

220.00 mm

158.00 mm

RENNOVA[®]

LIFT ULTRA VOLUME LIDO[®]
HYALURONIC ACID DERMAL FILLER WITH LIDOCAINE

ultra volume · lido

PT

RENNOVA LIDO[®]
Rennova Lift Ultra Volume Lido 1mL | Rennova Lift Ultra Volume Lido 2mL
Solução para Preenchimento Intradérmico

COMPOSIÇÃO:
Hialuronato de sódio altamente reticulado a 23mg/mL com cloridrato de lidocaina a 0,32%. Tampão fosfato de pH 7,3 q.s.

DESCRIÇÃO:
RENNOVA LIDO[®] é um gel viscoelástico estéril e transparente que contém 23mg/mL de hialuronato de sódio. O hialuronato de sódio (sal de sódio do ácido hialurônico) pertence a um grupo de poucas substâncias idênticas em todos os organismos vivos. É o polissacarídeo natural presente em todos os tecidos do corpo, que apresentam concentrações particularmente altas no líquido sinovial e na pele. Produto de uso único.
Modelo Comercial: Rennova Lift Ultra Volume Lido 1mL | Rennova Lift Ultra Volume Lido 2mL.

INDICAÇÕES:
O dispositivo **RENNOVA LIDO[®]** destina-se ao tratamento de rugas profundas na face decorrentes do processo de envelhecimento intrínseco e extrínseco, sendo, portanto, recomendado para uso nas linhas de marionete e sulco nasolabial. A dosagem máxima recomendada é de 10mL por aplicação e de 20mL por ano, em derme média a profunda. Contudo, os volumes máximos a serem aplicados em cada uma das áreas são definidos por profissionais de saúde habilitados de acordo a avaliação prévia do paciente e a condição da textura da pele e/ou severidade das rugas e linhas de expressão.
Aconselha-se o uso nas seguintes áreas de aplicação, ficando a critério do médico escolher qual delas é a mais indicada para o paciente. Áreas de aplicação recomendadas: Linhas de Marionete e Sulco Nasolabial.

CONTRAINDICAÇÕES
1 - Para pacientes com história de anafilaxia ou sintomas alérgicos graves.
2 - Para mulheres grávidas ou amamentando.
3 - Para o local de aplicação com outros produtos.
4 - Para pacientes que são ou foram hipersensíveis ao ácido hialurônico.
5 - Para pacientes que são ou foram hipersensíveis a anestésicos locais do tipo amida, como lidocaina.
6 - Para pacientes que são ou foram hipersensíveis às matérias-primas do material de enchimento.
7 - Para pacientes com distúrbio hemorrágico e doença autoimune.
8 - Para correção de rugas superficiais.
9 - Para combinação com peeling ou tratamento a laser.
10 - Para pacientes com distúrbio cutâneo e inflamação no local do tratamento.
11 - Não aplicar nos vasos sanguíneos, use o produto com cuidado.
Áreas Contraindicadas: Área glabellar ou periocular; Área periorbital; Região perioral; Derme superficial. Injeção nos vasos; Injeção na epiderme/Derme superficial.

PRECAUÇÕES
Devem ser observadas precauções normais associadas a injeções intradérmicas. Como qualquer procedimento desse tipo, o implante de **RENNOVA LIDO[®]** está associado a um risco inerente de infecção. **RENNOVA LIDO[®]** não deve ser utilizado em ou perto de locais anatômicos em que exista doença cutânea ativa, inflamação ou condições relacionadas. Em pacientes que tomam aspirina ou anti-inflamatórios não esteroidais, a injeção do produto pode aumentar a contusão do sangramento no local da injeção e deve ser injetada cuidadosamente em situações inevitáveis. Não injete por via intravascular. **RENNOVA LIDO[®]** não foi testado em mulheres grávidas ou em crianças. O produto deve ser verificado antes de ser utilizado e não deve ser usado se estiver anormal.

