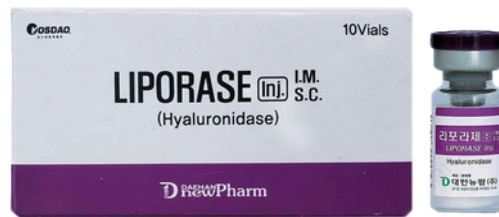




# FICHA TÉCNICA

## HIALURONIDASA LIPORASE



NOMBRE DEL PRODUCTO	LIPORASE®
FABRICANTE / TITULAR	DAEHAN NEW PHARM
PAIS DE ORIGEN	KOREA DEL SUR
TIPO DE PRODUCTO	ENZIMA HIALURONIDASA
USO PREVISTO	USO MÉDICO (ESTÉTICO Y TERAPÉUTICO)
PRINCIPIO ACTIVO	HIALURONIDASA
POTENCIA	1.500 UI POR VIAL
ORIGEN	ENZIMÁTICO
FORMA FARMACÉUTICA	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUCIÓN
CLASIFICACIÓN	MEDICAMENTO



# FICHA TÉCNICA

## HIALURONIDASA LIPORASE

VÍA DE ADMINISTRACIÓN	INTRADÉRMICA / SUBCUTÁNEA
COMPOSICIÓN CUALITATIVA	HIALURONIDASA
COMPOSICIÓN CUANTITATIVA	HIALURONIDASA 1.500 UI POR VIAL
EXCIPIENTES	LACTOSA (SEGÚN FORMULACIÓN DEL FABRICANTE)
APARIENCIA (ANTES DE RECONSTITUIR)	POLVO BLANCO LIOFILIZADO
APARIENCIA (RECONSTITUIDO)	SOLUCIÓN CLARA E INCOLORA
OLOR	INOLORO
PH	COMPATIBLE CON PH FISIOLÓGICO
SOLUBILIDAD	SOLUBLE TRAS RECONSTITUCIÓN
DENSIDAD ESPECÍFICA	NO APLICABLE / NO DETERMINADA



# FICHA TÉCNICA

## HIALURONIDASA LIPORASE

BIOCOMPATIBILIDAD	SÍ
BIODEGRADABILIDAD	SÍ
MECANISMO DE ACCIÓN	DEGRADACIÓN DEL ÁCIDO HIALURÓNICO MEDIANTE HIDRÓLISIS
PRESENTACIÓN COMERCIAL	VIAL DE VIDRIO ESTÉRIL
RECONSTITUCIÓN	SOLUCIÓN SALINA ESTÉRIL 0,9 %
ALMACENAMIENTO DESPUES DE RECONSTITUCION	CONSERVAR REFRIGERADO ENTRE 2 °C Y 8 °C
VIDA ÚTIL	SEGÚN FECHA DE VENCIMIENTO INDICADA
CONDICIONES DE SEGURIDAD	PRODUCTO ESTÉRIL DE UN SOLO USO
ADVERTENCIAS	USO EXCLUSIVO POR PROFESIONALES DE LA SALUD