

DUROLANE®

per il trattamento sintomatico dell'osteoartrite

Long-Term Outcome Measures of Repeated Non-Animal Stabilized Hyaluronic Acid (DUROLANE®) Injections in Osteoarthritis: A 6-Year Cohort Study with 623 Consecutive Patients

RIASSUNTO DEI RISULTATI

Durata d'azione

- È stato dimostrato che una singola iniezione di DUROLANE® può avere un'efficacia clinica protratta fino a **6-18+ mesi**.
- 4 iniezioni ripetute hanno mostrato una durata di efficacia costante fino **4,5 anni**.

Longevità dell'Effetto

- Il sollievo dal dolore associato a iniezioni di acido ialuronico è stato mantenuto in media per **466,8 giorni**.



DUROLANE
POWERFUL &
LONG-LASTING
PAIN RELIEF



Biomedica Italia è il nostro unico distributore ufficiale di Durolane® in Italia



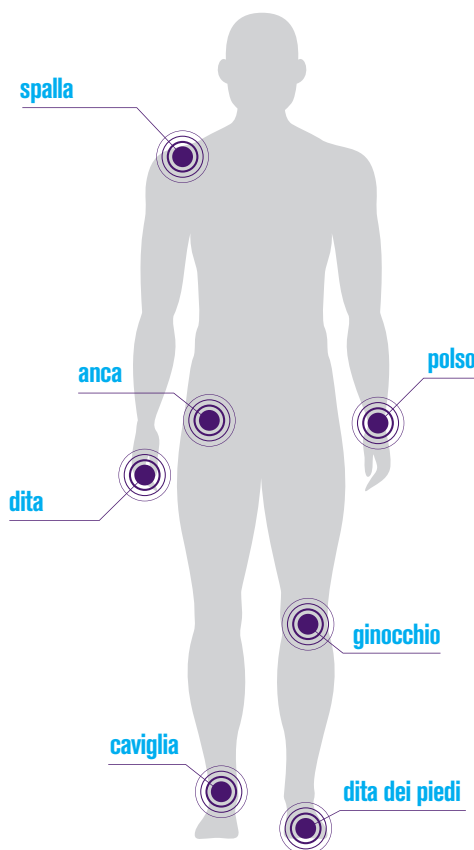
Pareri dei Pazienti*

- **76,1%** dei partecipanti al sondaggio sulla soddisfazione su DUROLANE®, ha riferito che il sollievo dal dolore è stato mantenuto per un periodo compreso tra 6 mesi e oltre 18 mesi dopo il trattamento.
- **65%** dei pazienti ha dichiarato che raccomanderebbe DUROLANE® per il trattamento dell'osteoartrite (OA).
- **65%** dei pazienti ha riportato un notevole sollievo dai sintomi dell'OA dopo la prima iniezione.
- **81%** dei pazienti ha riferito un miglioramento significativo della sintomatologia dovuta all'OA dopo la seconda iniezione.

* Il sondaggio sull'esperienza e sulla soddisfazione dei pazienti è stato condotto su un campione di 233 partecipanti dello studio.



Contattaci per acquistare DUROLANE®
www.shop.biomedica-italia.it



OBIETTIVO DELLO STUDIO

Determinare la durata del sollievo dai sintomi dall'osteoartrite (OA) in seguito alla somministrazione ripetuta di iniezioni intra-articolari di acido ialuronico (HA).

Obiettivo primario

Valutare la durata del sollievo dai sintomi dopo la somministrazione ripetuta di iniezioni di DUROLANE® in pazienti affetti da OA.

Obiettivo secondario

Valutare il livello di soddisfazione dei pazienti nell'utilizzo di DUROLANE®.