"Produto de Uso Único. Proibido Reprocessar"

CUIDADOS
O profissional de saúde habilitado deve seguir cuidadosamente as precauções gerais sobre a área hipodérmica e o periósteo superior. É aconselhado aspirar antes de injetar o implante e tomar especial cuidado com regiões altamente vascularizadas. O produto não deve ser injetado no interior dos vasos sanguíneos podendo resultar em oclusão, isquemia, enfarte e necrose dos tecidos locais e distantes.
1 - Os cirurgiões em operação devem ter conhecimento anatômico suficiente sobre a área cirúrgica.
2 - Os cirurgiões em operação devem sempre ter cuidado com a contaminação das salas de cirurgia e do equipamento utilizado para o procedimento.
3 - Os cirurgiões devem seguir cuidadosamente as precauções gerais sobre a área hipodérmica e o periósteo superior.
4 - Os cirurgiões em operação não devem injetar o produto nas áreas com implantes permanentes.
5 - Os cirurgiões devem examinar se os produtos permanecem esterilizados antes do uso.
6 - Os cirurgiões devem verificar a data de validade no rótulo do produto.
7 - Todo o conteúdo restante dos produtos não deve ser reutilizado e deve ser descartado.
8 - Se o pacote da agulha for quebrado, a agulha não deve ser usada. As agulhas de injeção devem ser descartadas.
9 - O produto não deve ser utilizado para pacientes que antecipam mais do que o especificado.
10 - Os pacientes não devem se maquiar por 12 horas após a injeção. A área de injeção não deve ser exposta à luz solar, aos raios UV e aos ambientes sob alta e baixa temperatura, como a sauna, por 2 semanas após a injeção.
11 - Se ocorrer dor enquanto o produto estiver sendo injetado, a injeção deve ser interrompida imediatamente. Se ocorrer dor após a injeção, consulte um especialista sobre esse sintoma.
12 - Os cirurgiões em operação devem realizar o tratamento após entender completamente as instruções de uso.

INCOMPATIBILIDADE
Como o ácido hialurônico pode ser precipitado por compostos de amônio quaternário e clorhexidina, como esterilizadores químicos específicos, ele não deve ser armazenado próximo a esses materiais e nem manuseado com o equipamento de operação que entrou em contato com os materiais.

EVENTO ADVERSO
Vermelhidão, inchaço, sensibilidade, dor, hematomas, coceira e outros sintomas podem ocorrer na área cirúrgica, que desaparecerá naturalmente em uma ou duas semanas. Nesses casos, a administração oral de corticosteroides pode ser eficaz.
Os pacientes que apresentaram esses sintomas não podem ser tratados com **RENNOVA LIDO[®]** ou com outros produtos similares. Os cirurgiões em operação devem informar os pacientes que os seguintes sintomas ocorrem imediatamente ou mais tarde após a injeção e devem relatar as ocorrências desses sintomas.
- Após a injeção, os sintomas de inflamação (febre, vermelhidão, inchaço, etc.) com ferida ou dor podem persistir por cerca de uma semana.
- Tenha cuidado com a possibilidade de ocorrência de abscesso ou hipersensibilidade após a injeção.
- Se o sintoma de inflamação persistir mais de uma semana ou ocorrer outro evento adverso, consulte um especialista imediatamente.

COMO USAR
O produto deve ser injetado apenas por um médico ou profissional de saúde habilitado conforme legislação vigente do país. Antes de injetar um médico deve examinar a condição física do paciente. Se a embalagem do blister da seringa estiver aberta ou danificada, não use. Não misture

RENNOVA LIDO[®] com outros materiais injetáveis. **RENNOVA LIDO[®]** deve ser injetado usando uma técnica asséptica estrita.
Retire a tampa da ponta da seringa e conecte uma agulha esterilizada apropriada, o tamanho recomendado é de 21G (gauge) a 30G - (O kit não vem acompanhado de agulha ou microcânula). O local da injeção deve ser limpo com álcool ou outra solução antisséptica adequada antes da injeção. Injete lentamente, o volume de injeção depende da profundidade das rugas. Realize uma massagem no local injetado. Para persistir o estado de correção, pode ser necessário injeções periódicas adicionais do produto, e o médico deve informar isso ao paciente.



Observação: O kit fornecido não vem acompanhado de agulha ou microcânula.

