

GO-ON®
Product Information**GB****Description**

GO-ON® is a sterile non-pyrogenic solution of Sodium Hyaluronate.

GO-ON® contains 2.5 ml of a 1% Sodium Hyaluronate solution as well as sodium chloride, sodium monohydrogen phosphate, sodium dihydrogen phosphate and water for injection.

Characteristics

Sodium Hyaluronate is a natural high molecular weight polysaccharide composed of a linear chain of disaccharide units made by sodium glucuronate and N-acetylglucosamine. Sodium Hyaluronate is widely distributed throughout the human body and is present in high concentrations in the synovial fluid, of which it is the major component. Sodium Hyaluronate plays a significant role in modulating the physical and mechanical interaction between adjacent tissues functioning as a tissue lubricant; it acts also as a viscoelastic support maintaining separation between tissues.

Different Sodium Hyaluronate preparations may have different molecular weights but they have the same chemical structure.

GO-ON® is a 1% Sodium Hyaluronate solution obtained from *Streptococcus Equi* by fermentation processes and subsequent purification.

Indications

GO-ON® is indicated as a viscoelastic supplementation for synovial fluid in knee and shoulder joints. GO-ON® is also indicated as viscoelastic supplementation in other synovial joints. The actions of the product are lubrication and mechanical support and it is suited for treatment of the symptoms of osteoarthritis.

Contraindications

GO-ON® must not be used in patients with a history of hypersensitivity to any of the ingredients of the product and in the case of inflammatory joint diseases such as rheumatoid arthritis or Bechterew disease.

Warnings and Precautions

Long-term viscoelastic supplementation with GO-ON® in synovial joints other than the knee and shoulder can be used only in cases appropriate for joint replacement. **This product should only be used by qualified persons who are familiar with its use.**

The general precautions for intr-articular injections should be observed and, particularly, care should be taken to ensure that the site of injection is aseptic.

The preparation must be discarded in the event of damage to the ready-prepared syringe or sterile container. The product must not be used after the expiry date indicated on the box. The product must be kept out of the reach of children.

This product may worsen local inflammation in patients with osteoarthritis who present an inflammation of the joint. Therefore, it is advisable to administer the product after the local symptom has been alleviated.

Local pain may rarely occur after administration of the product. To avoid pain after the injection, an instruction should be given to keep the local site still after the injection has been made. The product must be injected strictly into the intra-articular space otherwise it may cause pain. Avoid injection into a blood vessel or surrounding tissues! GO-ON® must be administered with caution to patients with a history of hypersensitivity to drugs and to patients with liver failure or impairment.

Use in the elderly: the product must be administered with caution, since physiological functions are usually reduced in these patients. **Paediatric use:** since the safety of this product has not been established in children, it must be administered with caution to these patients. **Use in pregnant or lactating women:** although no teratogenic effects have been detected in animals, its safety in pregnant women has not been established. It is therefore recommended to administer the product with caution to pregnant women or women suspected of being pregnant. Sodium Hyaluronate is excreted in milk of animals treated, so it is recommended to discontinue breastfeeding during treatment.

Side effects

Some patients may rarely develop a skin rash, such as urticaria and pruritus. In such cases, discontinue the administration and give the patient the appropriate treatment.

Toilet pain mainly transient pain after administration), swelling and effusion, as well as infection, at the injection site have rarely been reported. Patients may rarely complain of redness, heat sensation and heaviness at the injection site.

Shock has been very rarely reported. Anaphylactic reactions may occur. If this occurs, discontinue administration, closely monitor the patient and provide adequate treatment.

The injection of GO-ON® may be followed by local side effects in the treated joint, e.g. pain, a sensation of heat, redness and/or swelling, effusion, infection. These adverse events can be reduced by the application of an ice-bag to the treated joint for 5 to 10 minutes.

Interactions with Other Agents

There is a known incompatibility between sodium hyaluronate and quaternary ammonium salts such as benzalkonium chloride which may precipitate their presence. GO-ON® must therefore never come into contact with such products, nor with medical or surgical equipment treated with these types of products, since hyalonic acid can precipitate their presence. To date there are no reports of incompatibilities (interactions) of GO-ON® with other solutions for intr-articular administration. The patient may benefit from the concurrent use of oral analgesic and anti-inflammatory agents during the first days of treatment.

Dosage and Administration

GO-ON® should be injected into the affected joint a total of 5 times, at weekly intervals. Several joints may be treated concurrently. Depending on the severity of the joint disease, the effects of a course of five treatments may last for over 6 months. Treatment cycles may be repeated if required.

