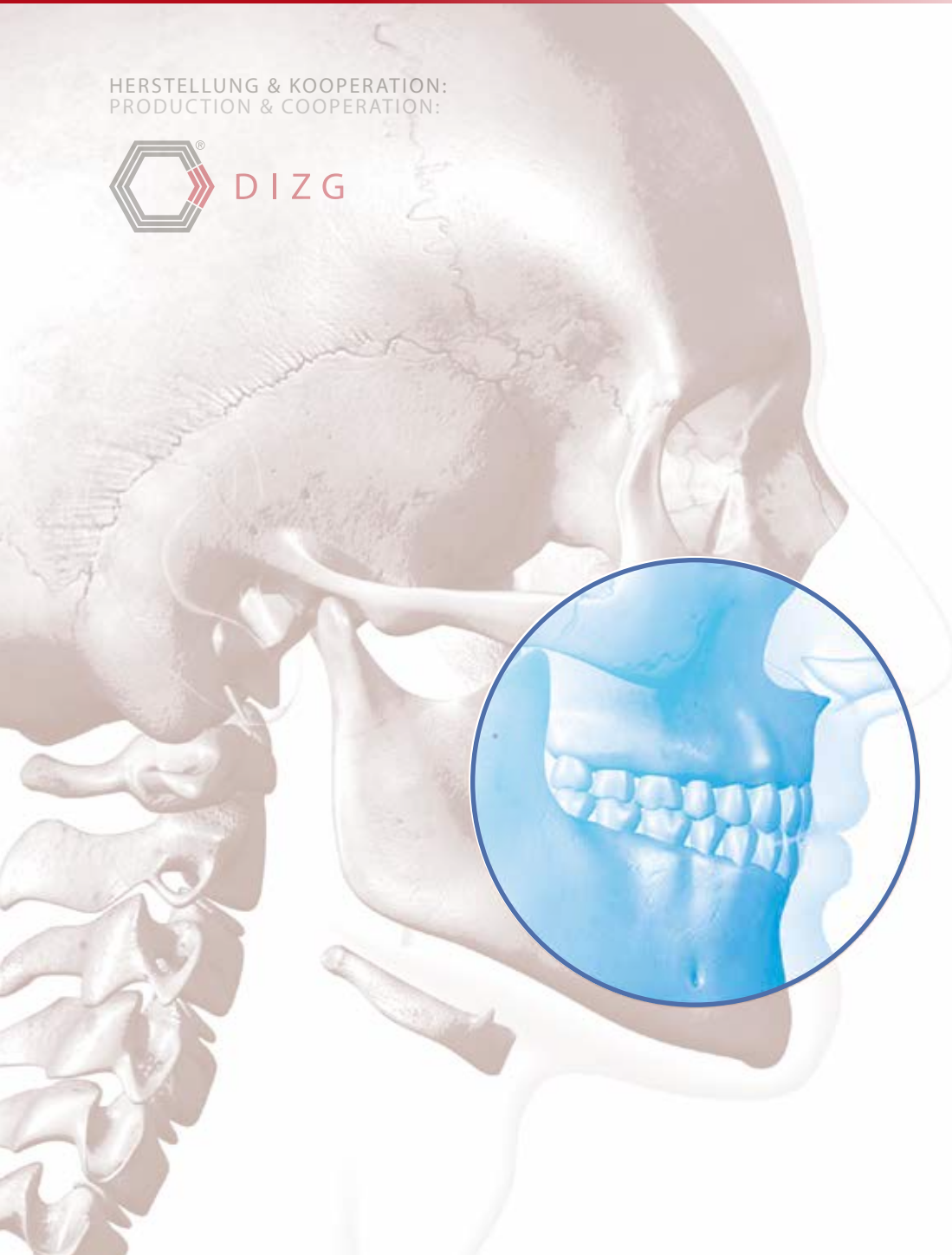


Osteograft[®]

allogene transplantate

HERSTELLUNG & KOOPERATION:
PRODUCTION & COOPERATION:



PRODUKTKATALOG
2026/2027



INFORMATION & DISTRIBUTION:

■ **ARGON** Dental Vertriebs GmbH & Co. KG

Franz-Kirsten-Straße 1
D-55411 Bingen am Rhein

Fon +49 (0) 6721 / 3096-0
Fax +49 (0) 6721 / 3096-29

www.argon-dental.de
info@argon-dental.de

■ **DENTALES PROGRAMM**

Artikelliste Weichgewebsmanagement – Stand 07.11.2023

DENTAL PROGRAM

Product list Soft tissue management – Updated on 11/07/2023

DENTALTRANSPLANTATE / WEICHGEWEBSMANAGEMENT

KIEFER- UND GESICHTSCHIRURGIE / CHIRURGISCHE STOMATOLOGIE

DENTAL TRANSPLANTS / SOFT TISSUE MANAGEMENT

Jaw and Maxillofacial Surgery /Stomatology

INHALT

CONTENTS

- 4 DIE HERSTELLUNG
THE MANUFACTURING
- 5 SICHERHEIT UND QUALITÄT
SAFETY AND QUALITY
- 6 – 7 ALLGEMEINE INFORMATIONEN
GENERAL INFORMATION
- 9 – 13 HARTGEWEBEMANAGEMENT /
REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE
HARD TISSUE / REGENERATIVE SURGERY
- 14 – 15 **PRODUKTÜBERSICHT / PRODUCT OVERVIEW**
– DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX (DBM)
PASTÖS* / PUTTY
DEMINERALIZED BONE MATRIX (DBM)
PASTY / GRANULES
– CORTICALIS, –SPONGIOSA &
CORTICOSPONGIOSA GRANULATE
CORTICAL, CANCELLOUS &
CORTICOCANCELLOUS GRANULES
- 16 – 17 OSTEOGEL & OSTEOGEL BARRIER
HYALURONSÄURE
OSTEOGEL & OSTEOGEL BARRIER
HYALURONIC ACID
- 18 – 19 KNOCHEN BLOCK, KNOCHEN SPAN, KNOCHEN KEIL
BONE BLOCK – BONE PLATE – BONE WEDGE
- 20 CORTI-FLEX® / DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX
CORTIFLEX® / DEMINERALIZED BONE MATRIX
- 21 FEMUR / KNOCHEN SPAN UND KEIL
FEMUR / BONE PLATE AND WEDGE
- 22 SPONGIOSA BLOCK / WÜRFEL
CANCELLOUS BLOCK / CUBE
- 23 CORTICO-SPONGIÖSE KNOCHENBLÖCKE
CORTICO-CANCELLOUS BONE BLOCKS
- 24 – 25 **PRODUKTÜBERSICHT / PRODUCT OVERVIEW**
– CORTI-FLEX® / DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX
Cortiflex® / DEMINERALIZED BONE MATRIX
– FEMUR / KNOCHEN SPAN UND KEIL
FEMUR / BONE PLATE AND CHUCK
– SPONGIOSA BLOCK / WÜRFEL / ZYLINDER
CANCELLOUS BLOCK / CUBE
– CORTICOSPONGIOSA BLOCK
CORTICAL CANCELLOUS BLOCK
- 26 – 28 WEICHGEWEBEMANAGEMENT /
REGENERATIVE WEICHGEWEBSCHIRURGIE
SOFT TISSUE / REGENERATIVE SURGERY
- 29 **PRODUKTÜBERSICHT / PRODUCT OVERVIEW**
– FASCIA LATA DENTAL MEMBRAN
FASCIA LATA MEMBRANE / PATCH
- 30 – 31 EPIFLEX® BARRIERE- UND WEICHGEWEBE-MEMBRAN
EPIFLEX® BARRIER AND SOFT TISSUE DERMIS MEMBRANE
- 32 – 33 **PRODUKTÜBERSICHT / PRODUCT OVERVIEW**
– EPIFLEX® AZELLULÄRE DERMIS / ZELLFREIE MEMBRAN
EPIFLEX® – ACELLULAR DERMIS / CELLFREE MEMBRANE
- 34 – 35 OSTEOFLEECE® / SOCKET PRESERVATION
OSTEOFLEECE® / SOCKET PRESERVATION
- 36 – 37 OSTEOGEL HYALURONSÄURE-LIQUIDGEL / WIRKUNGSWEISE
OSTEOGEL HYALURONIC ACID LIQUID GEL/MODE OF ACTION
- 38 – 39 AUFBEREITUNG IN 3 SCHRITTEN
PROCESSING IN 3 STEPS
- 40 – 41 ALLGEMEINE GESCHÄFTSBEDINGUNGEN
GENERAL TERMS AND CONDITIONS
- 42 – 43 NOTIZEN
NOTES

DIE HERSTELLUNG

THE MANUFACTURING

D

DAS GEMEINNÜTZIGE DIZG – DEUTSCHES INSTITUT FÜR ZELL- UND GEWEBEERSATZ –

Wurde 1993 basierend auf den fachlichen Erfahrungen der Gewebebanken der Universität Leipzig und dem Universitätsklinikum Charité Berlin von Medizinern und Wissenschaftlern gegründet.

Das Institut versteht sich als Vermittler zwischen Spender und Patient. Es will das Geschenk der Gewebespende der Gemeinschaft von Medizinern zur Verfügung stellen.

Dank des herausragenden Sicherheits- und Qualitätssystems wurden bereits über 500.000 humane Transplantate von Ärzten und Kliniken im In- und Ausland bezogen.

E

DIZG – THE GERMAN INSTITUTE FOR CELL- AND TISSUE REPLACEMENT

Was founded as a non-profit institution in 1993 by experienced physicians and scientists from the long established tissue banks of the University of Leipzig and the Charité University Hospital in Berlin.

The Institute is dedicated to the issuance of tissue donations to the medical community. For patients requiring transplants in form of high quality and safe allograft tissue transplants.

