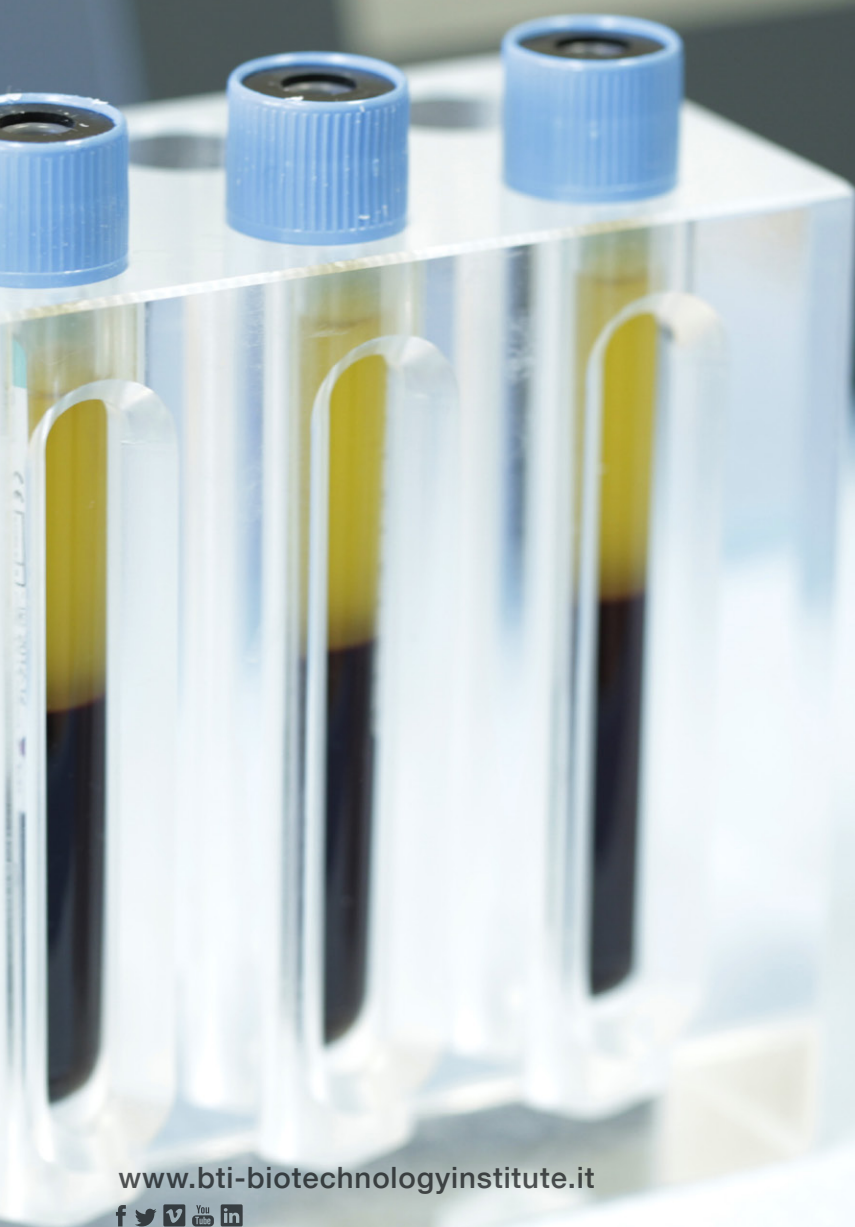


endoret[®] (prgf[®])

Endogenous Regenerative Technology

COMPONENTI DEL SISTEMA



www.bti-biotechnologyinstitute.it



COMPONENTI DEL SISTEMA ENDORET® (PRGF®)

La tecnologia Endoret (PRGF) si basa su un protocollo semplice e di comprovata efficacia per l'ottenimento del plasma ricco in fattori di crescita. Per ottenere le diverse formulazioni terapeutiche di Endoret, è necessario disporre di un insieme di componenti specifiche: la centrifuga System V, il forno Plasmaterm H ed il kit monouso sviluppato da BTI Biotechnology Institute.



L'uso del sistema Endoret è fondamentale per ottenere un plasma ricco in fattori di crescita con la composizione biochimica appropriata.

- Per ottenere una concentrazione piastrinica ottimale che massimizzi la risposta biologica del corpo, la System V centrifuga il sangue con una durata e velocità fisse, basate sui numerosi studi scientifici.
- Per ottenere il rilascio graduale dei fattori di crescita e mantenere nel tempo l'effetto terapeutico, le fiale di estrazione (con anticoagulante) e l'Attivatore permettono di tenere sotto controllo l'attivazione piastrinica.

Ogni PRP è diverso e la sua efficacia nella riparazione tissutale dipende dal protocollo e dai componenti usati per la sua preparazione.

L'efficacia della tecnologia Endoret® (PRGF®) è stata dimostrata da oltre 200 studi in vivo, in vitro e clinici

MASSIMA QUALITÀ E PRODOTTO CERTIFICATO

I componenti del sistema Endoret (PRGF) sono realizzati con materiali biocompatibili, sottoposti a rigidi controlli di qualità (controllo delle endotossine, sterilità, ecc.) e rispettano tutti i requisiti applicabili ai dispositivi medici per uso clinico stabiliti dalle autorità sanitarie competenti.

La qualità del sistema Endoret (PRGF) è confermata da:



ISO 13485: 2016



Certificato MDSAP



93/42/CEE
Dispositivi Medici



TÜV-SÜD
Product Service
GmbH

I sistemi per ottenere i PRP sono tutti uguali?

