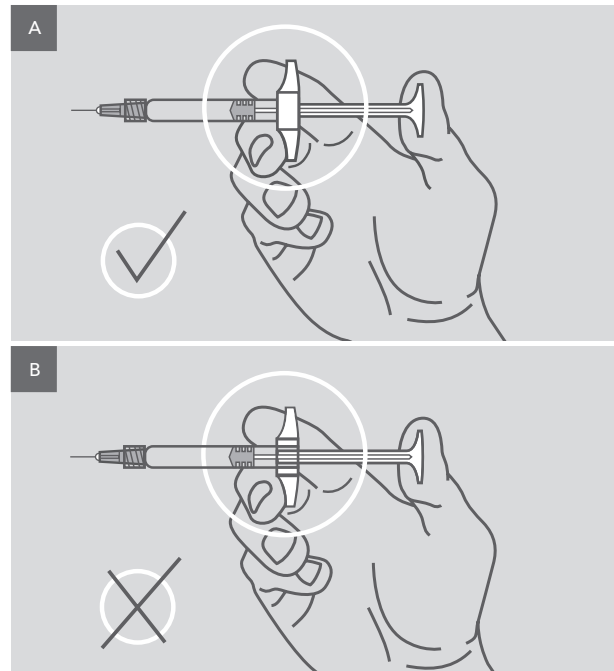
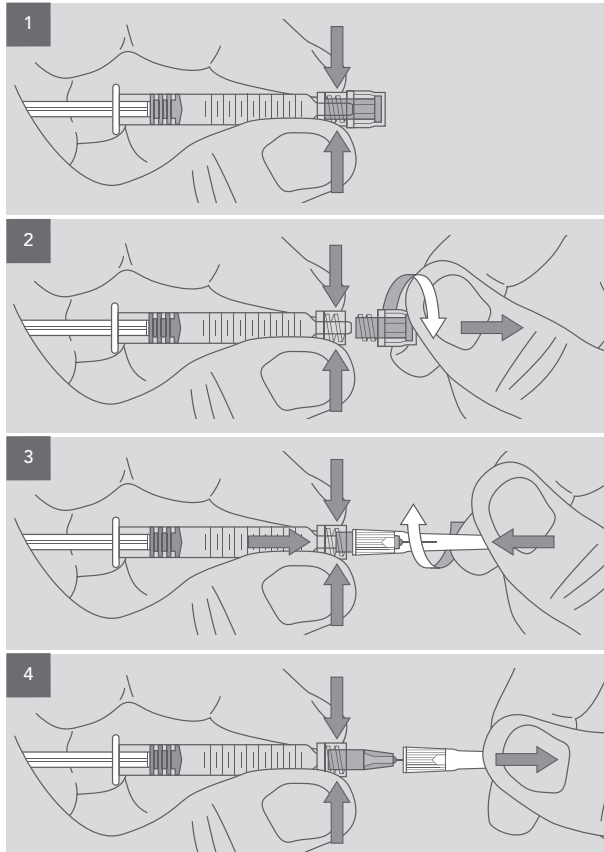


# BELOTERO<sup>®</sup> BALANCE LIDOCAÏNE

## NOTICE D'UTILISATION BELOTERO<sup>®</sup> BALANCE LIDOCAÏNE



Aillette en position adéquate pour l'injection

### Description

BELOTERO Balance Lidocaïne est un gel stérile, transparent, incolore, apyrogène et viscoélastique, composé de hyaluronate de sodium réticulé d'origine non animale, dans un tampon de phosphate physiologique. BELOTERO Balance Lidocaïne contient 0,3% de chlorhydrate de lidocaïne.

### Présentation

BELOTERO Balance Lidocaïne est présenté dans une seringue en verre pré-remplie à usage unique, stérilisée par chaleur humide. Chaque boîte contient une notice, une seringue, deux étiquettes de traçabilité et deux aiguilles stériles marquées CE à usage unique. Les dimensions des aiguilles sont indiquées sur l'étui.

