



**REVOLAX™**

**TO JEST WYRÓB MEDYCZNY.  
UŻYWAJ GO ZGODNIE Z INSTRUKCJĄ  
UŻYWANIA LUB ETYKIETĄ.**

**Revolax™** to wyrób medyczny klasy III, posiada certyfikat CE. Działanie preparatu polega na zwiększeniu objętości tkanek miękkich twarzy, a tym samym **skorygowaniu nieprawidłowości estetycznych**, w tym pojawiających się zmarszczek i asymetrii.

**Revolax™** jest niemal całkowicie oczyszczony z czynnika sieciującego BDDE, dzięki czemu ryzyko powikłań zostało prawie zupełnie wyeliminowane. Wdrożone standardy ISO1509001 + ISO1501348:5 oraz dane z niezależnych badań naukowych potwierdzają **jakość, skuteczność i bezpieczeństwo produktów**.

Preparaty **Revolax™** to polimery monofazowego kwasu hialuronowego o wysokim poziomie ustrukturyzowania i gęstej siatce. Zostały opracowane z myślą o uzyskaniu naturalnego efektu po zabiegu przez cały czas, aż do ich pełnej absorpcji w tkance. Stabilna i trwała struktura kwasu hialuronowego **zapewnia długotrwałą i naturalną objętość przy jednoczesnym zachowaniu unikalnej lepkości i elastyczności**.



### **WYSOKIEJ CZYSTOŚCI KWAS HIALURONOWY**

Revolax™ wykorzystuje wysokiej czystości kwas hialuronowy pochodzenia niezwierzęcego, który jest w 100% naturalną substancją optymalnie synchronizującą się z tkankami skóry człowieka.

### **SUROWE KONTROLE JAKOŚCI**

Surowe kontrole jakości usuwają ślady środka sieciującego BDDE z gotowego produktu za pomocą rygorystycznego procesu dializy.

### **WYSOKA LEPKOSPĘŻYSTOŚĆ**

To jedna z cech wyróżniających preparaty Revolax™. Ich plastyczna konsystencja pozwala na stworzenie natychmiastowej i trwałej objętości, a ponadto umożliwia równomierny rozkład produktu tworząc naturalne wykończenie.

### **UNIKALNA STRUKTURA SIECIOWANIA**

Revolax™ charakteryzuje się niskim poziomem migracji produktu, co oznacza, że po iniekcji produkt ma większe szanse pozostać w pobliżu miejsca podania zapewniając precyzyjny efekt.

