - 고압증기멸균 - Sterilizováno párou - Sterilizácia parami - Sterilizacija ar trauku - تعقيم بخار - Парова стерилизация**

**Do not use when packaging is damaged - Nicht verwenden bei beschädigter Verpackung - No utilize si el envase está dañado - Non usare se la confezione è danneggiata - Ne pas utiliser quand l'emballage est endommagé - A nu se utilizeza daca ambalajul este deteriorat - Não utilize se a embalagem estiver danificada - Не использовать в случае поврежденной упаковки - Ambalaj zarar görenler kullanılmamalı - Μην χρησιμοποιείτε όταν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά. - Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone - 포장 손상 시 사용하지 않음 - Nepoužívejte, je-li obal poškozený - V prípade poškodeného obalu nepoužívať - Neizmantoj, ja ir bojāts iepakojums - لا يستخدم إذا كانت العبوة تالفة - Не використовуйте, якщо упаковка пошкоджена**

**Знак відповідності технічним регламентам із зазначеним ідентифікаційним номером органу з оцінки відповідності**

### EN Instructions for Use

## Venome Filler Venome L Lidocaine

Medical device according to 93/42/EEC

**Description**  
Venome L Lidocaine is a sterile, apyrogenic clear gel made of highly purified crosslinked hyaluronic acid in physiological buffer solution. It is of biofermentative origin and free of animal traces. The gel contains 0.3% lidocaine.

**Composition**  
1 ml contains:  
• sodium hyaluronate 24 mg  
• lidocaine hydrochlorid 3 mg  
• phosphate buffer 1 ml q.s.

**Content**  
Per sterile disposable syringe of Venome L Lidocaine: two sterile single use 27G 1/2 needles to be used exclusively for the injection of this Venome L Lidocaine; one Instruction for Use; a set of secondary labels for the patient and the patient's record.

**Indication**  
Viscoaugmentation for correction of volume losses or defects related to disease or age in the face, e.g. for volume augmentation of cheeks and for correction of medium to deep wrinkles like marionette lines and nasolabial folds. Lidocaine has been added to the gel to reduce the local sensation of pain after the injection.

### Mode of action

The injection of Venome L Lidocaine into the extracellular matrix adds volume to the tissue. Wrinkles, creases and folds are corrected. The effect may last between 6-9 months; however, it is influenced by the severity of volume loss or defect of the treated area, the technique of injection, as well as by biological, lifestyle, and environmental factors. Crosslinking of the hyaluronic acid slows down degradation.

### Application and Techniques

Intradermal injection of Venome L Lidocaine should be performed by physicians, with appropriate training in dermal filler injection. The correct injection technique is essential for the success of the treatment. Injection into the wrong skin layer, an inappropriate technique or a high injection rate may lead to pronounced side effects.

Venome L Lidocaine should be used at room temperature. It is suitable for the replacement or augmentation of tissue volume in order to compensate for volume loss caused by skin aging. It is intended for mid to deep dermal layer injection.

The volume to be injected per treated wrinkle differs individually and depends on the grade of the wrinkle. It is recommended to slightly undercorrect the wrinkle. Also in the case of wrinkles that have already been corrected once, consider the risk of overcorrection. Selection of the injection technique depends on the type and degree of the folds. Markedly deep folds that do not disappear by stretching will be difficult to lift up.

In order to prevent the formation of nodules, an even distribution of the gel should be ensured. Slow injection will help prevent or lessen injection related side effects.

Following the injection, the gel should be distributed in the tissue by gentle massage. It is recommended to cool the treated areas of the face for about 10 minutes following injection. After the initial treatment, touch-up injections may be necessary in some cases to achieve the desired correction of the wrinkles.

### Contraindications

Venome L Lidocaine is contraindicated in case of:  
• allergy to hyaluronic acid, lidocaine hydrochloride or local anesthetics of the amide type  
• auto-immune disease or during immunotherapy  
• acute skin infection in the area to be treated (e.g. acne)  
• acute influenza and feverish cold  
• acute systemic infection (herpes, psoriasis)  
• coagulation disorder  
• a tendency to form scars  
• pregnancy or breast-feeding  
• people under the age of 18

Venome L Lidocaine must not be injected into:

- orbita region, glabella and forehead
- blood vessels
- joints
- breasts

### Precautions

As a rule, the physician should carefully investigate the patient's history with respect to diseases, other anti-aging treatments and individual factors that may increase the risk of adverse reactions. The patient should be informed prior to treatment about the concept of tissue augmentation with hyaluronic acid, common injection-related reactions and any possible side effects.

