

NL

FR [cliquez ici](#)

EN [click here](#)



TOESTEMMING VOOR BEHANDELING MET DR. CYJ HAAR FILLER

Voornaam:	Achternaam:
Adres:	Postcode:
Geboortedatum:	Telefoonnr.:
E-mail:	

1. INLEIDING

Deze informatie geeft u een beeld van het opvullen (vulling) met DR CYJ HAIR FILLER®, zodat u met kennis van zaken uw toestemming kan geven. De behandelende arts is uiteraard bereid om al uw vragen over deze ingreep te beantwoorden.

2. AARD EN VERLOOP VAN DE INGREEP

- DR CYJ HAIR FILLER® wordt in de hoofdhuid ingespoten. Dit kan zowel met een normale naald of een multinaald ingespoten worden.
- Het betreft een niet allergiserend synthetisch product. DR CYJ HAIR FILLER® is een medisch hulpmiddel klasse III en beschikt over een CE-markering (CE 2265). De CE-markering geeft aan dat een product overeenstemt met de door de Europese richtlijnen vastgestelde niveaus van bescherming (veiligheid).

3. DOEL VAN DE INGREEP

- Dunner wordend haar
- Matige tot ernstige haaruitval
- Zoals bij vrijwel elke medische ingreep bestaat de mogelijkheid dat het beoogde doel niet volledig wordt bereikt. De arts komt derhalve met de patiënt overeen om volgens de regels van de kunst te werken, maar belooft geen welbepaald resultaat (inspanningsverbintenis).

4. RISICO'S

- Zeldzame infectie en/of bloeditstorting (blauwe plek). Verdwijnen met adequate behandeling.

5. GEVOLGEN

- Een lichte roodheid en een lichte zwelling kunnen optreden op de plaats van de inspuitingen tot enkele dagen na de behandeling. Uitzonderlijk kunnen deze ontstekingsverschijnselen ietwat langer duren.
- Het inspuitbare product Dr CYJ HAIR FILLER® geeft geen permanente resultaten. Er wordt aanbevolen om na het standaard protocol (4 maal 1 à 2 spuitingen) om de 6 maanden een onderhoudsbehandeling (1 maal 1 à 2 spuitingen) te handhaven.



6. ALTERNATIEVEN

- Bepaalde haarproblemen kunnen beter behandeld worden met geneesmiddelen zoals Minoxidil en Finasteride.
- Er bestaan nog verschillende alternatieven zoals bijvoorbeeld: een PRP behandeling.
- Al deze technieken kunnen gecombineerd worden om een beter resultaat te bekomen.

7. FOTO'S

- Om het resultaat van de ingreep beter te kunnen beoordelen evenals voor educatieve en wetenschappelijke taken, zoals voordrachten en wetenschappelijke publicaties, kunnen eventueel foto's worden genomen.
- Op de foto's wordt de patiënt **onherkenbaar** gemaakt. De patiënt is hiervan op de hoogte en stemt hierin toe.

8. KOSTEN

- Deze ingreep wordt uitgevoerd omwille van cosmetische redenen en is niet terugbetaald door het ziekenfonds.
- De prijs van de behandeling is afhankelijk van het aantal behandelingssessies en de gebruikte kwantiteit van het product.

9. HERROEPING TOESTEMMING

De patiënt geeft vrij zijn toestemming en kan op elk ogenblik zijn toestemming tot de ingreep herroepen.

Wet van de 23 mei 2013 tot regeling van de vereiste kwalificaties om ingrepen van niet-heelkundige esthetische geneeskunde en esthetische heelkunde uit te voeren (BS 2 juillet 2013).

Hoofdstuk 6. – Informatie en instemming

Artikel 18.

§ 1. Voorafgaand aan elke esthetisch-heelkundige of niet-heelkundige esthetisch-geneeskundige ingreep verstrekt de verantwoordelijke beoefenaar de patiënt en, in voorkomend geval, zijn wettelijke vertegenwoordiger of vertegenwoordigers de volgende inlichtingen:

1° de technieken en de omstandigheden waaronder de ingreep zal worden uitgevoerd;

2° de zwaarste potentiële risico's en de eventuele zwaarste gevolgen en verwikkelingen;

3° het soort ingeplante materiaal of ingespoten product, met inbegrip van zijn benaming en eigenschappen (volume, afmetingen, hoeveelheid);

4° de gegevens van de producent en, in voorkomend geval, van de invoerder van het ingeplante materiaal of ingespoten product;

5° de identiteit en de beroepstitel van de beoefenaar of beoefenaars die de geplande ingreep zullen uitvoeren;

6° een gedetailleerde raming van de kosten indien het bedrag van de met de geplande ingreep verbonden kosten op meer dan 1.000 euro wordt geraamd. Dat bedrag wordt jaarlijks op 1 januari geïndexeerd volgens de volgende indexformule: basisbedrag x nieuwe gezondheidsindex/basisgezondheidsindex. De basisgezondheidsindex is die welke op 31 december 2012 van kracht is. De nieuwe index is die welke achtereenvolgens op 31 december van elk jaar zal gelden.