In the event of an effusion into a joint, it should be administered with caution to puncture of the effusion, to immobilise the joint, apply an ice bag and/or to administer corticosteroids by intra-articular injection. The treatment with GO-ON® may be repeated 2-3 days later. As long as the sterile container remains unopened, the contents and surface of the prefilled syringe are sterile. Remove the syringe from the sterile container, remove the rubber stopper connection, mount a suitable sterilised needle (e.g. 19 or 21 G) and secure it by a slight turn. Do not over tighten or apply excessive leverage when attaching the needle or removing the needle guard. Remove the air bubble, if any, from the syringe before the injection.

GO-ON® should be administered on its own and not in combination with other substances prior to injection.

Properties and Mode of Action

Synovial fluid, which due to its content of hyaluronic acid is visco-elastic, occurs in all synovial joints but especially in the large weight bearing joints, where its lubricating and shock absorbing characteristics ensure normal, painless movement. It also supplies nutrients to the articular cartilage.

Degenerative joint diseases such as osteoarthritis are associated with a substantial loss of viscosity of the synovial fluid, which impairs its lubricating and shock absorbing functions. This increases the mechanical stress on the joint as well as the loss of articular cartilage to such an extent as to cause pain and loss of function in the affected joints. It has been established that an improvement in the quality of the synovial fluid resulting from an intra-articular injection of Sodium Hyaluronate preparations improves the visco-elastic properties of the synovial fluid. This enhances its lubricant as well as its shock absorbing actions and reduces the mechanical stress on the joint. This results in alleviation of the pain and an improvement in joint mobility, which after a single treatment cycle of 5 intr-articular injections, last for minimum of 6 months.

GO-ON® is available as a disposable sterile syringe containing a 2.5 ml solution of Sodium Hyaluronate (25 mg). Each syringe is contained in a sterile container. Packages contain 1, 3 or 5 syringes.

Shelf-life

Three years

Storage conditions

Store at a temperature lower than 25°C.

Symbols on the package

LOT

STERILE

LOT

STERILE

Manufacturer:

ROTTAPHARM Ltd.,
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart-Dublin 15
Ireland

CE 0123

This leaflet was last issued on 07/2017

M1033J

GO-ON® **LV**
Informācija par produktu

Apraksts

GO-ON® ir sterilis nepiroģēns Nātrija Hialuronāta šķīdums.

Sastāvs

GO-ON® viena šļirce satur 2,5 ml 1% Nātrija Hialuronāta šķīduma, arī Nātrija, Nātrija monohidrāta, Nātrija dihidrāta un ūdeni injekcijām.

HOW TO USE GO-ON®

Take the syringe out of the container. In case the product is stored in the fridge (see storage conditions), take it out twenty or thirty minutes before its use

Remove the rubber stopper by turning it.

Put on a 19 or 21 G injection needle. Do not over tighten or apply excessive leverage when attaching the needle or removing the needle guard, as this may break the syringe tip.

The syringe is ready for use. *Before the administration, disinfect the injection site thoroughly.

Do not concomitantly use disinfectants containing quaternary ammonium salts.

Reuse of single-use devices creates a potential risk of patient or user infections. Contamination of the device may lead to injury, illness or death of the patient.

Manufacturer:

ROTTAPHARM Ltd.,
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart-Dublin 15
Ireland

CE 0123

This leaflet was last issued on 07/2017

M1033J

GO-ON® **LV**
Informācija par produktu

Apraksts

GO-ON® ir sterilis nepiroģēns Nātrija Hialuronāta šķīdums.

Sastāvs

GO-ON® viena šļirce satur 2,5 ml 1% Nātrija Hialuronāta šķīduma, arī Nātrija, Nātrija monohidrāta, Nātrija dihidrāta un ūdeni injekcijām.

HOW TO USE GO-ON®

Take the syringe out of the container. In case the product is stored in the fridge (see storage conditions), take it out twenty or thirty minutes before its use

Apraksts

GO-ON® ir sterilis nepiroģēns Nātrija Hialuronāta šķīdums.

Sastāvs

GO-ON® viena šļirce satur 2,5 ml 1% Nātrija Hialuronāta šķīduma, arī Nātrija, Nātrija monohidrāta, Nātrija dihidrāta un ūdeni injekcijām.

HOW TO USE GO-ON®

Take the syringe out of the container. In case the product is stored in the fridge (see storage conditions), take it out twenty or thirty minutes before its use

Apraksts

GO-ON® ir sterilis nepiroģēns Nātrija Hialuronāta šķīdums.

Sastāvs

GO-ON® viena šļirce satur 2,5 ml 1% Nātrija Hialuronāta šķīduma, arī Nātrija, Nātrija monohidrāta, Nātrija dihidrāta un ūdeni injekcijām.

