

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
GT2101	Tibiaspan	Tibia Strut	10-15 x 50 mm
GT2102	Tibiaspan	Tibia Strut	10-15 x 100 mm
GT2103	Tibiaspan	Tibia Strut	10-15 x 200 mm

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

Kontakt Daten
Anschrift: Gewerbezeile 7
 4040 Lichtenberg bei Linz
 +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.