

## Produktinformation

- Allogenes Knochenersatzmaterial
- Herstellung gemäß GMP, AMG, AMWHV, TPG und Gewebegesetz
- Vor Gebrauch mindestens 30 Minuten in einem geeigneten sterilen, physiologischen Medium (z.B. isotoner Infusionslösung) rehydratisieren
- In ungeöffneter Verpackung, bei Lagerung unter 25°, fünf Jahre ab Herstellungsdatum haltbar
- Nicht bestrahlt, frei von Konservierungsstoffen, Antibiotika und tierischen Bestandteilen



## Produktportfolio

Art. Nr	Art. Beschreibung	Description	Größe/Size
<b>Caput Femoris</b>			
GT1900	Caput femoris, ohne Knorpel	Femoral Head, w/o cartilage	2 x 1/2 St./pc
GT1902	Caput femoris, ohne Knorpel	Femoral Head, w/o cartilage	1 x 1/2 St./pc
GT1903	Caput femoris, ohne Knorpel	Femoral Head, w/o cartilage	1 x 1/4 St./pc
<b>Caput Femoris endoprothetisch</b>			
GT1904	Caput femoris, endo., geviertelt, o. Knorpel	Femoral Heads, surgical, w/o cartilage	2 x 1/4 St./pc
GT1905	Caput femoris, endo., geviertelt, o. Knorpel	Femoral Heads, surgical, w/o cartilage	1 x 1/4 St./pc
GT1906	Caput femoris, endo., halbiert, o. Knorpel	Femoral Heads, surgical, w/o cartilage	1 x 1/2 St./pc
GT1912	Caput femoris, endo., halbiert, o. Knorpel	Femoral Heads, surgical, w/o cartilage	2 x 1/2 St./pc

GT (Gefriergetrocknet)

### Hersteller



DEUTSCHES INSTITUT FÜR  
ZELL- UND GEWEBEERSATZ

**Hersteller:** Deutsches Institut für Zell- und Gewebersatz (DIZG)  
**Anschrift:** Köpenicker Straße 325  
D-12555 Berlin

**Zertifizierungen:** DIN EN ISO 13485  
DIN EN ISO 9001

**Herstellungserlaubnis:** Erlaubnis nach §13 Deutsches AMG zur Herstellung allogener Gewebetransplantate und autologer Zellkulturen

**Arzneimittelzulassung:** 11 Arzneimittelzulassungen nach §21 Deutsches AMG

Mittlerweile profitieren jährlich mehr als 35.000 Patienten mit schweren Verletzungen von rund 350 verschiedenen Transplantatarten aus den Reinräumen des DIZG. Grundlage der Verwendung eines DIZG-Transplantats muss stets die Beurteilung des Operateurs sein.

### Vertrieb



**Vertrieb in Österreich:** surgebright GmbH Gewebebank  
**Zulassung:** Zertifizierte Gewebebank  
**Zulassungsnummer:** 680 232

**Kontaktadressen:**  
**Anschrift:** Gewerbezeile 7  
4040 Lichtenberg bei Linz  
**Telefonnummer:** +43 720 371 355  
**E-Mail:** distribution@surgebright.com  
**Web:** www.surgebright.com

Surgebright ist eine Gewebebank mit Sitz in Oberösterreich. Mit höchster Sorgfalt produzieren und entwickeln wir Transplantate aus humanem Spenderknochen. Für fachliche Beratung zu unseren Produkten stehen Ihnen unsere AußendienstmitarbeiterInnen gerne unter den oben angeführten Kontaktdaten zur Verfügung.