Approximately 500,000 human hard and soft tissue transplants have been provided to hospitals and surgeons worldwide since its founding.



SICHERHEIT UND QUALITÄT

SAFETY AND QUALITY

D

In Deutschland sind allogene Zell- und Gewebetransplantate als Arzneimittel reguliert und zulassungspflichtig, das heißt die Herstellung, die biologische Sicherheit und die klinische Anwendung unterliegen der ständigen Kontrolle der deutschen Behörden. Das DIZG verfügt über 10 Arzneimittelzulassungen für humane Gewebetransplantate. Das System zur Gewährleistung der biologischen Sicherheit der Gewebetransplantate des DIZG besteht aus:

- Umfangreichen Kriterien zur Spenderauswahl
- Einem umfassenden, die Anforderungen der EU-Richtlinie 23/2004 weit übersteigenden
- Serologischen Spenderscreening, das 4 Virus-Genom-Untersuchungen einschließt,
- Der Anwendung eines validierten Verfahrens zur Entfernung/Inaktivierung von Viren, Bakterien und Pilzen
- In-Prozess- und Endkontrollen am Transplantat.

Das DIZG und ARGON sind nach DIN EN ISO 13485 zertifiziert und folgen dem Ethical Code und den Qualitätsstandards der European Association of Tissue Banks (EATB).

E

In Germany, human cell and tissue transplants are regulated as pharmaceutical products (drugs) and require a manufacturing license and pharmaceutical approval by the national authorities and a marketing authorization from the competent authority respectively. The biological safety and all aspects of the manufacturing process as well as clinical application of the transplants are continually monitored and controlled by the relevant governmental authorities. DIZG has 10 manufacturing licenses for human tissue transplants.

Our biological safety system includes:

- An extensive donor screening
- A comprehensive serological testing scheme that exceeds the standards set by the
- EU-Directive 23/2004 and includes 4 Virus PCR tests
- A validated process for the deactivation and removal of viruses, bacteria and fungi
- In-process controls and testing of finished transplants

The DIZG and ARGON are DIN EN ISO 13485 certified and adhere to the ethical guidelines and quality standards of the European Association of Tissue Banks (EATB).

ALLGEMEINE INFORMATIONEN



D

Die Anwendung der Transplantate des DIZG ist gemäß Transplantationsgesetz (TPG) dokumentationspflichtig. Dafür sind jeder Packung Etiketten für die Patientenakte beigelegt.

Alle Abmessungen sind Zirka- und Mindestangaben. Sie unterliegen einer präparations- und gewebebedingten Streuung. Erklärungen und Hinweise zur Applikation der Transplantate sind den jeder Verpackung beigelegten Gebrauchs- und Fachinformationen zu entnehmen.

KONSERVIERUNGSARTEN

GEFRIERTROCKNUNG (GT) Die mit GT gekennzeichneten Präparate sind gefriergetrocknet (Ausnahme: Amnion getrocknet) und in ungeöffneter Verpackung bei Lagerung unter 25° C fünf Jahre ab Herstellungsdatum haltbar.

DBM pastös ist ohne Rehydratisierung sofort gebrauchsfähig, alle anderen Transplantate sind mindestens 30 Min. in einem geeigneten sterilen physiologischen Medium (z. B. isotoner Infusionslösung) zu rehydrieren.

GENERAL INFORMATION



E

The application of the grafts of the DIZG is subject to documentation according to the Transplantation Act (TPG). For each package, labels are provided for attachment to the patient's file.

All dimensions are approximate or minimum values. This is due to both the nature of the manufacturing process and inter-donor variance. Advice about the clinical application of the transplants in detail is found in the „instructions for use“ information provided in every package.

PRESERVATION METHODS

The transplants designated with a GT catalog number are freeze-dried. (Exception: Amnion transplants are dried.) Freeze-dried transplants have an expiry date of 5 years from the date of manufacture when stored in unopened packaging at or below 25° C. DBM Pasty is ready for immediate use without rehydration.

All other freeze-dried transplants must be rehydrated in a suitable physiological medium (e.g., isotonic saline) for at least 30 minutes.



*Advancing
the
World of
Tissue
Transplantation*



HARTGEWEBEMANAGEMENT/ REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / REGENERATIVE SURGERY



ANWENDUNGEN / INDIKATION

Klasse I bis III, Hemisektion, Furkation, Wurzelspitzenresektion, Extraktion, Weisheitszahnentfernung, Sinuslift, Implantation und Augmentation. Hauptanwendungsgebiet dieser allogenen Gewebetransplantate ist die Defektfüllung in der Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie, insbesondere bei speziellen Indikationen, für die diese Art von Material, in stetig zunehmendem Maße, das einzige und erfolgreichste Mittel der Wahl darstellt. DBM Pastös / Putty sowie DBM X-press Mix sind, durch das Natriumhyaluronat, sofort einsatzfähig. Alle anderen Materialien werden vor dem Einsatz mit einem geeigneten sterilen physiologischen Medium (z. B. isotone Infusionslösung) rehydriert. Ein ideales Trägermaterial für Transplantate ist OsteoGel. OsteoGel ist eine Plasmamembranproteinen-Träger Natrium-Hyaluronat-Lösung. Natriumhyaluronat spielt eine essentielle Rolle bei Zellproliferation, Migration und Adhäsion und bietet eine optimale Osteogenese. (Wird in Spritzform geliefert und bietet optimale Handhabung).

D

APPLICATIONS / INDICATIONS

Class I to III, Hemisection, Furcation, Root Tip Resection, Extraction, Wisdom Tooth Removal, Sinus Elevation, Implantation and augmentation. The main application for allogenic tissue transplants is the defect filling in oral and maxillofacial surgery, especially in particular indications for which this type of material, to an ever-increasing extent, represents the only and most successful choice. DBM Putty and DBM X-press Mix can be used immediately due to the sodium hyaluronate. All other materials are to be rehydrated before use with a suitable sterile physiological medium (e.g., isotonic infusion). An ideal substrate for transplants is OsteoGel. OsteoGel is a plasma membrane protein carrier sodium hyaluronate. Sodium hyaluronate plays an essential role in cell proliferation, migration, and adhesion and provides very good osteogenesis. (Delivered in syringe to offer easy handling).

E



Es ist ein gutes Gefühl,



nach einer Augmentation mit OsteoGraft in durchvaskularisierten Knochen zu implantieren – mit maximaler Primärstabilität und ohne Rückstände von artfremden Material.“

D

DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX (DBM) IST:

- Vollständig demineralisierte humane Knochenmatrix
- Nahezu reines Kollagen (zu 95%, 5% BMP)
- Röntgenopak
- Nach AMG als Arzneimittel zugelassen
- Corticospongiös und gefriergetrocknet
- In zwei Korngrößen erhältlich und einfach zu verarbeiten

E

DEMINERALIZED BONE MATRIX (DBM) IS:

- Fully demineralized human bone matrix
- Almost pure collagen (95%, 5% BMP)
- Radiopaque
- Approved as a drug according to AMG
- Corticocancellous and freeze-dried
- Available in two grain sizes and easily processable

HARTGEWEBEMANAGEMENT /
REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE MANAGEMENT / RECONSTRUCTIVE SURGERY

DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX (DBM) PASTÖS*
DEMINERALIZED BONE MATRIX (DBM) PASTY



D

DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX (DBM) BIETET:

- Ein sehr schnelles Knochen-Remodeling für kurze Standzeiten (< 3 Monate)
- Zuverlässig durchvaskularisierten Knochen ohne Rückstände artfremden Materials
- Sofortige Einsatzfähigkeit bei Bedarf von Knochenersatzmaterialien (DBM Pastös/Putty) und schnelle Verfügbarkeit
- Vielfältige Einsetzbarkeit bei sämtlichen kleineren Defektfüllungen der Oralchirurgie
- Sehr gute Verwendbarkeit im Rahmen der Parodontologie
- Für vierwandige Defekte

E

DEMINERALIZED BONE MATRIX (DBM) OFFERS:

- Very fast remodeling times (< 3 months)
- Reliably vascularized bone without residues of foreign material
- Ready for immediate use for bone substitute demands (DBM Pastös/Putty)
- Wide range of applications for all minor defect fillings in oral surgery
- Very good usability within the Periodontology
- For enclosed defects



HARTGEWEBEMANAGEMENT / REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

GRANULATE – SPONGIOSA UND CORTIKALIS
GRANULES – CANCELLOUS AND CORTICAL

D

CORTICALIS-, SPONGIOSA- UND CORTICOSPONGIOSAGRANULATE SIND

- Mineralisierte humane Kollagen-Knochenmatrix (10% Mineralanteil)
 - mittlere Standzeiten von 6 bis 8 Monaten (Corticospongiosagranulat)
 - lange Standzeiten von bis zu 12 Monaten (Corticalisgranulat)
- Nicht röntgenopak
- Gefriergetrocknet und nach AMG als Arzneimittel zugelassen
- Bestehen aus corticospongiösem Knochen
- Sind in zwei beziehungsweise drei Korngrößen erhältlich und einfach zu verarbeiten

E

CORTICAL, CANCELLOUS AND CORTICOCANCELLOUS GRANULES ARE

- Mineralized human bone matrix (10% mineral content)
 - average remodeling time from 6 to 8 months (corticospongiuous granules)
 - long remodeling time of 12 months (corticalis granules)
- Non-radiopaque
- Freeze-dried and approved as a drug according to AMG
- Consist of corticospongiuous bone or pure tubular bone
- Are available in two or three granulate sizes and easy to process