HOW TO USE GO-ON®

Take the syringe out of the container. In case the product is stored in the fridge (see storage conditions), take it out twenty or thirty minutes before its use

Raksturojums

Nātrija Hialuronāts ir dabisks polisaharīds ar augstu molekuloāro svaru, kas veidojas no disaharīdiem vienību līnējā ķēdē, kuru sastāvā atrodas Nātrija gliukurāts un N-acetilgliukozamīns. Nātrija Hialuronāts ir plaši izplatīts cilvēka ķermeņa audos un augstā koncentrācijā atrodas sinoviālajā šķīdumā, kur šķidrums tā komponents. Nātrija Hialuronāts ir svarīga loma fiziķās un mehāniskās mīdrietātes veidošanās procesā starp blakus audiem, izpildot funkciju, kā audu smērvielu, kas strādā arī kā viskozi-elastīgs līdzeklis, nodrošināot noskrīšanās starp audiem.

Dabādiem Nātrija Hialuronāta preparātiem var būt satīrītās molekulkārtas svārs, taču tiem ir vienāda ķīmiskā struktūra.

GO-ON® ir 1% Nātrija Hialuronāta šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Raksturojums

Nātrija Hialuronāts ir dabisks polisaharīds ar augstu molekuloāro svaru, kas veidojas no disaharīdiem vienību līnējā ķēdē, kuru sastāvā atrodas Nātrija gliukurāts un N-acetilgliukozamīns. Nātrija Hialuronāts ir plaši izplatīts cilvēka ķermeņa audos un augstā koncentrācijā atrodas sinoviālajā šķīdumā, kur šķidrums tā komponents. Nātrija Hialuronāts ir svarīga loma fiziķās un mehāniskās mīdrietātes veidošanās procesā starp blakus audiem, izpildot funkciju, kā audu smērvielu, kas strādā arī kā viskozi-elastīgs līdzeklis, nodrošināot noskrīšanās starp audiem.

Dabādiem Nātrija Hialuronāta preparātiem var būt satīrītās molekulkārtas svārs, taču tiem ir vienāda ķīmiskā struktūra.

GO-ON® ir 1% Nātrija Hialuronāta šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Indikācijas

GO-ON® ir indīcīts, kā viskozi-elastīgs šķīdums, kas ir iegūts *Streptococcus Equi* fermentācijas procesos un turpmākajā attīrīšanā.

Līdz šim brīdīm nav ziņojumu par GO-ON® nesaderību (mijderību) ar citiem šķīdumiem, kuri tiek pielietoti intraartikulārām injekcijām. Pirmās ārstēšanās dienās pacientam ieteicams vienlaicīgi lietot arī perorālā (iekšķīgi) pretšāpju un pretiekaisuma līdzekļus.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

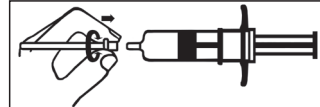
GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Imobilizēt pierādīta, šiem pacientiem ir jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi. *Lietošana grūtniecēm un sievietēm, kas bāro bērnu ar krūti:* lai gan dzīvniekiem nav novērota toksicitāte, šiem pacientiem jālieto uzmanīgi.

Devas un lietošanas veids

GO-ON® injicē 5 reizes skaidrā locītavā ar nedēļas intervālu. Vairākas locītavas var tikt ārstētas vienlaicīgi. Atkarībā no locītavas slimības smaguma, piecu injekciju ārstniecības kursa efekts var ilgt pat ilgāk nekā 6 mēnešus. Ja nepieciešams, ārstniecības kursu var atkārtot. Asinsizplūduma gadījumā locītavā ir ieteicams veikt asinsizplūduma punkciju. Im



Svirktes parengtas naudojimai.
*Prieš leisdami vaistus, dezinfekuokite injekcijos vieta.
Nenaudokite kartų su dezinfekantai, kuriuose yra kvartiriniū amonio druskų.
Pakartotiniai naudojami vienkartinį prietaisą, galiną infekcijų riziką pacientui arba naudotojui. Užteršto prietaiso naudojimas gali pakenkti pacientui, sukelti ligą ar net mirtį.

Gaminotojas:
**ROTTAPHARM Ltd.**
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart-Dublin 15
Ireland



Platintojas (Lietuva):
SIA Meda Pharma
Žalgirio g. 92
Vilnius, LT-09303
Lietuva

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas 07/2017

GO-ON®
Tuotietiedot



Kuवास
GO-ON® on steriili, pyrogeentoinatiumhialuronaaftiliuos.

Koostumus
Yksi 1% GO-ON®-ruisku sisältää 2,5 ml 1% natriumhialuronaaftiliuosta sekä natriumkloridia, natriummonovetyfosfaattii, natriumdivetyfosfaattia ja injektioinsteisiin käytettävää vettä.

