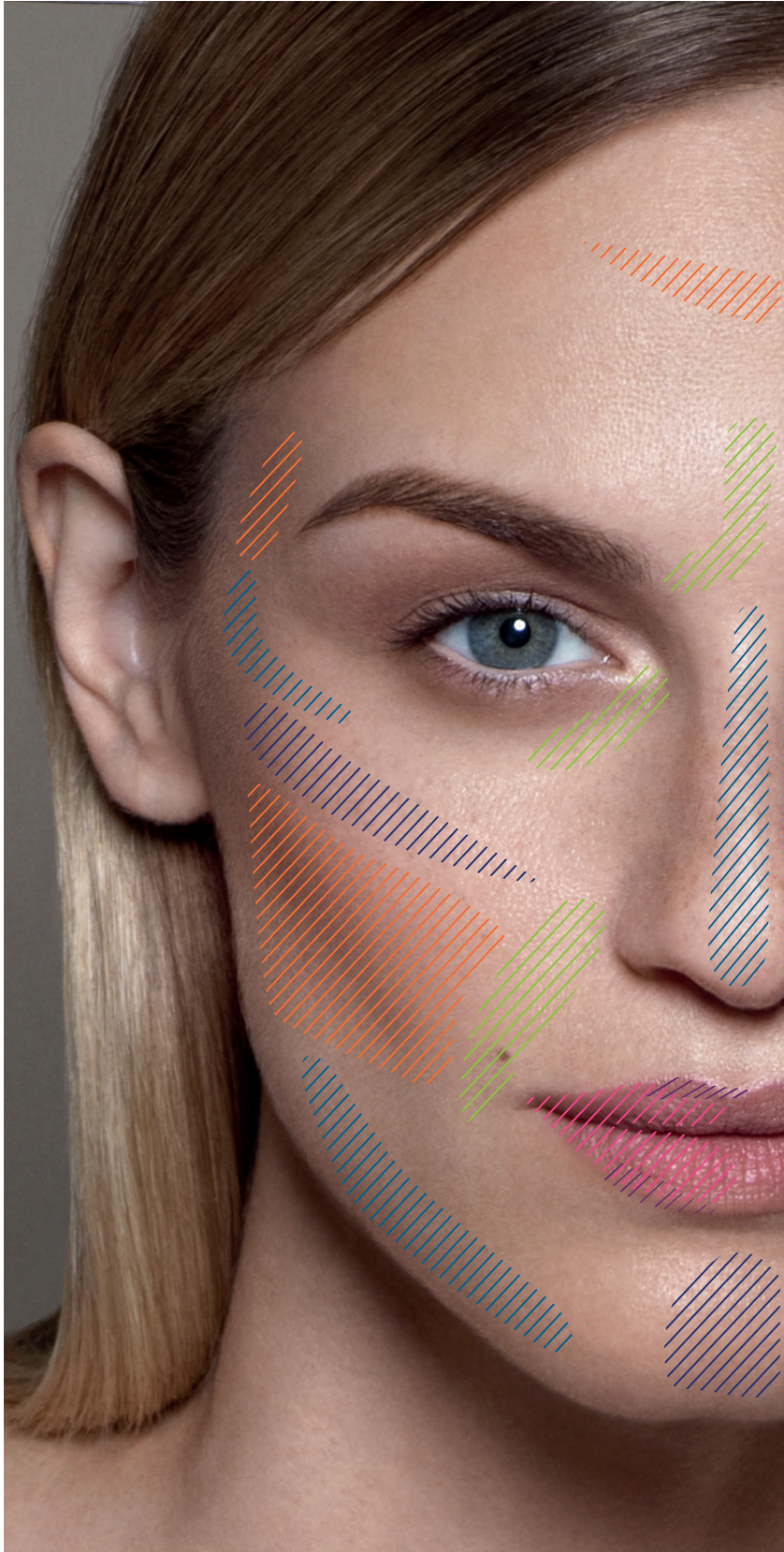


Aliaxin[®] REMODELAMIENTO NATURAL & VOLUMEN ESENCIAL



CADA UNO ES UNA OBRA MAESTRA

LAS DIFERENTES PRESENTACIONES DE ALIAXIN® ENTREGAN SOLUCIONES PARA TODAS LAS INDICACIONES FACIALES



Aliaxin® SR

SHAPE & RESTORE

Gracias a la doble acción de lifting e hidratación, restablece el equilibrio armónico y uniforme del rostro.