HARTGEWEBEMANAGEMENT / REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

GRANULATE – SPONGIOSA UND CORTIKALIS
GRANULES – CANCELLOUS AND CORTICAL



D

CORTICALIS-, SPONGIOSA- UND CORTICOSPONGIOSAGRANULATE BIETEN

- Hohen Resorptionsschutz als maximale Sicherheit für Volumenstabilität
- Bestens vorhersagbare Ergebnisse für große Augmentationen
- Die Basis für Membrantechnik (Tent-Pole oder Umbrella)
- Die ideale Füllung für Augmentation in Schalenteknik mit fixen oder flexiblen Schalen
- Das optimale Material für die Konturierung von Knochenblock-Onlays

E

CORTICAL, CANCELLOUS AND CORTICOCANCELLOUS GRANULES OFFER

- High resorption protection as maximum assurance for volume stability
- High predictable results for large augmentations
- The basis for membrane technology (Tent-Pole or Umbrella)
- The ideal filling material for augmentation in shell technique with fixed or flexible bone shields
- The ideal material for contouring of Bone Block Onlays

HARTGEWEBEMANAGEMENT /
REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX (DBM) PASTÖS*
DEMINERALIZED BONE MATRIX (DBM) PASTY / GRANULES



DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX (DBM) PASTÖS* / PUTTY
DEMINERALIZED BONE MATRIX (DBM) PUTTY / PASTY

(ohne Mineralien – Matrix für sofortige Zellen-Infiltration)
(without mineral - matrix for immediate cell infiltration)

Artikelnummer
Stock Number

Produktbeschreibung**

Product Description**

Größe
Size



GT 3550	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) pastös (0,212–0,85 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) pasty (0.212–0.85 mm)	0,5 cm ³
GT 3551	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) pastös (0,212–0,85 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) pasty (0.212–0.85 mm)	1,0 cm ³
GT 3552	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) pastös (0,212–0,85 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) pasty (0.212–0.85 mm)	2,5 cm ³

**Pastös* / Putty ist mit dem Plasmamembranproteinen-Träger Natrium-Hyaluronat-Lösung gemischt. Natriumhyaluronat spielt eine essentielle Rolle bei Zellproliferation, Migration und Adhäsion und bietet eine optimale Osteogenese. (Wird in Spritzform geliefert und bietet eine optimale Handhabung).

** Putty* is mixed with the plasma membrane protein carrier sodium hyaluronate. Sodium hyaluronate plays an essential role in cell proliferation, migration and adhesion and offers excellent osteogenesis. (Delivered in injection form to offer excellent handling).

DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX (DBM) (GRANULATE / GRANULES) (ohne Mineralien – Matrix für sofortige Zellen-Infiltration)



GT 3532	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (0,212–0,85 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (0.212–0.85 mm)	0,5 cm ³
GT 3510	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (0,212–0,85 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (0.212–0.85 mm)	1,0 cm ³
GT 3530	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (0,212–0,85 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (0.212–0.85 mm)	3,0 cm ³
GT 3531	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (0,212–0,85 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (0.212–0.85 mm)	5,0 cm ³
GT 3533	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (1–2 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (1–2 mm)	0,5 cm ³
GT 3516	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (1–2 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (1–2 mm)	1,0 cm ³
GT 3518	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (1–2 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (1–2 mm)	3,0 cm ³
GT 3519	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (1–2 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (1–2 mm)	5,0 cm ³
GT 3505	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (1–3 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (1–3 mm)	1,0 cm ³
GT 3515	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (1–3 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (1–3 mm)	3,0 cm ³
GT 3506	Demineralisierte Knochenmatrix (DBM) Granulat (1–3 mm)	Demineralised bone matrix (DBM) Granules (1–3 mm)	5,0 cm ³

HARTGEWEBEMANAGEMENT /
REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

CORTICALIS GRANULATE (CORTICAL GRANULES)
SPONGIOSA GRANULATE (CANCELLOUS GRANULES)
CORTICOSPONGIOSA GRANULATE (CORTICAL CANCELLOUS GRANULES)



CORTICALIS GRANULATE
CORTICAL GRANULES

(Mineralanteil enthalten, lange Standzeiten)
(Mineral content, long remodeling time)



GT 3408	Corticalis Granulat (0,212–0,85 mm)	Cortical Granules (0.212–0.85 mm)	0,5 cm ³
GT 3401	Corticalis Granulat (0,212–0,85 mm)	Cortical Granules (0.212–0.85 mm)	1,0 cm ³
GT 3407	Corticalis Granulat (0,212–0,85 mm)	Cortical Granules (0.212–0.85 mm)	3,0 cm ³
GT 3402	Corticalis Granulat (0,212–0,85 mm)	Cortical Granules (0.212–0.85 mm)	5,0 cm ³
GT 3419	Corticalis Granulat (0,5–1 mm)	Cortical Granules (0.5–1 mm)	0,5 cm ³
GT 3420	Corticalis Granulat (0,5–1 mm)	Cortical Granules (0.5–1 mm)	1,0 cm ³
GT 3421	Corticalis Granulat (0,5–1 mm)	Cortical Granules (0.5–1 mm)	3,0 cm ³
GT 3422	Corticalis Granulat (0,5–1 mm)	Cortical Granules (0.5–1 mm)	5,0 cm ³
GT 3418	Corticalis Granulat (1–2 mm)	Cortical Granules (1–2 mm)	0,5 cm ³
GT 3412	Corticalis Granulat (1–2 mm)	Cortical Granules (1–2 mm)	1,0 cm ³
GT 3414	Corticalis Granulat (1–2 mm)	Cortical Granules (1–2 mm)	3,0 cm ³
GT 3415	Corticalis Granulat (1–2 mm)	Cortical Granules (1–2 mm)	5,0 cm ³

SPONGIOSA GRANULATE
CANCELLOUS GRANULES

(Mineralanteil enthalten, mittlere bis lange Standzeiten)
(Mineral content, medium to long remodeling time)



GT 2780	Spongiosa Granulat (0,212-0,85mm)	Cancellous Granules (0.212–0.85 mm)	0,5 cm ³
GT 2781	Spongiosa Granulat (0,212-0,85mm)	Cancellous Granules (0.212–0.85 mm)	1,0 cm ³
GT 2782	Spongiosa Granulat (0,212-0,85mm)	Cancellous Granules (0.212–0.85 mm)	3,0 cm ³

CORTICOSPONGIOSA GRANULATE
CORTICAL CANCELLOUS GRANULES

(Mineralanteil enthalten, mittlere bis lange Standzeiten)
(Mineral content, medium to long remodeling time)



GT 2778	Corticospongiosa Granulat (0,212–0,85 mm)	Cortical Cancellous Granules (0.212–0.85 mm)	0,5 cm ³
GT 2770	Corticospongiosa Granulat (0,212–0,85 mm)	Cortical Cancellous Granules (0.212–0.85 mm)	1,0 cm ³
GT 2771	Corticospongiosa Granulat (0,212–0,85 mm)	Cortical Cancellous Granules (0.212–0.85 mm)	3,0 cm ³
GT 2772	Corticospongiosa Granulat (0,212–0,85 mm)	Cortical Cancellous Granules (0.212–0.85 mm)	5,0 cm ³
GT 2779	Corticospongiosa Granulat (1–2 mm)	Cortical Cancellous Granules (1–2 mm)	0,5 cm ³
GT 2775	Corticospongiosa Granulat (1–2 mm)	Cortical Cancellous Granules (1–2 mm)	1,0 cm ³
GT 2776	Corticospongiosa Granulat (1–2 mm)	Cortical Cancellous Granules (1–2 mm)	3,0 cm ³
GT 2777	Corticospongiosa Granulat (1–2mm)	Cortical Cancellous Granules (1–2 mm)	5,0 cm ³

HYALURONSÄURE BARRIER GEL

HYALURONIC ACID BARRIER GEL

OSTEOGEL BARRIER IST EINE ZUVERLÄSSIGE, SYNTHETISCHE UND BENUTZERFREUNDLICHE ALTERNATIVE ZU ABSORBIERBAREN MEMBRANEN.

OSTEOGEL BARRIER, THE SAFE, SYNTHETIC AND USER-FRIENDLY ALTERNATIVE TO ABSORBABLE MEMBRANES.



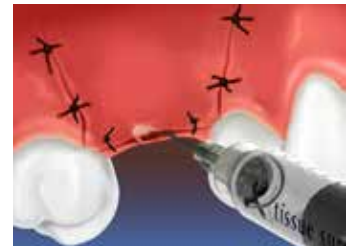
1 | Präpariertes „Sinus-Fenster“



2 | Aufgefüllte Kieferhöhle mit Osteogel BARRIER aktiviertem Knochenregenerationsmaterial



3 | Vollständige Defektabdeckung mit Osteogel BARRIER



4 | Die Applikation von Osteogel BARRIER zwischen die Wundränder für optimierte Wundheilung

ANWENDUNGEN / INDIKATION

APPLICATIONS / INDICATION

D

Nach der gleichmäßigen Applikation des Barrier Gels und einer vergleichsweise kurzen Resorptionszeit von 6 bis 12 Stunden für die unvernetzte Hyaluronsäure bleibt eine homogene Schicht der quervernetzten Partikel auf der defekten Stelle zurück. Die unterschiedlich großen Partikel verdichten sich und bilden eine flexible Membran, die den zu schützenden Bereich abdeckt. Diese Barrierefunktion bleibt für 3 Wochen erhalten. Das Material wird schließlich innerhalb von 2-3 Wochen vollständig resorbiert.

E

After even application of the barrier gel and due to the relatively short 6- to 12-hour resorption time of the uncross-linked hyaluronic acid, a homogeneous layer of crosslinked particles remains on the surface of the defect. As the particles vary in size, they condense and form a flexible membrane on the area to be shielded. The barrier function is guaranteed for 3 weeks.

