

DUROLANE® INSTRUCTIONS FOR USE

Contents
Each ml. contains:
Hyaluronic acid, stabilized 20 mg
Phys. sodium chloride solution, pH 7 q.s.

Description

DUROLANE is intended to be used for intra-articular injection for the symptomatic treatment of mild to moderate knee or hip osteoarthritis. Additionally, DUROLANE is intended to be used for intra-articular injection for synovial fluid removal of debris to moderate osteoarthritis of the joints, and for post-following arthroscopic procedures in the presence of mild to moderate osteoarthritis. It should be used by an authorized physician, or in accordance with local legislation.

DUROLANE contains 20 mg/ml of stabilized non-animal hyaluronic acid in buffered physiological sodium chloride solution pH 7. DUROLANE is a sterile, transparent visco-elastic gel supplied in a 3 ml. glass syringe. The product is for single use only.

Hyaluronic acid is identical in all living organisms that is present throughout the tissues of the body, with particularly high concentrations in the synovial fluid and the skin. DUROLANE is composed of biosynthetic hyaluronic acid which has been purified and stabilized. DUROLANE is the same metabolic pathway as endogenous hyaluronic acid.

The body's hyaluronic acid constitutes a natural part of synovial fluid and acts in its joints both as lubricants of capsule and ligaments and as a shock absorber. Injections of hyaluronic acid are indicated for the symptomatic treatment of mild to moderate osteoarthritis of the joints, and for post-following arthroscopic procedures in the presence of mild to moderate osteoarthritis. It should be used by an authorized physician, or in accordance with local legislation.

DUROLANE contains 20 mg/ml of stabilized non-animal hyaluronic acid in buffered physiological sodium chloride solution pH 7. DUROLANE is a sterile, transparent visco-elastic gel supplied in a 3 ml. glass syringe. The product is for single use only.

DUROLANE is intended to be used for intra-articular injection for the symptomatic treatment of mild to moderate knee or hip osteoarthritis. Additionally, DUROLANE is intended to be used for intra-articular injection for synovial fluid removal of debris to moderate osteoarthritis of the joints, and for post-following arthroscopic procedures in the presence of mild to moderate osteoarthritis. It should be used by an authorized physician, or in accordance with local legislation.

DUROLANE is a single injection, single dose preparation and should only be injected once per treatment course. The recommended dose is 3 ml. per knee, or hip, or shoulder. The recommended dose is 1-2 ml. for intermediate joints (e.g., elbow, ankle) and approximately 1 ml. for small synovial joints (e.g. thumb).

Indications

Symptomatic treatment of mild to moderate knee or hip osteoarthritis. In addition, DUROLANE has been approved for the symptomatic treatment associated with mild to moderate osteoarthritis in the joints of the elbow, shoulder, hand and toes. DUROLANE is also indicated for pain following joint arthroscopy in the presence of osteoarthritis within three months of the procedure.

Contraindications

None known.

Warnings

DUROLANE should not be injected if the synovial joint is infected or severely inflamed.

DUROLANE should not be injected if there is an active skin disease or infection present at or near the injection site.

DUROLANE should not be injected intravascularly or extra-articularly or in the synovial tissues or capsule.

Do not re-sterilize DUROLANE as this may damage the product.

Precautions

DUROLANE should be used with caution in patients with venous or lymphatic stasis present in the leg.

DUROLANE has not been tested in pregnant or lactating women or in children.

A separate syringe of DUROLANE must be used for each individual joint to be treated.

As with any invasive joint procedure there is a small risk of infection.

DUROLANE should not be injected if the patient is known to be sensitive to hyaluronic acid based products.

Local anaesthetics should not be used if the patient is known to be allergic or sensitive to local anaesthetics.

Injection under fluoroscopic control and with the use of a contrast medium should not be made if the patient is known to be allergic or sensitive to the contrast medium.

In clinical studies, reinjections in the knee have not been used at an interval between first and second injection of more than 1 month.

Increase in injection pressure may indicate incorrect extra-articular placement of the needle or overfilling of the joint.

