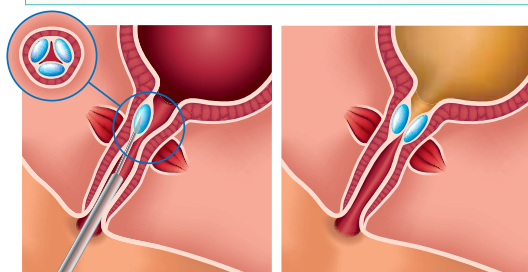


Bulkamid® Urethral Bulking System

Система для создания уплотнения в области уретры

- Гидрогель Bulkamid® нерассасывающийся, инъекционный, прозрачный гидрофильный гель, предназначенный для создания уплотнения в области уретры.
- Гидрогель Bulkamid® состоит из 2,5% полиакриламида с поперечной межмолекулярной связью и 97,5% апиrogenной воды
- Гидрогель Bulkamid®
 - биологически совместим с тканями организма, не разлагается, не аллергенен
 - не мигрирует, однородный, без мелких частиц
- Визуальный контроль - гель вводится легко и с высокой точностью с помощью уретроскопа Bulkamid®
- Условия хранения - при комнатной температуре, годен в течение 2-х лет с даты изготовления



Гидрогель Bulkamid® поставляется в шприцах объемом 1 мл с герметично прикрепленным люэровским наконечником.

Гидрогель Bulkamid® вводится с помощью вращающегося тубуса Bulkamid® Hydrogel Rotatable Sheath и иглы (все компоненты системы входят в набор для создания уплотнения в области уретры Bulkamid® Urethral Bulking System и являются одноразовыми).

Инъекции выполняются с помощью уретроскопа Bulkamid®.

Уретроскоп Bulkamid® поставляется отдельно от системы Bulkamid® Urethral Bulking System.

BUOP - уретроскоп

1. Уретроскоп, диаметр 2,7 мм, 0°, длина 114 мм

BUKIT, система для создания уплотнения в области уретры

1. Стерильный шприц, наполненный гелем (1 мл) - 2 штуки
2. Вращающийся тубус – 1 штука
3. Стерильная игла 12 см, 23 G – 2 штуки

BU10 – гидрогель в шприце

1. Стерильный шприц, наполненный гелем (1 мл), с герметично прикрепленным люэровским наконечником - 1 штука

Показания:

Гидрогель Bulkamid® применяется в качестве наполнителя для создания уплотнений в области уретры для лечения недержания мочи у женщин, в котором основную роль играет стрессовая составляющая. Гидрогель Bulkamid® вводится в подслизистую ткань проксимальной половины уретры. Применение гидрогеля Bulkamid® направлено на сужение уретры.

Противопоказания:

Запрещается применение гидрогеля Bulkamid® на пациентках с острым циститом и уретритом. Запрещается применение гидрогеля Bulkamid® на пациентках, страдающих аутоиммунными заболеваниями, а также на пациентках, получающих системное лечение кортикостероидами. Запрещается введение пациенткам с активным генитальным герпесом.

Код для заказа	Наименование на английском	Наименование на русском
BUKIT	BULKAMID Urethral Bulking System	Система для создания уплотнения в области уретры
BU10	BULKAMID Hydrogel	Гидрогель в шприце
BUOP	BULKAMID Urethroscope	Уретроскоп Булкамид

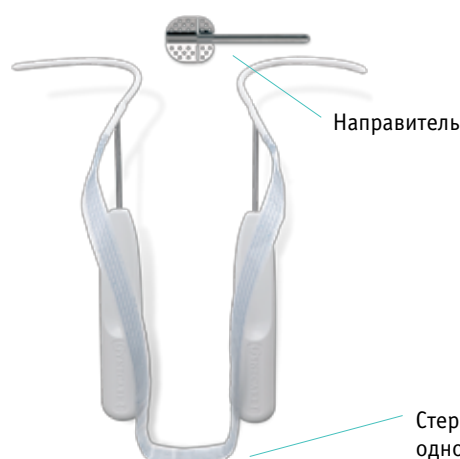
TVT* и TVT-Obturator*

Свободные синтетические петли для лечения недержания мочи при напряжении у женщин

TVT*



TVT-Obturator*



Специально разработанные инструменты обеспечивают удобное и безопасное проведение устройства через Obturatorное отверстие

Техника «изнутри-наружу» позволяет проводить иглы далеко от мочевого пузыря и уретры, сокращая риск возможной травмы органов



Обтураторный доступ

Показания:

Устройства Gynecare TVT* и Gynecare TVT-Obturator* используются как лонно-уретральные петли для лечения недержания мочи при напряжении у женщин, являющегося результатом гипермобильности уретры и/или недостаточности внутреннего сфинктера.