HYALURONSÄURE GEL

HYALURONIC ACID GEL

ZUR VERBESSERTEN BZW. GESTEUERTEN WUNDHEILUNG
NACH CHIRURGISCHEN EINGRIFFEN

FOR IMPROVED OR CONTROLLED WOUND HEALING
AFTER SURGICAL PROCEDURES.



1 | Applikation von Osteogel zwischen die Wundränder in Verbindung mit dem Nahtverschluss



2 | Applikation von Osteogel in Verbindung mit offener Einheilung der Implantate zwischen die Wundränder für eine optimierte und beschleunigte Wundheilung

ANWENDUNGEN / INDIKATION

APPLICATIONS / INDICATION

Osteogel Hyaluronsäure-Liquidgel wird durch die Mundschleimhaut innerhalb von 6 bis 12 Stunden lokal resorbiert. Um einen optimalen Behandlungserfolg zu erzielen, ist es wichtig, dass das Hyaluronsäure-Liquidgel in die Wunde appliziert wird und diese anschließend durch eine Naht verschlossen wird. Die niedrige Viskosität des Hyaluronsäure-Liquidgels ermöglicht eine einfache klinische Applikation.

Osteogel Hyaluronic Acid Liquid Gel is locally absorbed through the oral mucosa within 6 to 12 hours. To achieve optimal treatment success, it is important that the hyaluronic acid liquid gel is applied to the wound and that it is then closed with a suture.

The low viscosity of the hyaluronic acid liquid gel enables easy clinical application.

D

E

HARTGEWEBEMANAGEMENT /
REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

KNOCHEN BLOCK – KNOCHEN SPAN – KNOCHEN KEIL
BONE BLOCK – BONE PLATE – BONE WEDGE

FÜR AUFLAGERUNGSPLASTIKEN UND SCHALENTECHNIKEN
FOR BLOCK GRAFT ONLAYS AND CONTAINER TECHNIQUES



D

ANWENDUNGEN / INDIKATION

Auflagerungsplastiken und Onlays
Laterale Augmentation mit oder ohne simultane Implantation
Schalen- oder Blocktechniken

Hauptanwendungsgebiet dieser allogenen Hartgewebetransplantate ist der massive Knochenaufbau im Rahmen größerer implantologischer Operationen als erfolgversprechende und patientenschonende Alternative zu autologem Knochen. Volumenstabil und geeignet für lange Standzeiten. Alle block-, span- sowie keilförmigen Transplantate sind mit einem geeigneten sterilen physiologischen Medium (z.B. isotone Infusionslösung) zu rehydrieren.

Bevorzugte Auffüllmaterialien sind die Granulate Kortikalis und Corticospongiosa. Alle Granulate außer DBM Putty/Pastös sind mit einem geeigneten sterilen physiologischen Medium (z.B. isotone Infusionslösung) zu rehydrieren.

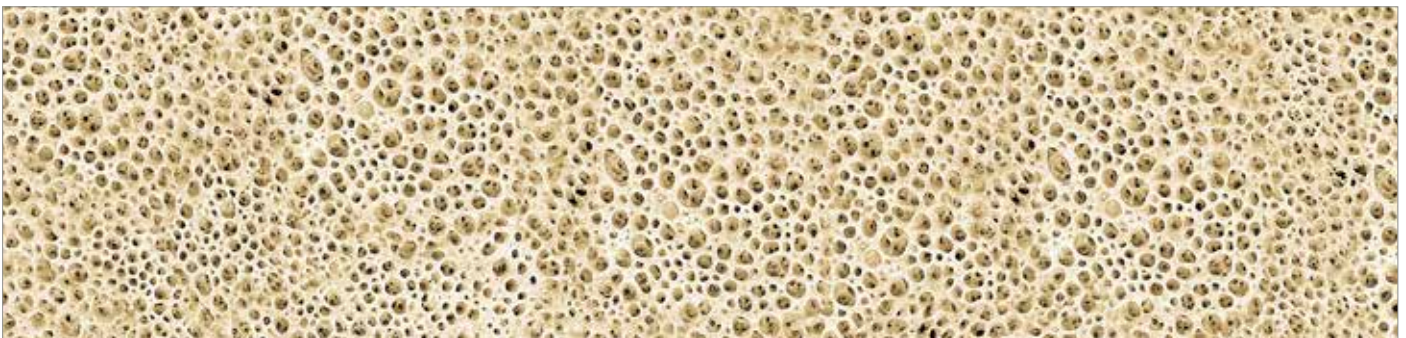
Ein ideales Trägermaterial als Ergänzung zu dem Auffüllmaterial ist OsteoGel. OsteoGel ist eine Plasmamembranproteinen-Träger-Natrium-Hyaluronat-Lösung. Natriumhyaluronat spielt eine essentielle Rolle bei Zellproliferation, Migration und Adhäsion und bietet eine optimale Osteogenese. (Wird in Spritzform geliefert und bietet optimale Handhabung).

HARTGEWEBEMANAGEMENT / REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

KNOCHEN BLOCK – KNOCHEN SPAN – KNOCHEN KEIL
BONE BLOCK – BONE PLATE – BONE WEDGE

FÜR AUFLAGERUNGSPLASTIKEN UND SCHALENTECHNIKEN
FOR BLOCK GRAFT ONLAYS AND CONTAINER TECHNIQUES



E

APPLICATIONS / INDICATION

Block Graft Onlay and Container Techniques
Lateral augmentation with or without simultaneous implantation
Shell or block techniques

The main application of these allogenic hard tissue grafts is the massive bone augmentation in the course of major implantological operations as a reliable and patient-friendly alternative to autologous bone. Volume-stable and suitable for long remodeling times. All block, chip and wedge-shaped grafts should be rehydrated with a suitable sterile physiological medium (e.g. isotonic infusion solution).

Preferred filling materials are the granules corticalis and corticocancellous. All granules except DBM Putty should be rehydrated with a suitable sterile physiological medium (e.g. isotonic infusion solution).

An ideal carrier material to supplement the filling material is OsteoGel. OsteoGel is a plasma-glucose protein carrier sodium hyaluronate solution. Sodium hyaluronate plays an essential role in cell proliferation, migration and adhesion and provides ideal osteogenesis. (Supplied in injection form and offers optimal handling).

HARTGEWEBEMANAGEMENT /
REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

CORTI-FLEX® / DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX
CORTIFLEX® / DEMINERALIZED BONE MATRIX



D

CORTI-FLEX IST

- Demineralisierter Cortical-Span humanen Ursprungs
- Flexibel nach Rehydration
- Nach AMG zugelassen
- Gefriergetrocknet und gefrierkonserviert
- Stabile Konturverschalung (dicke Variante)
- Als knöchernen Membran einsetzbar (dünne Variante)
- Resorptionszeit dünn 6 bis 12 Monate,
Resorptionszeit dick 18 bis 24 Monate

CORTI-FLEX BIETET

- Flexible Adaption bei der Konturverschalung
- Ideale Anwendbarkeit bei einzeitiger Implantation und Augmentation
- Gute Kompression des partikulären Materials
- Leichte Fixierbarkeit mit Titan-Pins (dünn) oder mit Zugschrauben und Unterlegscheiben

E

CORTI-FLEX IS

- Demineralized cortical chip of human origin
- Flexible after rehydration
- Drug approved according to AMG
- Freeze-dried and freeze-preserved
- Stable contour casing (thick variant)
- Bony membrane (thin variant)
- Resorption time thin 6 to 12 months
Resorption time thick 18 to 24 months

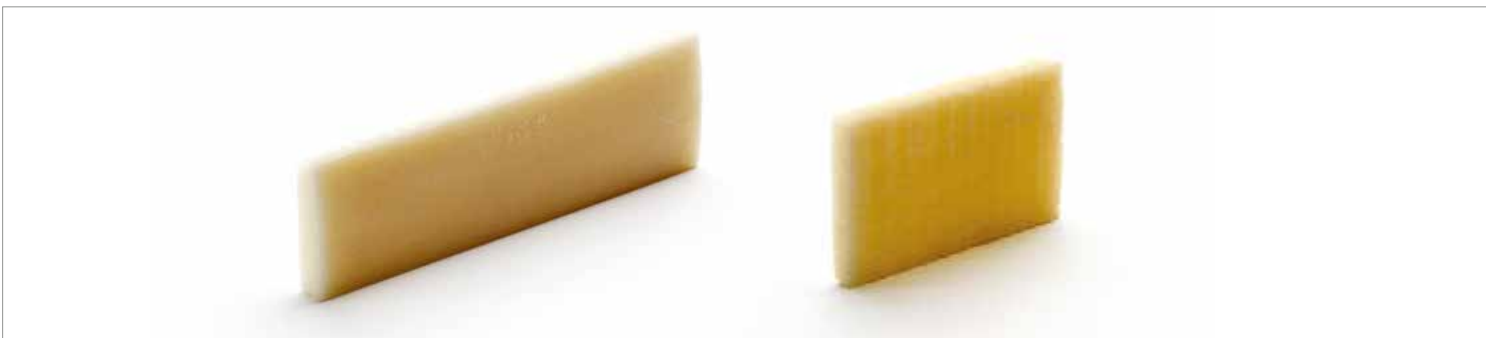
CORTI-FLEX OFFERS

- Flexible adaptation for contour shuttering
- Ideal for single-stage implantation and augmentation
- Good compression of the granulated material
- Easy fixation with titanium pins (thin) or with lag screws and washers

HARTGEWEBEMANAGEMENT / REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

FEMUR / KNOCHEN SPAN UND KEIL
FEMUR / BONE PLATE AND WEDGE



D

FEMUR SPAN IST

- Compacta aus dem Femur (Oberschenkelknochen)
- Humanen Ursprungs und nach AMG zugelassen
- Gefriergetrocknet und gefrierkonserviert
- Lang standfest mit hohem Resorptionsschutz
- Die ideale Alternative zur autologen Entnahme
- Basis für die Schalenteknik mit allogenen Materialien