APRESENTAÇÃO
RENNOVA LIDO[®] é fornecido em uma seringa plástica pré-cheia, embalagem em blister, nos seguintes modelos:
1 seringa com 1mL de Rennova Lift Ultra Volume Lido;
1 seringa com 2mL de Rennova Lift Ultra Volume Lido.
O conteúdo das seringas é estéril e livre de endotoxina. Armazenar e transportar entre 2°C e 25°C. Não congele.
Condições: Não expor à luz solar direta.

DATA DE VALIDADE
A data de validade está indicada na embalagem.

TEMPO DE DEGRADAÇÃO
O prazo médio de absorção/degradação do produto após implantação é de 6 a 12 meses. No entanto pode variar conforme ao metabolismo de cada indivíduo.

EN

RENNOVA LIDO[®]
Rennova Lift Ultra Volume Lido 1mL | Rennova Lift Ultra Volume Lido 2mL
Intradermal Filler Solution

COMPOSITION:
Highly cross-linked sodium hyaluronate at 23mg/mL with 0.32% lidocaine hydrochloride. Phosphate buffer pH 7.3 q.s.

DESCRIPTION:
RENNOVA LIDO[®] is a sterile, transparent viscoelastic gel containing 23mg/mL of sodium hyaluronate. Sodium hyaluronate (sodium salt of hyaluronic acid) belongs to a group of few identical substances in all living organisms. It is the natural polysaccharide present in all body tissues, which have particularly high concentrations in synovial fluid and skin. It is a single-use product.
Model: Rennova Lift Ultra Volume Lido 1mL | Rennova Lift Ultra Volume Lido 2mL.

INDICATIONS:
The **RENNOVA LIDO[®]** device is intended for the treatment of deep wrinkles on the face resulting from the intrinsic and extrinsic aging process and is therefore recommended for use on puppet lines and nasolabial folds. The maximum recommended dosage is 10mL per application and 20mL per year, in medium to deep dermis. However, the maximum volumes to be applied in each of the areas are defined by qualified health professionals according to the patient's previous evaluation and the condition of the skin texture and/or severity of wrinkles and expression lines. It is recommended to use it in the following areas of application, leaving it up to the physician to choose which one is the most suitable for the patient. Recommended application areas: Puppet Lines and Nasolabial Groove.

CONTRAINDICATIONS
1- For patients with a history of anaphylaxis or severe allergic symptoms.
2- For pregnant or breastfeeding women.
3- The use is not recommended in areas where other products are already being used.
4- For patients who are or were hypersensitive to hyaluronic acid.
5 - For patients who are or have been hypersensitive to amide-type local anesthetics such as lidocaine.
6- For patients who are or were hypersensitive to the raw materials of the filling material.
7- For patients with bleeding disorder and any autoimmune disease.
8- For correction of superficial wrinkles.
9- For combination with peeling or laser treatment.
10 - For patients with skin disorder and inflammation at the area under treatment.
11 - Do not use the product in blood vessels, use the product carefully.
Contraindicated Areas: Glabellar or periorcular area; Periorbital area; Perioral region; superficial dermis; Injection into vessels; Injection into the epidermis.

PRECAUTIONS
Normal precautions associated with intradermal injections must be taken. Like any procedure of this type, the **RENNOVA LIDO[®]** implant is associated with an inherent risk of infection. **RENNOVA LIDO[®]** must be used on or near anatomical areas where there is active skin disease, inflammation, or related conditions. In patients who are taking aspirin or non-steroidal anti-inflammatory drugs, injection of the product may increase the severity of bleedings at the injection area and must be carefully injected in unavoidable situations. Do not inject it intravascularly. **RENNOVA LIDO[®]** has not been tested on pregnant women or children. The product must be checked before use and must not be used if its conditions are not the regular ones.