Indicado para áreas amplias, así como para la definición del contorno facial.

Aliaxin® FL

FINE LINES & LIPS

Producto específico para hidratación labial y líneas finas. Brinda brillo y redefinición natural de los labios.

Aliaxin® LV

LIPS VOLUME

Viscosidad óptima indicada para una natural y armoniosa voluminización de los labios. Difusión en la mucosa y una alta resistencia al estrés mecánico.

Aliaxin® GP

GLOBAL PERFORMANCE

Indicado para el tratamiento de las imperfecciones faciales más comunes, ofreciendo una acción correctiva para las arrugas y los pliegues más pronunciados como surcos nasolabiales, surcos nasogenianos, ojeras y glabella.

Aliaxin® EV

ESSENTIAL VOLUME

Implante subcutáneo para restaurar déficit de volumen parcial, corregir asimetrías e imperfecciones de la nariz y obtener un contorno mandibular más definido.

Aliaxin® SV

SUPERIOR VOLUME

Indicado para la corrección de importantes déficits de volumen y para redefinir contornos.

Aliaxin®

Tecnología innovadora para una mejor integración tisular

La combinación de ácidos hialurónicos con diferentes pesos moleculares potencia y estabiliza la formación de enlaces covalentes durante el proceso de reticulación promoviendo diferentes procesos biológicos y mecánicos en la piel.

Promueve la actividad de señalización a través de su interacción con receptores específicos como el CD44, resultando en el aumento de la producción endógena de colágeno.

Efecto andamiaje, debido a la interacción con las fibras de colágeno y elastina presentes en la matriz.

AH
500 kDa

AH
1000 &
2000 kDa

Ácido hialurónico ultra puro

El ácido hialurónico de IBSA es de un alto grado de pureza, producido a través de un proceso patentado de biofermentación de cepas de *Streptococcus Zooepidemicus*.

Aliaxin es considerado en todo el mundo como un AH de "alta calidad" en términos de pureza y seguridad.



La acción Hydrolift es una expresión de la acción sinérgica derivada del uso de ácido hialurónico seleccionado, de distintos pesos moleculares, producidos con la tecnología patentada IBSA.

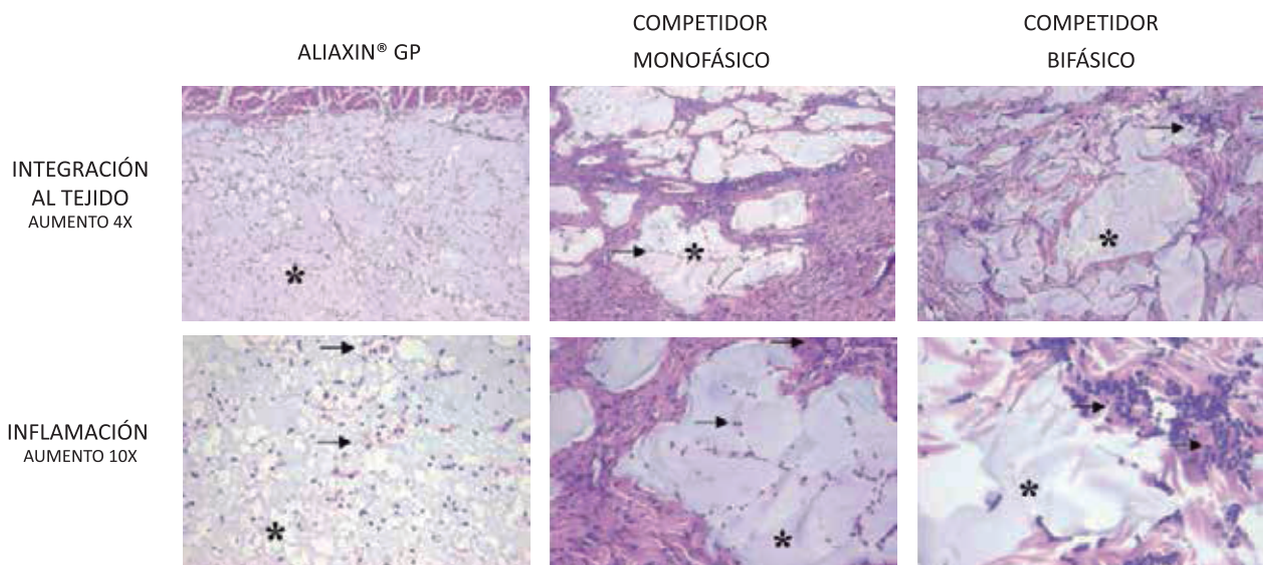
Esta combinación crea condiciones óptimas para prevenir y combatir el proceso de envejecimiento.