Ominaisuudet
Natriumhialuronaatti on luonnon polysakkaridi, jonka molekyylipaino on suuri ja joka koostuu lineaarisesta disakkaridiketjuista, joka sisältää natriumglukuronaattia ja N-asetyyliglukosamiinia. Natriumhialuronaattia on laajalti elmistön eri kudoksissa. Sitä on suurina pitoisuuksina nivelvoiteessa, jonka pääasiallinen aineosa se on. Natriumhialuronaattilla on tärkeä vaikutus vierokkeisten kudosten fyysikaaliseen ja mekaaniseen vuorovaikutukseen, ja se toimii voiteluaineena. Se toimii myös

viskoelastisena tukena ja pitää kudokset erillään. Ei natriumhialuronaaftiivalmisteilla voi olla eri molekyylipaino, mutta niiden kemiallinen rakenne on sama. GO-ON® on 1% natriumhialuronaaftiliuos, joka saadaan Streptococcus equi bakteeriestä käymis- ja puhdistusprosessin avulla.

Käyttöaiheet
GO-ON®-valmistetta käytetään jalkoihin ja okaniveltien nivelvoiteen viskoelastisuuden lisäämiseen. GO-ON®-valmistetta käytetään myös muiden nivelten viskoelastisuuden lisäämiseen. Valmistetta voitelee ja toimii mekaanisena tukena, ja se sopii artroosin (nivelerikon) oireiden hoitoon.

Vasta-aiheet
GO-ON®-valmistetta ei tule käyttää potilailla, joiden tiedetään olevan yliherkkiä jollakin valmisteen aineelle, eikä tulehdussellisissa nivelsairauksissa, kuten niveleruman tai selkäranganreuman yhteydessä.

Varoitukset ja käyttöön liittyvät varoitimet
GO-ON®-valmisteen pitkäaikaiskäyttö viskoelastisuuden lisäämiseen muissa kuin polvi- ja okaniveltien on mahdollista vain, jos nivelen voidaan asentaa nivelproteesi.

Valmistetta saa käyttää vain sen käyttöön perehtynyt ammattihenkilöstö. Nivelen sisään annettavia injektioita koskevia yleisiä varoituksia tulee noudattaa. Injektiokohdan aseptisuus on erityisen tärkeää varmistaa. Valmistetta tulee käyttää vain, jos käyttövalmis ruisku tai steriili pakkaus ovat vahingoittuneet. Valmistetta ei saa käyttää pakkauksen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Valmistetta on pidettävä poissa lasten ulottuvilta.

Valmistetta voi pahentaa paikallista tulehdusta nivelerikkopotilailla, jos nivel on tulehtunut. Valmistetta tulee siis antaa vasta, kun paikalliset oireet ovat lievittyneet. Valmisteen annon jälkeen voi harvoin esiintyä paikallista kipua. Kivun välttämiseksi potilasta neuvotaan pitämään pistoskohta paikalliaan injektion jälkeen. Valmistetta ei saa koskaan päästää kosketukseen tällaisten aineiden eikä myöskään tällaisilla aineilla käsiteltyjen lääketieteellisten tai kirurgisten välineiden kanssa, sillä hialuronihappo voi saostua niiden vaikutuksesta. GO-ON®-valmistetta ei toistaiseksi ole ilmoitettu olevan yhteensopimattomuutta (yhteisvaikutuksia) muiden nivelten sisään annettavien nesteiden kanssa. Potilas voi käyttää samanaikaisesti suun kautta otettavaa kipua- ja tulehduslääkkeitä oireiden ensimmäisten päivien aikana.

Annostus ja antotapa
GO-ON®-valmistetta pistetään sairaaseen nivelen viikon välein, yhteensä 5 kertaa. Useita niveliä voidaan hoitaa samanaikaisesti. Nivelsairauden vaikeusasteesta riippuen viiden hoidon hoitajakson vaikutus voi kestää yli 6 kuukautta. Hoitajakso voidaan uusia tarvittaessa. Mikäli nivelen lihkuu nestettä, suositellaan tihkuneen nesteen punikoimista, nivelen tukemista liikumatottomaksi, jääpussin asettamista jalkai koristikosterooidien injisointia nivelen sisään. GO-ON®-hoito voidaan toistaa 2–3 päivän kuluttua. Mikäli steriili pakkaus on avaamaton, esitellytyn ruiskun sisältö ja pinta ovat steriilit. Poista ruisku steriilipakkauksesta, poista kumitulppa, kiinnitä sopiva steriiloitu neula (esim. 19 tai 21 G) ja lukitse se paikalleen kiertämällä sitä kevyesti. Älä kiristä tai väännä neulaa liikaa sitä kiinnitettäessä tai neulan suojusta poistettaessa. Poista mahdolliset ilmakuplat ruiskusta ennen injektioita. GO-ON® on annettava erikseen, eikä sitä saa sekoittaa mihinkään muuhun aineeseen ennen injektioita.

