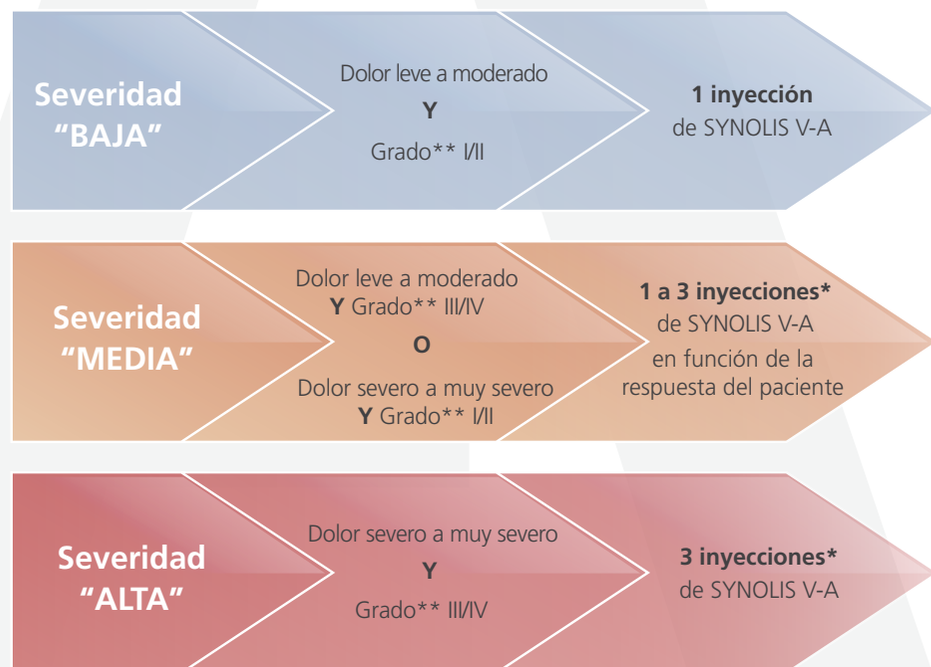


SYNOLIS V-A: Tratamiento flexible de la osteoartrosis

SYNOLIS VA proporciona un esquema de dosificación individualizada para maximizar los beneficios en cada paciente¹

- Los pacientes pueden recibir de 1 a 3 inyecciones según su nivel de dolor y la gravedad radiográfica



* Múltiples inyecciones de acuerdo a la práctica convencional con un intervalo de una semana entre inyecciones

** Según la escala de clasificación de Kellgren-Lawrence

1. Data on file.

2. Heisel J, Kipshoven C. Drug Res. 2013;63:445-9.

3. Radenne F. Poster Presentation. NZIOACON Congress 2013. Srinagar, India. May 31- June 2, 2013.

Muy buen perfil de seguridad^{2, 3}

- Los estudios clínicos con SYNOLIS V-A muestran que el producto es muy bien tolerado.
- Se reportaron pocos efectos secundarios como dolor transitorio, hinchazón y / o enrojecimiento localizados en la articulación.

SYNOLIS V-A es altamente apreciado por los pacientes^{1, 2}

- El 98 % de los pacientes sienten que SYNOLIS V-A ofrece resultados similares o mejores que otros viscosuplementos administrados con anterioridad¹
- El 65% de los pacientes de SYNOLIS VA reportaron una mejoría en la funcionalidad a los 6 meses²
- Más del 50 % de los pacientes sienten que SYNOLIS V-A funcionó mejor que los viscosuplementos anteriores¹

98% de los pacientes indican que SYNOLIS VA ofrece similar o mejor alivio del dolor que los tratamientos convencionales de ácido hialurónico¹

- **Combinación única de las actividades del AH y el sorbitol**
- **Intenso, rápido y prolongado alivio del dolor**
- **Seguridad de uso comprobada**
- **Alta satisfacción de los pacientes**