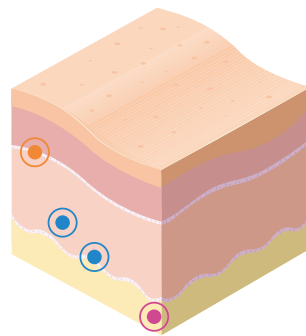
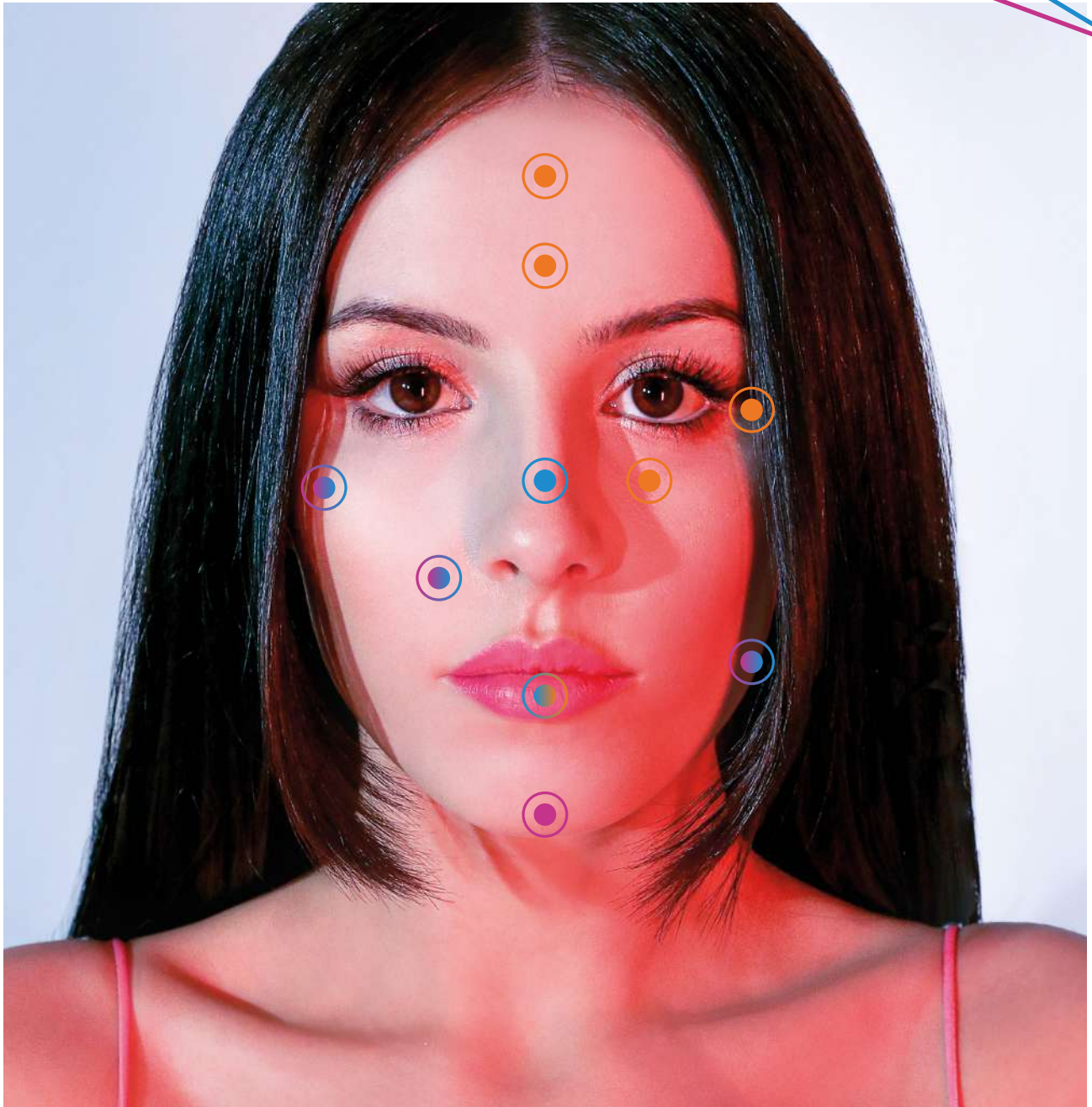
# SPECYFIKACJA



REVOLAX™	FINE	DEEP	SUB Q
<b>SKŁAD</b>	HA 24 mg/ml, 0,3% lidokainy	HA 24 mg/ml, 0,3% lidokainy	HA 24 mg/ml, 0,3% lidokainy
<b>GĘSTOŚĆ</b>			
<b>ZASTOSOWANIE</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ płytkie zmarszczki</li> <li>▪ czoło</li> <li>▪ kurze łapki</li> <li>▪ zmarszczki na szyi</li> <li>▪ usta</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ usta</li> <li>▪ bruzdy nosowo-wargowe</li> <li>▪ średniogłębokie oraz głębokie zmarszczki</li> <li>▪ konturowanie owalu twarzy</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ głębokie zmarszczki</li> <li>▪ bruzdy nosowo-wargowe</li> <li>▪ nos</li> <li>▪ broda</li> <li>▪ policzki</li> <li>▪ wolumetria twarzy</li> </ul>
<b>GŁĘBOKOŚĆ PODANIA</b>	płytkie iniekcje	średniogłębokie iniekcje	głębokie iniekcje
<b>OPAKOWANIE</b>	1 x 1,1ml ampułkostrzykawka, 2 x igła 30G	1 x 1,1ml ampułkostrzykawka, 2 x igła 27G	1 x 1,1ml ampułkostrzykawka, 2 x igła 25G
<b>GRUBOŚĆ IGŁY</b>	30G	27G	25G
<b>TRWAŁOŚĆ</b>	9-12 miesięcy	12-18 miesięcy	12-18 miesięcy
<b>DATA WAŻNOŚCI</b>	24 miesiące od daty produkcji	24 miesiące od daty produkcji	24 miesiące od daty produkcji

## PREPARATY REVOLAX™ NIE SĄ PRZEZNACZONE DLA:

- kobiet w ciąży i karmiących piersią,
- pacjentów, u których występuje nadwrażliwość na kwas hialuronowy,
  - pacjentów z tendencją do powstawania blizn przerostowych,
- pacjentów, którzy są bezpośrednio przed lub po zabiegach z wykorzystaniem laserów, peelingów chemicznych lub dermabrazji,
  - obszarów zabiegowych, na których występuje stan zapalny skóry lub objawy infekcji.



