

BIOMEND®

バイオメンド®吸収性コラーゲンメンブレン



GTR法における遮断膜の装着



The absorbable membrane rigid
enough to create and maintain space.

バイオメンド®は、GTR（歯周組織誘導再生法）のために生まれた
タイプI天然コラーゲンの生体吸収性メンブレンです。

US. SINCE 1995

本製品は、歯周組織再生誘導手術の歯周組織再生材料として、保険適用になります。

BIOMEND®. The most natural choice you can make.

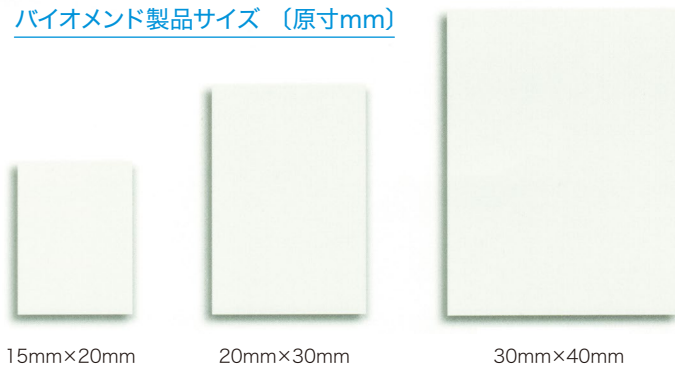
バイオメンド®の主原料であるコラーゲンは、
現在、一般外科・歯科の分野で吸収性止血材、
創傷被覆保護材としても広く使われています。
また、止血材として血小板凝集を惹起する働きは、血餅形成を促進し、
創傷治癒に安定をもたらす作用もあることが確認されています。
術後8週間以内で完全に吸収されます。



特長

- タイプIコラーゲンです。
- 創傷治癒を促進します。
- 天然コラーゲンに付随する血球蛋白、炭水化物、脂質および結合蛋白などのすべての異物を除去しています。
- 生体吸収性なので摘出手術（二次手術）が必要ありません。
- 柔軟性があり、操作が容易なため、対象部位への適合、固定がスムーズに行なえます。
- 組織的副作用や感染、炎症反応もほとんど認められません。
- 膜固定のための縫合はあまり必要としません。
- 独自の表面性状と生体との結合能により、術部からの露出が少なくなっています。

バイオメンド製品サイズ（原寸mm）



厚み：約0.2mm（乾燥時）、約0.4mm（浸潤時）

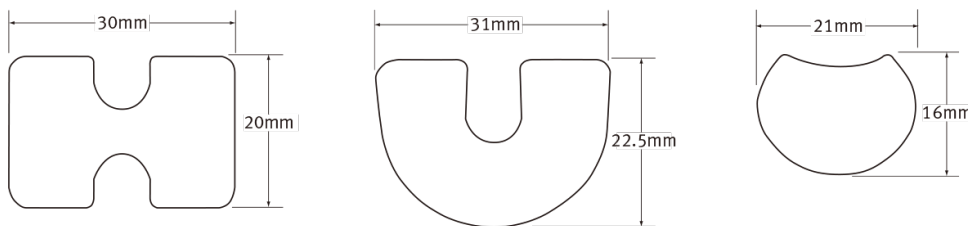
適応症

- 2級根分岐部病変
- 2壁性、3壁性垂直性骨欠損
- 隣接歯間骨欠損
- カップ状骨欠損

禁忌

- 以下の方にはご使用を控えて下さい。
- 急性感染症や、口腔内が汚染した創傷を持つ患者さま。
 - 歯周外科手術が施せない状態の患者さま。
 - ウシ由来製品に対するアレルギー体質の患者さま。

試適用テンプレート（原寸mm）



付属のテンプレートに合わせて本体をカットできますので、操作が簡単です。

ご注文について

バイオメンド®は、以下の製品番号でご注文を承っております。

製品番号	サイズ	
103P	15mm×20mm	1箱1枚
105P	20mm×30mm	1箱1枚
107P	30mm×40mm	1箱1枚

●製造元

Integra LifeSciences Corp.

販売名：バイオメンド吸収性コラーゲンメンブレン

一般名称：吸収性歯周組織再生用材料

承認番号：21100BZY00280000

●製造販売元

 ZimVie

ジンヴィー・ジャパン合同会社
〒162-0845 東京都新宿区市谷本村町1-1 住友市ヶ谷ビル2F
TEL.0120-418-890 FAX.0120-118-084