NO, per vari motivi:

- *Non tutti hanno dimostrato la loro efficacia terapeutica*
 - *Non tutti hanno il marchio CE per uso clinico*
- *Non tutti hanno un protocollo di ottenimento specifico*





KMU15
Dentale

ENDORET® (PRGF®)



Il KIT KMU15 contiene **10 buste** per trattamenti individuali.

1.

SISTEMA DI PRELIEVO

- 4 provette per raccolta
- 1 ago a farfalla per prelievo
- 5 etichette identificative

*Provette per
raccolta*



*Ago a farfalla
per prelievo*



*Etichette
identificative*

CONTENUTO DELLA BUSTA

2.

SISTEMA DI FRAZIONAMENTO

- 2 provette per frazionamento
- 1 PTD2 (Plasma Transfer Device)
- 4 aghi 14G

*Provette per
frazionamento*



PTD2



*Aghi
14G*



3.

SISTEMA DI ATTIVAZIONE

- 1 fiala di attivazione (cloruro di calcio)
- 1 siringa di attivazione (BD Micro-Fine 0.5ml)

*Fiala
di attivazione*



*Siringa
di attivazione*





KMU15 PLUS

Dentale

ENDORET® (PRGF®)



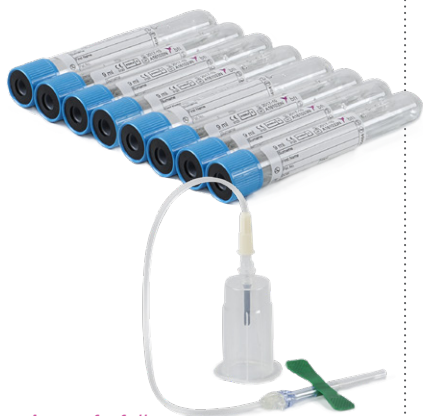
Il KIT KMU15-PLUS contiene **10 buste** per trattamenti individuali.

1.

SISTEMA DI PRELIEVO

- 8 provette per raccolta
- 1 ago a farfalla per prelievo
- 5 etichette identificative

Provette per raccolta



Ago a farfalla per prelievo



Etichette identificative

CONTENUTO

DELLA BUSTA

2.

SISTEMA DI FRAZIONAMENTO

- 4 Provette per frazionamento
- 1 PTD2 (Plasma Transfer Device)
- 8 aghi 14G

Provette per frazionamento



PTD2



Aghi 14G



3.

SISTEMA DI ATTIVAZIONE

- 2 fiala di attivazione (cloruro di calcio)
- 1 siringa di attivazione (BD Micro-Fine 0.5ml)



Fiala di attivazione



Siringa di attivazione



KMU16
Dentale

ENDORET® (PRGF®)



Il KIT KMU16 contiene **15 buste** per trattamenti individuali.

CONTENUTO

DELLA BUSTA

1.

SISTEMA DI PRELIEVO

- 4 provette per raccolta
- 1 ago a farfalla per prelievo
- 5 etichette identificative

*Provette per
raccolta*



*Ago a farfalla
per prelievo*



*Etichette
identificative*

2.

SISTEMA DI FRAZIONAMENTO

- 2 provette per frazionamento
- 1 PTD2 (Plasma Transfer Device)
- 4 aghi 14G

*Provette per
frazionamento*



PTD2



*Aghi
14G*



EQUIPAGGIAMENTO INIZIALE

- Centrifuga System V.
- Plasmaterm H.

+ KIT INIZIALE PTDO

- Kit KMU15.
- Porta fiale.
- Recipienti di attivazione (ø 50 mm).
- Cronometro



GARANZIE SUPPLEMENTARI

- BTI certifica la formazione specifica dei propri clienti per l'impiego di questa tecnologia.
- BTI garantisce inoltre la tracciabilità dei propri materiali, agevolando la trasmissione delle informazioni necessarie ai pazienti.





BTI Uffici Commerciali

San Antonio, 15 · 5º
01005 Vitoria-Gasteiz
(Álava) · SPAIN
Tel: +34 945 140 024
Fax: +34 945 135 203
pedidos@bticomercial.com

B.T.I.

Biotechnology Institute S.L.
Parque Tecnológico de Álava
Leonardo da Vinci ,14
01510 Miñano (Álava) SPAIN
bti.implantes@bti-implant.es

Filiali

GERMANIA

Tel. +49 (0) 7231 428060
Fax +49 (0) 7231 4280615
info@bti-implant.de

FRANCIA

Tel: (33) 556 18 11 18
info@bti-implant.fr

ITALIA

Tel.: (39) 0270605067
info@bti-implant.it

MESSICO

Tel: (52) 55 52502964
Fax: (52) 55 55319327
bti.mexico@bti-implant.com

PORTOGALLO

Tel: (351) 22 120 1373
Fax: (351) 22 120 1311
bti.portugal@bticomercial.com

Regno Unito

Tel: +44 (0) 2039 661873
customerservice@bti-implant.co.uk

Stati Uniti

Cell: 610 209 6040
Office: 866 646 4067
info@bti-implant.us

www.bti-biotechnologyinstitute.it

NOTA: Consulte disponibilità del prodotto in los diferentes mercados con su distribuidor.



BTI APP

ENDORET® (PRGF®)

Versione iPhone/smartphone

Versione iPad/Tablet (**contenuti esclusivi per clienti**)