"SINGLE-USE PRODUCT. REPROCESSING PROHIBITED"

CAUTIONS
The qualified healthcare professional must carefully follow the general precautions regarding the hypodermic area and the superior periosteum one. It is advisable to aspirate before injecting the implant and to take special care in highly vascularized areas. The product must not be injected into the blood vessels, which may result in occlusion, ischemia, infarct, and necrosis of local and distant tissues.
1 - Operating surgeons must have sufficient anatomical knowledge about the area in which the surgery is being carried out.
2 - Operating surgeons must always be careful about the risk of contamination of operating rooms and equipment used for the procedure.
3 - Operating surgeons must carefully follow general precautions regarding the hypodermic area and the superior periosteum one.
4 - Operating surgeons must not inject the product into areas with permanent implants.
5 - Operating surgeons must examine whether the products remain sterile before use or not.
6 - Operating surgeons must check the expiration date on the product label.
7 - All remaining content of the products must not be reused and must be discarded.
8 - If the needle package is by chance broken, the needle must not be used. Injection needles must be discarded.
9 - The product must not be used for patients who anticipate more than specified.
10 - Patients must not put on makeup for 12 hours after the injection. The injection area shall not be exposed to sunlight, UV rays and high and low temperature environments such as a sauna for 2 weeks after the injection.
11 - If pain is detected while the product is being injected, the injection must be stopped immediately. If pain is detected after the injection, consult a specialist about this symptom.
12 - Operating surgeons must perform the treatment after fully understanding the instructions for use.

INCOMPATIBILITY
As hyaluronic acid can be precipitated by quaternary ammonium compounds and chlorhexidine, such as specific chemical sterilizers, it must not be stored near these materials or handled with operating equipment that came into contact with these materials.

ADVERSE EFFECT

RENNOVA[®] O PODER DA ESCOLHA

BULA RENNOVA - FRENTE

EMBALAGEM: _____ N/A
TIPO: _____ BULA
MATERIAL: _____ PAPEL SULFITE
TAMANHO: _____ 158X220 MM
ACABAMENTO: _____ N/A
REFERÊNCIA: _____ N/A

REGISTRO:
 CMYK

ATENÇÃO:
• A VERIFICAÇÃO DA PLANTA TÉCNICA É DE RESPONSABILIDADE DO FORNECEDOR/ GRÁFICA;
• FAVOR RETORNAR O LAYOUT EM JPG COM TODAS AS ESPECIFICAÇÕES DE MEDIDAS E CORES PARA APROVAÇÃO QUE SERÁ REALIZADA VIA E-MAIL;
• EM CASO DE PRIMEIRA TIRAGEM, FAVOR ENVIAR PROVA DE IMPRESSÃO PARA APROVAÇÃO.
• **LAYERS SEPARADAS;**
• **LAYER DE HOT STAMPING SEPARADA.**

220.00 mm

158.00 mm

Redness, swelling, sensitiveness, pain, bruising, itching, and other symptoms may occur in the surgical area, which will naturally disappear in a week or two. In such cases, oral administration of corticosteroids may be effective. Patients who experience these symptoms cannot be treated with **RENNOVA LIDO**® or other similar products. Operating surgeons shall inform patients that the following symptoms occur immediately or later after injection and must report the occurrence of these symptoms.

- After the injection, symptoms of inflammation (fever, redness, swelling, etc.) with soreness or pain may persist for about a week.
- Be careful about the possibility of abscess or hypersensitivity occurring after injection.
- If the inflammation symptom persists for more than a week or another adverse event occurs, consult a specialist immediately.

HOW TO USE

The product must only be injected by a doctor or qualified health professional in accordance with current legislation in the country. Before injecting a doctor must examine the patient's physical condition. If the syringe blister pack is open or damaged, do not use it. Do not mix **RENNOVA LIDO**® with other injectable materials. **RENNOVA LIDO**® must be injected using a strict aseptic technique. Remove the cap from the syringe tip and attach an appropriate sterilized needle: the recommended size is 21G (gauge) to 30G – (The kit does not come with a needle or microcannula). The injection area must be cleaned with alcohol or other suitable antiseptic solution before injection. Inject slowly, the injection volume depends on the depth of the wrinkles. Massage the injected area. For the correct conditions to persist, additional periodic injections of the product may be required, and the doctor must inform the patient of that.



Note: The kit is provided without needle or microcannula.