Haittavaikutukset
Joillakin potilailla voi harvoin esiintyä ihottumaa, kuten nokkosihottumaa ja sokkia. Näissä tapauksissa valmisteen anto tulee lopettaa ja potilaalle tulee antaa asianmukainen hoito. Injektiokohdan kipua (pääasiassa ohimenevää kipua valmisteen annon jälkeen), turvotusta ja nesteen liikumista sekä tulehdusta on ilmoitettu harvoin. Injektiokohdassa esiintyvä harvoin punoitus, kuumotusta ja painonutunutta.

Ominaisuudet ja vaikutustapa
Kaikissa nivelsissä on niveloitetta, jonka sisältämä hialuronihappo tekee siitä viskoelastista. Nivelvoidetta on erityisesti suurissa, kantavissa huollisellisesti ja hänelle annetaan asianmukainen hoito. Sokiin ja skurvaimeenlaajana ja varmistaa näin nivelen normaalin kivuton liikumisen. Lisäksi nivelvoidetta ravitsee niveleruosta. Rappeuttavien nivelsairauksien kuten nivelerikon yhteydessä nivelvoiteen viskositeetti vähenee huomattavasti, mikä vähentää sen kykyä voidella niveltä ja vaimentaa iskua. Tämä lisää nivelen mekaanista rasitusta ja nivelerikon vaurioitumista, aiheuttaa kipua kyseisissä nivelsissä ja vähentää niiden liikkuvuutta. On osoitettu, että natriumhialuronaaftivalmisteen injisointi nivelen sisään parantaa nivelvoiteen laadua ja sen viskoelastisuutta. Tämä parantaa yhteensopimattomia. GO-ON®-valmistetta ei saa koskaan päästää nivelen mekaanista rasitusta. Kipu lievittyy ja nivelen liikkuvuus paranee. Visiisi nivelen sisään annettavaa injektioita käsitävän yhden hoitajakson vaikutus kestää vähintään 6 kuukautta.

Pakkaus
GO-ON®-valmisteen on saatavilla steriilinä kerta-annosruisku, joka sisältää 2,5 ml natriumhialuronaaftiliuosta (25 mg). Kukin ruisku on steriilipakkauksessa. Pakkaukset sisältävät 1, 3 tai 5 ruiskua.

Kesto aika
3 vuotta

Säilytys
Säilytä alle 25°C.

Pakkauksessa olevat symbolit

Eränumero

Viimeinen käyttöpäivämäärä

Yhtä käyttökertaa varten

Huom. ks. Tuotetiedot

Kuumahöyrysteriiloitu

Säilytä alle 25°C

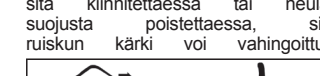
Valmistaja

Ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut

GO-ON®-VALMISTEEN KÄYTTÖ
Ota ruisku steriilipakkauksesta. Jos valmistetta on säilytetty jääkaapissa (ks. Säilytys), ota se huoneenlämpöön 20–30 minuuttia ennen käyttöä.



Poista kumitulppa kiertämällä.



Kiinnitä 19 tai 21 G injektioneula. Älä kiristä tai väännä neulaa liikaa sitä kiinnitettäessä tai neulan suojusta poistettaessa, sillä ruiskun kärki voi vahingoittua.



Ruisku on käyttövalmis. *Ennen valmisteen antoa injektiokohta on desinfioitava huolellisesti. Älä käytä samanaikaisesti desinfektioaineita, jotka sisältävät kvaternaarisia ammoniumsuoloja. Kertakäyttöisten laitteiden uudelleenkäytöstä saattaa seurata potilaan tai käyttäjän tulehdusriski. Kontaminoitunut laite voi johtaa potilaan

vahingoittumiseen, sairautumiseen tai kuolemaan.

Valmistaja:
**ROTTAPHARM Ltd.**
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart-Dublin 15
Ireland



Jakelijä (Suomi):
Meda Oy
Vaisälantie 4, 02130
Espoo, Finland
Puh. 020 720 9550
S-posti: info@meda.fi

Tämä seloste julkaistiin viimeksi 07/2017

GO-ON®
Produktinformaatio



Beskrivning
GO-ON® är en steriil, pyrogeenfri lösning av natriumhialuronat.

Sammansättning
En spruta med GO-ON® innehåller 2,5 ml 1% natriumhialuronatlösning samt natriumklorid, natriummonovetyfosfat, natriumdivetyfosfat och vatten för injektion.

