

DUROLANE®[®]

INSTRUCTIONS FOR USE

en

Contents

Each mL contains:

Hyaluronic acid stabilized 20 mg
Phys. sodium chloride solution, pH 7
q.s.

Description

DUROLANE is intended to be used for intra-articular injection for the symptomatic treatment of mild to moderate knee or hip osteoarthritis. Additionally, DUROLANE is intended to be used for intra-articular injection for the symptomatic treatment of mild to moderate osteoarthritis of indicated synovial joints, and for pain following arthroscopic procedures in the presence of mild to moderate osteoarthritis. It should be injected into the joint cavity, or in the articulation, after removal of the articular capsule.

DUROLANE contains 20 mg/mL of stabilized non-animal hyaluronic acid in buffered physiological solution chlorid solution pH 7. DUROLANE is a sterile, transparent viscous solution in a 3 mL glass syringe. DUROLANE is degraded in the body by the same enzymes as endogenous hyaluronic acid.

Mode of Action
The body's hyaluronic acid constitutes a natural part of the synovial fluid and acts in the joint both as a lubricant of capsule and ligaments and as a shock absorber. Injected injections of hyaluronic acid in the joint to restore the viscosity and elasticity can diminish the pain and improve the mobility of the joint.

Dosage
DUROLANE is a single injection, single dose preparation and should only be injected once per treatment course. The recommended dose is 3 mL per knee, hip or shoulder joint. The recommended dose is 1 mL per intermediate joint (e.g., elbow, ankle) and approximately 1 mL for small synovial joints (e.g., thumb).

Indications
The treatment symptomatic des artroses bénignes à modérées du genou et de la hanche. De plus, DUROLANE est une injection unique pour le traitement symptomatique associé aux douleurs artroscopiques légères à modérées des chevilles, épaules, coude, poignets et doigts. DUROLANE est également indiqué pour le traitement symptomatique des conséquences d'une arthroskopie en présence d'une arthrose dans les trois mois suivant l'intervention.

Contre-indications
Aucune connue.

Mises en garde
DUROLANE ne doit pas être injecté si la articulation synoviale est infectée ou gravement enflammée.

DUROLANE ne doit pas être injecté si une infection ou une inflammation de la peau est présente au niveau ou à proximité du site d'injection.

DUROLANE ne doit pas être injecté pour violer intravasculaire ou extra-articulaire ou dans la capsule synoviale ou les tissus synoviaux.

Ne pas utiliser DUROLANE afin de ne pas endommager le produit.

Précautions
DUROLANE doit être utilisée avec prudence chez les patients présentant une stase veineuse ou lymphatique dans la jambe.

DUROLANE n'a pas été testé sur les femmes enceintes ou allaitantes ni sur les enfants.

Le patient qui utilise DUROLANE doit être préparé pour une chirurgie arthroscopique.

Les personnes souffrant d'arthrose chronique/ostéoarthritis doivent utiliser DUROLANE avec précaution car l'injection risque de déclencher une crise aiguë de la maladie.

Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

Un steppende artroseinjektie kan daarniet hijsenwezen, dat de nadel felsachtiger wordt als de artrose zelf. Gebruik alleen voor artrose die niet is veroorzaakt door een ontstekingsziekte.

• Pour jedes zu behandelnde Gelenke ist eine separate DUROLANE-Spritze zu verwenden.

• Wie bei allen invasiven Gelenkbehandlungen besteht ein geringes Infektionsrisiko.

• DUROLANE darf nicht bei akutem Osteomyelitis des Patienten Produkten auf Hyaluronursäure nicht injiziert werden.

• DUROLANE darf nicht intravaskular oder extrakapsular bzw. in das Synovialgewebe oder den Gelenkkapsel injiziert werden.

• Röntgenologische Überprüfung der Gelenke ist zu empfehlen.

• Injektionen einer artroscopischen Kontrolle und unter Kontrollbildern sind bei bekannter Allergie oder Überempfindlichkeit des Patienten gegenüber Lokalanästhetika nicht vorenthalten.

• Injektionen einer artroscopischen Kontrolle und unter Kontrollbildern sind bei bestehender Chondrokrakose ist DUROLANE mit Vorsicht zu verwenden, da die Injektion zu einem akuten Anfall führen kann.

Événements indésirables
La majorité des événements indésirables signalés lors des études cliniques sont liés à l'effet thérapeutique. En général, les effets indésirables sont de nature transitoire, durent des heures, sont généralement mineurs et peuvent disparaître sans traitement.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• L'efficacité de DUROLANE après des procédures artroscopiques aux seules fins de diagnostic ou d'examen, ou en l'absence d'arthrose d'accompagnement au niveau de l'épaule, du coude ou du poignet n'a pas été évaluée.

• Les patients souffrant d'une chondrokrakose articulaire précédente doivent utiliser DUROLANE avec précaution car l'injection risque de déclencher une crise aiguë de la maladie.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• L'efficacité de DUROLANE après des procédures artroscopiques aux seules fins de diagnostic ou d'examen, ou en l'absence d'arthrose d'accompagnement au niveau de l'épaule, du coude ou du poignet n'a pas été évaluée.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Les études cliniques n'ont pas étudié les réjouissances dans le genou en observant un intervalle inférieur à 6 mois entre la première et la deuxième injection.