FEMUR SPAN BIETET

- Stabile Verschalung für die Containertechnik mit partikulärem Material
- Sicherheit für sehr lange Standzeiten
- Ideale Voraussetzung für Lateral- und Vertikalaugmentation
- Ausreichende Wandstärken für individuelle manuelle Adaption
- Zuverlässige Fixierbarkeit mit Stellschrauben

E

FEMUR BONE PLATE IS

- Compact bone from the femur (thigh bone)
- Human origin and drug approved according to AMG
- Freeze-dried and freeze-preserved
- Long stable for resorption protection
- The ideal alternative to autografts
- Basis for the container technique with allogenic materials

FEMUR BONE PLATE OFFERS

- Stable shield for container technique with granulated material
- Safety for very long remodeling times
- Ideal conditions for lateral and vertical augmentation
- Sufficient thickness for individual manual adaption
- Reliable fixation with set screws



HARTGEWEBEMANAGEMENT /
REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

SPONGIOSA BLOCK / WÜRFEL
CANCELLOUS BLOCK / CUBE

D

SPONGIOSA BLÖCKE, - WÜRFEL, -
ZYLINDER SIND

- Humane Spongiosa ohne Compacta
- Gefriergetrocknet und nach AMG als Arzneimittel zugelassen
- Dank des DIZG-eigenen Sterilisationsverfahrens sehr schnell revascularisierbar
- Einfach zu adaptieren
- Ideal für gefasste, nicht exponierte Defekte

SPONGIOSA BLÖCKE, -WÜRFEL, -
ZYLINDER BIETEN

- Die Basis für die Knochenring-Technik in der Implantologie
- Eine alternative Defektfüllung für große Extraktionsalveolen
- Inlays für den Sinus
- Schnelle Umbauzeiten dank schneller Revascularisierung
- Ideale Primärstabilität bei einzeitiger Implantation

E

CANCELLOUS BONE BLOCKS, - CUBES, -
CYLINDERS ARE

- Human cancellous bone without cortical plate
- Freeze-dried and according to AMG pharmaceutically approved
- Thanks to the DIZG's own sterilization process very quickly revascularizable
- Easy to adapt
- Ideal for captured, non-exposed defects

CANCELLOUS BONE BLOCKS, - CUBES, -
CYLINDERS OFFER

- The base for the bone ring technique in Implantology
- An alternative defect filling for large Extraction sockets
- Inlays for the sinus
- Fast conversion times thanks to quick Revascularization
- Ideal primary stability with single-stage implantation

HARTGEWEBEMANAGEMENT / REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

CORTICOSPONGIOSA BLOCK
CORTICAL CANCELLOUS BLOCK



D

CORTICO-SPONGIÖSE KNOCHENBLÖCKE SIND

- Humane spongiöse Blöcke mit ein-, zwei- oder dreiseitiger Compacta
- Aus dem Os ilium oder dem Femur-Kopf stammend
- Dank Corticalanteil und langsamem Umbau zuverlässig vor Resorption geschützt
- Ideal als Alternative zum Heben eines retromolaren Knochenblocks oder eines schmerzhaften Eingriffs am Beckenkamm
- Gefriergetrocknet
- Als Arzneimittel gemäß AMG zugelassen

CORTICO-SPONGIÖSE KNOCHENBLÖCKE BIETEN

- Vorhersagbare Ergebnisse bei Lateral- und Vertikalaugmentation
- Einfache intraoperative Adaptierbarkeit
- Die Basis für das Osteograph-3D-Verfahren
- Lange Standzeiten für schonenden Umbau bei guter Revaskularisierung
- Ein Schutzschild bei Dehiszenzen
- Verschiedenste Größen und Formen für indikationsgerechte Auswahl

E

CORTICOCANCELLOUS BONE BLOCKS ARE

- Human spongy blocks with one, two or three-sided cortical plates
- Originating from the os-ilium or femoral head
- Thanks to cortical shield and slow conversion reliably protected against resorption
- Ideal as an alternative to lifting of retromolar bone blocks or a painful invasive procedure on the iliac crest
- Freeze-dried
- Approved as a drug according to AMG

CORTICOCANCELLOUS BONE BLOCKS OFFER

- Predictable results for lateral and vertical augmentation
- Easy intraoperative adaptability
- The base for the Osteograph-3D-Technology
- Long remodeling times for gentle conversion with good revascularization
- A protective shield when dehiscence appears
- Various sizes and shapes for indication-based block selection

HARTGEWEBEMANAGEMENT/
REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE

HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

CORTI-FLEX® / DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX (DBM)
CORTI-FLEX® DEMINERALIZED FLEXIBLE CORTICAL BONE PLATE

FEMUR / KNOCHEN SPAN und KEIL
FEMUR / NON-FLEXIBLE CORTICAL BONE PLATE and CHUCK



CORTI-FLEX® / DEMINERALISIERTE KNOCHENMATRIX (DBM) SPAN
CORTI-FLEX® / DEMINERALIZED BONE MATRIX Flexible Bone Plate

(Konturverschalung ± 180 Tage)
(contour casing ± 180 days)



Artikelnummer Stock Number	Produktbeschreibung	Product Description	Größe Size
GT 3540	CortiFlex DBM Span	CortiFlex DBM flexible plate	15 x 50 x 2 mm
GT 3541	CortiFlex DBM Span	CortiFlex DBM flexible plate	15 x 100 x 2 mm
GT 3545	CortiFlex DBM Span	CortiFlex DBM flexible plate	15 x 30 x 2 mm
GT 3546	CortiFlex DBM Span	CortiFlex DBM flexible plate	15 x 60 x 2 mm
GT 3547	CortiFlex DBM Span	CortiFlex DBM flexible plate	15 x 120 x 2 mm
GT 3548	CortiFlex DBM Span	CortiFlex DBM flexible plate	20 x 25 x 2 mm
CORTI-FLEX® Dünn			
GT 3545T	CortiFlex dünn (ca. 0,5 mm)	CortiFlex thin (ca. 0.5 mm)	15 x 30 x 0,5 mm
GT 3548T	CortiFlex dünn (ca. 0,5 mm)	CortiFlex thin (ca. 0.5 mm)	20 x 25 x 0,5 mm

FEMUR / KNOCHEN SPAN und KEIL
FEMUR / BONE PLATE and CHUCK

(Schalentechnik ± 180 Tage)
(Shell technique ± 180 days)



GT 1601	Femur Span	Femur Plate	15 x 20 x 2 mm
GT 1603	Femur Span	Femur Plate	10-15 x 50 x 2 mm
GT 1606	Femur Span	Femur Plate	10 x 20 x 1 mm
GT 1607	Femur Span	Femur Plate	15 x 20 x 1 mm

HARTGEWEBEMANAGEMENT/
REKONSTRUKTIVE CHIRURGIE


HARD TISSUE / RECONSTRUCTIVE SURGERY

SPONGIOSA BLOCK / WÜRFEL
CANCELLOUS BLOCK / CUBE


CORTICOSPONGIOSA BLOCK
CORTICALCANCELLOUS BLOCK

SPONGIOSA BLOCK / WÜRFEL
CANCELLOUS BLOCK / CUBE


(Mineralanteil enthalten) (Contains Minerals)

	Artikelnummer Stock Number	Produktbeschreibung	Product Description	Größe Size
	GT 2601	Spongiosa Würfel (1 Stück)	Cancellous Cube (1 pc.)	1,0 cm ³
	GT 2609	Spongiosa Block (1 Stück)	Cancellous Block (1 pc.)	3,0 cm ³

SPONGIOSA ZYLINDER
CANCELLOUS CYLINDER

	GT 2606	Spongiosa Zylinder (ø 10 mm)	Cancellous Cylinder (ø 10 mm)	bis 30 mm
	GT 2610	Spongiosa Zylinder (ø 12 mm)	Cancellous Cylinder (ø 12 mm)	bis 30 mm
	GT 2607	Spongiosa Zylinder (ø 15 mm)	Cancellous Cylinder (ø 15 mm)	bis 15 mm
	GT 2608	Spongiosa Zylinder (ø 20 mm)	Cancellous Cylinder (ø 20 mm)	bis 15 mm

CORTICO-SPONGIÖSE KNOCHENBLÖCKE AUS DEM OS ILIUM
CORTICO-CANCELLOUS BONE BLOCKS FROM THE OS ILIUM

	GT 2706	Os ilium, bicortical	Os ilium, bicortical	20 x 40 mm
	GT 2710	Os ilium, bicortical	Os ilium, bicortical	20 x 60 mm
	GT 2707	Os ilium, bicortical	Os ilium, bicortical	20 x 40 mm, Spezifikation
	GT 2716	Os ilium, tricortical	Os ilium, tricortical	20 x 40 mm
	GT 2720	Os ilium, tricortical	Os ilium, tricortical	20 x 60 mm
	GT 2722	Os ilium, tricortical	Os ilium, tricortical	40 x 20 mm
	GT 2723	Os ilium, tricortical	Os ilium, tricortical	60 x 20 mm
	GT 2724	Os ilium, tricortical	Os ilium, tricortical	40 x 20 mm, Spezifikation

CORTICOSPONGIÖSE BLÖCKE VERSCHIEDENER FORMEN
CORTICAL CANCELLOUS BLOCKS (VARIOUS SHAPES)

(Mineralanteil enthalten) (Contains Minerals)

	GT 2765	Corticospongiosa Chip C-Form (10 mm Stärke)	Corticalcancellous Chip C-shape (10 mm thick)	15 x 20 mm
	GT 2745	Corticospongiosa Chip J-Form (4–5 mm Stärke)	Corticalcancellous Chip J-shape (4–5 mm thick)	10 x 10–15 mm

WEICHGEWEBEMANAGEMENT /
REGENERATIVE WEICHGEWEBSCHIRURGIE

SOFT TISSUE / REGENERATIVE SURGERY

FASCIA LATA DENTAL MEMBRAN / PATCH (FASCIA LATA FLEX)
FASCIA LATA MEMBRANE

EPIFLEX® ZELLFREIE MEMBRAN / AZELLULÄRE DERMIS
EPIFLEX® ACELLULAR DERMIS MEMBRANE



D

ANWENDUNGEN / INDIKATIONEN

Barriere Membran sowie
Weichgeweberegeneration (GTR)

Hauptanwendungsgebiet dieser allogenen Gewebetransplantate ist die Defektfüllung in der Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie, insbesondere bei speziellen Indikationen, für die diese Art von Material, in stetig zunehmenden Maße, das einzige und erfolgreichste Mittel der Wahl darstellt.