Egenskaper
Natriumhialuronat är en naturlig polysackarid med hög molekylvikt och består av en linjär disackaridkedja av natriumglukuronat och N-acetyylglukosamin. Natriumhialuronat förekommer vida i människans vävnader och i hög koncentration i ledvätska där natriumhialuronat utgör dess huvudsakliga beståndsdel. Natriumhialuronat spelar en väsentlig roll för modulering av de fysikaliska och mekaniska interaktionerna mellan bredvidliggande vävnader där natriumhialuronat fungerar som smörmedel för vävnaderna; natriumhialuronat ger viskoelastiskt stöd som behövs för att bibehålla gränserna mellan kroppens olika vävnader.

Olika natriumhialuronatberedningar kan ha olika molekylvikt men de har alltid samma kemiska struktur. GO-ON® är en enprocentig natriumhialuronatlösning som utvinns ur Streptococcus equi genom fermentation och därpåföljande rening.

Indikationer
GO-ON® är indicerat för att ge extra viskoelastiskt stöd i knä- och axellederna. GO-ON® är också indicerat för att ge extra viskoelastiskt stöd i andra leder med ledhinnä (synovialleder). Läkemedelspreparatet har en smörjande effekt, ger mekaniskt stöd och är avsett för behandling av artrosymptom (symptom på ledstige).

Kontraindikationer
GO-ON® skall inte användas för behandling av patienter som veterligen är överkänsliga mot något av preparatets beståndsdelar och inte heller i fall av infammatöriska ledsjukdomar, t.ex. ledgångsreumatism eller anklyoserande spondyliit.

Varningar och försiktighetsmått
Långvarigt viskoelastiskt stöd med GO-ON® i andra synovialleder än knä och axel kan endast användas för sådana leder som lämpar sig för insättning av ledprotes.
Detta preparat får endast användas av yrkeskunniga personer som känner till dess användning. Alla allmänna försiktighetsmått som gäller intraartikulära injektioner skall iaktas. Detta betyder att man måste särskilt vinnligt gå sig om att injektionsstället är aseptiskt.

Preparatet skall kasseras om den för engångsbruk avsedda sprutan eller den sterila förpackningen är skadade. Preparatet skall inte användas efter sista användningsdatum som anges på förpackningen. Preparatet skall hållas utom räckhåll för barn. Preparatet kan förvärra den lokala inflammation hos artrospatienter om leden är inflammerad. Därför är det skäl att administrera preparatet först efter att de lokala symtomen avkligat.

Preparatet skall injiceras endtygigt i ledhålan, då det annars kan ge upphov till smärta. Undvik injektion i blodkärl eller kringliggande vävnader! Patienten kan få nytta av samtidig användning av värkmedicin och antiinflammatorisk medicin som tas genom munnen under de första dagarna av behandling. **Äldre patienter:** preparatet skall administreras försiktigt, emedan äldre patienter har nedsatta fysiska funktioner. **Barnpatienter:** emedan säkerheten för detta preparat inte fastställets för barn, skall försiktighet iaktas om det ges åt barn. **Gravida eller ammande kvinnor:** trots att någon teratogen verkan inte konstaterats i djurforsök, har preparatets säkerhet

inte säkerställets för gravida kvinnor. Därför rekommenderas att preparatet administreras med försiktighet åt gravida kvinnor eller kvinnor som kunde vara gravida. Natriumhialuronat i mjölken hos djur som behandlats med preparatet och därför rekommenderas avbrytning av amning medan behandling med preparatet pågår.

Biverkningar
En del patienter kan i sällsynta fall få utslag, t.ex. nässelutslag och klåda. I dessa fall skall administreringen av preparatet avbrytas och patienten behandlas enligt behov. I sällsynta fall har smärta (oftast övergående smärta efter administrering) svullnad och vätskeutjuttning samt injektion kring stickstället rapporterats. I sällsynta fall kan patienterna få besvärande rodnad, en känsla av hetta och tyngd vid stickstället.

I mycket sällsynta fall har chock rapporterats. Om patienterna får chock rapporterats. Anafylaktiska reaktioner är tänkbara. Om detta inträffar skall administrering av preparatet avslutas och patienten uppföljas noga och behandlas adekvat.

Intraartikulär injektion kan attföjas av lokala biverkningar i den led som behandlas, t.ex. smärta, en känsla av hetta, rodnad och/eller svullnad, vätskeutjuttning samt infektion. Dessa biverkningar kan lindras med hjälp av en ispåse som läggs på den behandlade leden i 5–10 minuters tid.