§ 2. Voor elke esthetisch-heelkundige ingreep verstrekt de verantwoordelijke beoefenaar de in paragraaf 1 bedoelde inlichtingen aan de patiënt tijdens een voorafgaande raadpleging.

§ 3. Van de in paragraaf 1 bedoelde inlichtingen wordt een schriftelijk verslag opgemaakt dat wordt gedateerd en door de patiënt of, in voorkomend geval, zijn wettelijke vertegenwoordiger of vertegenwoordigers en de betrokken beoefenaars wordt ondertekend. Dit verslag maakt deel uit van het medisch dossier van de patiënt.

Wanneer in verband met de gebruikte techniek en het gebruikte product verscheidene identieke handelingen worden gesteld die deel uitmaken van een zelfde behandeling, dan volstaat het de in paragraaf 1 bedoelde inlichtingen op te nemen in een enig schriftelijk verslag, als bedoeld in het vorige lid.

§ 4. De tekst van dit artikel wordt in het in paragraaf 3 bedoelde verslag weergegeven.

§ 5. De in paragraaf 1 bedoelde inlichtingen worden aan de patient en, in voorkomend geval, aan zijn wettelijke vertegenwoordiger of vertegenwoordigers meegedeeld, onverminderd andere inlichtingen die krachtens andere bepalingen moeten worden meegedeeld of ongeacht nadere regels volgens welke deze inlichtingen moeten worden meegedeeld of bewaard.



DR.CYJ Hair Filler is een unieke formulering van niet-dierlijke oorsprong.

Samenstelling: Dit injecteerbare, biologisch afbreekbare, resorbeerbare en transparante huidimplantaat bevat een exclusieve formulering, bestaande uit niet-gekruid natriumhyaluroonaat (7 mg/ml) en een peptidencomplex

- **haargroei:** Octapeptide-2, Decapeptide-18, Decapeptide-28, Oligopeptide-71
- **anti-haaruitval:** Decapeptide-10, Oligopeptide-54
- **ontstekingsremmend:** Octapeptide-11

Het geïnjecteerde hyaluronzuur beschermt de peptiden. De peptiden zullen het hyaluronzuur in het weefsel beschermen

Acties:

- preventie van haaruitval
- verdikking en verzorging van de hoofdhuid

Indicaties:

- androgene alopecia
- alleen of in synergie met andere behandelingen
- na de haartransplantatie (verhoogt de overlevingskans van het implantaat)

Ik verklaar dat ik op een begrijpelijke en duidelijke manier ben ingelicht door dokter:

.....

- de kenmerken van de voorgestelde behandeling, de verwachte voordelen, de mogelijke gevolgen en de potentiële risico's, die echter als theoretisch moeten worden beschouwd en gemeenschappelijk zijn voor elke behandeling met biostimulantia op basis van hyaluronzuur
- over de bijzondere aandacht en de voorschriften die thuis in acht moeten worden genomen om het optreden van complicaties en bijwerkingen niet te bevorderen
- voorzorgsmaatregelen vóór een peptide-injectie, d.w.z. auto-immuunziekte, zwangerschap, borstvoeding, ernstige allergische voorgeschiedenis of anafylactische shock, gebied behandeld met een ander niet-absorbeerbaar product, overgevoeligheid voor HA

In het bijzonder ben ik op de hoogte gebracht van het volgende:

- DR. CYJ mag niet worden gebruikt bij patiënten met bekende individuele overgevoeligheid voor de bestanddelen van het product of in geval van infecties of huidaandoeningen in de buurt van de injectieplaats.
- DR. CYJ dient niet te worden gebruikt bij patiënten met ontsteking of irritatie van de hoofdhuid om bijwerkingen te voorkomen die het vaakst kunnen optreden bij patiënten met bestaande ontsteking of irritatie.
- Kortstondige voorbijgaande pijn met een gevoel van intense warmte kan optreden na implantatie van het product in de hoofdhuid.
- Roodheid, zwelling, oedeem, hematoom, jeuk en lichte pijn in de injectiezone kunnen na de behandeling optreden en verdwijnen gewoonlijk na 72 uur.
- Deze behandeling wordt niet aanbevolen aan personen die: of allergisch zijn voor een van de bestanddelen, of die huidveranderingen, huidziekten, infecties of uitkomsten van streptokokkeninfecties hebben, of immunosuppressiva nemen, corticale therapie ondergaan, met een klinische voorgeschiedenis van auto-immuunziekte, of patiënten met gedecompenseerde diabetes, reumatische koorts, recidiverende angina en endocarditis.
- De veiligheid en werkzaamheid van het product zijn niet getest bij kinderen en vrouwen tijdens zwangerschap of borstvoeding.



- De resultaten van de behandeling hangen af van de specifieke omstandigheden van de patiënt
- Om de behandeling en het resultaat na verloop van tijd te optimaliseren, is een reeks sessies noodzakelijk. Periodieke retoucheersessies maken het mogelijk de resultaten te behouden, afhankelijk van de gewenste mate van resultaat.

10. OPMERKINGEN

Opmerkingen van de arts:

Opmerkingen van de patiënt:

Ik bevestig dat ik bewust kennis heb genomen van het bovenstaande, dat ik vragen heb kunnen stellen en de nodige verduidelijkingen heb gekregen.

Om deze redenen stem ik in met de voorgestelde behandeling.

Elke partij verklaart een exemplaar van dit toestemmingsformulier te hebben ontvangen.

De handtekening wordt voorafgegaan door een eigenhandig geschreven "gelezen en goedgekeurd".

De patiënt verklaart dat al zijn vragen werden beantwoord.

naam + voornaam patiënt

handtekening patiënt

datum



CONSENTEMENT DR. CYJ HAIR FILLER

Prénom :	Nom de famille :
Adresse :	Code postal :
Date de naissance :	téléphone :
E-mail :	

1. INTRODUCTION

Ces informations vous donneront une idée du remplissage (rembourrage) avec DR CYJ HAIR FILLER® afin que vous puissiez donner votre consentement éclairé. Le médecin traitant est bien entendu disposé à répondre à toutes vos questions concernant cette procédure.

2. LA NATURE ET L'ÉTAT D'AVANCEMENT DE L'OPÉRATION

- DR CYJ HAIR FILLER® est injecté dans le cuir chevelu. L'injection peut se faire à l'aide d'une aiguille normale ou d'une aiguille multiple.
- Il s'agit d'un produit synthétique non allergène. DR CYJ HAIR FILLER® est un dispositif médical de classe III et porte le marquage CE (CE 2265). Le marquage CE indique qu'un produit est conforme aux niveaux de protection (sécurité) établis par les directives européennes.

3.OBJECTIF DE L'INTERVENTION

- Cheveux clairsemés
- Perte de cheveux modérée à sévère
- Comme pour presque tout acte médical, il est possible que l'objectif visé ne soit pas entièrement atteint. Le médecin convient donc avec le patient de travailler selon les règles de l'art, mais ne promet pas un résultat défini (engagement d'effort).

4. RISQUES

- Rares infections et/ou ecchymoses (bleus). Disparaissent avec un traitement adéquat.

5. RELIEF

- Une légère rougeur et un gonflement peuvent apparaître au point d'injection pendant quelques jours après le traitement. Exceptionnellement, ces symptômes inflammatoires peuvent durer un peu plus longtemps.
- Le produit injectable Dr CYJ HAIR FILLER® ne donne pas de résultats permanents. Il est recommandé de maintenir un traitement d'entretien (1 à 2 injections) tous les 6 mois après le protocole standard (4 fois 1 à 2 injections).

6. ALTERNATIVES

- Certains problèmes capillaires sont mieux traités avec des médicaments tels que le Minoxidil et le Finasteride.
- Il existe encore plusieurs alternatives comme, par exemple, un traitement PRP.
- Toutes ces techniques peuvent être combinées pour obtenir un meilleur résultat.

7. PHOTOS

- Pour mieux évaluer le résultat de la procédure ainsi que pour des tâches éducatives et scientifiques, telles que des conférences et des publications scientifiques, des photographies peuvent être prises si nécessaire.
- Sur les photographies, le patient est **méconnaissable**. Le patient en est conscient et y consent.