There are no clinical data on the tolerability and effectiveness of Venome L Lidocaine in patients with pre-existing conditions, such as active autoimmune diseases and severe multiple allergies or in patients with a history of anaphylactic shocks.

The physician must evaluate each individual case to decide whether or not it is safe to inject Venome L Lidocaine, depending on the type of disease and the associated treatment. For these patients, it is recommended to propose an initial double test. Refrain from injection if the disease is active or evolving. Furthermore, it is recommended to carefully monitor these patients after the treatment.

Venome L Lidocaine should only be injected into healthy, non-inflamed and disinfected areas of skin. Wrinkles, creases and folds shall not be overcorrected. Excessive hyaluronic acid gel implantation may result in formation of nodules, large swellings and dislocation.

When using a sharp needle for gel implantation the fine blood vessels may be injured, inducing a hematoma. The inappropriate use of a blunt cannula may increase the trauma in the skin tissue, resulting in stronger swelling.

Patients should not take aspirin, ginkgo preparations or other blood thinning substances one week prior to treatment.

After treatment, the patient should not be exposed to excessive sun or intense heat (solarium, sun bath, sauna), at least until the initial reactions (redness, swelling) have resolved.

### Warnings

Venome L Lidocaine is only suitable for intradermal implantation. It must not be mixed with other filler products (e.g. permanent tissue fillers). Venome L Lidocaine should not be combined with other methods of aesthetic medicine, such as peeling, dermabrasion or any form of treatment with radiation (laser, radiofrequency, ultrasound) while the effects lasts (6-9 months). Venome L Lidocaine should not be used together with products that contain quaternary ammonium compounds because of possible incompatibilities. Before use, check the integrity of the packaging and the expiry date of the product. Do not use when packaging is compromised. If the 27G 1/2 needle gets blocked, the injection should be interrupted and the needle should be replaced.

For single use only. Discard any unused amounts. Re-use may pose a risk of infection caused by non-sterile product. Do not resterilize. The packaging is not autoclavable. Do not use in the operating room, because the outside of the syringe is not sterile.

Do not add other substances to Venome L Lidocaine, and do not transfer the product from the syringe into another container.

### General information on possible lidocaine side effects and restrictions for use

The total dose of administered lidocaine should be considered for concurrent treatments of different formulations (topical application). This also applies to simultaneous use with other local anaesthetics or substances with structural similarities to local anaesthetics of the amide type. The application may also result in a cumulative systemic toxicity.

The maximum dose per application of lidocaine HCl (without epinephrine) should be considered in case of a pretreatment with lidocaine. 300 mg (or 4.5 mg / kg) should not be exceeded in normal healthy adults. Overdose of lidocaine HCl regularly leads to symptoms in the central nervous system or to cardiovascular toxicity. During concurrent acidosis, hyperkalaemia, hypercalcaemia and hypoxia the toxic effects of local anaesthetics may be intensified and prolonged. Upon intoxication with local anaesthetics, centrally acting anaesthetics are contraindicated.

The physician must carefully evaluate each case of epilepsy, heart disease, severe hepatic impairment, severe renal impairment or porphyria, in order to determine whether or not treatment with Venome L Lidocaine is safe. Hereby, the severity of the disease and the type of the associated treatment must be considered.

Special caution is required for patients with congenital methaemoglobinemia, glucose-6-phosphate dehydrogenase deficiencies and for patients taking methaemoglobin-inducing drugs.

For athletes, it has to be noted that lidocaine treatment may cause a positive result in an anti-doping test.

### Side effects

Immediately after treatment, injection related reactions like redness and swelling and in rare cases itching or bruising may be observed at the injection site(s). The day after, a pronounced swelling may occur but this will resolve spontaneously within 3-7 days. Allergic reactions in the form of urticaria, oedema, bronchospasm, anaphylactic reactions/shocks (i.e. acute respiratory distress syndrome, cardiovascular system reactions) are extremely rare, because Venome L Lidocaine is protein free due to the non-animal source.

