

Новые импланты для замещения ТМО



RESODURA®

Коллагеновый биоматрикс для регенерации мозговой оболочки.

Показания

Материал РЕЗОДУР используется для временного замещения твердой мозговой оболочки, а также в качестве биоматрикса для регенерации твердой мозговой оболочки. Материал РЕЗОДУРА может использоваться вместе с фибриновым клеем.

Состав:

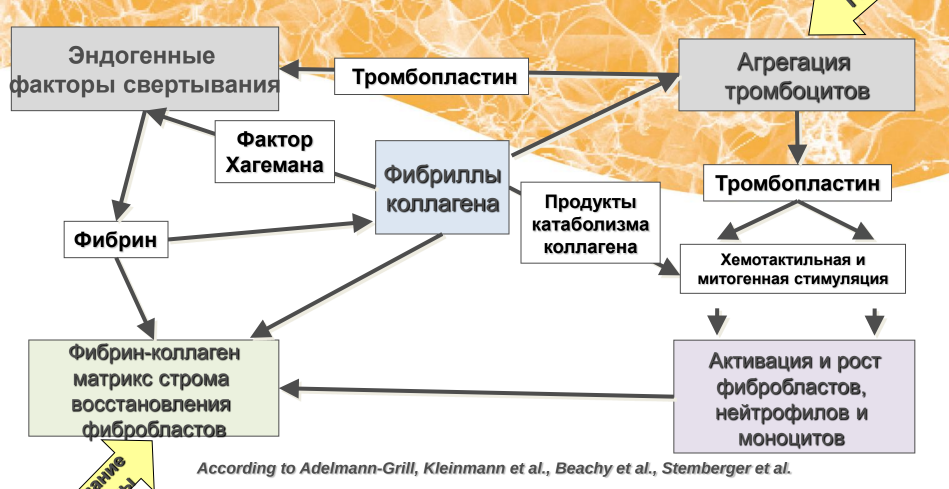
1 см² коллагенового биоматрикса содержит 5,6 мг природных коллагеновых волокон лошадинового происхождения.



Механизм действия

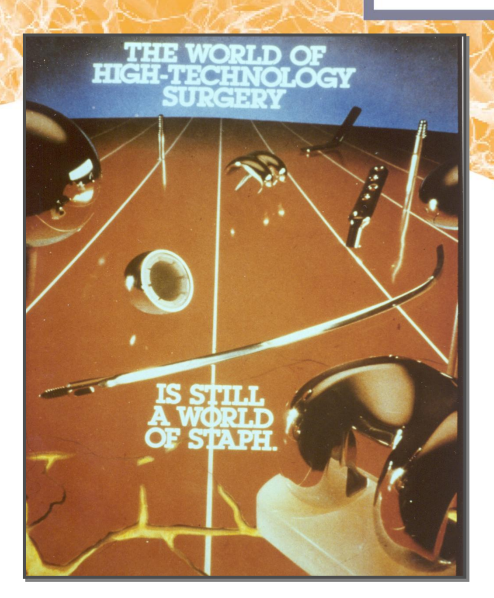
RESODURA®

COMOCIT



RESORBA® WUNDVERSORGUNG

RESODURA®





КЛИНИЧЕСКОЕ ПРИМЕНЕНИЕ



RESODURA®

Противопоказания

Применение материала РЕЗОДУРА на инфицированный участках запрещается.

Материал РЕЗОДУРА нельзя использовать на участках, где имплантат будет подвергаться усиленной механической нагрузке и высокой степени растяжения.

Материал РЕЗОДУРА нельзя использовать при закрытии обширных дефектов, при которых невозможно адекватная фиксация.



Фиксация

RESODURA®

- 1. Применяются наводящие швы
- 2. Применяется фибриновый клей



ВАЖНО

Не использовать клеи на основе глютеральдегида и цианокрилата



Применение

RESODURA®

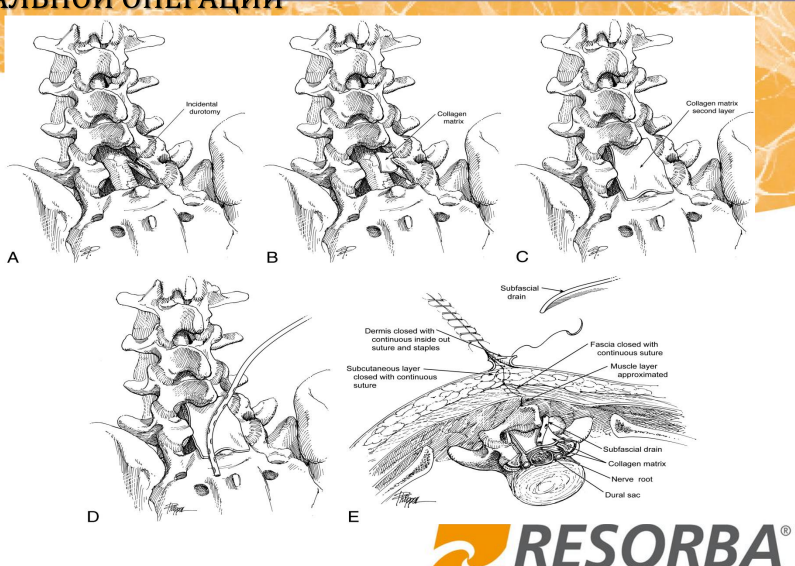
- Рекомендуется предварительное замачивание имплантата до <u>5 мин</u>
- Наложение поверх или под края дефекта ТМО не менее 1 см
- Повторное вмешательство в зону имплантации не ранее <u>3-х мес.</u>
 - (срок регенерации собственной ТМО)



ТЕХНИКА ЗАКРЫТИЯ ДЕФЕКТА ПРИ СПИНАЛЬНОЙ ОПЕРАЦИИ

RESODURA®

WUNDVERSORGUNG



Размеры

RESODURA®

Размеры упаковки в соответствии с каталожными номерами

2,5 X 2,5 CM	1 X	B2246000999999
2.5 X 10 CM	1 X	B2246200999999
5 X 5 CM	1 X	82246400999999
5 X 10 CM	1 X	B2246600999999
10 X 10 CM	1 X	B2246800999999

ОБОЗНАЧЕНИЯ И ОБЪЯСНЕНИЯ

STERRE ES

стерильный, метод стерилизации: этиленоксид

(2)

нельзя стерилизовать повторно, нельзя использовать

повторно

внимание, смотри инструкцию по применению

4:77

номер партии

срок годности: год/месяц

номер продукта

максимальная температура хранения

REF 25°C

хранить в сухом месте

производитель дата изготовления: 08/2004



Ресорба Вундверсоргунг ГмбХ& Ко. КГ Ам Флахмор 16 **D-90475**, Нюрнберг

С€ 1275 = отметка и идентификационный номер контролирующей организации. Продукт соответствует основным требованиям директивы ЕЭС 93/42 для медицинского оборудования.

Производитель:

Baxter Healthcare S.A. Hertistrasse 2 CH-8304 Wallisellen