8. COST

- Cette intervention est pratiquée pour des raisons esthétiques et n'est pas remboursée par la caisse d'assurance maladie.
- Le prix du traitement dépend du nombre de séances et de la quantité de produit utilisée.

9. RÉVOCATION DU CONSENTEMENT

Le patient donne librement son consentement et peut le révoquer à tout moment.

Loi du 23 mai 2013 réglementant les qualifications requises pour effectuer des actes de médecine esthétique non pharmacologique et de chirurgie esthétique (BS 2 juillet 2013).

Chapitre 6. - Information et consentement

Article 18.

§ 1. Avant tout acte médico-esthétique ou non, le praticien responsable fournit au patient et, le cas échéant, à son ou ses représentants légaux, les informations suivantes :

1° les techniques et les conditions dans lesquelles l'opération sera réalisée ;

2° les risques potentiels les plus graves et toutes les conséquences et complications les plus graves ;

3° le type de matière ou de produit injecté, y compris sa désignation et ses propriétés (volume, dimensions, quantité) ;

4° les coordonnées du producteur et, le cas échéant, de l'importateur du matériel implanté ou du produit injecté ;

5° l'identité et le titre professionnel du ou des praticiens qui effectueront l'intervention prévue ;

6° une estimation détaillée des coûts si le montant des coûts liés à l'intervention prévue est estimé à plus de 1.000 euros. Ce montant est indexé annuellement au 1er janvier selon la formule d'indexation suivante : montant de base x nouvel indice de santé/indice de santé de base. L'indice de santé de base est celui en vigueur au 31 décembre 2012. Le nouvel indice sera celui en vigueur successivement au 31 décembre de chaque année.

§ 2. Avant tout acte d'esthétique dentaire, le praticien responsable fournit les informations visées au paragraphe 1 au patient lors d'une consultation préalable.

§ 3. Les informations visées au paragraphe 1 font l'objet d'un rapport écrit, daté et signé par le patient ou, le cas échéant, son ou ses représentants légaux et les praticiens concernés. Ce rapport fait partie du dossier médical du patient.

Lorsque, en fonction de la technique et du produit utilisés, plusieurs opérations identiques sont effectuées dans le cadre d'un même traitement, il suffit de faire figurer les informations visées au paragraphe 1 dans un seul rapport écrit visé au paragraphe précédent.

§ 4. Le texte de cet article est repris dans le rapport visé au paragraphe 3.

§ 5. Les informations visées au paragraphe 1 sont communiquées au patient et, le cas échéant, à son ou ses représentants légaux, sans préjudice d'autres informations à communiquer en vertu d'autres dispositions ou indépendamment de toute autre règle selon laquelle ces informations doivent être communiquées ou conservées.



DR.CYJ Hair Filler est une formulation unique d'origine non animale.

Composition : Cet implant dermique injectable, biodégradable, résorbable et transparent contient une formulation exclusive, composée de hyaluronate de sodium non réticulé (7 mg / ml) et un complexe peptide

- **croissance des cheveux :** Octapeptide-2, Décapeptide-18, Décapeptide-28, Oligopeptide-71
- **antichute :** Décapeptide-10, Oligopeptide-54
- **anti-inflammatoire :** Octapeptide-11

L'acide hyaluronique injecté protège les peptides. Les peptides vont protéger l'Acide Hyaluronique des tissus

Actions :

- prévention de la perte de cheveux
- l'épaississement et le soin du cuir chevelu

Indications :

- alopecie androgénique
- seul ou en synergie avec d'autres traitements
- post greffe de cheveux (augmente le taux de survie des greffons)

Je déclare avoir été informé de manière compréhensible et claire par le docteur :

.....

- sur les caractéristiques du traitement proposé, sur les bénéfices attendus, sur les conséquences éventuelles ainsi que sur les risques potentiels liés, qui doivent cependant être considérés comme théoriques et commun à chaque traitement avec des biostimulants à base d'acide hyaluronique
- sur l'attention particulière et sur les prescriptions à observer chez soi pour ne pas favoriser l'apparition de complications et d'effets secondaires
- des précautions avant une injection de peptide soit, maladie auto immune, grossesse, allaitement, antécédent allergique grave ou choc anaphylactique, zone traitée par un autre produit non résorbable, hypersensibilité à l'AH

En particulier, j'ai été informé de ce qui suit :