EL PRODUCTO

El proceso de reticulación de Aliaxin® da como resultado un gel con un bajo porcentaje de reticulación (<10%) y un bajísimo nivel de residuos de BDDE (<0,1 ppm). Todo ello hace que el producto final sea más seguro y fácil de inyectar gracias a las óptimas características viscoelásticas.

LOS RESULTADOS

La alta elasticidad y baja viscosidad del gel de Aliaxin® da como resultado un producto capaz de integrarse de forma más efectiva, reduciendo el trauma y las alteraciones estructurales de los tejidos en comparación con otros rellenos.



Análisis histológico después de la inyección intradérmica: comparación de diferentes rellenos de HA.

- * gel
- células inflamatorias (violeta oscuro)

La integración óptima de los tejidos no sólo reduce los traumatismos y las alteraciones estructurales de los tejidos, sino que también crea resultados más naturales.

ALIAXIN®

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

CARACTERÍSTICAS	Aliaxin® SR SHAPE & RESTORE	Aliaxin® FL FINE LINES & LIPS	Aliaxin® LV LIPS VOLUME	Aliaxin® GP GLOBAL PERFORMANCE	Aliaxin® EV ESSENTIAL VOLUME	Aliaxin® SV SUPERIOR VOLUME
TIPO DE GEL	monofásico	monofásico	monofásico	monofásico	monofásico	monofásico
ÁCIDO HIALURÓNICO: PESO MOLECULAR	500 kDa, 1000 kDa, 2000 kDa	500 kDa, 1000 kDa	1000 kDa, 2000 kDa	1000 kDa, 2000 kDa	1000 kDa, 2000 kDa	2300 kDa
RETICULADO CONTENIDO NAHA	22,5mg/ml	25mg/ml	25mg/ml	25mg/ml	25mg/ml	25mg/ml
CONTENIDO NATURAL NAHA	2,5mg/ml	/	/	/	/	/
CONTENIDO DE BDDE LIBRE	<0,1ppm	<0,1ppm	<0,1ppm	<0,1ppm	<0,1ppm	<0,1ppm
GRADO DE RETICULACIÓN	++	+++	+++	++++	+++++	+++++
LIFT (G')	39	45	107	95	162	295
AGUJA	30G x 13mm 27G x 19mm Cánula opcional	30G x 13mm	27G x 13mm 27G x 19mm	27G x 13mm 27G x 19mm	27G x 13mm 27G x 19mm	27G x 13mm 27G x 19mm
NIVEL DE INYECCIÓN	DERMIS MEDIA	MEMBRANA MUCOSA Y DERMIS MEDIA	MUCOSA	DERMIS MEDIA/PROFUNDA	SUBCUTÁNEA	SUPRAPERIÓSTICO