BIBLIOGRAFIA

Georgia Carney

Joint Health Institute - Melbourne, Australia
Faculty of Medicine, Dentistry and Health Sciences
The University of Melbourne, Parkville, Victoria, Australia

Andrew Harrison

Bioventus International - Netherlands

Jane Fitzpatrick

Joint Health Institute - Melbourne, Australia Faculty of Medicine, Dentistry and Health Sciences, The University of Melbourne - Parkville, Australia

Australasian College of Sport and Exercise Physicians
Melbourne, Victoria, Australia

REFERENCE: Carney G, Harrison A, ** Fitzpatrick J. ** Long-term outcome measures of repeated non-animal stabilized hyaluronic acid (Durothane) injections in osteoarthritis: a 6-year cohort study with 623 consecutive patients. *Open Access Rheumatol.*2021;13:285-92. doi:10.2147/OARR.S331562.

** A.H. è un dipendente di Bioventus. J.F. dichiara finanziamenti ricevuti da Joint Health Institute Ltd durante lo svolgimento dello studio; onorari personali per attività di consulenza da Bioventus Inc, finanziamenti, compensi personali e supporto non economico a sostegno di uno studio clinico da Zimmer Biomet e Orthocell; onorari per consulenze da Novartis, al di fuori del presente lavoro. Gli autori dichiarano di non avere altri conflitti di interesse relativamente a questo studio.

*** DUROLANE® è inoltre indicato per il trattamento del dolore successivo ad artroscopia articolare in presenza di osteoartrite, entro 3 mesi dalla procedura.

PAESI E INDICAZIONI (DUROLANE® 3ml)

Argentina, Australia*, Brasile, Cile, Colombia, UE***, India, Giordania, Nuova Zelanda***, Russia, Svizzera***, Turchia***, Emirati Arabi Uniti:** trattamento sintomatico dell'osteoartrite lieve o moderata del ginocchio o dell'anca. Inoltre, DUROLANE® è stato approvato in Australia, UE e Nuova Zelanda per il trattamento sintomatico del dolore da osteoartrite lieve o moderata della caviglia, spalla, gomito, polso, dita delle mani e dei piedi.

Messico: Trattamento sintomatico dell'osteoartrite lieve o moderata del ginocchio.

Taiwan: Trattamento del dolore da osteoartrite del ginocchio in pazienti che non hanno risposto adeguatamente alla terapia conservativa non farmacologica e agli analgesici semplici, ad es. paracetamolo.

Canada*:** Trattamento sintomatico dell'osteoartrite lieve o moderata del ginocchio o dell'anca. Inoltre, DUROLANE® è stato autorizzato per il trattamento sintomatico del dolore da osteoartrite lieve o moderata della caviglia, dita delle mani e dei piedi.



Distribuito da:

Biomedica Italia S.r.l. - Società unipersonale
I-20057 Assago (MI) - Via Thomas Alva Edison, 6
Capitale Sociale i.v. € 1.000.000 - P.IVA e C.F. IT11408800966
Reg. Imp. Milano 2600265
Tel. +39 02 49540340 - Fax +39 02 49540350
www.biomedica-italia.it - info@biomedica-italia.it

Il marchio Biomedica è presente in 12 paesi:
Austria, Bosnia-Erzegovina, Bulgaria, Croazia, Italia, Macedonia,
Polonia, Repubblica Ceca, Romania, Serbia, Slovacchia, Slovenia.

© 2025 Biomedica Italia S.r.l. Diritti riservati

Biomedica Italia S.r.l. si riserva il diritto di apportare in ogni momento qualsiasi modifica ai prodotti/servizi qui previsti.



AddLife è una società svedese che opera in Europa e detiene la proprietà di aziende leader di mercato che offrono soluzioni e prodotti principalmente per il settore "healthcare".

La società è quotata dal 2016 al Nasdaq Stockholm, Large Cap. Le società del gruppo AddLife offrono prodotti e servizi di elevata qualità e vantaggioso rapporto costo/beneficio.

La gamma offerta consiste in prodotti di vari fabbricanti distribuiti nei diversi mercati ma anche da prodotti proprietari. La gamma di servizi offerti dalle aziende del Gruppo include servizi di consulenza, supporto tecnico e formazione.

Con questo approccio AddLife crea valore aggiunto per i clienti in tutta Europa e genera una crescita a lungo termine per il Gruppo.

AddLife ha due aree di business denominate "Labtech" e "Medtech" ed è attualmente presente in oltre 25 paesi.