The effectiveness of DUROLANE following arthroscopic procedures for diagnosis or examination purposes only or in absence of concomitant osteoarthritis of the joint has not been established.

DUROLANE should be used with caution in patients with pre-existing arthroscopic dissection as injection may lead to an acute attack of the condition.

Adverse Events

The majority of the reported adverse reactions in clinical studies of the knee and hip were described as transient pain, swelling and stiffness localized to the joint. These adverse reactions were of mild to moderate intensity and did not require discontinuation of the treatment.

The use of other hyaluronic acid preparations in other joints did not reveal any additional adverse events.

None of the other adverse reactions that have been reported were interpreted as acute inflammatory arthritis or allergic reactions and they did not need medical attention in the form of surgical intervention, systemic or intra-articular steroids or antibiotics.

Adverse events must be reported to the local Bioventus representative.

Interactions

The safety and effectiveness of DUROLANE compared to other intra-articular injectables have not been established.

Administration

General administration information

• DUROLANE should only be injected by an authorized physician (or in accordance with local legislation), family or private intra-articular injection techniques or medical procedures should be used, and in facilities suited for intra-articular injections.

DUROLANE should be injected using strict aseptic technique.

DUROLANE should be injected into the joint cavity only.

Intra-articular injection in certain synovial joints will require image guidance to ensure accurate placement and avoidance of damage to vital structures.

The route of intra-articular injection with or without image guidance should be chosen so that damage to adjacent vital structures is avoided.

The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

Additional information for treatment of synovial joints requiring image guidance

The intra-articular injection in the hip joints should be given under fluoroscopic control (preferably with a contrast medium) or ultrasound control in order to assure correct location of the need in the joint cavity.

• Guidance of other synovial joints is at the discretion of the treating physician.

• Injection discomfort can be minimized by use of topical freezing agent or subcutaneously delivered local anaesthetics.

• Image guided injection should only be performed by physicians experienced in this type of procedure.

• Some joints that typically undergo arthroscopic procedures are the knee, shoulder, elbow, ankle, and wrist joints.

Please inform your patient that:

• As with any invasive joint procedure it is recommended to avoid stress on the joint e.g. tennis, jogging or long walks) the first few days.

• Some transient reactions related to the injection of DUROLANE, such as pain and/or swelling/stiffness of mild to moderate intensity during the first week following the injection can be anticipated. If the symptoms last for more than a week a physician should be contacted.

• Clinical studies of DUROLANE for osteoarthritis of the knee and hip indicate significant benefits, such as improvement in knee and hip pain and physical function versus baseline values at 6 months post treatment.

• Studies investigating repeated treatment in the knee 6 months following the initial injection did not give rise to a new effect.

• Controlled trials of DUROLANE in knee osteoarthritis indicates significant benefits in response rate over saline and non-inferior results as compared to corticosteroid in a widely adopted effectiveness population of patients.

• Clinical studies of other hyaluronic acid preparations similar to DUROLANE in joints beyond the knee and hip for the treatment of osteoarthritis and joint pain did not indicate benefit over time. Selected studies showed improvements favoring the hyaluronic acid treated group over that of the control therapy, such as saline and corticosteroids. Improvement in pain and physical function up to 6 months post-treatment were observed.

The use of other hyaluronic acid preparations in other joints did not reveal any additional adverse events.

None of the other adverse reactions that have been reported were interpreted as acute inflammatory arthritis or allergic reactions and they did not need medical attention in the form of surgical intervention, systemic or intra-articular steroids or antibiotics.

Adverse events must be reported to the local Bioventus representative.

Information for treatment of synovial joints requiring image guidance

The intra-articular injection in the hip joints should be given under fluoroscopic control (preferably with a contrast medium) or ultrasound control in order to assure correct location of the need in the joint cavity.

• The route of intra-articular injection with or without image guidance should be chosen so that damage to adjacent vital structures is avoided.

The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

Use of smaller needles increases pressure required to deliver the product.

• The injection site should be swabbed with alcohol or other suitable antibiotic solution before injection.