Swiss  Technology
www.synolis.com

Avalon
INNOVATION FOR A HEALTHIER LIFE

Para mayor información consulte al Área Médica de Avalon Pharmaceutical:

PERÚ Telf: +511 221-1258 CHILE Telf: +56 2 2946-2898

COLOMBIA Telf: +571 616 0255/57

R.S. N° DM 8339E

Control del dolor.... El reto más grande de la Osteoartrosis

SYNOLIS V-A



Único **Visco - Antálgico**
Ácido Hialurónico (2%) y Sorbitol (4%)

www.avalon.com.co

Avalon
INNOVATION FOR A HEALTHIER LIFE

Presentando SYNOLIS V-A: El primer intra-articular visco-antálgico

El dolor ha demostrado ser el mayor predictor de la función articular¹
Lograr el control adecuado del dolor es uno de los mayores retos en la práctica clínica^{2,3}

Cuando se preguntó a los pacientes con osteoartritis cuál era el síntoma más importante que querían que se les tratara...^{2*}

88%

están de acuerdo o muy de acuerdo en que el **tratamiento del dolor** era **su prioridad**

Aunque las inyecciones intra-articulares de AH mejoran la función articular, sus impactos sobre el dolor son tardíos e impredecibles^{4,5}

- **Tardío:** El alivio del dolor significativo** fue descrito por primera vez a las 18 semanas después de la inyección de hylan G-F 20⁵
- **Impredecible:** 6 meses después de la inyección de hylan G-F 20 solamente el 64% de pacientes reportaron un alivio significativo del dolor⁵.



* Pacientes (n=96) con osteoartritis de rodilla fueron preguntados en que medida estaban de acuerdo sobre cual de los síntomas era "el síntoma que más querían que les fuera tratado" Eran posibles respuestas múltiples. El dolor fue el síntoma citado más frecuentemente.
** ≥ 1 punto de mejoría en una escala del dolor de 5 puntos

1. Creamer P et al., Rheumatology. 2000;39:490-96.
2. Tallon D et al., Arthritis Care Res. 2000;13:312-9.
3. Read SJ et al., Expert Opin Investig Drugs. 2008;17:619-40.
4. Zhang W et al., Osteoarthritis Cartilage. 2008;16:137-62.
5. Chevalier X et al., Ann Rheum Dis. 2010;69:113-9.

El efecto **V-A**: Intenso, rápido y prolongado alivio del dolor

SYNOLIS V-A potencia el alivio del dolor para la mayoría de pacientes con osteoartritis, con independencia de la severidad inicial de la enfermedad¹⁻⁸

INTENSO ALIVIO DEL DOLOR^{1-3,5}

Después de la inyección de SYNOLIS V-A, las puntuaciones del dolor mejoraron en 1,7 puntos (escala de 5 puntos de Likert)[#]

RÁPIDO ALIVIO DEL DOLOR^{1-5,7}

El 66% de los pacientes mostraron un alivio significativo* del dolor después de 1 semana de la inyección de SYNOLIS V-A, con independencia de la severidad inicial de la enfermedad

PROLONGADO ALIVIO DEL DOLOR³⁻⁵

Más del 80% de los pacientes mostraron un alivio significativo* del dolor 6 meses después de la inyección de SYNOLIS V-A

- 82 % de los pacientes con grado III OA**
- 86 % de los pacientes con grado III/IV OA**

Diseño del estudio⁵⁻⁸: Estudio no intervencionista para determinar la eficacia y tolerabilidad de SYNOLIS V-A en inyección intrarticular. Un total de 1.147 pacientes reclutados en 398 centros fueron tratados con una inyección de 2 ml (55 %) o 3 inyecciones (33 %). El criterio principal de valoración fue el nivel de dolor que se evaluó mediante una escala tipo Likert desde sin dolor (0) hasta dolor muy severo (4)