### Composition

Hyaluronate de sodium réticulé : 22,5 mg/ml  
Chlorhydrate de lidocaïne : 3,0 mg/ml  
Tampon phosphate pH 7 QSP : 1 ml

### Utilisation prévue/Indications

#### Utilisation prévue

BELOTERO Balance Lidocaïne est un produit de comblement injectable et biodégradable destiné à la correction des rides et des sillons modérés du visage ainsi qu'à l'augmentation du volume des lèvres. La présence de lidocaïne permet de réduire localement la douleur associée à l'injection du gel et d'améliorer le confort du patient.

## Indications

BELOTERO Balance Lidocaine est indiqué pour injection dans le derme superficiel à moyen pour le traitement des sillons nasogéniens, des plis d'amertume, des rides péribuccales et des commissures buccales modérées. BELOTERO Balance Lidocaine est indiqué pour l'augmentation du volume des lèvres.

## Posologie et mode d'administration

BELOTERO Balance Lidocaine est destiné à être injecté dans le derme superficiel à moyen par des médecins autorisés qui ont suivi une formation appropriée, qui ont suffisamment d'expérience, et qui connaissent bien l'anatomie (explicitement, le schéma de distribution des artères labiales) au niveau et autour du site d'injection afin de minimiser le risque de complications potentielles.

BELOTERO Balance Lidocaine peut être injecté par la technique de blanchiment. Une injection sous-cutanée ou sous-muqueuse est recommandée pour l'augmentation du volume des lèvres. Dans la zone des vallées des larmes, l'injection doit être faite en profondeur sur l'os en dessous du muscle orbiculaire. BELOTERO Balance Lidocaine doit être injecté lentement et pas trop rapidement afin d'appliquer le minimum de pression nécessaire, conformément à la technique d'injection appropriée en utilisant les aiguilles fournies.

Le risque d'injection intravasculaire peut être réduit grâce à différentes stratégies, notamment une aspiration avant l'injection, en utilisant de plus petits volumes et des injections fractionnées dans les zones à haut risque, en traitant un côté à la fois, en soulevant ou pinçant la peau pour donner davantage d'espace à la surface des branches des artères principales, et en occluant manuellement l'origine des vais-seaux supratrochléaires à l'aide du doigt non dominant. Les canules à bout arrondi peuvent réduire le risque, mais ne l'éliminent pas. Les techniques générales d'injection recommandées sont par exemple : technique linéaire ou linéaire rétrotraçante, en éventail, en quadrillage ou multi (micro)ponctures. La quantité de gel à injecter dépend de la zone à traiter et de la correction souhaitée.

BELOTERO Balance Lidocaine doit être injecté dans des conditions d'asepsie appropriées sur une peau saine et ne présentant pas de signes d'inflammation. Avant l'injection, désinfecter soigneusement la zone à traiter. Pour garantir un usage optimal de BELOTERO Balance Lidocaine, l'aiguille doit être assemblée conformément aux schémas présentés ci-dessous. Un assemblage incorrect peut entraîner une séparation de l'aiguille et de la seringue et/ou une fuite du gel au niveau de la connexion Luer-Lock pendant l'injection.

Si l'aiguille vient à s'obstruer et que la pression d'injection devient trop importante, interrompre l'injection et changer l'aiguille.

Il est important de noter que l'utilisation d'une aiguille de 30G 1/2 nécessitera une force plus importante pour injecter le gel qu'une aiguille de 27G 1/2.

La quantité de gel à injecter dépend de la zone à traiter et de la correction souhaitée. Ne pas surcorriger. Les graduations présentes sur la seringue ont pour but d'orienter l'utilisateur.

La zone traitée doit être massée délicatement après l'injection afin de répartir uniformément le produit. Avant le traitement, la pertinence du traitement pour le patient et les besoins du patient en matière de soulagement de la douleur (anesthésiques topiques, application de poche de glace, techniques de distraction, injections d'anesthésiques locaux, ou bloc nerveux en fonction du site d'injection et de la taille de l'aiguille utilisée) devraient être évalués.

## Contre-indications

BELOTERO Balance Lidocaine est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue à l'un des composants du produit, en particulier au hyaluronate de sodium, au chlorhydrate de lidocaïne, au BDDE ou aux anesthésiques locaux de type amide,
- grossesse ou allaitement,
- patients de moins de 18 ans,
- patients présentant une infection généralisée,
- patients présentant une maladie auto-immune active.