- DR. CYJ ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une hypersensibilité connue individuel par les composants du produit ou en cas d'infections ou de maladies de la peau dans la zone du site d'injection.
- DR. CYJ ne doit pas être utilisé chez les patients qui ont une inflammation ou irritation du cuir chevelu afin d'éviter des effets indésirables qui peuvent se produire le plus souvent chez les patients souffrant d'inflammation ou d'irritation déjà existants.
- Une douleur transitoire à court terme accompagnée d'une sensation de chaleur intense pourrait se produire à la suite de l'implantation dans le cuir chevelu du produit.
- Rougeur, enflure, œdème, hématome, démangeaison et légère douleur dans la région de l'injection peut se produire à la suite du traitement et régresser généralement après 72 heures.
- Ce traitement n'est pas recommandé pour les personnes: ou allergique à l'un des composants, ou ayant quelques changements de peau, maladies de la peau, infections ou les issues des infections streptococciques, ou en prenant des immunosuppresseurs, subissant une thérapie corticale, avec un antécédents cliniques de maladie auto-immune, patients ou avec un diabète décompensé, un rhumatisme articulaire aigu, un angor récurrent et endocardite.
- La sécurité et l'efficacité du produit n'ont pas été testées chez les enfants et les femmes pendant la grossesse ou allaitantes.
- Les résultats du traitement dépendent des conditions spécifiques du patient,



- Pour optimiser le traitement et le résultat dans la durée, il est nécessaire de recourir à une série de sessions. Des séances de retouche périodiques permettent le maintien des résultats suivant le degré de résultat recherché.

10. NOTES

Notes du médecin :

Commentaires des patients :

Je confirme que j'ai consciemment reconnu ce qui précède, que j'ai pu exprimer des questions et avoir obtenu les clarifications pertinentes.

Pour ces raisons, je consens au traitement proposé.

Chaque partie déclare avoir reçu une copie de ce formulaire de consentement. La signature est précédée d'une mention auto-écrite "lu et approuvé". Le patient déclare qu'il a été répondu à toutes ses questions.

nom + prénom patient

signature du patient

date



CONSENT TO TREATMENT WITH DR. CYJ HAIR FILLER

First name:	Last name:
Address:	Postal code:
Date of birth :	Telephone:
E-mail:	

1. INTRODUCTION

This information will give you an idea of filling (padding) with DR CYJ HAIR FILLER® so that you can give your informed consent. The attending physician is of course willing to answer all your questions about this procedure.

2. NATURE AND PROGRESS OF THE OPERATION

- DR CYJ HAIR FILLER® is injected into the scalp. This can be injected with either a normal needle or a multi-needle.
- It is a non-allergenic synthetic product. DR CYJ HAIR FILLER® is a Class III medical device and has CE marking (CE 2265). The CE mark indicates that a product complies with the levels of protection (safety) established by European directives.

3. PURPOSE OF THE INTERVENTION

- Thinning hair
- Moderate to severe hair loss
- As with almost any medical procedure, there is a possibility that the intended goal may not be fully achieved. The doctor therefore agrees with the patient to work according to the rules of the art, but does not promise a defined result (commitment of effort).

4. RISKS

- Rare infection and/or bruising (bruise). Disappear with adequate treatment.

5. RELATED

- A slight redness and swelling may occur at the injection site for a few days after treatment. Exceptionally, these inflammatory symptoms may last somewhat longer.
- The injectable product Dr CYJ HAIR FILLER® does not give permanent results. It is recommended that after the standard protocol (4 times 1 to 2 injections), a maintenance treatment (1 time 1 to 2 injections) should be maintained every 6 months.

6. ALTERNATIVES

- Certain hair problems are better treated with drugs such as Minoxidil and Finasteride.
- There are still several alternatives such as, for example: a PRP treatment.
- All these techniques can be combined to obtain a better result.

7. PHOTOS

- To better assess the result of the procedure as well as for educational and scientific tasks, such as lectures and scientific publications, photographs may be taken if necessary.
- In the photographs, the patient is rendered **unrecognisable**. The patient is aware of this and consents to it.

8. COST

- This procedure is performed for cosmetic reasons and is not reimbursed by the health insurance fund.
- The price of the treatment depends on the number of treatment sessions and the quantity of product used.

9. REVOCATION OF CONSENT

The patient freely gives his consent and can revoke his consent to the procedure at any time.

Act of 23 May 2013 regulating the qualifications required to perform procedures of non-pharmacological aesthetic medicine and aesthetic surgery (BS 2 juillet 2013).

Chapter 6. - Information and consent

Article 18.

