



Definisse™ Filler

DEFINISSE™ Filler est une gamme composée des produits DEFINISSE™ core filler + lidocaïne, DEFINISSE™ restore filler + lidocaïne et DEFINISSE™ touch filler + lidocaïne. Ce sont des produits injectables et résorbables à base d'acide hyaluronique, et 3 mg de chlorhydrate de lidocaïne (anesthésique local pouvant induire une réaction positive aux tests anti-dopage), indiqués pour combler les dépressions cutanées, restaurer les volumes du visage et/ou augmenter le volume des lèvres. Ces produits sont des dispositifs médicaux de classe III, qui sont des produits de santé, et portent au titre de cette réglementation, le marquage CE 0123.

Ces produits sont contre-indiqués pour toute autre application que celles expressément citées dans la notice d'utilisation, en cas d'antécédents médicaux (ex : affections cutanées de la peau, patients ayant déjà reçu des produits de comblement dans la zone souhaitée ou ayant déjà été traité dans cette zone soit par laser, peeling chimique dermabrasion ou mésothérapie dans la zone souhaitée), chez la femme enceinte ou allaitante et chez les patients âgés de moins de 18 ans. Les patients sous anticoagulants ou antiagrégants plaquettaires ne doivent pas être traités avec le dispositif sans consulter leur médecin traitant. En cas d'hypersensibilité connue à la lidocaïne et/ou à des anesthésiques locaux de type amino-amides, il est recommandé de ne pas utiliser le produit. Avant de débiter le traitement, il est nécessaire de bien préciser les antécédents médicaux du patient et de l'informer des résultats prévisibles du traitement et de ses effets indésirables potentiels. Ces produits ne sont pas pris en charge par la sécurité sociale.

Veuillez lire attentivement les instructions figurant dans la notice.

Un traitement par produit de comblement, peut nécessiter plusieurs retouches dans le temps pour atteindre la correction souhaitée.

Effets indésirables : Saignements possibles pendant l'injection (disparition dès la fin de l'injection). Les patients sous anticoagulants, antiagrégants plaquettaires ou antithrombotiques, anti inflammatoires ou substances connues pour allonger le temps de coagulation dans les 10 jours qui précèdent et jusqu'à 3 jours après l'injection peuvent présenter un risque accru d'hématomes, de nodules ou de saignements au niveau du site d'injection. Dans certains cas, un ou plusieurs des évènements suivants peuvent survenir (liste non exhaustive) : Réactions associées aux injections : rougeurs, érythème, œdème, douleur, sensibilité, parfois accompagnés de démangeaisons/picotements. Hématomes, gonflements, indurations, nodules, coloration ou décoloration au niveau de la zone traitée. Allergie à l'un des composants du produit. Des cas de nécrose, d'abcès ou de granulomes et des cas isolés d'occlusion de l'artère rétinienne. Vous devez déclarer tout effet indésirable sur le site : www.signalement-sante.gouv.fr ou auprès de RELIFE France à im@relife.fr.

Les informations présentées sur ce document sont uniquement proposées à titre indicatif et ne remplacent pas une consultation avec un médecin. Si vous souhaitez plus d'information, n'hésitez pas à consulter votre praticien et demandez-lui de vous fournir la notice d'utilisation disponible dans la boîte afin de la lire attentivement. En cas de discordance entre le résultat et votre état de santé actuel, contactez votre professionnel de santé. L'utilisation de ces dispositifs médicaux nécessite l'intervention d'un professionnel de santé, demandez conseil à votre médecin.

Juillet 2019