Ne pas injecter BELOTERO Balance Lidocaine dans les vaisseaux sanguins.

Ne pas injecter BELOTERO Balance Lidocaine dans des zones de peau présentant une infection ou une inflammation cutanée active due par exemple à des causes immunologiques, allergiques, bactériennes, fongiques ou virales.

Ne pas injecter BELOTERO Balance Lidocaine dans une zone déjà traitée avec un produit de comblement permanent.

Ne pas injecter BELOTERO Balance Lidocaine dans la région de la glabelle ou du nez.

## Précautions d'emploi

Avant le traitement, les professionnels de la santé sont invités à discuter avec leurs patients de tous les risques éventuels d'une injection dans les tissus mous et à s'assurer que les patients soient informés des signes et des symptômes d'éventuelles complications.

En l'absence de données cliniques sur la tolérance des injections de BELOTERO Balance Lidocaine chez les patient(e)s ayant des antécédents d'allergies multiples sévères ou de choc anaphylactique, il convient de décider au cas par cas de la pertinence d'un traitement par BELOTERO Balance Lidocaine en tenant compte de la nature de la maladie ainsi que du traitement associé, comme cela pourrait aggraver la pathologie existante du patient ou de la patiente. Il est conseillé de proposer un double test préalable à ces patients et de ne pas réaliser d'injection si la maladie est en cours d'évolution. Il est également recommandé de surveiller étroitement ces patients après l'injection.

Il est recommandé de ne pas injecter BELOTERO Balance Lidocaine chez des patients ayant des antécédents de maladies à streptocoque, ni chez des patients prédisposés aux cicatrices hypertrophiques ou aux chéloïdes.

BELOTERO Balance Lidocaine injecté dans la zone du front (à l'exclusion de la zone glabellaire) peut être associé à un risque accru de complications intravasculaires et à des conséquences d'occlusion vasculaire locale, d'embolisation, de troubles de la vision, de cécité, d'ischémie, de nécrose ou d'infarctus. BELOTERO Balance Lidocaine injecté dans la région périorbitaire peut être associé à une sévérité et une fréquence accrue des effets secondaires et effets indésirables.

BELOTERO Balance Lidocaine peut être utilisé en combinaison avec d'autres produits Belotero® au cours de la même séance, mais dans des zones différentes du visage. Les instructions d'utilisation de chaque produit devront être suivies.

Des données cliniques limitées sont disponibles sur l'injection de BELOTERO Balance Lidocaine chez les patients ayant une peau de type V/VI selon la classification de Fitzpatrick.

BELOTERO Balance Lidocaine peut être utilisé dans des traitements combinés comme avec la toxine botulique et/ou l'hydroxyapatite de calcium (Radiesse®) uniquement en cas d'injection dans des zones différentes du visage. Les praticiens doivent être expérimentés et les patient(e)s sélectionné(e)s de manière appropriée car les bénéfices, mais aussi les événements indésirables, peuvent être cumulatifs et la causalité des événements indésirables pourrait devenir difficile à déterminer. Les instructions d'utilisation, la profondeur d'injection et les recommandations appropriées pour chaque produit doivent être respectées. Aucune donnée clinique n'est disponible concernant l'injection de BELOTERO Balance Lidocaine dans une zone déjà traitée avec un autre produit esthétique ou d'autres procédures esthétiques. BELOTERO Balance Lidocaine ne doit pas être utilisé en association avec d'autres techniques esthétiques telles que peeling, dermabrasion ou tout type de traitement laser avant la cicatrisation complète du traitement précédent. Dans tous les cas, même si la cicatrisation est rapide, une période d'au moins 2 semaines doit être observée après le dernier traitement avant d'utiliser BELOTERO Balance Lidocaine. Il n'y a aucune donnée clinique sur l'utilisation simultanée de BELOTERO Balance Lidocaine et les traitements mentionnés ci-dessus.

