

CONSEILS AUX PATIENTS

Avant et après un traitement, nous recommandons aux patients :

Pour les traitements STYLAGE® S, STYLAGE® M, STYLAGE® L, STYLAGE® Special Lips (avec et sans Lidocaïne) et STYLAGE® Lips Plus :

- L'utilisation d'une crème solaire avec un indice de protection élevé pendant les deux semaines qui suivent le traitement.
- Ne pas se maquiller pendant les 12 heures qui suivent l'injection et éviter d'exposer la zone traitée à des sources de chaleur intense (UV, sauna, hammam) ou à des froids extrêmes, au moins jusqu'à la disparition des gonflements ou rougeurs post-injection potentiels.
- Le patient doit le tenir informé le médecin de toute évolution « anormale » de la zone traitée (voir les effets indésirables).

Pour les traitements STYLAGE® XL (avec et sans Lidocaïne) et STYLAGE® XXL :

- L'utilisation d'une crème solaire avec un indice de protection élevé pendant les deux semaines qui suivent le traitement.
- Ne pas se maquiller pendant les 12 heures qui suivent l'injection et d'éviter d'exposer la zone traitée à des sources de chaleur intense (UV, sauna, hammam) ou à des froids extrêmes, au moins jusqu'à la disparition des gonflements ou rougeurs post-injection potentiels.
- Le patient doit tenir informé le médecin de toute évolution « anormale » de la zone traitée (voir les effets indésirables).
- Éviter de masser ou de comprimer la zone injectée pendant les 3 premiers jours post injection.
- Éviter le sauna, hammam et les sports trop vigoureux la première semaine post- injection.

Pour les traitements STYLAGE® Hydro et STYLAGE® HydroMax :

- Bien se masser les jours suivant l'injection, notamment quand la technique des micropapules a été utilisée.
- Utiliser une crème solaire avec un indice de protection élevé pendant les deux semaines qui suivent le traitement.
- Ne pas se maquiller pendant les 12 heures qui suivent l'injection et éviter d'exposer la zone traitée à des sources de chaleur intense (UV, sauna, hammam) ou à des froids extrêmes, au moins jusqu'à la disparition des gonflements ou rougeurs post-injection potentiels.
- Le patient doit le tenir informé le médecin de toute évolution “anormale” de la zone traitée (voir les effets indésirables).

Pour les traitements Desirial® :

- Éviter la prise d'aspirine, d'AINS et d'antiagrégants plaquettaires, d'anticoagulant ou de vitamine C la semaine précédent l'injection.
- Un léger saignement peut être observé post-injection.
- Prévenir votre médecin si vous êtes sous traitement anticoagulant ou si vous souffrez de troubles de l'hémostase (risques d'hématomes accrus).

- Après l'injection, éviter la fréquentation des lieux humides (piscine, gymnase, hammam, jacuzzi...) pendant 10 jours.
- Éviter tout rapport sexuel pendant 5 jours.
- Éviter pendant quelques jours les activités générant une pression de la zone traitée (vélo, équitation...).

Pour les traitements Desirial® Plus :

- Éviter la prise d'aspirine, d'AINS et d'antiagrégants plaquettaires, d'anticoagulant ou de vitamine C la semaine précédant l'injection.
- Un léger saignement peut être observé post-injection.
- Prévenir votre médecin si vous êtes sous traitement anticoagulant ou si vous souffrez de troubles de l'hémostase (risques d'hématomes accrus).
- Après l'injection, éviter la fréquentation des lieux humides (piscine, gymnase, hammam, jacuzzi...) pendant 10 jours.
- Éviter tout rapport sexuel pendant 5 jours.
- Éviter pendant quelques jours les activités générant une pression de la zone traitée (vélo, équitation...).

Pour les traitements Kartilage®, Kartilage® Cross, HappyCross, HappyMini et HappyVisc :

- Éviter toute activité physique intense ou prolongée comme le tennis, la course à pied ou les longues marches dans les 48 heures suivant l'injection.
- Le patient doit avertir le médecin en cas de développement « anormal » au niveau de la zone traitée (voir effets indésirables).
- Utiliser une poche de glace après l'injection, surtout en cas de douleur ou d'oedème.

EFFETS INDÉSIRABLES

De possibles effets indésirables immédiats ou retardés peuvent survenir après l'injection des produits, notamment (liste non exhaustive).

