

Reviscon Mono 2 % von VSY Biotechnology erhält die Zulassung von Health Canada für Osteoarthritis

VSY Biotechnology GmbH meldet, dass Health Canada Reviscon Mono 2% (2,4 ml), eine Injektionslösung gegen Arthroseschmerzen in Synovial-Gelenken, zugelassen hat.

LEINFELDEN-ECHTERDINGEN,
GERMANY, March 19, 2024

/EINPresswire.com/ -- [VSY](https://www.vsybiotech.com/)

[Biotechnology GmbH](https://www.vsybiotech.com/) freut sich

bekannt zu geben, dass Health Canada

Reviscon Mono 2 % (2,4 ml) eine

viskoelastische Natriumhyaluronat-

Lösung zur Einzelinjektion, die zur

Vorbeugung von Schmerzen und

Bewegungseinschränkungen im Zusammenhang mit Arthrose in allen Synovial-Gelenken

entwickelt wurde, zugelassen hat.



Reviscon Mono 2,0 % ist eine viskoelastische Natriumhyaluronat-Lösung zur intraartikulären

Injektion, die in einer 2,4-ml-Einweg-Glasspritze erhältlich

ist. Jeder Milliliter Reviscon Mono enthält 20,0 mg

Natriumhyaluronat sowie Natriumchlorid,

Dinatriumhydrogenphosphat,

Natriumdihydrogenphosphat und Wasser für

Injektionszwecke, die sorgfältig zusammengestellt wurden,

um die Symptome von Arthrose zu lindern.

“

Unser Ziel ist es, unser

Reviscon-Portfolio,

insbesondere Reviscon

Mono, als weltweit

führendes

Einzelinjektionsprodukt auf

dem Markt zu etablieren.”

Florian Früh, Global Business

Development Manager

Orthopaedics

Die Zulassung von Reviscon Mono durch Health Canada

folgt auf die erfolgreiche Markteinführung in Vietnam

Anfang dieses Jahres als Teil der Reviscon IA-HA-

Produktreihe. Dies stellt einen bedeutenden Meilenstein

für VSY Biotechnology dar, da das Unternehmen weiterhin

seine Mission, die Verfügbarkeit innovativer Osteoarthritis-Behandlungen weltweit zu erweitern, verfolgt.

“Nach der Marktzulassung der Reviscon IA-HA-Reihe in Vietnam Anfang des Jahres stellt die Zulassung unseres bahnbrechenden Produkts Reviscon Mono durch Health Canada einen wichtigen nächsten Schritt dar, da wir die geografische Reichweite unserer neuartigen Osteoarthritis-Behandlungstherapie im Asiatisch-Pazifischen Raum und in Nord-, Mittel- und Südamerika weiter ausbauen. Unser Ziel ist es, unser Reviscon-Portfolio, insbesondere Reviscon Mono, als weltweit führendes Einzelinjektionsprodukt auf dem Markt zu etablieren“, sagte Florian Früh, Global Business Development Manager Orthopaedics bei VSY Biotechnology und leitender MedTech-Manager mit 25-jähriger Erfahrung in der internationalen Strategie und Vermarktung medizinischer Produkte und Dienstleistungen.

Diese Zulassung stärkt nicht nur die Position von VSY Biotechnology auf dem globalen Orthopädiemarkt, sondern zeigt auch das Engagement des Unternehmens, die Lebensqualität von Menschen mit Arthrose durch innovative Behandlungsmöglichkeiten zu verbessern.

Andreas Kühnel
VSY Biotechnology
[email us here](#)

This press release can be viewed online at: <https://www.einpresswire.com/article/697070962>

EIN Presswire's priority is source transparency. We do not allow opaque clients, and our editors try to be careful about weeding out false and misleading content. As a user, if you see something we have missed, please do bring it to our attention. Your help is welcome. EIN Presswire, Everyone's Internet News Presswire™, tries to define some of the boundaries that are reasonable in today's world. Please see our Editorial Guidelines for more information.

© 1995-2024 Newsmatics Inc. All Right Reserved.