hydroACTION ●●●●○
liftACTION ●●●●○
CROSS-LINKING ■■■□□

hydroACTION ●●●●○
liftACTION ●●●●○
CROSS-LINKING ■■■□□

hydroACTION ●●○○○
liftACTION ●●●●○
CROSS-LINKING ■■■■□

hydroACTION ●●○○○
liftACTION ●●●●○
CROSS-LINKING ■■■■□

hydroACTION ●○○○○
liftACTION ●●●●○
CROSS-LINKING ■■■■□

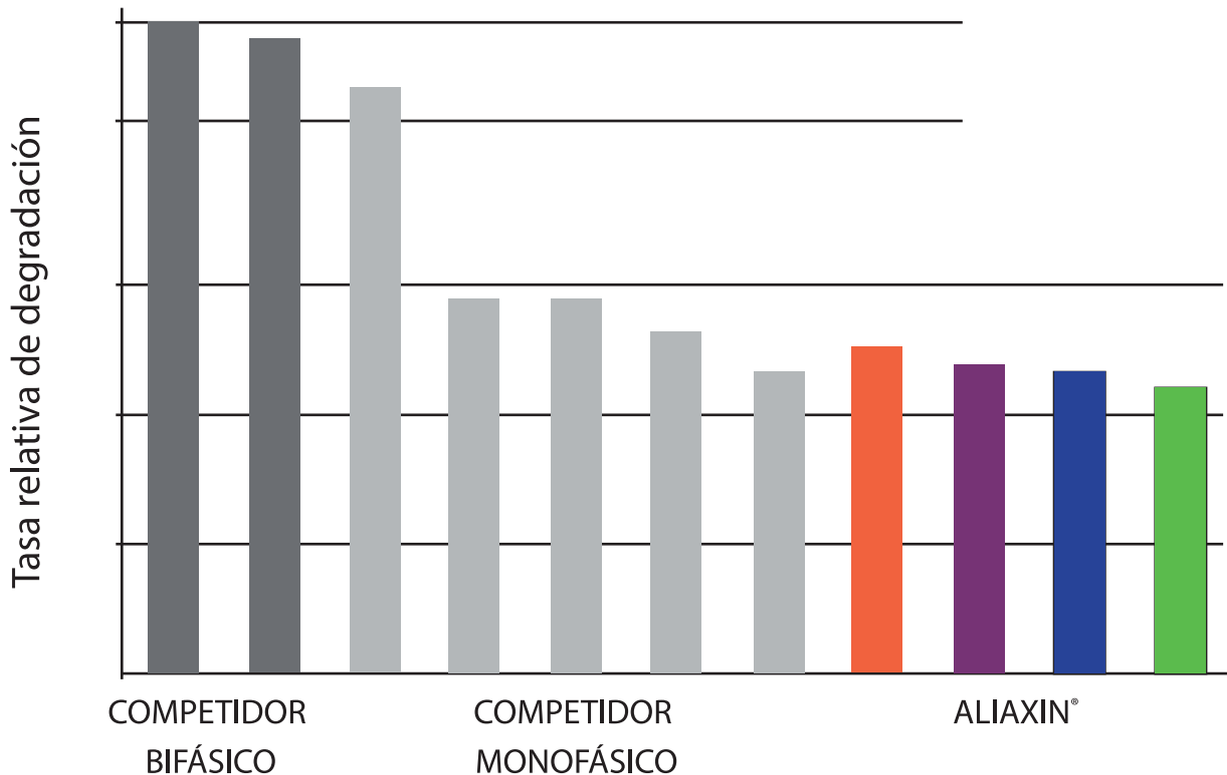
hydroACTION ●○○○○
liftACTION ●●●●○
CROSS-LINKING ■■■■□



EFECTO NATURAL Y DE LARGA DURACIÓN

ESTABILIDAD

La línea de productos Aliaxin® tiene una resistencia comprobada a la hialuronidasa, más fuerte que los geles bifásicos y comparable a otros geles monofásicos a pesar del bajo porcentaje de reticulación, por lo tanto su duración es similar.