Противопоказания:

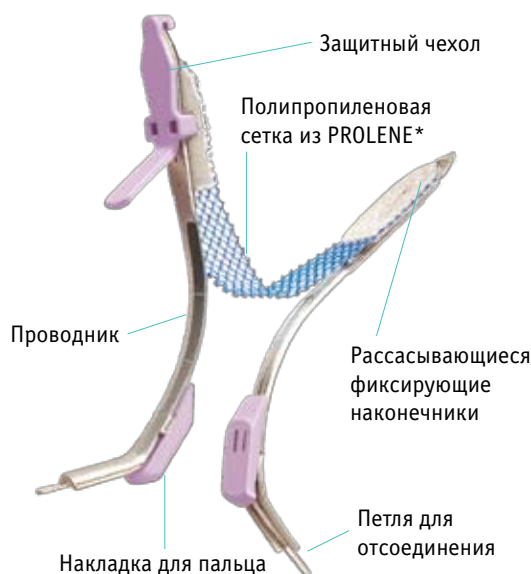
Как и любая «слинговая» операция, эта процедура не должна проводиться в случае беременности пациентки. Учитывая то, что полипропиленовая сетка из PROLENE* обладает ограниченной способностью к растяжению, операцию не стоит проводить пациентам с потенциальным ростом в будущем, включая женщин, планирующих беременность.

Код для заказа	Наименование на английском	Наименование на русском
810041B	TVT* Blue Device	Устройство TVT*
810051	TVT* Introducer	Толкатель к устройству TVT*
810061	TVT* Rigid Catheter Guide	Направляющий зонд к устройству TVT*
810081	TVT-Obturator* System	Устройство TVT-Obturator*

TVT SECUR*

Мини-слинг

для лечения недержания мочи у женщин



- Меньше инвазии – уход от проблемных зон и органов
- Меньше анестезии – может быть использован под местной анестезией
- Меньше послеоперационной боли – снижается потенциальный риск боли в ногах, отсутствие кожных разрезов
- Меньше осложнений – Gynecare TVT SECUR устанавливается в меньшее количество этапов
- Безопасный – новый механизм установки и конструкция протеза обеспечивают прочное и контролируемое расположение
- Рассасывающиеся фиксаторы из нитей VICRYL* и PDS* обеспечивают механическую фиксацию до завершения прорастания тканью
- Полипропиленовая сетка из PROLENE* имеет те же свойства, что и остальные члены семейства Gynecare TVT – уникальное плетение и эластичность, лазерная обработка краев
- Универсальный – сконструирован для U-образного доступа, аналогичного ретропубикальному, и доступа по типу «гамак», аналогичного обтураторному



Показания:

Система GYNECARE TVT SECUR* предназначена для использования у женщин для лечения недержания мочи при напряжении вследствие повышенной подвижности уретры и/или недостаточности внутреннего сфинктера посредством располагающейся под уретрой петли. Устройство может быть помещено в положение в виде буквы «U» либо в виде гамака под средней частью уретры. Одно из этих положений выбирается на усмотрение хирурга.

Противопоказания:

Как и любая операция подвешивания, данная процедура не должна выполняться в случае беременности. Кроме того, в связи с тем, что петля из полипропиленового материала PROLENE* обладает ограниченной способностью к растяжению, операцию не стоит проводить пациентам с потенциальной возможностью роста в будущем, включая женщин, планирующих беременность.

Код для заказа	Наименование на английском	Наименование на русском
TVTS-1	TVT SECUR*	Устройство TVT SECUR*

PROLIFT*

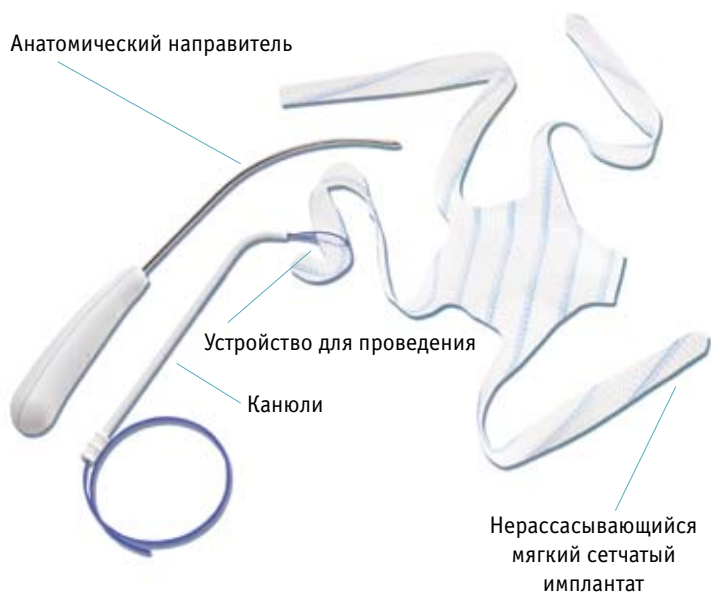
Системы для восстановления переднего и заднего отделов
и полной реконструкции тазового дна

Система проведения

- Конструкция, обеспечивающая доступ к малодоступным или «слепым» участкам
- Инструменты, разработанные для минимизации травмирования тканей