• Kliniska studier av andra hyaluronsyntetiseringar som liknar DUROLANE har visat att det är en effektiv behandling för att minska artroskiskt skade på genitalektiskt förskjutning jämfört med utgångsvärlden. Utvärlda studier visade också stora förbättringar i den hyaluronsynteriseringen där grupperna jämfördes med dem som fick behandling med sådant som artroskopiskt operatörer. Minskad artros och förtärad fysisk funktion observerades upp till 5 månader efter behandlingen.

• Halveringen för DUROLANE (ett mänskligare är ungefärlig fyra) är seker.

Leveranser
DUROLANE levereras i en 3 ml glaspräglad med Luer-låslockning, paketet i ett bläster. Sprudeln innehåller att steelt. Sprudeln är att återställa.

DUROLANE är avsett för engångsbruk och får inte omställas. Det ska användas omedelbart efter sprutan tagits ut ur förpackningen. Om blästeret sprudeln är öppnat eller skadat, ska den inte användas.

Sprudeln och eventuellt övrigt produkt ska kasseras omedelbart efter behandlingen och får inte återståndas på grund av risken för kontaminerings av den omvälvda produkten och der rörelser som följer av detta, därför infektion. Kassering ska ske i enligt de nationella riktlinjerna och gällande nationella, lokala eller institutionella riktlinjer.

Hälshållning och förvaring
DUROLANE ska förvaras i originalförpackningen vid högst 30°C. Utgångslagstetamen är på förpackningen och produkten ska inte användas efter detta datum. Skydd från frysning.

Tillverkningsplats
Q-Med AB, Seminlegatan 21, SE-752 28 Uppsala, Sverige
4721 Emporium Blvd Suite 100
Durham, NC 27703 USA
Nordamerika: 1-800-396-4325 eller +919-474-6700
Alla andra lander: +31 (0) 20 653-3967

Representerande EU
EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
2514 AP Haag
Nederland
Tel: +31 (0) 70 345-8570
Fax: +31 (0) 70 346-2799

KVADRO PRODUKTET VVIS PKANINGEN ER SKADET.
DUROLANE, Biventus och Biventus-logotopen är registrerade varumärken som tillhör Biventus LLC.

För pakningsmeddelanden se:

www.duronline.com

DUROLANE® KULLANIM TALİMATLARI

İçindekiler:

Hyaluronik asit, stabilizatör
20 mg
Fizyolojik roztwór soli, pH 7
q.s.

Açıklama:

DUROLANE, hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

DUROLANE® är avsett för engångsbruk och får inte omställas. Det ska användas omedelbart efter sprutan tagits ut ur förpackningen. Om blästeret sprudeln är öppnat eller skadat, ska den inte användas.

Sprudeln och eventuellt övrigt produkt ska kasseras omedelbart efter behandlingen och får inte återståndas på grund av risken för kontaminerings av den omvälvda produkten och der rörelser som följer av detta, därför infektion. Kassering ska ske i enligt de nationella riktlinjerna och gällande nationella, lokala eller institutionella riktlinjer.

Hälshållning och förvaring

DUROLANE ska förvaras i originalförpackningen vid högst 30°C. Utgångslagstetamen är på förpackningen och produkten ska inte användas efter detta datum. Skydd från frysning.

Tillverkningsplats

Q-Med AB, Seminlegatan 21, SE-752 28 Uppsala, Sverige
4721 Emporium Blvd Suite 100
Durham, NC 27703 USA
Nordamerika: 1-800-396-4325 eller +919-474-6700
Alla andra lander: +31 (0) 20 653-3967

Representerande EU

EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
2514 AP Haag
Nederland
Tel: +31 (0) 70 345-8570
Fax: +31 (0) 70 346-2799

AMVAND INDE PRODUKTEN OM FORPACKNINGEN ER SKADET.

DUROLANE, Biventus och Biventus-logotopen är registrerade varumärken som tillhör Biventus LLC.

För bipsackade se:

www.duronline.com

**BRUKSANVÄNING
FÖR DUROLANE®**

Innehåll

Hyaluronik asit, stabilisator
20 mg
Fys. naturlikmålsränsning, pH 7
q.s.

Beskrivelse

DUROLANE är beregnet till bruk med intraklitoriskt injektion i knnar och hofre. I tilleg med DUROLANE beregnet till bruk vid intraklitoriskt injektion i knnar, skeler, albut, händed, fingre och tor. DUROLANE är egendst för smert för en del med tillståndet av att injektionen är särskilt svår. DUROLANE är beregnet till bruk med tillståndet av osättbarhet innan den kan skada produktet.

Dosering

DUROLANE är en enkeltlösning, enkeltdosering och skall endast användas för att behandla artroskiskt tillståndet.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genitalektik bir ilaçtır. Sprudanın içinehlâr ile steelt. Sprudanın içinehlâr ile steelt.

• Hafif tane dercelic ile yapılmış, 20 mg容量lu ve genit