Rarely, formation of nodules or oedema may occur at the injection site.

In case of an inflammatory reaction it is recommended that the patient visits the physician.

Literature on hyaluronic acid based filler materials reports individual cases of granuloma, abscesses, delayed hypersensitivity reactions and discolouration. Other rare side effects found in the literature are necrosis caused by vessel occlusion. These are caused by the injection of the filler material into vessels causing occlusion, or when the filler material presses against the arterial wall.

Injection of lidocaine may cause a local redness or hypersensitivity reaction.

### Storage

Between 2°C and 25°C, in a dry place protected from sun light.

### Disposal

Directly after use dispose of syringe with unused gel and needles.

## DE Gebrauchsinformation

### Venome Filler Venome L Lidocaine

Medizinprodukt nach 93/42/EWG

### Beschreibung

Venome L Lidocaine ist ein steriles, apyrogenes und klares Gel aus hochgereinigter quervernetzter Hyaluronsäure in physiologischer Pufferlösung. Das Hyaluronat ist biofermentativen Ursprungs und ist somit frei von tierischen Bestandteilen. Dem Gel sind 0,3 % Lidocain zugesetzt.

### Zusammensetzung

1 ml enthält:  
• Natrium-Hyaluronat 24 mg  
• Lidocain-Hydrochlorid 3 mg  
• Phosphatpuffer 1 ml q.s.

### Inhalt

Je steriler Einmalspritze mit Venome L Lidocaine zwei sterile Nadeln 27G1/2 zum einmaligen Gebrauch und zur abschließlichen Injektion von Venome L Lidocaine, eine Gebrauchsinformation; ein Satz Etiketten für die ärztliche Akte sowie für die Weitergabe an den Patienten.

### Indikation

Viskoaugmentation zur Korrektur von krankheitsbezogenen oder altersbedingten Volumenverlusten bzw. -defekten im Gesicht, z.B. zum Volumenaufbau im Wangenbereich oder zur Korrektur mittlerer bis tiefer Falten wie Marionettenlinien und Nasolabialfalten. Lidocain ist dem Gel zugesetzt, um das lokale Schmerzempfinden nach der Injektion zu verringern.

### Wirkungsweise

Die Injektion von Venome L Lidocaine in die extrazelluläre Matrix führt dem Gewebe Volumen zu. Auf diese Weise werden Falten und Linien geglättet. Die Wirkungsdauer kann 6 bis 9 Monate betragen, ist jedoch abhängig von der Ausprägung des zu behandelnden Areals, der Injektionstechnik sowie von biologischen, Gewohnheits- und Umweltfaktoren. Die Quervernetzung der Hyaluronsäure verlangsamt deren Abbau.

### Anwendung und Techniken

Die intradermale Injektion von Venome L Lidocaine darf nur durch ausreichend für die dermale Unterspritzung fortgebildete Ärzte durchgeführt werden. Die korrekte Injektionstechnik ist entscheidend für den Erfolg der Behandlung. Injektionen in eine falsche Hautschicht, eine ungeeignete Technik oder zu schnelle Injektion können zu verstärkten Nebenwirkungen führen.

Venome L Lidocaine soll bei Raumtemperatur eingesetzt werden. Es ist für den Ersatz oder die Augmentation des Gewebevolmens geeignet, um den Volumverlust im Zuge der Hautalterung zu kompensieren. Es soll in die mittlere bis tiefe Dermis appliziert werden.

Das Injektionsvolumen ist individuell unterschiedlich und abhängig von der Tiefe der Falte. Es wird empfohlen, leicht unterzukorrigieren. Die Wahl der Injektionstechnik ist abhängig von Faltenart und Ausprägung. Deutlich verhärtete Falten, die nicht durch Ausdehnung verschwinden, lassen sich schwer glätten.

Auf gleichmäßige Verteilung des Gels soll geachtet werden, um die Bildung von Knötchen zu vermeiden. Langsame Injektion hilft Nebenwirkungen zu verringern oder zu vermeiden. Nach der Injektion soll das Gel durch sanfte Massage im Gewebe verteilt werden. Es wird empfohlen, nach der Injektion die behandelten Gesichtsareale ca. 10 Minuten nachzukühlen. Nach der ersten Behandlung können in einzelnen Fällen Auffrischungsinjektionen notwendig sein, um die gewünschte Faltenkorrektur zu erreichen.