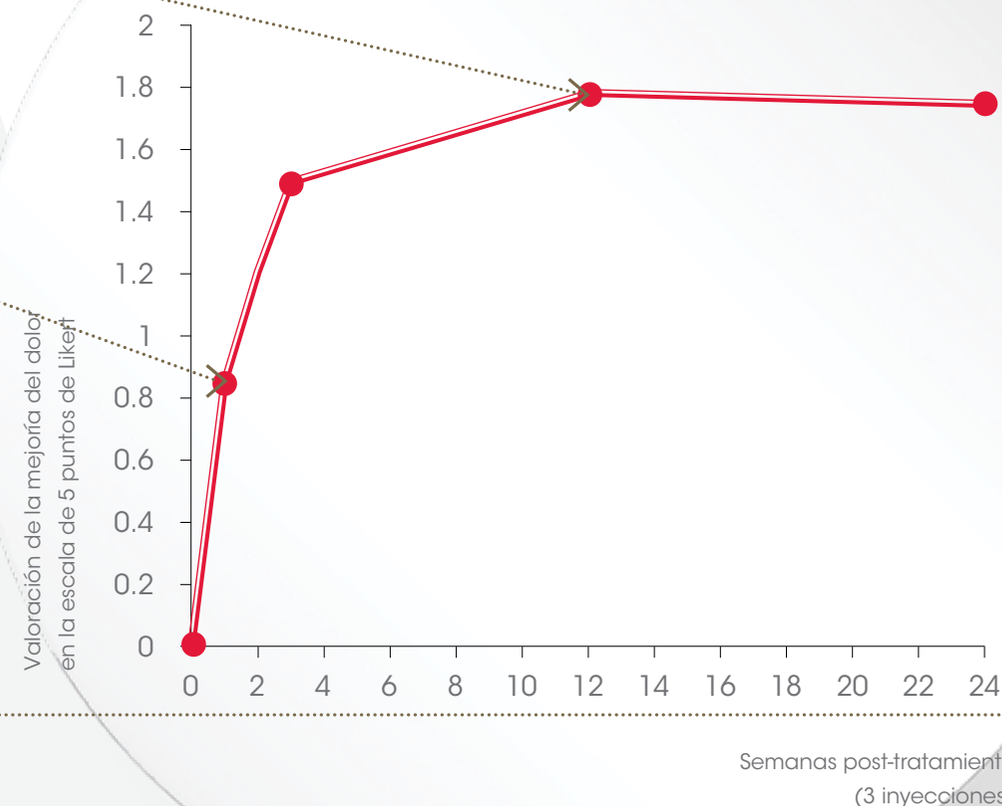
Puntuación media basal de 2,7. Resultados en pacientes grado II y III después de 3 inyecciones
* Mejoría de 1 punto en una escala de 5
** Clasificación en la escala de Kellgren-Lawrence

1. Bausani M. Poster Presentation. SIR Annual Scientific Meeting. Milan, Italy. November 21-24, 2012.
2. Conrozier T et al., Poster Presentation. ECCEO European Congress. Valencia, Spain. March 23-26, 2011.
3. Bausani M et al., Poster Presentation. EFORT Congress. Istanbul, Turkey. June 5-8, 2013.

SYNOLIS V-A ha sido estudiado en 1.147 pacientes seleccionados aleatoriamente con cualquier nivel de dolor.

(De "no dolor" a "dolor muy severo", medido en la escala de 5 puntos de Likert y en la clasificación de la escala de OA de rodilla de Kellgren-Lawrence)

SYNOLIS V-A CURVA DE ALIVIO



4. Bausani M. Poster Presentation 2013 OARSI World Congress. Philadelphia USA. April 18-21, 2013.
5. Data on file.
6. Kipshoven C. Poster Presentation. EFORT Congress 2013. Istanbul, Turkey. June 5-8, 2013.
7. Heisel J, Kipshoven C. Drug Res. 2013;63:445-9.
8. Radenne F. Poster Presentation. NZIOACON Congress 2013. Srinagar, India. May 31- June 2, 2013.