PRESENTATION

RENNOVA LIDO® is supplied in a pre-filled plastic syringe, blister pack, in the following models:
1 syringe with 1mL of Rennova Lift Ultra Volume Lido;
1 syringe with 2mL of Rennova Lift Ultra Volume Lido.
The contents of the syringe are sterile and endotoxin-free. Store and transport it between 2°C and 25°C. Do not freeze it.
Conditions: Do not expose it directly to sunlight.

EXPIRATION DATE

The expiration date is indicated on the package.

DEGRADATION TIME

The average period of absorption/degradation of the product after implantation is 6 to 12 months. However, it can vary according to the metabolism of each individual.



RENNOVA LIDO®
Rennova Lift Ultra Volume Lido 1mL | Rennova Lift Ultra Volume Lido 2mL
Solução para Llenado Intradérmico

COMPOSIÇÃO:

Hialuronato de sódio altamente reticulado a 23mg/mL com cloridrato de lidocaína a 0,32%. Tampão fosfato de pH 7,3 q.s.

DESCRIÇÃO:

RENNOVA LIDO® es un gel viscoelástico estéril y transparente que contiene 23mg/mL de hialuronato de sodio. El hialuronato de sodio (sal de sodio del ácido hialurónico) pertenece a un grupo de pocas sustancias idénticas en todos los organismos vivos. Es el polisacárido natural presente en todos los tejidos del cuerpo, que presentan concentraciones particularmente altas en el líquido sinovial y en la piel. Producto de uso único.
Modelo: Rennova Lift Ultra Volume Lido 1mL | Rennova Lift Ultra Volume Lido 2mL.

INDICACIONES:

El dispositivo **RENNOVA LIDO**® está destinado al tratamiento de las arrugas profundas del rostro resultantes del proceso de envejecimiento intrínseco y extrínseco, por lo que se recomienda su uso en líneas de marioneta y pliegues nasolabiales. La dosificación máxima recomendada es de 10mL por aplicación y de 20mL por año, en dermis media a profunda. Sin embargo, los volúmenes máximos a ser aplicados en cada una de las áreas son definidos por profesionales de salud habilitados de acuerdo la evaluación previa del paciente y la condición de la textura de la piel y/o severidad de las arrugas y líneas de expresión. Se recomienda su uso en las siguientes áreas de aplicación, dejando en manos del médico elegir cuál es la más adecuada para el paciente. Áreas de aplicación recomendadas: Líneas de Marioneta y Surco Nasolabial.

CONTRAINDICACIONES

- 1- para pacientes con historia de anafilaxia o síntomas alérgicos graves.
 - 2- para mujeres embarazadas o amamantando.
 - 3- para el local de aplicación con otros productos.
 - 4- para pacientes que son o fueron hipersensibles al ácido hialurónico.
 - 5 - para pacientes que son o fueron hipersensibles a anestésicos locales del tipo amida, como lidocaína.
 - 6- para pacientes que son o fueron hipersensibles a las materias primas del material de llenado.
 - 7- para pacientes con disturbio hemorrágico y enfermedad autoinmune.
 - 8- para corrección de arrugas superficiales.
 - 9- para combinación con peeling o tratamiento a láser.
 - 10- para pacientes con disturbio cutáneo e inflamación en el local del tratamiento.
 - 11 - no aplicar en los vasos sanguíneos, use el producto con cuidado.
- Áreas Contraindicadas: Área glabella o periorcular; Área periorbita; Región perioral; Dermis superficial; Inyección en los vasos; Inyección en la epidermis.

PRECAUCIONES

Deben ser observadas precauciones normales asociadas a inyecciones intradérmicas. Como cualquier procedimiento de este tipo, el implante de **RENNOVA LIDO**® está asociado a un riesgo inherente de infección. **RENNOVA LIDO**® no debe ser utilizado en ni cerca de locales anatómicos en que exista enfermedad cutánea activa, inflamación o condiciones relacionadas. En pacientes que toman aspirina o antiinflamatorios no esteroides, la inyección del producto puede aumentar la contusión del sangramiento en el local de la inyección y debe ser inyectada cuidadosamente en situaciones inevitables. No inyecte por vía intravascular. **RENNOVA LIDO**® no fue probado en mujeres embarazadas ni en niños. El producto debe ser verificado antes de ser utilizado y no debe ser usado si está anormal.