• Remove joint effusion, if present, before injecting DUROLANE. The same need should be used for both removal of effusion and injection of DUROLANE.

The recommended dose size is 18 to 22 G and with a dose of 1 ml.

DUROLANE® BRUKSANVISING

Innehåll
Varje ml. innehåller:
Hyaluronsyra, stabilisert
Fysiolgiskt konsistensin, pH 7

20 mg
q.s.

Beskrivelse

DUROLANE är avsett för behandling för intraartikulär injektion för symptomatisk behandling av lindrig till mittlig osteoartrit i knä eller hofor. I tillaga till artroskopisk procedur till att belysa artroskopiskt synvalveller och för symptomatisk behandling av lindrig till mittlig artroskopisk inoperabilitet i indirekta synvalveller, samt till att smärta efter artroskopisk procedurer i huvudnivå av mild till mittlig artroskopisk inoperabilitet i närliggande områden. Det kan förekomma att du behöver lämna till en läkare eller en engagemerit med lokalt, gallegat lagstiftning.

DUROLANE innehåller 20 mg/ml, stabilisert och djuhärstansad hyaluronsyra i fysiolgiskt konsistensin med pH 7. DUROLANE är en steril, transparent viskoelastisk gel som levereras i glasflaskor i 3 mL. Produktet är endast används vid artroskopisk procedurer.

Hyaluronsyra är identisk i alla levende organismer. Det är en naturlig polyasackarid som förekommer i vett och kroppen, men kan också tillförs som injektionsmedel till artikulär synvalveller.

I synvalveller är hyaluronsyra det som renser och stabilisert. DUROLANE brytes ned i knäppen via samma metaboliska process som genererar hyaluronsyra.

Virkningsmekanism

Hyaluronsyra i knäppen utgör en naturlig del av breddsk och fungerar i lederna både som en smärtsmedel för busk- och ligament och som stödmedel. Genom att injicera hyaluronsyra brytes ned i knäppen via samma metaboliska process som endogen hyaluronsyra.

Dosering

DUROLANE är ett enkeltinjektsjöns, enkeltdeospreparat och ska endast injiceras en gång per behandlingsår.

Rekommenderad dos är 3 ml per knä, hof- eller axellled.

DUROLANE är också indikativer för snarta ledstödterapi vid föremöten av osteoartrit i led.

(t.ex. amputat, fotmedel) och ungefär 1 ml för små synvalveller.

Indikationer

Symptomatisk behandling av lindrig till mittlig knä- eller hof- artroskop. Dessa är tillstånd som godkänts för symptomatisk behandling.

DUROLANE är också indikativer för snarta ledstödterapi vid föremöten av osteoartrit i led.

DUROLANE är också indikativer för artroskopisk procedurer.

Omnisterolire DUROLANE effteros kan skada produkten.

Förskräktighetsställgårdar

DUROLANE ska inte injiceras med förskräktighet hos patienter med viss artroskopiskt beteende.

DUROLANE ska inte injiceras i händelse av en aktiv hudsjukdom eller infektion i ledern i närliggande artikulärer.

DUROLANE ska inte injiceras intravaskulär eller extra- artikulär och inte heller i ledstödterapi eller ledskapsel.

Omnisterolire DUROLANE efftersom det kan skada produkten.

Kontrollindikatorer

Ingen kände.

Advarselar

*DUROLANE ska inte injiceras hvis synvalveller är infekterade eller svart infarmerade.

*DUROLANE ska inte injiceras i händelse av en aktiv hudsjukdom eller infektion i ledern i närliggande artikulärer.

*DUROLANE ska inte injiceras intravaskulär eller extra- artikulär och inte heller i ledstödterapi eller ledskapsel.

*Omisterolire DUROLANE efftersom det kan skada produkten.

Förhörsregler

DUROLANE ska brukas med förskräktighet hos patienter med venös eller lymphatiskt system.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROLANE ska endast användas för att förebygga hudsjukdomar och hof- eller axellled.

DUROL