Samverkninngar med andra läkemedel
Det finns en känd inkompatibilitet mellan natriumhialuronat och kvartära ammoniumsalter såsom bensalkon som kan användas som huddesinfektionsmedel. GO-ON® får därför aldrig komma i kontakt med sådana produkter eller mediciner, vilket kirurgisk utrustning som behandlats med dessa typer av produkter, eftersom hialuronsyra kan falla ut vid förekomst av sådana.

Det finns tillsvidare inga rapporter om inkompatibiliteter (samverkninngar) mellan GO-ON® och andra lösningar som används intraartikulärt. Patienten kan få nytta av samtidig användning av värkmedicin och antiinflammatorisk medicin som tas genom munnen under de första dagarna av behandling.

Dosering och administreringsmått
GO-ON® bör injiceras i den sjuka leden totalt 5 gånger med en veckas intervall. Flera leder kan behandlas på samma gång. Beroende på ledsjukdomens svårighetsgrad kan effekten av en serie på 5 injektioner pågå i mer än 6 månader. Behandlingscykeln kan upprepas vid behov. Om vätska utjuts

leden, rekommenderas ledpunktion för avlägsnande av vätskan, immobilisering av leden, applicering av ispåse och/eller intraartikulär injektion av kortikosteroid. Behandlingen med GO-ON® kan återupptas 2–3 dagar senare. Så länge den sterila förpackningen är öppnad bibehålls den förfyllda sprutan innehåll och yta sterila. Tag fram den förfyllda sprutan ur den sterila förpackningen, avlägsna gummiroppen, lägg på en lämplig steril nål (t.ex. 19 eller 21 G) och låst nälen genom att skruba på den lått vid basen. Dra inte åt för hårt eller använd för stor kraft vid monterig av nålen eller avlägsnande av nålskyddet. Avlägsna eventuella luftbubblor ur sprutan före injektionen. GO-ON® ska administreras individuellt och inte blandas med andra amnen före injicering.

Egenskaper och verkningssätt
Ledvätskan är viskoelastisk på grund av att den innehåller hialuronsyra. Ledvätska förekommer i alla synoviala leder (leder som har en ledhinnä) men särskilt rikligt i de större viktbarande lederna, där synovialvätskan fungerar som glide-medel och stötdämpande medel, vilket gör att leden rör sig normalt och smärtfritt. Ledvätskan försörjer också ledbrosket med näringsämnen. Degenerativa ledsjukdomar, t.ex. artros (ledslitage), kännetecknas av att ledvätskans viskositet minskar markant, vilket leder till nedsatt smörjande och stötdämpande effekt i ledvätskan. Detta ökar den mekaniska belastningen på leden och ledbroskvävnad går förlorad. När detta pågår inträffar en snabb och kvartära ammoniumsalter såsom bensalkon som kan användas som huddesinfektionsmedel. GO-ON® får därför aldrig komma i kontakt med sådana produkter eller mediciner, vilket kirurgisk utrustning som behandlats med dessa typer av produkter, eftersom hialuronsyra kan falla ut vid förekomst av sådana.

Det finns en känd inkompatibilitet mellan natriumhialuronat och kvartära ammoniumsalter såsom bensalkon som kan användas som huddesinfektionsmedel. GO-ON® får därför aldrig komma i kontakt med sådana produkter eller mediciner, vilket kirurgisk utrustning som behandlats med dessa typer av produkter, eftersom hialuronsyra kan falla ut vid förekomst av sådana.

Det finns tillsvidare inga rapporter om inkompatibiliteter (samverkninngar) mellan GO-ON® och andra lösningar som används intraartikulärt. Patienten kan få nytta av samtidig användning av värkmedicin och antiinflammatorisk medicin som tas genom munnen under de första dagarna av behandling.

Dosering och administreringsmått
GO-ON® bör injiceras i den sjuka leden totalt 5 gånger med en veckas intervall. Flera leder kan behandlas på samma gång. Beroende på ledsjukdomens svårighetsgrad kan effekten av en serie på 5 injektioner pågå i mer än 6 månader. Behandlingscykeln kan upprepas vid behov. Om vätska utjuts

leden, rekommenderas ledpunktion för avlägsnande av vätskan, immobilisering av leden, applicering av ispåse och/eller intraartikulär injektion av kortikosteroid. Behandlingen med GO-ON® kan återupptas 2–3 dagar senare. Så länge den sterila förpackningen är öppnad bibehålls den förfyllda sprutan innehåll och yta sterila. Tag fram den förfyllda sprutan ur den sterila förpackningen, avlägsna gummiroppen, lägg på en lämplig steril nål (t.ex. 19 eller 21 G) och låst nälen genom att skruba på den lått vid basen. Dra inte åt för hårt eller använd för stor kraft vid monterig av nålen eller avlägsnande av nålskyddet. Avlägsna eventuella luftbubblor ur sprutan före injektionen. GO-ON® ska administreras individuellt och inte blandas med andra amnen före injicering.