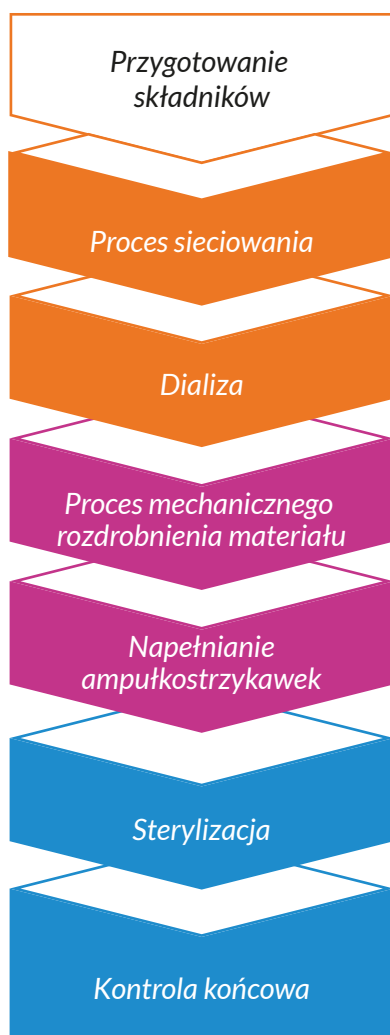
 **FINE**

 **DEEP**

 **SUB-Q**

**Revolax™** to usieciowany kwas hialuronowy (NaHA) pochodzenia niezwierzęcego. Dodanie "non-flowing HA", czyli kwasu o gęstszej, bardziej zwartej strukturze sprawia, że jest on stabilniejszy oraz odpowiedni do precyzyjniejszych iniekcji. Dzięki temu obrzęk po zabiegu jest minimalny.

Unikalny sposób sieciowania oraz podwójny proces dializy to kluczowe elementy produkcji preparatów **Revolax™**, które wpływają na ich reologię oraz bezpieczeństwo.



NaHA jest sieciowany za pomocą 1,4-butanodiolu diglicydyloeteru (BDDE) i stabilizowany do postaci żelu. Proces sieciowania preparatów **Revolax™** trwa 24 godziny i jest przeprowadzany w optymalnej temperaturze. Wystarczająco długi czas reakcji maksymalizuje tempo sieciowania, minimalizując przy tym pozostałości BDDE - to zwiększa stabilność i bezpieczeństwo gotowego preparatu.

Powstały usieciowany żel przechodzi proces podwójnej dializy, której pierwszy etap to wytrącanie osadu i rehydratacja, a drugi to oczyszczanie. Każdą z tych czynności powtarza się co najmniej trzy razy, a dializa trwa nawet do 15 dni. Tak rozległa procedura oczyszczania usuwa pozostałości czynnika sieciującego BDDE oraz inne zanieczyszczenia do poziomu bliskiego zeru, a także zmniejsza ryzyko reakcji alergicznych i powstawania stanów zapalnych.

Pozostałość środka sieciującego BDDE w produkcie końcowym: **NIE WYKRYTO**

Dzięki opatentowanej technologii w produkcji biomateriałów producent dostarcza **bezpieczne i skuteczne produkty z usieciowanym kwasem hialuronowym.**



ODA Medical Sp. z o.o.  
ul. Toruńska 18c/c  
80-747 Gdańsk

+48 606 979 670

+48 795 641 875



ODA MEDICAL

DYSTRYBUCJA MEDYCZNA

[www.odamedical.pl](http://www.odamedical.pl)



[www.revolax.pl](http://www.revolax.pl)



 [Revolax Polska](#)

 [revolax\\_pl](#)