Epiflex sowie Fascia lata werden vor dem Einsatz mit einem geeigneten sterilen physiologischen Medium (z. B. isotone Infusionslösung) rehydriert.

Ein ideales Trägermaterial für die Regeneration ist OsteoGel. OsteoGel ist eine Plasmamembranproteinen-Träger Natrium-Hyaluronat-Lösung. Natriumhyaluronat spielt eine essentielle Rolle bei Zellproliferation, Migration und Adhäsion und bietet eine optimale Osteogenese. (Wird in Spritzform geliefert und bietet optimale Handhabung). Das Barrier OsteoGel ist auch als „Flüssig-Membran“ einzusetzen und bietet eine Langzeitwirkung für die Weichgeweberegeneration.

E

APPLICATIONS / INDICATIONS

Barrier Membrane and soft tissue regeneration (GTR)

The main application of these allogenic tissue transplants is the defect filling in oral and maxillofacial surgery in special indications for which this type of material, to an ever increasing extent, represents the only and most successful material of choice.

Epiflex as well as fascia lata are to be prepared before use with a suitable sterile physiological medium (eg isotonic infusion solution) for rehydration.

An ideal carrier for regeneration is OsteoGel. OsteoGel is a plasma membrane protein carrier sodium hyaluronate solution. Sodium hyaluronate plays an essential role in cell proliferation, migration and adhesion and provides excellent osteogenesis. (Will be delivered in injection mold and offers excellent handling). The Osteogel Barrier is also used as a „liquid membrane“ and provides a long-term effect for soft tissue regeneration.

WEICHGEWEBEMANAGEMENT / REGENERATIVE WEICHGEWEBSCHIRURGIE

SOFT TISSUE / REGENERATIVE SURGERY

FASCIA LATA DENTAL MEMBRAN / PATCH (FASCIA LATA FLEX)
FASCIA LATA MEMBRANE



D

FASCIA LATA IST

- Derbe Bindegewebshülle (Faszie)
- Humanen Ursprungs
- Stammt aus dem Oberschenkel
- Gefriergetrocknet
- Als Arzneimittel nach AMG zugelassen
- Hochreißfest, stabil und gut formbar

FASCIA LATA BIETET

- Außerordentlich lange Standzeit (> 6 Monate)
- Zuverlässigen Schutz des Augmentats
- Unempfindlich gegenüber Nahtdehiszenzen
- Die Basis für Tent-Pole und Umbrella-Technik
- Gutes, sehr stabiles intraoperatives Handling

E

FASCIA LATA IS

- Thick connective tissue cover (fascia)
- Human origin
- Comes from the thigh
- Freeze-dried
- Approved as a drug according to AMG
- Highly tear-resistant, stable and easy to adapt

FASCIA LATA OFFERS

- Exceptionally long remodeling time (> 6 months)
- Reliable protection of the graft
- Insensitive to suture dehiscence
- The base for Tent-Pole and Umbrella techniques
- Good and very stable intraoperative handling



Ästhetische Weichgewebschirurgie



ist für mich die anspruchsvollste Disziplin. Ich bin froh, mit Epiflex aus dem OsteoGraft-Programm zuverlässig Attached Gingiva schaffen zu können und dünne Schleimhaut zu verstärken.

Die Fascia Lata gibt mir die Zuverlässigkeit, mein Augmentat über sechs Monate bakteriendicht zu versiegeln und erspart mir den unnötigen Zweiteingriff.“

* KI-unterstützte Visualisierung. Keine reale Behandlungsszene.

WEICHGEWEBEMANAGEMENT / REGENERATIVE WEICHGEWEBSCHIRURGIE

SOFT TISSUE / REGENERATIVE SURGERY

FASCIA LATA DENTAL MEMBRAN / PATCH (FASCIA LATA FLEX)
FASCIA LATA MEMBRANE



FASCIA LATA DENTAL MEMBRAN / PATCH

FASCIA LATA FLEX

Artikelnummer Stock Number	Produktbeschreibung	Product Description	Größe Size
GT 3211	Fascia Lata Membran	Fascia Lata Membrane	15 x 20 mm
GT 3212	Fascia Lata Membran	Fascia Lata Membrane	20 x 30 mm
GT 3213	Fascia Lata Membran	Fascia Lata Membrane	30 x 40 mm



WEICHGEWEBEMANAGEMENT /
REGENERATIVE WEICHGEWEBSCHIRURGIE

SOFT TISSUE / REGENERATIVE SURGERY

EPIFLEX®

BARRIERE- UND WEICHGEWEBE-MEMBRAN
BARRIER AND SOFT TISSUE DERMIS MEMBRANE

D

ANWENDUNGEN / INDIKATIONEN

Membran sowie Weichgeweberegeneration (GTR) und auch als Bindegewebestransplantat. Hauptanwendungsgebiet dieser Materialien ist die Verwendung als Membran in der Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie, insbesondere bei speziellen Indikationen, für die diese Art von Material, in stetig zunehmendem Maße, eine erfolgreiche Wahl darstellt. Die Membran wird vor dem Einsatz mit einem geeigneten sterilen physiologischen Medium (z. B. isotone Infusionslösung) rehydriert. Ein ideales Trägermaterial für die Wundheilung ist OsteoGel. Das OsteoGel ist eine Plasmamembranproteinen-Träger Natriumhyaluronat-Lösung. Natriumhyaluronat spielt eine essentielle Rolle bei Zellproliferation, Migration und Adhäsion und bietet eine optimale Osteogenese. (Wird in Spritzform geliefert und bietet optimale Handhabung).

E

APPLICATIONS / INDICATIONS

Membrane and soft tissue regeneration (GTR) and also as a connective tissue transplant. The main application of these materials is as a membrane in oral and maxillofacial surgery, in particular in special indications for which this type of material, to an ever-increasing extent, represents a successful choice. The membrane is to be rehydrated before use with a suitable sterile physiological medium (eg isotonic infusion solution). An ideal carrier material for wound healing is OsteoGel. The OsteoGel is a plasma membrane protein carrier sodium hyaluronate solution. Sodium hyaluronate plays an essential role in cell proliferation, migration and adhesion and provides excellent osteogenesis. (Will be delivered in injection mold and offers excellent handling).

WEICHGEWEBEMANAGEMENT / REGENERATIVE WEICHGEWEBSCHIRURGIE

SOFT TISSUE / REGENERATIVE SURGERY

EPIFLEX®

BARRIERE- UND WEICHGEWEBE-MEMBRAN
BARRIER AND SOFT TISSUE DERMIS MEMBRANE



EPIFLEX IST:

- Haut humanen Ursprungs
- Vollständig zellfrei
- Hochflexibel und hochreißfest
- Wasserdampf- und sauerstoffdurchlässig
- Als Arzneimittel nach AMG zugelassen

EPIFLEX BIETET:

- Eine ideale Struktur zur Wiederbesiedlung mit Zellen und Gefäßen
- Sterilität und gutes intraoperatives Handling
- Lange Lagerfähigkeit bei Raumtemperatur
- Ausgezeichnete kosmetische Ergebnisse
- Hohe Verträglichkeit

EPIFLEX IS:

- Dermis of human origin
- Completely free of cells
- Very flexible and very tear-resistant
- Permeable to water vapor and oxygen
- Pharmaceutical approval
- Under the german medical legislation

EPIFLEX OFFERS:

- An ideal structure for resettlement by cells and vessels
- Sterility and excellent intraoperative handling
- Long shelf life at room temperature
- Excellent cosmetic results
- Very high compatibility

**WEICHGEWEBEMANAGEMENT /
REGENERATIVE WEICHGEWEBSCHIRURGIE**

SOFT TISSUE / REGENERATIVE SURGERY

EPIFLEX®

BARRIERE- UND WEICHGEWEBE-MEMBRAN
BARRIER AND SOFT TISSUE DERMIS MEMBRANE

D

Epiflex ist die einzige als Arzneimittel zugelassene humane, azelluläre Dermis*

- Implantatchirurgie
- Zusätzliche Gewebeverstärkung
- Bei dünnem Hautmantel
- Geeignet für einzeitige Rekonstruktion
- Komplikationschirurgie
- Brustrekonstruktion nach Mastektomie

E

Epiflex is the only acellular dermis of human origin that is pharmaceutically approved*

- Implant surgery
- Additional tissue strengthening
- For thin skin layers
- Suitable for one-time reconstruction
- Complication surgery
- Breast reconstruction after mastectomy

D

EPIFLEX® HAT EINE DER NATIVEN DERMIS VERGLEICHBARE BIOMECHANIK:

Reißfestigkeit (Zug) 70N
Festigkeit bei Riss 53N
E-Modul 15 MPa

E

Tensile strength (Tension) 70N
Strength at rupture 53N
Modulus of elasticity 15 MPa

BIOMETRICS OF EPIFLEX IS COMPARABLE TO NATIVE DERMIS

DIE PERMEABILITÄTSEIGENSCHAFTEN SIND VERGLEICHBAR MIT EINER NATIVEN DERMIS:

Wasserdampf 1,7 mol m^{-2s-1}
Sauerstoff 2,7 mol m^{-2s-1}

Water vapor 1.7 mol m^{-2s-1}
Oxygen 2.7 mol m^{-2s-1}

THE PERMEABILITY PROPERTIES ARE COMPARABLE TO THOSE OF NATIVE DERMIS:

* Epiflex A new decellularised human skin tissue transplant: manufacture and properties, E. Rössner, M.D. Smith, B. Petschke, K. Schmidt, M. Vitacolonna, C. Syring, R. von Versen, and P. Hohenberger. Cell and Tissue Banking, Vol, No. 3, pp. 209-217.