### Gegenanzeigen

- Venome L Lidocaine ist kontraindiziert:
- bei Überempfindlichkeit gegen Hyaluronsäure, Lidocain-Hydrochlorid oder Lokalanästhetika vom Amid-Typ
  - bei Autoimmunkrankheit oder während Immuntherapie
  - bei akuter Hautentzündung im zu behandelnden Bereich (z.B. Akne)
  - bei akuter Grippe oder grippalem Infekt
  - bei akuten systemischen Infektionen (Herpes, Psoriasis)
  - bei Patienten mit Gerinnungsstörung oder Neigung zur Narbenbildung
  - in der Schwangerschaft oder Stillzeit
  - bei Personen unter 18 Jahren

Venome L Lidocaine darf nicht injiziert werden in:

- Orbitabereich, Glabella und Stirn
- Blutgefäße
- Knochengelenke
- Brüste

### Vorsichtsmaßnahmen

Grundsätzlich soll der Arzt sorgfältig die Patientengeschichte in Hinblick auf Erkrankungen, andere Anti-Aging-Behandlungen und individuelle Faktoren prüfen, die das Risiko auf unerwünschte Nebenwirkung erhöhen. Der Patient soll vor der Behandlung über die Gewebeaugmentation mit Hyaluronsäure, injektionsbedingte Begleiterscheinungen und eventuelle Nebenwirkungen aufgeklärt werden.

Für Patienten mit Vorerkrankungen, wie z.B. einer aktiven Autoimmunerkrankung, bei schweren Mehrfachallergien oder mit einem zurückliegenden anaphylaktischen Schock liegen keine klinischen Daten zur Verträglichkeit und Wirksamkeit von Venome L Lidocaine vor.

Es obliegt dem Arzt, für den Einzelfall zu entscheiden, ob Venome L Lidocaine in Abhängigkeit von der Erkrankung und der Art der Behandlung angewendet werden darf. Für diese Patienten wird empfohlen, vorab einen zweifachen Test vorzuschlagen und keine Implantation vorzunehmen, wenn die Erkrankung aktiv ist oder der Zustand sich verschlimmert. Zusätzlich wird bei diesen Patienten nach der Behandlung eine sorgfältige Überwachung empfohlen.

Venome L Lidocaine soll nur in gesundes, nicht entzündetes und desinfiziertes Gewebe injiziert werden. Falten und Linien sollten nicht überkorrigiert werden. Übermäßige Implantation von Hyaluronsäuregel kann zu Knötchenbildung, starker Schwellung und Dislokation führen. Bei der Verwendung von spitzen Nadeln zur Implantation des Gels kann die Verletzung von feinsten Blutgefäßen zu Hämatomen führen. Bei unsachgemäßer Verwendung von stumpfen Kanülen kann es zu verstärkter Traumatisierung und Schwellung des Hautgewebes kommen.

Die Einnahme von Aspirin, Ginkgo-haltigen Präparaten und anderen Blut verdünnenden Mitteln soll in der Woche vor der Behandlung vermieden werden.

Nach der Behandlung sollte starke Sonneneinstrahlung und Hitze (Solarium, Sonnenbad, Sauna) solange vermieden werden, bis die Behandlungsreaktionen (Rötung, Schwellung) abgeklungen sind.

### Warnhinweise

Venome L Lidocaine ist nur für die intradermale Implantation geeignet. Es soll nicht mit anderen Präparaten (wie z.B. permanenten Gewebefüllern) vermischt werden. Venome L Lidocaine soll während der ersten Wirkungsphase (6-9 Monate) nicht gleichzeitig mit anderen Behandlungsmethoden der ästhetischen Medizin wie Peeling, Dermabrasion und allen Arten der Behandlung mit energetischen Wellen (Laser, Radiofrequenz, US) kombiniert werden.