Pour les traitements STYLAGE® S, STYLAGE® M, STYLAGE® L, STYLAGE® Special Lips (avec et sans Lidocaïne) et STYLAGE® Lips Plus :

- Réactions inflammatoires de type rougeur, œdème ou érythème potentiellement associées à des démangeaisons et/ou à des douleurs au niveau du site d'injection, qui se résorbent généralement en moins d'une semaine.
- Hématomes.
- Induration ou nodules, coloration ou décoloration au niveau de la zone injectée.
- Faible efficacité ou faible effet de comblement.
- Mobilité locale de l'implant.
- De rares cas de nécrose, d'abcès, de granulome et d'hypersensibilité ont été décrits dans la littérature après des injections d'acide hyaluronique. Le patient doit en être informé.
- Chez les patients présentant un terrain allergique sévère, une pathologie dermatologique, des troubles de l'hémostase ou une pathologie inflammatoire, ou en cas de non-respect des précautions d'emploi, l'incidence des effets indésirables peut être accrue.
- Le patient doit informer le praticien de tout effet indésirable cité ci-dessus persistant plus d'une semaine, ou de l'apparition de tout autre effet indésirable. Le praticien devra le signaler au revendeur ou au fabricant dès que possible et réaliser une prise en charge appropriée.

Pour les traitements STYLAGE® XL (avec et sans Lidocaïne) et STYLAGE® XXL :

- Réactions inflammatoires de type rougeur, œdème ou érythème potentiellement associées à des démangeaisons et/ou à des douleurs au niveau du site d'injection, qui se résorbent généralement en moins d'une semaine.
- Hématomes.
- Induration ou nodules, coloration ou décoloration au niveau de la zone injectée.
- Faible efficacité ou faible effet de comblement.
- Mobilité locale de l'implant.
- De rares cas de nécrose, d'abcès, de granulome et d'hypersensibilité ont été décrits dans la littérature après des injections d'acide hyaluronique. Le patient doit en être informé.
- Chez les patients présentant un terrain allergique sévère, une pathologie dermatologique, des troubles de l'hémostase ou une pathologie inflammatoire, ou en cas de non-respect des précautions d'emploi, l'incidence des effets indésirables peut être accrue.
- Le patient doit informer le praticien de tout effet indésirable cité ci-dessus persistant plus d'une semaine, ou de l'apparition de tout autre effet indésirable. Le praticien devra le signaler au revendeur ou au fabricant dès que possible et réaliser une prise en charge appropriée.

Pour les traitements STYLAGE® Hydro et STYLAGE® HydroMax :

- Réactions inflammatoires de type rougeur, œdème ou érythème, potentiellement associées à des démangeaisons et/ou des douleurs au site d'injection, qui se résorbent généralement en moins d'une semaine.

- Hématomes.
- Induration ou nodules, coloration ou décoloration au niveau de la zone injectée.
- Faible efficacité ou faible effet de comblement.
- Mobilité locale de l'implant.
- De rares cas de nécrose, d'abcès, de granulome et d'hypersensibilité ont été décrits dans la littérature après des injections d'acide hyaluronique. Le patient doit en être informé.
- •Chez les patients présentant un terrain allergique sévère, une pathologie dermatologique, des troubles de l'hémostase ou une pathologie inflammatoire, ou en cas de non-respect des précautions d'emploi, l'incidence des effets indésirables peut-être accrue.
- Le patient doit informer le praticien de tout effet indésirable cité ci-dessus persistant plus d'une semaine, ou de l'apparition de tout autre effet indésirable. Le praticien devra le signaler au revendeur ou au fabricant dès que possible et réaliser une prise en charge appropriée.

Pour les traitements Desirial® :

- Des réactions inflammatoires de type rougeur, oedème ou érythèmes potentiellement associés à des démangeaisons et/ou à des douleurs au site d'injection, qui se résorbent généralement en quelques jours.
- Induration(s) ou nodules, coloration ou décoloration au niveau de la zone injectée.
- Léger saignement au site d'injection.
- Douleur post injection.
- Hématomes.
- Difficultés à uriner.
- De rare cas de nécrose, d'abcès, de granulomes et d'hypersensibilité ont été décrits dans la littérature après des injections d'acide hyaluronique dans le visage. La patiente doit en être informée.
- Chez les patients présentant un terrain allergique sévère, une pathologie dermatologique, un trouble de l'hémostase ou une pathologie inflammatoire, ou en cas de non-respect des précautions d'emploi, l'incidence des effets indésirables peut-être accrue.
- Tout effet secondaire cité ci-dessus persistant plus d'une semaine ou l'apparition de tout autre effet indésirable doit être signalé au praticien par la patiente. Le praticien devra y remédier par un traitement approprié et le signaler au revendeur ou au fabricant dans les meilleurs délais.