"PRODUCTO DE USO ÚNICO. PROHIBIDO REPROCESSAR"

CAUTIONS

El profesional de salud habilitado debe seguir cuidadosamente las precauciones generales sobre el área hipodérmica y el periostio superior. Es aconsejado aspirar antes de inyectar el implante y tener especial cuidado con regiones altamente vascularizadas. El producto no debe ser inyectado en el interior de los vasos sanguíneos pudiendo resultar en oclusión, isquemia, infarto y necrosis de los tejidos locales y distantes.

- 1 - Los cirujanos en operación deben tener conocimiento anatómico suficiente sobre el área quirúrgica.
- 2 - Los cirujanos en operación deben siempre tener cuidado con la contaminación de las salas de cirugía y del equipo utilizado para el procedimiento.
- 3 - Los cirujanos deben seguir cuidadosamente las precauciones generales sobre el área hipodérmica y el periostio superior.
- 4 - Los cirujanos en operación no deben inyectar el producto en las áreas con implantes permanentes.

- 5 - Los cirujanos deben examinar si los productos permanecen esterilizados antes del uso.
- 6 - Los cirujanos deben verificar la fecha de validez en el rótulo del producto.
- 7 - Todo el contenido restante de los productos no debe ser reutilizado y debe ser descartado.
- 8 - Si el paquete de la aguja es roto, la aguja no debe ser usada. Las agujas de inyección deben ser descartadas.
- 9 - El producto no debe ser utilizado para pacientes que anticipan más que lo especificado.
- 10 - Los pacientes no deben maquillarse por 12 horas después de la inyección. El área de inyección no debe ser expuesta a la luz solar, a los rayos UV y a los ambientes bajo alta y baja temperatura, como la sauna, por 2 semanas después de la inyección.
- 11 - Si ocurre dolor mientras el producto esté siendo inyectado, la inyección debe ser interrumpida inmediatamente. Si ocurre dolor después de la inyección, consulte a un especialista sobre este síntoma.
- 12 - Los cirujanos en operación deben realizar el tratamiento después de entender completamente las instrucciones de uso.

INCOMPATIBILIDAD

Como el ácido hialurónico puede ser precipitado por compuestos de amonio cuaternario y dioxetina, como esterilizadores químicos específicos, el no debe ser almacenado cerca de estos materiales ni debe ser manipulado con el equipo de operación que entró en contacto con los materiales.

EVENTO ADVERSO

Enrojecimiento, hinchazón, sensibilidad, dolor, hematomas, prurito y otros síntomas pueden ocurrir en el área quirúrgica, que desaparecerá naturalmente en una o dos semanas. En estos casos, la administración oral de corticosteroides puede ser eficaz. Los pacientes que presentaron estos síntomas no pueden ser tratados con **RENNOVA LIDO**® o con otros productos similares. Los cirujanos en operación deben informarles a los pacientes que los siguientes síntomas ocurren inmediatamente o a más tarde después de la inyección y deben relatar las ocurrencias de estos síntomas.

- Después de la inyección, los síntomas de inflamación (fiebre, enrojecimiento, hinchazón, etc.) con herida o dolor pueden persistir por cerca de una semana.
- Tenga cuidado con la posibilidad de ocurrencia de absceso o hipersensibilidad después de la inyección.
- Si el síntoma de inflamación persiste más de una semana u ocurre otro evento adverso, consulte a un especialista inmediatamente.