**WEICHGEWEBEMANAGEMENT /
REGENERATIVE WEICHGEWEBSCHIRURGIE**

SOFT TISSUE / REGENERATIVE SURGERY

EPIFLEX®

BARRIERE- UND WEICHGEWEBE-MEMBRAN
BARRIER AND SOFT TISSUE DERMIS MEMBRANE

EPIFLEX® AZELLULÄRE DERMIS, ZELLFREIE MEMBRAN

EPIFLEX® – ACELLULAR DERMIS



		DERMIS, ZELLFREI DERMIS, FREE OF CELLS	dünn, thin 0,3 – 0,8 mm
GT 4004	EpiFlex – Azelluläre Dermis dünn (0,3–0,8mm)	EpiFlex – Acellular Dermis thin (0.3–0.8mm)	15 x 15 mm
GT 4005	EpiFlex – Azelluläre Dermis dünn (0,3–0,8mm)	EpiFlex – Acellular Dermis thin (0.3–0.8mm)	15 x 30 mm
GT 4006	EpiFlex – Azelluläre Dermis dünn (0,3–0,8mm)	EpiFlex – Acellular Dermis thin (0.3–0.8mm)	20 x 20 mm
GT 4007	EpiFlex – Azelluläre Dermis dünn (0,3–0,8mm)	EpiFlex – Acellular Dermis thin (0.3–0.8mm)	20 x 40 mm
GT 4011	EpiFlex – Azelluläre Dermis dünn (0,3–0,8mm)	EpiFlex – Acellular Dermis thin (0.3–0.8mm)	40 x 40 mm

EPIFLEX® AZELLULÄRE DERMIS, ZELLFREIE MEMBRAN

EPIFLEX® – ACELLULAR DERMIS



		DERMIS, ZELLFREI DERMIS, FREE OF CELLS	dick, thick > 0,8 mm
GT 4054	EpiFlex – Azelluläre Dermis dick (>0,8mm)	EpiFlex – Acellular Dermis thick (>0.8mm)	15 x 15 mm
GT 4055	EpiFlex – Azelluläre Dermis dick (>0,8mm)	EpiFlex – Acellular Dermis thick (>0.8mm)	15 x 30 mm
GT 4056	EpiFlex – Azelluläre Dermis dick (>0,8mm)	EpiFlex – Acellular Dermis thick (>0.8mm)	20 x 20 mm
GT 4057	EpiFlex – Azelluläre Dermis dick (>0,8mm)	EpiFlex – Acellular Dermis thick (>0.8mm)	20 x 40 mm
GT 4061	EpiFlex – Azelluläre Dermis dick (>0,8mm)	EpiFlex – Acellular Dermis thick (>0.8mm)	40 x 40 mm

OsteoFleece® ist ein implantierbares bio-porcines Kollagen-Vlies für eine optimierte Knochen- und Weichgeweberegeneration in der Oral-, Implantat- und MKG-Chirurgie. Seine Porenstruktur sorgt für eine effektive Einbindung von Blut, Zytokinen und Proteasen und fördert die Blutgerinnung. Die parallel strukturierten Fasern verteilen das Exudat und verbessern die Migration von Zellen, die an der Wundheilung beteiligt sind.

OsteoFleece® is an implantable bio-porcine collagen membrane designed to optimize bone and soft tissue regeneration in oral, implant, and maxillofacial surgery. Its porous structure ensures effective retention of blood, cytokines, and proteases and promotes blood clotting. The parallel-structured fibers distribute the exudate and improve the migration of cells involved in wound healing.



D

EIGENSCHAFTEN

- Förderung der Wundheilung
- Unterstützung von Geweberegeneration
- Vollständig resorbierbar
- 100% biokompatibel: frei von BSE-Pathogenen, Bakterien und Viren
- Entzündungshemmend und schmerzlindernd
- Bindung eines Vielfachen seines eigenen Volumens an Flüssigkeit (hämostatisch)
- Sehr gut verträglich
- Weist aufgrund hoher Homologie zu humanem Kollagen eine sehr geringe Immunogenität auf

E

CHARACTERISTICS

- Promotes wound healing
- Supports tissue regeneration
- Completely resorbable
- 100% biocompatible: free of BSE pathogens, bacteria, and viruses
- Anti-inflammatory and analgesic
- Binds a multiple of its own volume in fluid (hemostatic)
- Very well tolerated
- Exhibits very low immunogenicity due to high homology with human collagen

D

VERFÜGBARE GRÖSSEN

- 20 x 20 mm/10 Stück pro Packung, Art.-Nr.: OF-2020
- Das Vlies kann individuell auf die gewünschte Größe zugeschnitten werden.

E

AVAILABLE SIZES

- 20 x 20 mm / 10 pieces per package, Art.Nr.: OF-2020
- The fleece can be cut to your desired sizes.

SOCKET PRESERVATION

RELEVANZ IM EXTRAKTIONSMANAGEMENT

S3-Leitlinie – Zahnärztliche Chirurgie unter oraler Antikoagulation

Im Bereich der zahnärztlichen Chirurgie können insbesondere postoperative Nachblutungen ein ernstzunehmendes Problem darstellen. Bei Patienten, die unter oraler Antikoagulation/Thrombozytenaggregationshemmung leiden, besteht eine weitgehende Unsicherheit bezüglich der Vorbereitung, der Durchführung sowie der Nachsorge im Rahmen zahnärztlich-chirurgischer Eingriffe.

RELEVANCE IN EXTRACTION MANAGEMENT

S3-Guideline – Dental surgery in patients on oral anticoagulants.

In the field of dental surgery, postoperative bleeding in particular can pose a serious problem. For patients on oral anticoagulants or antiplatelet agents, there is considerable uncertainty regarding the preparation, performance, and follow-up care associated with dental surgical procedures.

D

ANWENDUNGSBEREICHE | INDIKATIONEN

- Förderung der Wundheilung und Unterstützung der Geweberegeneration
- Hämostatische Wundversorgung der Extraktionsalveole
- Reduzierung von Blutungen und Nachblutungen
- Geweberegeneration der Extraktionsalveole (Socket Preservation)
- Vermeidung von Wundinfektionen nach Zahnextraktion
- Gewebeneubildung bei internem Sinuslift
- Biopsieentnahmestellen
- Kleinere knöcherne Defekte
- Weichgewebe-Dehiszenzen
- Orale Wunden

E

AREAS OF APPLICATION | INDICATIONS

- Promotion of wound healing and support for tissue regeneration
- Hemostatic wound care of the extraction socket
- Reduction of bleeding and post-operative bleeding
- Tissue regeneration of the extraction socket (Socket Preservation)
- Prevention of wound infections following tooth extraction
- Tissue regeneration in internal sinus lifts
- Biopsy sites
- Minor bone defects
- Soft-tissue dehiscences
- Oral wounds

intraoral hyaluronic acid
**Bone
 Hyal**®



D OsteoGel besteht aus unvernetzter Hyaluronsäure und ist speziell zur Behandlung von Entzündungen der Mundschleimhaut und zur verbesserten bzw. gesteuerten Wundheilung nach chirurgischen Eingriffen (GTR) konzipiert worden. Osteogel eignet sich ideal als Trägermaterial für Granulate des OsteoGraft Produktportfolios. Die niedrige Viskosität des Hyaluronsäure-Liquidgels ermöglicht eine einfache klinische Applikation.

E OsteoGel consists of non-crosslinked hyaluronic acid and has been specifically designed to treat inflammation of the oral mucosa and to promote or guide wound healing following surgical procedures (GTR). OsteoGel is perfectly suited as a carrier material for granules of the OsteoGraft product portfolio. The low viscosity of the hyaluronic acid liquid gel allows for easy clinical application.

D **IMPLANTOLOGIE:**

- Eine Aktivierung von Knochenregenerationsmaterial mit Osteogel optimiert das Handling durch Formbarkeit und beschleunigt die Wundheilung.
- Steigerung der Neubildung von Osteoblasten (sowie Osteogenese) für eine Verkürzung der Knochenregeneration.
- Unterstützung und Beschleunigung der Wundheilung durch antiinflammatorische Eigenschaften (Hemmung der Produktion von entzündungsfördernden Zytokinen, z.B. TNF-α).
- Reduzierte Narbenbildung in ästhetisch anspruchsvollen Bereichen (HA-Matrix verhindert die Einlagerung von Kollagen und führt zu einer geringeren Narbenbildung).

E **IMPLANTOLOGIE:**

- Activating bone regeneration material with OsteoGel improves its workability and accelerates wound healing.
- Increased osteoblast formation (as well as osteogenesis) to accelerate bone regeneration.
- Supports and accelerates wound healing through its anti-inflammatory properties (inhibition of the production of pro-inflammatory cytokines, e.g., TNF-α).
- Reduced scarring in areas where aesthetics are a priority (the HA-matrix prevents collagen deposition, resulting in less scarring).