Egenskaper och verkningssätt
Ledvätskan är viskoelastisk på grund av att den innehåller hialuronsyra. Ledvätska förekommer i alla synoviala leder (leder som har en ledhinnä) men särskilt rikligt i de större viktbarande lederna, där synovialvätskan fungerar som glide-medel och stötdämpande medel, vilket gör att leden rör sig normalt och smärtfritt. Ledvätskan försörjer också ledbrosket med näringsämnen. Degenerativa ledsjukdomar, t.ex. artros (ledslitage), kännetecknas av att ledvätskans viskositet minskar markant, vilket leder till nedsatt smörjande och stötdämpande effekt i ledvätskan. Detta ökar den mekaniska belastningen på leden och ledbroskvävnad går förlorad. När detta pågår inträffar en snabb och kvartära ammoniumsalter såsom bensalkon som kan användas som huddesinfektionsmedel. GO-ON® får därför aldrig komma i kontakt med sådana produkter eller mediciner, vilket kirurgisk utrustning som behandlats med dessa typer av produkter, eftersom hialuronsyra kan falla ut vid förekomst av sådana.

Det finns en känd inkompatibilitet mellan natriumhialuronat och kvartära ammoniumsalter såsom bensalkon som kan användas som huddesinfektionsmedel. GO-ON® får därför aldrig komma i kontakt med sådana produkter eller mediciner, vilket kirurgisk utrustning som behandlats med dessa typer av produkter, eftersom hialuronsyra kan falla ut vid förekomst av sådana.

Det finns tillsvidare inga rapporter om inkompatibiliteter (samverkninngar) mellan GO-ON® och andra lösningar som används intraartikulärt. Patienten kan få nytta av samtidig användning av värkmedicin och antiinflammatorisk medicin som tas genom munnen under de första dagarna av behandling.

Dosering och administreringsmått
GO-ON® bör injiceras i den sjuka leden totalt 5 gånger med en veckas intervall. Flera leder kan behandlas på samma gång. Beroende på ledsjukdomens svårighetsgrad kan effekten av en serie på 5 injektioner pågå i mer än 6 månader. Behandlingscykeln kan upprepas vid behov. Om vätska utjuts

Förvaring
Förvaras vid högst 25°C

Symbolerna på förpackningen

Sista användningsdatum

För engångsbruk

Obs. Se Produktinformaatio

Steriiserad med fuktigt hetta

Förvaras under 25°C

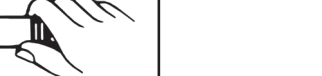
Tillverkare

Använd inte om förpackningen är skadad.

HUR MAN ANVÄNDER GO-ON®
Tag sprutan fram ur den sterila förpackningen. Om preparatet förvarats i kylskåp (se Förvaring), skall preparatet tas ut från kylskåpet 20 eller 30 minuter före användning.



Avlägsna gummiroppen genom att vrida på den.



Fast på en injektionsnål av storlek 19 eller 21 G.

Dra inte åt för hårt eller använd för stor kraft vid monterig av nålen eller avlägsnande av nålskyddet, eftersom detta kan bryta av sprutspetsen.




Sprutan är färdig att användas. *Före administrering skall injektionsområdet desinficeras omsorgsfullt.

Desinfektionsmedel innehållande kvartära ammoniumsalter får inte användas samtidigt.

Att återanvända engångsprodukter innebär en potentiell risk för patienter eller att användare drabbas av

infektioner. En kontaminerad produkt kan leda till att patienten skadas, insjuknar eller dör.

Tillverkare:
**ROTTAPHARM Ltd.**
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart-Dublin 15
Ireland



Distributör för Finland:
Meda Oy
Vaisälavägen 4, 02130
Espoo, Finland
Tel. 020 720 9550
E-post: info@meda.fi

Den här bipacksedeln utfärdades senast den 07/2017

MEDA ROTTAPHARM Ltd. Part Number: M1033J Date: 27/07/2017	
Proof number: 04	Pharmacode: 4011 ■■■■■■■■ Inks: ▼ BLACK
Job description: LEAFLET GO ON BALTICS	Barcode format & number: N/A
Keyline reference: 900 x 210 folded to 450x210 mm	Braille text: N/A
Font Used: Arial (7 pt)	Artworker: Kostic
Name: _____	Approved & proceed <input type="checkbox"/>
Date: _____	Amend & re-submit <input type="checkbox"/>
Signature: _____	
<small>developed by</small> 