Venome L Lidocaine sollte wegen möglicher Unverträglichkeiten nicht mit Produkten eingesetzt werden, die quaternäre Ammoniumsalze enthalten. Vor der Anwendung muss die Unversehrtheit der Verpackung und das Verfallsdatum des Produktes überprüft werden. Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist. Falls sich die 27G1/2 Nadel verstopft, soll die Injektion unterbrochen und die Nadel ausgetauscht werden. Nur für den einmaligen Gebrauch. Restmengen verwerfen. Bei Wiederverwendung besteht Infektionsgefahr durch unseries Produkt. Nicht resterilisieren. Die Verpackung von Venome L Lidocaine ist nicht autoklavierbar. Nicht im OP verwenden da die Außenseite der Spritze nicht steril ist.

Venome L Lidocaine darf nicht mit anderen Substanzen gemischt oder der Spritzeninhalt in ein anderes Behältnis umgefüllt werden.

### Generelle Information zu möglichen Nebenwirkungen von Lidocain und Anwendungseinschränkungen

Die verabreichte Lidocain-Gesamtdosis sollte bei gleichzeitiger Anwendung verschiedener Darreichungsformen (incl. topischer Anwendung) beachtet werden. Gleiches gilt bei Verwendung von anderen Lokalanästhetika oder von Substanzen, die mit Lokalanästhetika vom Amid-Typ strukturell verwandt sind, da eine kumulativ systemische Toxizität auftreten kann.

Die Höchstdosis Lidocain-HCl (ohne Adrenalin) pro Anwendung muss berücksichtigt werden im Falle einer Vorbehandlung mit Lidocain. 300 mg (oder 4,5 mg/kg) sollte bei einem normalen gesunden Erwachsenen nicht überschritten werden. Eine Überdosis Lidocain-HCl führt regelmäßig zu Symptomen im zentralen Nervensystem oder kardiovaskulärer Toxizität. Bei einer bestehenden Azidose, Hyperkaliämie, Hypokalzämie und Hypoxie können die toxischen Effekte von Lokalanästhetika verstärkt und verlängert werden. Bei Intoxikation durch Lokalanästhetika sind zentral wirkende Analeptika kontraindiziert.

Vom Behandler ist in jedem einzelnen Fall zu prüfen, ob eine Behandlung mit Venome L Lidocaine bei Patienten mit Epilepsie, Herzerkrankung, schwerer Leberfunktionsstörung, schwerer Nierenfunktionsstörung oder Porphyrie durchgeführt werden darf, in Abhängigkeit von der Schwere der Erkrankung und von der Behandlungsart.

Besondere Vorsicht gilt für Patienten mit kongenitaler Methämoglobinämie oder Glucose-6-Phosphatdehydrogenase-Mangel. Gleiches gilt für Patienten, die Methämoglobin-induzierende Arzneimittel als Begleitmedikament zu sich nehmen.

Bei Sportlern ist zu beachten, dass Lidocain zu einem positivem Doping-Testergebnis führen kann.

### Nebenwirkungen

Unmittelbar nach der Behandlung können injektionsbedingt Rötungen und Schwellungen und manchmal Juckreiz oder Verfärbungen an den Einstichstellen auftreten. Am Folgetag kann es zu einer deutlichen Schwellung kommen, die sich nach 3-7 Tagen spontan zurückbildet. Allergische Reaktionen in Form von Urtikaria, Ödem, Bronchospasmus, anaphylaktische Reaktionen/Schock (z. B. Atemnotsymptom, Kreislaufreaktion) sind selten, da Venome L Lidocaine nur Material nicht-tierischen Ursprungs enthält. Selten können kleine Knötchen an der Einstichstelle und Ödeme auftreten. Falls eine Entzündungsreaktion auftritt, wird empfohlen, den behandelnden Arzt aufzusuchen.

In der Literatur werden für Fillermaterialien auf Hyaluronsäure-Basis vereinzelte Fälle von Granulomen, Abszessen, Hypersensitivitätsreaktionen und Verfärbungen berichtet. In der Literatur wurden des Weiteren sehr seltene Einzelfälle von Nekrosen beschrieben, aufgrund von Injektion in Gefäße oder durch einen Verschluss, der durch Fillermaterial verursacht wird, das auf die Gefäßwand drückt. Lidocain kann eine lokale Rötung oder Überempfindlichkeitsreaktion verursachen.

### Lagerung

2°C bis 25°C, trocken und lichtgeschützt aufbewahren.