Les patients utilisant des traitements anticoagulants, antiplaquettaires, ou thrombolytiques (par ex. de la warfarine), des médicaments anti-inflammatoires (corticoïdes injectables ou oraux ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens [AINS par ex. de l'aspirine, de l'ibuprofène]), ou d'autres substances connues pour augmenter le temps de coagulation (vitamines ou compléments à base de plantes, par ex. de la vitamine E, de l'ail, du Ginkgo biloba et du millepertuis) de 10 jours avant à 3 jours après l'injection pourraient avoir des réactions accentuées d'hématomes, de nodules ou de saignement au site d'injection. L'injection de BELOTERO Balance Lidocaine chez des patients ayant des antécédents d'éruption herpétique pourrait être associée à une réactivation de l'herpès et des maladies liées au virus de l'herpès humain (p. ex. le pityriasis rosé).

Chez les patients souffrant d'épilepsie, de troubles de la fonction cardiaque, de troubles hépatiques, de défaillance rénale grave ou de porphyrie, il convient de décider au cas par cas de la pertinence d'un traitement par BELOTERO Balance Lidocaine, en tenant compte de la nature de l'affection et du traitement associé.

Les médecins et les sportifs doivent tenir compte du fait que la lidocaïne peut induire des résultats positifs lors de contrôles antidopage. La présence de lidocaïne peut provoquer une rougeur localisée, une hypersensibilité ou un engourdissement locorégional passager. Chez les adultes normaux en bonne santé, il est recommandé de ne pas dépasser une dose totale de chlorhydrate de lidocaïne (non adrénaliné) de 300 mg (ou 4,5 mg/kg) par séance. En général, un surdosage en chlorhydrate de lidocaïne se traduit par des signes de toxicité cardiovasculaire ou du système nerveux central.

Lors d'une application topique concomitante, il convient de tenir compte de la dose totale de lidocaïne administrée. L'utilisation concomitante d'autres anesthésiques locaux ou de produits structurellement proches des anesthésiques locaux de type amide doit également être prise en considération car les effets toxiques systémiques peuvent se cumuler.

Il convient de prendre des précautions particulières chez les patients souffrant de méthémoglobinémie congénitale, avec un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase ou recevant un traitement concomitant incluant des agents inducteurs de la méthémoglobine. Vérifier l'intégrité de l'emballage interne, ainsi que la date de péremption de l'aiguille et de la seringue avant tout usage. Ne pas utiliser ces produits au-delà de la date de péremption ou si l'emballage intérieur a été ouvert ou endommagé. Ne pas transférer BELOTERO Balance Lidocaine dans un autre contenant et ne pas le mélanger à d'autres substances.

Seul le gel est stérile. Pas l'extérieur de la seringue.

Jeter la seringue, le produit restant et les aiguilles dans le collecteur approprié après utilisation.

Ce produit ne doit pas être restérilisé ni réutilisé en raison des risques associés, y compris infectieux.

Le patient doit éviter tout maquillage (y compris les produits de soin de la peau) au minimum dans les 12 heures qui suivent le traitement ainsi que les saunas, les peelings, les hammams et l'exposition prolongée au soleil, aux rayons UV, à la chaleur et au froid extrême pendant les 2 semaines qui suivent le traitement. Les patients doivent également éviter d'exercer une pression sur la zone traitée et/ou de la manipuler et doivent éviter l'activité physique intense après le traitement.

Le patient doit éviter de boire de l'alcool pendant 24 heures avant et après le traitement. L'alcool pourrait provoquer une dilatation des vaisseaux et provoquer plus de bleus.

## Mises en garde

- Le hyaluronate de sodium précipite en présence de sels d'ammonium quaternaires (comme le chlorure de benzalkonium). Il est donc recommandé de ne pas utiliser ce type de produit avec BELOTERO Balance Lidocaine.
- Des effets indésirables graves, mais rares associés à l'injection intravasculaire de produits de comblement des tissus mous dans le visage ont été signalés et incluent : complication vasculaire temporaire ou permanente, troubles de la vision, cécité, ischémie cérébrale ou hémorragie cérébrale provoquant un accident vasculaire cérébral, nécrose cutanée, et atteinte aux structures faciales sous-jacentes. Les médecins doivent immédiatement arrêter l'injection si un patient présente n'importe lequel des symptômes suivants, notamment des modifications de la vision, des signes d'un accident vasculaire cérébral, une pâleur de la peau ou une douleur inhabituelle pendant ou peu de temps après la procédure. Les patients doivent recevoir rapidement des soins médicaux et éventuellement une évaluation par un spécialiste approprié si une injection intravasculaire se produit.