Оптимальные форма и размер сетчатого имплантата

- Предварительно подготовленная форма большого размера для достижения максимального эффекта
- Разнообразие поставляемых форм – для реконструкции переднего и заднего отделов и для полной реконструкции
- Рукава шириной 2 см – улучшенная фиксация без натяжения для создания максимальной неподвижности имплантата, концы рукавов имеют различную форму – округлую, треугольную и прямоугольную – для безошибочного расположения имплантата



Сетчатый имплантат
для реконструкции
переднего отдела



Сетчатый имплантат
для реконструкции заднего
отдела



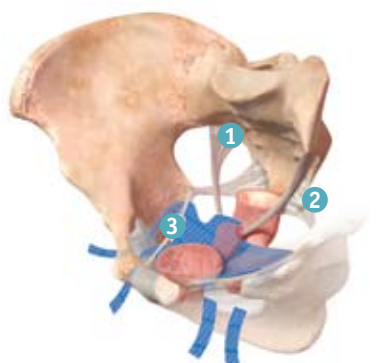
Сетчатый имплантат
для полной реконструкции

Испытанный материал – сетчатый нерассасывающийся мягкий имплантат GYNEMESH* PS

- Плетеный монофиламентный имплантат не способствует развитию инфекции
- Поры большого размера обеспечивают хорошее прорастание тканью
- Облегченный, мягкий, гибкий сетчатый имплантат изготовлен из волокон уменьшенного диаметра, сплетенных по уникальной запатентованной схеме, что гарантирует на 50% большую эластичность по сравнению со стандартной сеткой из PROLENE*

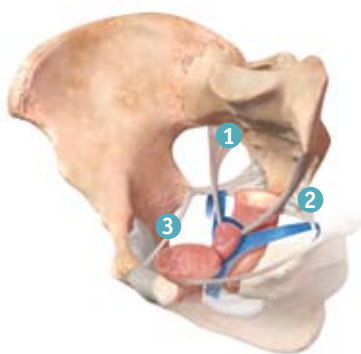
Оптимальная техника, обеспечивающая доступ к анатомическим ориентирам

Расположение сетчатого имплантата для реконструкции переднего отдела



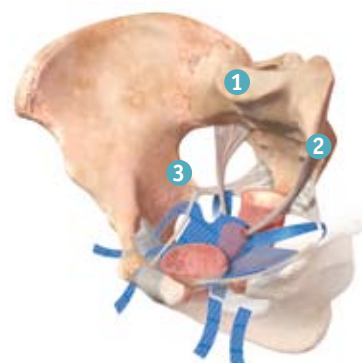
2 рукава имплантата проводятся через obturatorное отверстие сквозь сухожильную дугу париетальной фасции малого таза с каждой стороны

Расположение сетчатого имплантата для реконструкции заднего отдела



1 рукав сетчатого имплантата проводится сквозь сакроспинальную связку с каждой стороны

Расположение сетчатого имплантата для полной реконструкции



Объединяет элементы для реконструкции переднего и заднего отделов

- 1 Крестцово-маточная связка
- 2 Сакроспинальная связка
- 3 Сухожильная дуга париетальной фасции малого таза

Показания:

Применение системы полной реконструкции тазового дна GYNECARE PROLIFT*, а также систем реконструкции переднего и заднего отделов тазового дна GYNECARE PROLIFT* показано для укрепления тканей и долговременной стабилизации фасциальных структур при выпадении стенок влагалища, когда для обеспечения механической поддержки либо имплантации материала, перекрывающего фасциальный дефект, проводится хирургическое лечение.

Противопоказания:

Используя сетку GYNECARE GYNEMESH* PS для лечения младенцев, детей, беременных женщин или женщин, планирующих беременность в будущем, хирург должен иметь в виду, что изделие не обладает достаточной способностью к растяжению по мере роста пациентки.

Неблагоприятные реакции:

Возможные неблагоприятные реакции, как правило, связаны с хирургически имплантируемыми материалами, включая обострение инфекции, воспаление, образование спаек и свищей, изъязвление и выбухание, а также рубцевание, которое приводит к сморщиванию имплантата. При введении направителя GYNECARE PROLIFT* могут иметь место проколы либо разрыв сосудов, нервов, мочевого пузыря, уретры или кишечника, что может потребовать хирургического восстановления.

ВНИМАНИЕ! Несоблюдение инструкций врачом может привести к серьезным последствиям для пациентки. За более подробной информацией, пожалуйста, обращайтесь непосредственно к производителю. Перед проведением хирургического вмешательства с использованием GYNECARE PROLIFT* рекомендуется пройти обучение, которое организует производитель.

Код для заказа	Наименование на английском	Наименование на русском
PFRA01	PROLIFT* Anterior Kit	Система PROLIFT* для реконструкции переднего отдела тазового дна
PFRP01	PROLIFT* Posterior Kit	Система PROLIFT* для реконструкции заднего отдела тазового дна
PFRT01	PROLIFT* Total Kit	Система PROLIFT* для полной реконструкции тазового дна