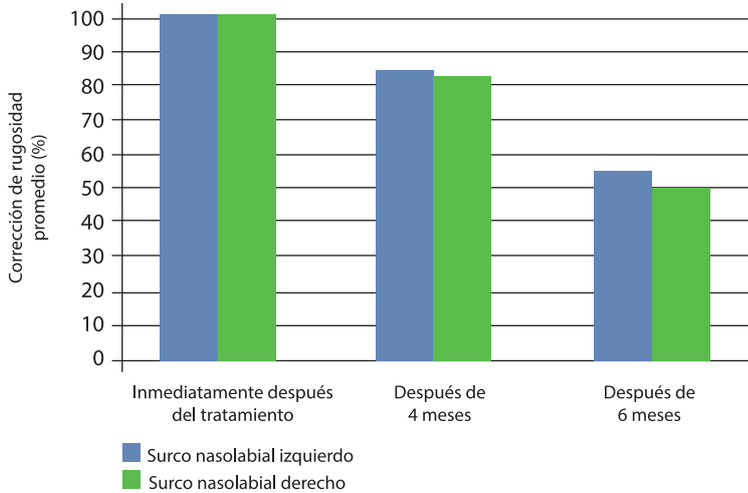


(Comparación de sensibilidad a la hialuronidasa entre diferentes ácidos hialurónicos de relleno en base al porcentaje de degradación después de 2 horas de incubación con hialuronidasa).

ALIAXIN® tiene una baja tasa de degradación, lo que conlleva a un efecto de larga duración.

EFICACIA PROBADA: Acción correctiva prolongada sobre los pliegues nasolabiales.

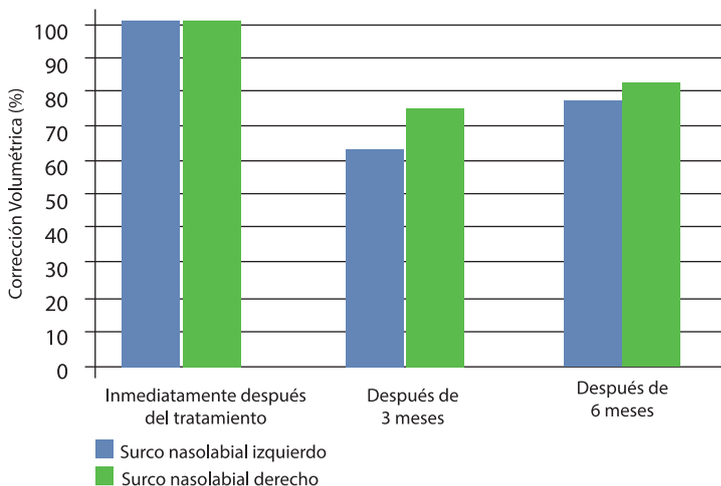
Promedio de Rugosidad



50% de la piel permanece más lisa después de 6 meses de tratamiento.

Adaptado por Fabbrocini et al. 2014
Resultados del análisis profilométrico con microscopía confocal. Se realizó un estudio multicéntrico retrospectivo de 25 sujetos, a los cuales se les aplicó 0,5ml de Aliaxin® GP en los pliegues nasolabiales, utilizando la técnica lineal de retro inyección.

Análisis Volumétrico



El 80% del volumen sigue presente después de 6 meses de tratamiento.

Resultados del análisis profilométrico con VisioFace. Se realizó un estudio multicéntrico retrospectivo de 25 sujetos, a los cuales se les aplicó 0,5ml de Aliaxin® GP en los pliegues nasolabiales, utilizando la técnica lineal de retro inyección.

Alta satisfacción del paciente

Según la escala GAIS, el 80% de los pacientes mostró una "mejora excepcional" a los 3 meses, la cual se mantuvo a los 6 meses.