## Effets secondaires et événements indésirables

Avant le traitement, les patients doivent être informés par le médecin des éventuels effets secondaires et événements indésirables.

### • Effets secondaires :

Des réactions au site d'injection peuvent se produire à la suite de l'injection dans la peau, mais elles disparaissent spontanément en quelques jours. Ces réactions incluent : gonflement, nodule ou grosseur/bosse, bleus/purpura, hématome, ecchymose, induration, érythème/rougeur, sensibilité au toucher, douleur, décoloration et prurit/démangeaisons, picotements, paresthésie, engourdissement, hypoesthésie, formation de croûtes, marque d'aiguille et gêne ou irritation. Ces réactions au site d'injection sont généralement d'intensité légère ou modérée. Un saignement passager peut se produire au site d'injection et s'arrête généralement spontanément dès que l'injection est terminée.

### • Événements indésirables :

Occasionnellement, un ou plusieurs des événements indésirables suivants peuvent se produire soit immédiatement, soit en réaction retardée : acné kystique, miliaire sudorale, sécheresse cutanée (peau du visage rugueuse, exfoliation), érosion au site d'injection, inflammation, frissonnements, fatigue, troubles du système lymphatique, rash, sensation de brûlure, fièvre/chaleur/endolorissement au site d'injection, prurit/démangeaisons, urticaire, hématome, télangiectasies, ecchymose, œdème (y compris œdème lymphatique), céphalée/céphalalgie, tuméfaction, tension nerveuse, gonflement (y compris gonflement persistant), hyperpigmentation ou hypopigmentation, angioedème, induration, boursoufflure, vésicule, papule, grosseur/bosse (matière visible et/ou palpable) ou nodule (y compris nodules inflammatoires), masse, granulome (y compris signes inflammatoires et réactions à corps étranger), nécrose, ischémie, occlusion vasculaire, embolisation, infarctus, effet Tyndall (y compris lignes d'aspect translucide),

hypersensibilité, réactions allergiques (y compris crise d'asthme, œdème de Quincke, choc anaphylactique ou gorge qui se serre) à l'un des composants du produit (par ex. acide hyaluronique, BDDE, chlorhydrate de lidocaïne), affections de la cavité buccale ou dentaires, affections du système nerveux, affections du système otorhinolaryngologique (par ex. congestion nasale, douleur oropharyngée, dysgueusie, rhinorrhée, épistaxis, sinusite, perte auditive passa-gère), douleur lors de la mastication, augmentation de volume de la glande parotide, contractions fasciculaires, lésion/trouble musculaire, nausée, vomissement, collapsus circulatoire, présyncope, maladie veineuse périphérique, bouffée de chaleur, anxiété causée par la trypanophobie, insatisfaction et déception du patient (en raison du manque de performance ou de la performance réduite, de la ferme-té/réponse diminuée, de l'effet esthétique indésirable), écoulement au site d'injection, migration de dispositif, problème de distribution du produit (par ex. accumulation du produit), marque au site d'injection, proéminence de veine superficielle ou atteinte des nerfs crâniens (par ex. paralysie de nerf crânien, paralysie faciale, névralgie du trijumeau).

De rares cas des événements indésirables suivants ont été rapportés après utilisation de produits à base d'acide hyaluronique tels que des infections (par ex. érysipèle, phlegmon, cellulite, y compris plaies ouvertes ou à écoulement et abcès (dentaires), impétigo, pustules), infection chronique (y compris formation de biofilm), cicatrice, décoloration persistante de la peau, dysfonction sensorielle, embolie pulmonaire non thrombotique, formation de granulomes sarcoïdiens chez les personnes atteintes d'hépatite C suivant un traitement à base d'interférons, lésions cérébrales (p. ex. pénétration crânienne, hémorragie sous-arachnoïdienne), strabisme, ophtalmoplégie, synéchies de l'iris, cataracte, hémorragie conjonctivale, ptôsis et larmoiement.