§ 1. Prior to any aesthetic-medical or non-aesthetic-medical procedure, the responsible practitioner shall provide the patient and, where appropriate, his legal representative or representatives with the following information:

- 1° the techniques and conditions under which the procedure will be performed;
- 2° the most serious potential risks and any most serious consequences and complications;
- 3° the type of material or product injected, including its designation and properties (volume, dimensions, quantity);
- 4° details of the producer and, where appropriate, the importer of the planted material or injected product;
- 5° the identity and professional title of the practitioner or practitioners who will perform the planned intervention;
- 6° a detailed estimate of the costs if the amount of costs associated with the planned intervention is estimated at more than EUR 1,000. That amount is indexed annually on 1 January according to the following index formula: basic amount x new health index/basic health index. The basic health index is that in force on 31 December 2012. The new index will be that in force successively on 31 December of each year.

§ 2. For each aesthetic surgery, the responsible practitioner shall provide the information referred to in paragraph 1 to the patient during a prior consultation.

§ 3. A written report of the information referred to in paragraph 1 shall be drawn up, dated and signed by the patient or, where appropriate, his legal representative or representatives and the practitioners concerned. This report shall form part of the patient's medical record.

Where, in connection with the technique and product used, several identical operations are carried out as part of the same treatment, it is sufficient to include the information referred to in paragraph 1 in a single written report referred to in the previous paragraph.

§ 4. The text of this article is reflected in the report referred to in paragraph 3.

§ 5. The information referred to in paragraph 1 shall be communicated to the patient and, where applicable, to his legal representative or representatives, without prejudice to other information to be communicated under other provisions or regardless of any further rules according to which such information is to be communicated or kept.



DR.CYJ Hair Filler is a unique formulation of non-animal origin.

Composition: This injectable, biodegradable, resorbable and transparent skin implant contains an exclusive formulation consisting of non-crosslinked sodium hyaluronate (7 mg/ml) and a peptide complex

- **Hair growth:** Octapeptide-2, Decapeptide-18, Decapeptide-28, Oligopeptide-71
- **anti-hair loss:** Decapeptide-10, Oligopeptide-54
- **Anti-inflammatory:** Octapeptide-11

The injected hyaluronic acid protects the peptides. The peptides will protect the hyaluronic acid in the tissue

Actions:

- prevention of hair loss thickening
- care of the scalp

Indications:

- androgenic alopecia
- alone or in synergy with other treatments
- after hair transplantation (increases graft survival rate)

I declare that I have been informed in an understandable and clear manner by doctor:

.....

- the characteristics of the proposed treatment, the expected benefits, possible consequences and potential risks, which should, however, be considered theoretical and common to any treatment with hyaluronic acid-based biostimulants
- On the special care and prescriptions to be observed at home to avoid encouraging the occurrence of complications and side effects
- precautions before peptide injection, i.e. autoimmune disease, pregnancy, lactation, severe allergic history or anaphylactic shock, area treated with another non-absorbable product, hypersensitivity to HA

In particular, I am informed of the following:

- DR. CYJ should not be used in patients with known individual hypersensitivity to the product ingredients or in case of infections or skin conditions near the injection site.
- DR. CYJ should not be used in patients with inflammation or irritation of the scalp to avoid side effects that may occur most frequently in patients with existing inflammation or irritation.
- Brief transient pain with a sensation of intense heat may occur after implantation of the product in the scalp.
- Redness, swelling, oedema, haematoma, itching and mild pain in the injection area may occur after treatment and usually disappear after 72 hours.
- This treatment is not recommended to persons who: or are allergic to any of the ingredients, or have skin changes, skin diseases, infections or outcomes of streptococcal infections, or are taking immunosuppressants, undergoing cortical therapy, with a clinical history of autoimmune disease, or patients with decompensated diabetes, rheumatic fever, recurrent angina and endocarditis.
- Product safety and efficacy have not been tested in children and women during pregnancy or lactation.
- Treatment results depend on the patient's specific circumstances
- To optimise treatment and results over time, a series of sessions is necessary. Periodic retouching sessions allow the results to be maintained, depending on the desired degree of result.



10. NOTES

Doctor's notes:

Patient comments:

I confirm that I have consciously taken note of the above, was able to ask questions and received the necessary clarifications.

For these reasons, I agree with the proposed treatment.

Each party declares to have received a copy of this consent form. The signature is preceded by a self-written "read and approved".The patient declares that all his questions have been answered.

name + first name patient

signature patient

date