### Entsorgung

Direkt nach der Anwendung die Spritze mit nicht verwendetem Gel und Nadeln entsorgen.

## ES Instrucciones de uso

### Venome Filler Venome L Lidocaine

Producto médico de acuerdo con la Directiva 93/42/CEE

### Descripción

Venome L Lidocaine es un gel claro, estéril, apirógeno fabricado de ácido hialurónico reticulado puro en solución fisiológica buffer. Su origen es de extracción por fermentación biológica y libre de trazas orgánicas. Se añadió lidocaína 0,3% al gel.

### Composición

1 ml contiene:  
• hialuronato de sodio 24 mg  
• hidrocloruro de lidocaína 3 mg  
• fosfato buffer 1 ml q.s.

### Contenido

Por cada jeringuilla de uso único y estéril, con Venome L Lidocaine, se incluyen dos agujas estériles 27G1/2 de uso único py exclusivo para la inyección de Venome L Lidocaine; las instrucciones de uso; un juego de etiquetas para el acta médica y para el paciente.

### Indicacion

Tratamiento para corregir la pérdida de volumen o los defectos de la piel del rostro, producidos como consecuencia de enfermedades o del envejecimiento de la piel. Indicado para ejemplo el aumento de volumen en los pómulos, o bien para corregir arrugas moderadas o profundas como las líneas de marioneta y las arrugas del surco nasolabial. Se añadió lidocaína al gel para reducir la sensación de dolor en el sitio de inyección.

### Efectos

La inyección de Venome L Lidocaine en la matriz extracelular aumenta el volumen de los tejidos. De este modo las arrugas y líneas se alisan. La acción puede tener un periodo de duración que varía entre 6 y 9 meses, pero depende de la apariencia de la zona a tratarse, de la técnica de inyección utilizada así como de factores biológicos, ambientales y de hábito. Debido a la reticulación, el ácido hialurónico se encuentra en forma estable, resultando en una lenta reabsorción del gel.

### Aplicaciones y técnicas

La inyección intradérmica de Venome L Lidocaine debe ser únicamente realizada por Médicos con autorización legal para realizar este tipo de procedimientos. Hay que respetar las regulaciones nacionales. Una técnica correcta de la inyección es determinante para el éxito del tratamiento. Las inyecciones en la capa dérmica de la piel, una técnica inadecuada o la inyección demasiado rápida puede dar lugar a mayores efectos secundarios.

Venome L Lidocaine se debe utilizar a temperatura ambiente. Es idóneo para la sustitución o el aumento del volumen de los tejidos, para compensar la pérdida de volumen causada por el envejecimiento de la piel. Debe ser inyectado entre los estratos intermedios y profundos de la dermis.

El volumen de inyección es individual y depende de la profundidad de la arruga. Se recomienda para corregir ligeramente por debajo. La elección de la técnica de inyección depende del tipo de arruga y de su profundidad. Las arrugas muy profundas que no desaparecen al estirar la piel son muy difícil de alisar.

Es necesario prestar atención a la distribución uniforme del gel para evitar la formación de nódulos. La inyección lenta ayuda a reducir o evitar los efectos secundarios. Tras la inyección, el gel debe ser distribuido en los tejidos mediante un masaje suave. Se aconseja enfriar la zona tratada durante aproximadamente 10 minutos después de la inyección. Tras el primer tratamiento es posible que en algunos casos sea necesaria una inyección de retoque para obtener los resultados de corrección o aumento de volumen deseados.

### Contraindicaciones

- Venome L Lidocaine está contraindicado:
- en caso de hipersensibilidad al ácido hialurónico, hidrocloruro de lidocaína o anestésico local del tipo amida
  - en caso de enfermedades inmunitarias o durante un tratamiento de inmunoterapia
  - inflamación aguda de la piel en la zona a tratar (acné, por ejemplo)
  - gripe aguda o infección de gripe
  - infecciones sistémicas agudas (herpes, psoriasis)
  - en pacientes con problemas de coagulación o de cicatrización.
  - durante el embarazo o la lactancia
  - en personas menores de 18 años

Venome L Lidocaine no debe ser inyectado:

- en la zona orbital, glabella y frontal
- en los vasos sanguíneos
- en las articulaciones del hueso
- en los pechos

### Precauciones