Pour les traitements Desirial® Plus :

- Des réactions inflammatoires de type rougeur, oedème ou érythèmes potentiellement associés à des démangeaisons et/ou à des douleurs au site d'injection, qui se résorbent généralement en quelques jours.
- Induration(s) ou nodules, coloration ou décoloration au niveau de la zone injectée.
- Léger saignement au site d'injection.
- Douleur post injection.
- Mobilité locale de l'implant.
- Hématomes.
- De rare cas de nécrose, d'abcès, de granulomes et d'hypersensibilité ont été décrits dans la littérature après des injections d'acide hyaluronique dans le visage. La patiente doit en être informée.
- Chez les patients présentant un terrain allergique sévère, une pathologie dermatologique, un trouble de l'hémostase ou une pathologie inflammatoire, ou en cas de non-respect des précautions d'emploi, l'incidence des effets indésirables peut-être accrue.

- Tout effet secondaire cité ci-dessus persistant plus d'une semaine ou l'apparition de tout autre effet indésirable doit être signalé au praticien par la patiente. Le praticien devra y remédier par un traitement approprié et le signaler au revendeur ou au fabricant dans les meilleurs délais.

Pour les traitements Kartilage®, Kartilage® Cross, HappyCross, HappyMini et HappyVisc :

- Arthralgie, inconfort, raideur articulaire, épanchement articulaire.
- Troubles musculo-squelettiques.
- Sensation de chaleur, sensation de lourdeur.
- Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés (érythème, prurit).
- Hématomes.

Les effets indésirables susmentionnés ne devraient pas durer plus d'une semaine et peuvent être atténués par l'application de glace après l'injection.

- Faible efficacité ou effet faible.
- Rarement, des complications postopératoires peuvent apparaître telles qu'infection, saignement, arthrite septique.
- De rares cas d'hypersensibilité ont été décrits dans la littérature après des injections d'acide hyaluronique, le patient doit en être informé.
- Chez les patients qui ont une prédisposition sévère aux allergies, aux pathologies dermatologiques, aux troubles de l'hémostase ou aux maladies inflammatoires, ou si les précautions d'emploi n'ont pas été observées, l'incidence des effets indésirables peut augmenter.
- Le patient doit informer le praticien de tout effet indésirable susmentionné qui dure plus d'une semaine, ou de l'apparition de tout autre effet indésirable.
- Le praticien doit le signaler au revendeur ou au fabricant dès que possible et doit dispenser les soins appropriés

Pour les traitements I-Space, ViscoSert, CistaVisc :

- Augmentation postopératoire transitoire de la pression intraoculaire si l'OVD n'est pas retiré le plus complètement possible. Une surveillance attentive doit être mise en place pour gérer toute augmentation de la pression intraoculaire postopératoire et pour réduire le risque d'apparition de glaucome secondaire ou d'autres lésions oculaires.
- De rares réactions inflammatoires postopératoires tels que le syndrome toxique du segment antérieur (TASS), l'endophthalmie et l'œdème cornéen ont été décrits dans la littérature après des injections de hyaluronate de sodium. Néanmoins, aucune relation avec le produit n'a été établie.
- De rares cas d'hypersensibilité ont été décrits dans la littérature après des injections de hyaluronate de sodium. Le patient doit en être informé.
- Le patient doit informer le praticien de tout effet indésirable cité ci-dessus ou de l'apparition de tout autre effet indésirable. Le praticien devra le signaler au revendeur ou au fabricant dès que possible et réaliser une prise en charge appropriée.

PATIENTS ADVICE

Before and after a treatment, we recommend:

For STYLAGE® S, STYLAGE® M, STYLAGE® L, STYLAGE® Special Lips (with and without Lidocaïne) and STYLAGE® Lips Plus treatments:

- Use a sunscreen with a high protection factor during the two weeks following treatment.
- Do not wear make-up during the 12 hours following the injection and avoid exposing the treated area to intense heat (UV, sauna, steam room) or extreme cold, at least until any potential post-injection swelling or redness disappear.
- The patient must keep informed the practitioner of any "abnormal" developments in the treated area (see adverse effects).

For STYLAGE® XL (with and without Lidocaïne) and STYLAGE® XXL treatments:

- Use a sunscreen with a high protection factor during the two weeks following treatment.
- Do not wear make-up during the 12 hours following the injection and avoid exposing the treated area to intense heat (UV, sauna, steam room) or extreme cold, at least until any potential post-injection swelling or redness disappear.
- The patient must keep informed the practitioner of any "abnormal" developments in the treated area (see adverse effects).
- Avoid any massage or compression of the injected area for the first 3 days after the injection.
- Avoid the sauna, steam room, and vigorous sports during the first week after injection.

