

FICHE TECHNIQUE DBM Xpress/DBM en pâte/DBM à réhydrater

Dénomination :	DIZG- DBM Xpress/DBM en pâte
Fabricant :	DIZG (<i>Deutsches Institut für Zell- und Gewebeersatz</i>) Créée en 1993. Plus de 500 000 implantations
Adresse :	Köpenicker Str. 325, 12555 Berlin, Allemagne
Description :	Matrice osseuse déminéralisée d'origine humaine, lyophilisée
Indications :	Comblement des defects osseux ,dont en chirurgie buccale et maxillo-faciale.

Images du produit



DBM en pâte



DBMX-PRESS



DBM à réhydrater

Matériaux Composition:

Contenu de l'os	30% de matrice déminéralisée en poids , 78% en volume	36% de matrice déminéralisée	36% de matrice déminéralisée
Composition	100% d'os corticale déminéralisé	80% d'os corticale déminéralisé 20% d'os spongieux	80% d'os corticale déminéralisé 20% d'os spongieux
Taille	0, 212-0, 85 mm	< 6 mm	De 0.212 à 3 mm
Système d'application	Seringue	Contenant en verre	Contenant en verre
Transporteur	Hyaluronate de sodium, monoxyde de sodium et diphosphate de sodium dans de l'eau pour injection	Hyaluronate de sodium, monoxyde de sodium et diphosphate de sodium dans de l'eau pour injection	Hyaluronate de sodium, monoxyde de sodium et diphosphate de sodium dans de l'eau pour injection
Formulation	Pâte d'os cortical granulaire	Texture osseuse corticale spongieux . Vous n'avez pas besoin de le combiner avec des puces.	Texture osseuse corticale spongieux . Vous n'avez pas besoin de le combiner avec des puces.
Stabilité	Résistant au lavage des articulations et maintient l'intégrité physique	Résistant au lavage des articulations et maintient l'intégrité physique	Résistant au lavage des articulations et maintient l'intégrité physique
Facilité d'utilisation	Prêt à l'emploi .Ne requiert, ni mélange, ni réhydratation, ni décongélation . Prêt à l'emploi	Prêt à l'emploi .Ne requiert, ni mélange, ni réhydratation, ni décongélation . Prêt à l'emploi	Réhydrater dans un volume 1/1 de NaCl

FICHE TECHNIQUE DBM Xpress/DBM en pâte/DBM à réhydrater

Indications

	DBM en pâte	DBM Xpress	DBM réhydraté
Extrémités	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Colonne	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Colonne postéro-latérale	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Chirurgie de la hanche	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Bassin	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Chirurgie de révision	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Dentaire	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Reconstruction de la mâchoire	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>

Emballage : Double blister stérile (Classe A). A conserver jusque +25°C (ne pas congeler) .Date de péremption à 5 ans

Stérilisation : Formule 1,0 % l'acide

peracétique. 24,0 % d'éthanol. 37,5 %propylène glycol lyophilisée

Dimensions: 21 x 10,5 x 3 cm

Poids: 30 grammes

Conservation et stockage :

Stockage dans des conditions standard d'hygiène sanitaire. Protéger de la contamination. Température ambiante (< 25 c °) Ne pas congeler .A l'abris de la lumière.

Sécurité:

Fabriqué et distribué selon les règles européennes et les autorisations du Ministère de la Santé Allemand comme un produit médical, agréé par l'Institut Paul-Ehrlich. Mise sur l'autorisation de commercialisation : PEI. H.03355.01.1

Le DZIG comprend tous les systèmes de contrôle / de sécurité conformément à la réglementation européenne :

- Sélection des donneurs complète
- Test détaillé sérologiquement au-dessus de la norme exigée par la Directive 2006/EU-17 et comprend le Test PCR de 4 virus (EU requis : HBsAg //) Anti-VIH 1,2 // Anti-HBc // Anti-VHC // TPHA. (Supplémentaires DZIG : VIH-NAT // VHB - NAT // HAV-NAT // Anti-HTLV I // II // HCV-NAT)
- Processus validé pour la désactivation et la suppression des virus, bactéries et champignons.
- Contrôles intra processus et produit par un test final.

Distribution : **NOVOMEDICS France , 4 rue La Fayette , 57000 METZ Tel: 03 87 64 23 01 Fax 09 7 060 11 58**

Email: info@novomedics-france.fr Site internet : www.novomedics-france.fr

Références : **DBM (matrice osseuse déminéralisée)**

Dénomination commerciale	Volume	Rérérence
DBM à réhydrater 0,212-0,85 mm	0.5cc	DD3532
DBM à réhydrater 0,212-0,85 mm	1cc	DD3510
DBM à réhydrater 0,212-0,85 mm	3cc	DD3530
DBM à réhydrater 0,212-0,85 mm	5cc	DD3531
DBM à réhydrater 1-2 mm	1cc	DD3516
DBM à réhydrater 1-2 mm	3cc	DD3518
DBM à réhydrater 1-2 mm	5cc	DD3519
DBM à réhydrater 1-3 mm	1 cm ³	DD3505
DBM à réhydrater 1-3 mm	3 cm ³	DD3515
DBM à réhydrater 1-3 mm	5 cm ³	DD3506
DBM à réhydrater 1-3 mm	10 cm ³	DD3507
DBM à réhydrater 1-3 mm	15 cm ³	DD3509
DBM à réhydrater 1-3 mm	30 cm ³	DD3508

Dénomination commerciale	Volume	Rérérence
DBM en pâte 0,212-0,85 mm	0,5 cm ³	DD3550D
DBM en pâte 0,212-0,85 mm	1 cm ³	DD3351D
DBM en pâte 0,212-0,85 mm	2.5 cm ³	DD3552D
DBM en pâte 0,212-0,85 mm	5 cm ³	DD3553
DBM en pâte 0,212-0,85 mm	10 cm ³	DD3554

Dénomination commerciale	Volume	Rérérence
DBMx-press <6 mm	2.5 cm ³	DD3560
DBMx-press <6 mm	5 cm ³	DD3561
DBMx-press <6 mm	10 cm ³	DD3562
DBMx-press <6 mm	15 cm ³	DD3563
DBMx-press <6 mm	20 cm ³	DD3564