

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
- Gut mit autologem Material vermengbar
- 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
GT3401	Corticalisgranulat, 0,212 – 0,85 mm	Cortical Granules, 0,212 – 0,85 mm	1 cm ³ /cc
GT3407	Corticalisgranulat, 0,212 – 0,85 mm	Cortical Granules, 0,212 – 0,85 mm	3 cm ³ /cc
GT3402	Corticalisgranulat, 0,212 – 0,85 mm	Cortical Granules, 0,212 – 0,85 mm	5 cm ³ /cc
GT3403	Corticalisgranulat, 0,212 – 0,85 mm	Cortical Granules, 0,212 – 0,85 mm	10 cm ³ /cc
GT3405	Corticalisgranulat, 0,212 – 0,85 mm	Cortical Granules, 0,212 – 0,85 mm	15 cm ³ /cc
GT3406	Corticalisgranulat, 0,212 – 0,85 mm	Cortical Granules, 0,212 – 0,85 mm	30 cm ³ /cc
GT3420	Corticalisgranulat, 0,5 - 1 mm	Cortical Granules 0,5 - 1 mm	1 cm ³ /cc
GT3421	Corticalisgranulat, 0,5 - 1 mm	Cortical Granules 0,5 - 1 mm	3 cm ³ /cc
GT3422	Corticalisgranulat, 0,5 - 1 mm	Cortical Granules 0,5 - 1 mm	5 cm ³ /cc
GT3412	Corticalisgranulat, 1 - 2 mm	Cortical Granules, 1 - 2 mm	1 cm ³ /cc
GT3414	Corticalisgranulat, 1 - 2 mm	Cortical Granules, 1 - 2 mm	3 cm ³ /cc
GT3415	Corticalisgranulat, 1 - 2 mm	Cortical Granules, 1 - 2 mm	5 cm ³ /cc

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



surgebright
brighter ways for surgery

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

Kontaktdaten
Anschrift:

Gewerbezeile 7
4040 Lichtenberg bei Linz
+43 720 371 355
distribution@surgebright.com
www.surgebright.com

Telefonnummer:
E-Mail:
Web:

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.