Le risque de granulome, d'ischémie, de nécrose et d'occlusion vasculaire est plus élevé avec les injections profondes et les grands volumes.

Des cas isolés de défauts visuels ou de cécité à la suite d'une injection intra-artérielle involontaire ont été rapportés dans la littérature.

Il doit être indiqué aux patients de signaler tout effet secondaire persistant plus d'une semaine et tout effet indésirable aussitôt qu'il se produit à son médecin, particulièrement si le patient observe des changements de sa vision, des signes d'accident vasculaire cérébral (incluant difficulté soudaine à parler, engourdissement ou faiblesse dans le visage, les bras ou les jambes, difficulté à marcher, affaissement du visage, céphalées sévères, étourdissements ou confusion), une apparence blanche de la peau, ou une douleur inhabituelle au cours du traitement ou peu de temps après. Le médecin pourra dans ce cas lui prescrire un traitement approprié.

Les patients présentant des types de peau plus clairs sont plus susceptibles de développer des événements indésirables liés à l'injection. Cependant, les patients ayant des peaux colorées sont plus susceptibles de développer une hyperpigmentation post-inflammatoire et/ou des chéloïdes/cicatrices hypertrophiques à la suite de procédures d'injection. Les patients présentant des caractéristiques ethniques spécifiques, par ex. la population asiatique, devraient être informés d'un risque plus élevé de réactions des tissus, par ex. démangeai-sons, gonflement, érythème, inflammation.

• Aucune interaction n'est connue avec d'autres anesthésiques locaux ou locorégionaux.

## Assemblage de l'aiguille sur la seringue

Pour un usage optimal de BELOTERO Balance Lidocaïne, il est important que l'aiguille soit correctement fixée sur la seringue. Voir les schémas 1, 2, 3 et 4.

1. Tenir fermement le corps en verre de la seringue et l'adaptateur Luer-Lock entre le pouce et l'index.
2. Saisir le bouchon de protection de l'autre main et le dévisser.
3. Pousser et tourner l'aiguille sur la seringue jusqu'à sentir une résistance. Ne pas trop serrer. Un serrage excessif de l'aiguille peut entraîner un déplacement de l'adaptateur Luer-Lock et le désolidariser de la seringue.
4. Maintenir l'adaptateur Luer-Lock et retirer le capuchon de protection de l'aiguille.

## Conservation

Ce produit doit être conservé entre +2°C et +25°C. Protégez-le de la lumière et du gel. Évitez les chocs mécaniques.

## Références

Des documents à jour sont disponibles auprès d'ANTEIS S.A., Suisse.



Attention



Fabricant



Consulter la notice



Représentant autorisé pour la Communauté européenne



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé

**Fabricants des aiguilles :**

TSK Laboratory, Japan,  
2-1-5 Hirayanagi-cho, Tochigi-Shi,  
Tochigi-Ken, 328-0012 Japan;



Produit à usage unique.  
Ne pas réutiliser.

Représentant de la communauté européenne :



Ouvrir l'emballage en tirant sur l'opercule dans le sens de la flèche.

Emergo Europe B.V.  
Prinsessegracht 20, 2514 AP, The Hague  
The Netherlands



Stérile. Stérilisé par chaleur humide.  
Seul le gel est stérile.  
Pas l'extérieur de la seringue

Ces aiguilles sont marquées CE



Stérile. Stérilisé par irradiation.  
Seule l'aiguille est stérile, et non la partie externe de l'emballage de l'aiguille.

**Fabricant de BELOTERO Balance Lidocaine :**

ANTEIS SA  
18 Chemin des Aulx  
CH-1228 Plan-les-Ouates  
Geneva, Switzerland



Limite de température:  
2 °C – 25 °C

Représentant de la communauté européenne :



Date de fabrication

Merz Pharmaceuticals GmbH  
Eckenheimer Landstrasse 100  
D-60318 Frankfurt, Germany



Date de péremption

BELOTERO Balance Lidocaine est marqué CE



Numéro de lot

**Date de la notice d'utilisation :**  
25/11/2020



Marquage CE conformément à la Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux.  
Ce marquage est suivi par le numéro d'identification de l'organisme notifié.