CÓMO USAR

El producto debe ser inyectado solamente por un médico o profesional de salud habilitado conforme la legislación vigente del país. Antes de inyectar un médico debe examinar la condición física del paciente. Si el embalaje del blister de la jeringa está abierto o dañado, no lo use. No mezcle **RENNOVA LIDO**® con otros materiales inyectables. **RENNOVA LIDO**® debe ser inyectado usando una técnica aséptica estricta. Retire la tapa de la punta de la jeringa y conecte una aguja esterilizada apropiada, el tamaño recomendado es de 21G (gauge) a 30G – (El kit no viene acompañado de aguja o microcánula). El local de la inyección debe ser limpiado con alcohol u otra solución antiséptica adecuada antes de la inyección. Inyecte lentamente, el volumen de inyección depende de la profundidad de las arrugas. Realice un masaje en el local inyectado. Para persistir el estado de corrección, puede ser necesario inyecciones periódicas adicionales del producto, y el médico debe informarle esto al paciente.



Observación: El kit suministrado no viene acompañado de aguja o microcánula.

PRESENTACIÓN

RENNOVA LIDO® es suministrado en una jeringa plástica prellena, embalaje en blister, en los siguientes modelos:
1 jeringa con 1mL de Rennova Lift Ultra Volume Lido;
1 jeringa con 2mL de Rennova Lift Ultra Volume Lido.
El contenido de la jeringa es estéril y está libre de endotoxina. Almacenar y transportar entre 2°C y 25°C. No congele.
Condiciones: No exponer a la luz solar directa.

FECHA DE VALIDEZ

La fecha de validez está indicada en el embalaje.

TIEMPO DE DEGRADACIÓN

El plazo promedio de absorción/degradación del producto después de la implantación es de 6 a 12 meses. No obstante, puede variar conforme el metabolismo de cada individuo.

Símbolos Internacionales/ International Symbols/ Símbolos Internacionais:

	Consultar instrucciones de uso Consult instructions for use Consulte las instrucciones de uso		Límites de temperatura Temperature limitation Limite de temperatura
	Conservar seco Keep dry Mantener Seco		Plazo de validez Use by Fecha de caducidad
	No reutilizar Do not re-use No reutilizar		No reesterilizar Do not reesterilize No reesterilizar
	Atención Caution Precaución		No utilizar se a embalagem estiver danificada Do not use if package is damaged No utilizar si el embalaje presenta daños
	Número de lote Batch number Número de lote		Mantener alejado da luz solar Keep away from sunlight Mantener alejado de la luz solar
	Fabricante Manufacturer Fabricante		Data de fabricação Date of manufacture Fecha de fabricación YYYY/MM/DD
	Esterilizado com vapor Sterilized using steam Se ha esterilizado con vapor		

Produto de uso único. **PROIBIDO REPROCESSAR.**
Single-use product. **REPROCESSING PROHIBITED.**
Producto de uso único. **PROHIBIDO REPROCESSAR.**

Fabricado por/ Manufactured by:
HUMEDIX CO., LTD.
17, Bio valley 2-ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do 27159, Coreia.

Importado por/ Imported by:
NUTRIEX IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUÍMICOS Ltda.
Rua 5 c/ Rua 6 c/ Rua 4 c/ Rua 7, Quadra Área Especial 01, Lote C, Galpão 02, Setor Araguaia, Aparecida de Goiânia, Goiás, Brasil. CEP: 74.981-070. CNPJ: 06.172.459/0001-59.
Registro ANVISA/MS n.º: 80451960238.
SAC: 0800 642 5858 | sac@innovapharma.com | Site: rennova.me

V.02

EMBALAGEM: _____ N/A

TIPO: _____ BULA

MATERIAL: _____ PAPEL SULFITE

TAMANHO: _____ 158X220 MM

ACABAMENTO: _____ N/A

REFERÊNCIA: _____ N/A

REGISTRO:

CMYK

ATENÇÃO:

- A VERIFICAÇÃO DA PLANTA TÉCNICA É DE RESPONSABILIDADE DO FORNECEDOR/ GRÁFICA;
- FAVOR RETORNAR O LAYOUT EM JPG COM TODAS AS ESPECIFICAÇÕES DE MEDIDAS E CORES PARA APROVAÇÃO QUE SERÁ REALIZADA VIA E-MAIL;
- EM CASO DE PRIMEIRA TIRAGEM, FAVOR ENVIAR PROVA DE IMPRESSÃO PARA APROVAÇÃO.
- **LAYERS SEPARADAS;**
- **LAYER DE HOT STAMPING SEPARADA.**