For STYLAGE® Hydro et STYLAGE® HydroMax treatments:

- Thoroughly massage yourself in the days after the injection, particularly when the micropapular technique is used.
- Use a sunscreen with a high protection factor during the two weeks following treatment.
- Do not wear make-up during the 12 hours following the injection and avoid exposing the treated area to intense heat (UV, sauna, steam room) or extreme cold, at least until any potential post-injection swelling or redness disappear.
- The patient must keep informed the practitioner of any "abnormal" developments in the treated area (see adverse effects).

For Desirial® treatments:

- Avoid taking aspirin, NSAIDs, platelet aggregation inhibiting drugs, anticoagulants or Vitamin C in the week preceding the injection.
- Slight bleeding may be observed after the injection.
- Notify your doctor if you are undergoing treatment with anticoagulants or if you are suffering from a haemostatic disorder (increased risk of haematomas).
- After the injection, avoid going to wet locations (swimming pools, gyms, steam rooms, jacuzzis, etc.) for 10 days.
- Avoid any sexual activity for 5 days.

- Avoid any activities that put pressure on the treated area (cycling, horseback riding, etc.) for several days.

For Desirial® Plus treatments:

- Avoid taking aspirin, NSAIDs, platelet aggregation inhibiting drugs, anticoagulants or Vitamin C in the week preceding the injection.
- Slight bleeding may be observed after the injection.
- Notify your doctor if you are undergoing treatment with anticoagulants or if you are suffering from a haemostatic disorder (increased risk of haematomas).
- After the injection, avoid going to wet locations (swimming pools, gyms, steam rooms, jacuzzis, etc.) for 10 days.
- Avoid any sexual activity for 5 days.
- Avoid any activities that put pressure on the treated area (cycling, horseback riding, etc.) for several days.

For Kartilage®, Kartilage® Cross, HappyCross, HappyMini et HappyVisc treatments:

- Avoid strenuous activity or prolonged weight-bearing activities such as tennis, running or long walks within 48 hours following the injection.
- The patient must keep the practitioner informed of any “abnormal” developments in the treated area (see adverse effects).
- Use an ice-pack post-injection particularly if there is pain or oedema.

ADVERSE EFFECTS

Immediate or delayed adverse effects may occur following injection of the products, in particular (this list is not exhaustive).

For STYLAGE® S, STYLAGE® M, STYLAGE® L, STYLAGE® Special Lips (with and without Lidocaïne) and STYLAGE® Lips Plus treatments:

- Inflammatory reactions such as redness, oedema, or erythema, potentially associated with itching and/or pain at the injection site, which usually resolve in less than a week.
- Haematomas.
- Induration or nodules, colouration or discolouration in the injected area.
- Poor efficacy or a weak filling effect.
- Local mobility of the implant.
- Rare cases of necrosis, abscesses, granulomas and hypersensitivity have been reported in literature following injections of hyaluronic acid. The patient must be informed about this.
- In patients who have a severe predisposition to allergies, dermatological disease, haemostasis disorder, or inflammatory disease, or in the event the precautions for use have not been observed, the incidence of adverse effects may increase.
- The patient must inform the practitioner of any adverse effects mentioned above that lasts for more than one week, or the appearance of any other adverse effect. The practitioner must report it to the reseller or manufacturer as soon as possible and should carry out an appropriate care.

For STYLAGE® XL (with and without Lidocaïne) and STYLAGE® XXL treatments:

- Inflammatory reactions such as redness, oedema, or erythema, potentially associated with itching
- and/or pain at the injection site, which usually resolve in less than a week.
- Haematomas.
- Induration or nodules, colouration or discolouration in the injected area.
- Poor efficacy or a weak filling effect.
- Local mobility of the implant.
- Rare cases of necrosis, abscesses, granuloma and hypersensitivity have been reported in literature following injections of hyaluronic acid. The patient must be informed about this.
- In patients who have a severe predisposition to allergies, dermatological disease, haemostasis disorder, or inflammatory disease, or in the event the precautions for use have not been observed, the incidence of adverse effects may increase.
- The patient must inform the practitioner of any adverse effects mentioned above that lasts for more than one week, or the appearance of any other adverse effect. The practitioner must report it to the reseller or manufacturer as soon as possible and should carry out an appropriate care.

For STYLAGE® Hydro et STYLAGE® HydroMax treatments:

- Inflammatory reactions such as redness, oedema or erythema, potentially associated with itching and/or pain at the injection site, which usually resolve in less than a week.
- Haematomas.

- Induration or nodules, colouration or discolouration in the injected area.
- Poor efficacy or a weak filling effect.
- Local mobility of the implant.
- Rare cases of necrosis, abscesses, granulomas and hypersensitivity have been reported in literature following injections of hyaluronic acid. The patient must be informed about this.
- In patients who have a severe predisposition to allergies, dermatological disease, haemostasis disorder, or inflammatory disease, or in the event the precautions for use have not been observed, the incidence of adverse effects may increase.
- The patient must inform the practitioner of any adverse effects mentioned above that lasts for more than one week, or the appearance of any other adverse effect.
- The practitioner must report it to the reseller or manufacturer as soon as possible and should carry out an appropriate care.

For Desirial® treatments:

- Inflammatory reactions such as redness, oedema or erythema that may be combined with itching and/or pain at the injection site and which generally disappear after a few days.
- Induration(s) or nodules, colouration or discolouration in the injected area.
- Slight bleeding at the injection site.
- Post-injection pain.
- Haematomas.
- Difficulties urinating.
- Rare cases of necrosis, abscess, granulomas and hypersensitivity after injections of hyaluronic acid into the face have been described in the literature. The patient must be informed of this.
- In patients with a severe predisposition to allergies, dermatological disease, problems with haemostasis or inflammatory disease or if the precautions for use are not adhered to, the incidence of adverse events may be increased.
- Any of the aforementioned side effects that persist for more than a week or the appearance of any other adverse effect must be notified to the doctor by the patient. The doctor must remedy this using an appropriate treatment and notify the distributor or the manufacturer about the problem as soon as possible.

For Desirial® Plus treatments:

- Inflammatory reactions such as redness, oedema or erythema that may be combined with itching and/or pain at the injection site and which generally disappear after a few days.
- Induration(s) or nodules, colouration or discolouration in the injected area.
- Slight bleeding at the injection site.
- Post-injection pain.
- Local mobility of the implant
- Haematomas.
- Rare cases of necrosis, abscess, granulomas and hypersensitivity after injections of hyaluronic acid into the face have been described in the literature. The patient must be informed of this.
- In patients with a severe predisposition to allergies, dermatological disease, problems with haemostasis or inflammatory disease or if the precautions for use are not adhered to, the incidence of adverse events may be increased.
- Any of the aforementioned side effects that persist for more than a week or the appearance of any other adverse effect must be notified to the doctor by the patient. The doctor must

remedy this using an appropriate treatment and notify the distributor or the manufacturer about the problem as soon as possible.

For Kartilage®, Kartilage® Cross, HappyCross, HappyMini et HappyVisc treatments:

- Arthralgia, discomfort, joint stiffness, joint effusion.
- Musculoskeletal disorders.
- Sensation of warmth, feeling of heaviness.
- Skin and subcutaneous tissue disorders (erythema, pruritus).
- Haematomas.

The above-mentioned adverse effects should not last more than a week and can be alleviated by the application of ice post-injection.

- Poor efficacy or weak effect.
- Rarely, post-operative complications may appear such as infection, bleeding, septic arthritis.
- Rare cases of hypersensitivity have been reported in literature following injections of hyaluronic acid. The patient must be informed about this.
- In patient who have a severe predisposition to allergies, dermatological disease, haemostasis disorder, or inflammatory disease, or in the event the precautions for use have not been observed, the incidence of adverse effects may increase.
- The patient must inform the practitioner of any adverse effects mentioned above that lasts for more than one week, or the appearance of any other adverse effect. The practitioner must report it to the reseller or manufacturer as soon as possible and should carry out an appropriate care.

For I-Space, ViscoSert, CistaVisc treatments:

Post-operative transient increase in intraocular pressure if the OVD is not removed as completely as possible. A careful monitoring must be set up to manage any increased post-operative intraocular pressure and to reduce the likelihood of occurrence of secondary glaucoma or other ocular damage.

- Rarely post-operative inflammatory reactions such as toxic anterior segment syndrome (TASS), endophthalmitis, as well as corneal oedema have been reported in literature following injections of sodium hyaluronate. Nevertheless, no relationship with the product has been established.
- Rare cases of hypersensitivity have been reported in literature following injections of sodium hyaluronate. The patient must be informed about this.
- The patient must inform the practitioner of any adverse effects mentioned above, or the appearance of any other adverse effect. The practitioner must report it to the reseller or manufacturer as soon as possible and should carry out an appropriate care.