WIRKUNGSWEISE MODE OF ACTION



Produkt Product	Anwendungsform Application form	Menge Quantity	Einbringung Contribution
D BoneHyal	Einwegspritze/direkte Applikationsmöglichkeit	1 x 5ml	stumpfe und spitze gerade Kanüle
E	Disposable syringe/direct application option		blunt and sharp straight cannula

Osteogel Hyaluronsäure-Liquidgel wird durch die Mundschleimhaut innerhalb von 6 bis 12 Stunden lokal resorbiert. Um einen optimalen Behandlungserfolg zu erzielen, ist es wichtig, dass das Hyaluronsäure-Liquidgel in die Wunde appliziert wird und diese anschließend durch eine Naht verschlossen wird. **D**

Osteogel hyaluronic acid liquid gel is locally absorbed through the oral mucosa within 6 to 12 hours. To achieve optimal treatment results, it is important that the hyaluronic acid liquid gel is applied to the wound and that the wound is closed with a suture. **E**

ALLGEMEINE ORALCHIRURGISCHE UND ZAHNMEDIZINISCHE ANWENDUNGEN **D**

- Beschleunigung der Heilung nach Vestibulumplastik.
- Reduktion von Narbengewebe.
- Ergänzung zum chirurgischen Wundverschluss.
- Allgemeine entzündliche Erkrankungen im Bereich der Mundschleimhaut.
- Sicherheit und Prävention nach chirurgischer Behandlung durch antiseptische und bakteriostatische Wirkung im Wundbereich.
- Steigerung der Neubildung von Fibroblasten.

GENERAL ORAL SURGICAL AND DENTAL APPLICATIONS **E**

- Acceleration of healing after vestibuloplasty.
- Reduction of scar tissue.
- Complement to surgical wound closure.
- General inflammatory conditions of the oral mucosa.
- Safety and prevention following surgical treatment through antiseptic and bacteriostatic effects in the wound area.
- Increased fibroblast proliferation.



TRANSPLANTATE DES DIZG

EINSATZBEREIT IN 3 SCHRITTEN

Die konservierten Transplantate sind mit wenigen Handgriffen bereit zur Anwendung.
 Alle Transplantate sind doppelt steril verpackt.
 Allogene Knochentransplantate sind uneingeschränkt mit autologen Knochen und/oder Patientenblut mischbar.

1 Transplantate aus der innersten, sterilen **Verpackung nehmen** und in ein **steriles Gefäß legen**.

2 **30 Minuten** in einem geeigneten **physiologischen Medium** (z. B. in isotoner Infusionslösung) rehydratisieren. Gefrorene Transplantate auf gleiche Weise für 30 Minuten auftauen.

3 **Transplantat entnehmen**. Es ist nun bereit zur Anwendung.

STRUKTUR-GRAFTS



GRANULATE UND CHIPS



WEICHGEWEBE
(z. B. Epiflex®)



Bitte beachten Sie das auf der Packung angegebene Verwendbarkeitsdatum sowie die Gebrauchs- und Fachinformation zum entsprechenden Transplantat.



BONE GRAFTS BY DIZG

READY TO USE IN 3 STEPS

The conserved grafts are ready to use in a few easy steps.
 All grafts are double sterile packed.
 Allogeneic bone grafts are fully miscible with autologous bone and / or patient blood.

- 1** Take Transplant off from the innermost, **sterile packaging** and place in a **sterile container**.
- 2** **30 minutes** in one **Leave for 30 minutes** for rehydration in an appropriate **physiological medium** (eg in isotonic infusion solution).
 Frozen grafts: Thaw in the same way for 30 minutes.
- 3** **Graft Remove Graft.**
 It is ready now for use.



STRUCTURE GRAFTS



GRANULES AND CHIPS



SOFT TISSUE
 (e.g. Epiflex®)

Please note the expiry date stated on the package and refer to the fact sheet for use and specification on the corresponding transplant.

Allgemeine Geschäftsbedingungen

§ 1 Allgemeines – Geltungsbereich

- (1) Unsere Verkaufsbedingungen gelten ausschließlich; entgegenstehende oder von unseren Verkaufsbedingungen abweichende Bedingungen des Kunden erkennen wir nicht an, es sei denn, wir hätten ausdrücklich schriftlich ihrer Geltung zugestimmt. Unsere Verkaufsbedingungen gelten auch dann, wenn wir in Kenntnis entgegenstehender oder von unseren Verkaufsbedingungen abweichender Bedingungen des Kunden die Lieferung an den Kunden vorbehaltlos ausführen.
- (2) Unsere Verkaufsbedingungen gelten nur gegenüber Unternehmern im Sinn von § 310 Abs. 1 BGB.

§ 2 Angebot – Unterlagen

- (1) Der Besteller ist an seine Bestellung 2 Wochen gebunden. Der Kaufvertrag ist abgeschlossen, wenn wir innerhalb dieser Frist die Annahme der Bestellung des näher bezeichneten Kaufgegenstandes bestätigen oder die Lieferung ausgeführt haben.
- (2) Ergänzungen und Abänderungen der Vertrages bedürfen zu ihrer Rechtswirksamkeit unserer schriftlichen oder per Telefax erfolgenden Bestätigung. Unser Außendienst und sonstige Mitarbeiter sind nicht berechtigt, mündliche Nebenabreden zu treffen.
- (3) Stellt sich heraus, dass bestellte Ware nicht verfügbar ist, behalten wir uns den Rücktritt vom Vertrag vor. Wir werden den Kunden unverzüglich über die Nichtverfügbarkeit informieren und etwaige vom Kunden bereits erbrachte Gegenleistungen unverzüglich erstatten.
- (4) Dem Besteller, Kunden oder Interessenten zur Verfügung gestellte Abbildungen, Zeichnungen, Modelle, Beschreibungen, Dateien, Kalkulationen und sonstigen Unterlagen sind vertraulich zu behandeln. Wir behalten uns das Eigentum und das Urheberrecht vor. Die Weitergabe an Dritte bedarf unserer schriftlichen Zustimmung. Der Besteller darf die vorbezeichneten Sachen bzw. Unterlagen ohne unsere ausdrückliche Zustimmung Dritten weder als solche noch inhaltlich zugänglich machen oder bekannt geben oder dieselben selbst oder durch Dritte nutzen oder vervielfältigen. Er hat dieselben auf unser Verlangen vollständig und ohne Einbehaltung von Kopien an uns zurückzugeben.

§ 3 Preise – Zahlungsbedingungen

- (1) Die angebotenen Preise verstehen sich ab Werk oder ab Lager, zuzüglich der gesetzlichen Mehrwertsteuer. Diese wird in gesetzlicher Höhe am Tag der Rechnungsstellung in der Rechnung gesondert ausgewiesen.
- (2) Die Kosten für Verpackung, Versicherung, Versand und Zollgebühren werden dem Besteller gesondert in Rechnung gestellt, sofern wir in unserer jeweils aktuellen Preisliste nicht ausdrücklich etwas anderes zugesagt haben.
- (3) Unsere Lieferungen sind bis zum Warenwert in Höhe von 500,00 Euro versichert. Bei Lieferungen mit einem höheren als dem vorbezeichneten Warenwert wird der Versicherungsschutz von unserer Seite entsprechend erweitert. Die damit verbundenen Mehrkosten werden dem Besteller gesondert in Rechnung gestellt.
- (4) Die geltenden Zahlungsbedingungen sind der finalen Rechnung zu entnehmen. Es gelten die gesetzlichen Regeln betreffend die Folgen des Zahlungsverzugs.
- (5) Gerät der Kunde in Zahlungsverzug sind wir zu Verzugszinsen in Höhe von 8% über dem Basiszinssatz nach § 1 des Diskontsatz-Überleitungsgesetzes berechtigt. Wir behalten uns vor, einen höheren Verzugschaden nachzuweisen. Der Kunde ist berechtigt, nachzuweisen, dass uns durch den Verzug kein oder ein geringerer Schaden entstanden ist. In jedem Fall dürfen wir den gesetzlichen Zinssatz verlangen.
- (6) Befindet sich der Kunde im Zahlungsverzug, sind wir berechtigt, für jede weitere Mahnung Mahngebühren in Höhe von 7,50 Euro pro Schreiben zu fordern. Für die Erstmahnung besteht keine Zahlungspflicht.
- (7) Aufrechnungsrechte stehen dem Kunden nur zu, wenn seine Gegenansprüche rechtskräftig festgestellt, unbestritten oder von uns anerkannt sind. Außerdem ist er zur Ausübung eines Zurückbehaltungsrechts insoweit befugt, als sein Gegenanspruch auf dem gleichen Vertragsverhältnis beruht.

§ 4 Eigentumsvorbehaltssicherung

- (1) Unsere Lieferungen erfolgen stets unter Eigentumsvorbehalt. Alle von uns gelieferten Waren bleiben bis zur völligen Bezahlung sämtlicher Forderungen aus der Geschäftsverbindung mit dem Besteller unser Eigentum.
- (2) Bei vertragswidrigem Verhalten des Kunden, insbesondere bei Zahlungsverzug, sind wir berechtigt, die Kaufsache zurückzunehmen. In der Zurücknahme der Kaufsache durch uns liegt ein Rücktritt vom Vertrag.

§ 5 Rückgaberecht

(1) Warenrücklieferungen sind nur nach Absprache mit uns und mit unserer Zustimmung im gleichen Buchungsjahr möglich, vorausgesetzt die Haltbarkeit der Ware mindestens noch ein weiteres Jahr beträgt und es sich bei den Retouren um originalverpackte, unbeschädigte und verkaufsfähige Ware handelt. Das Buchungsjahr ist das Kalenderjahr.

(2) Bei Retouren innerhalb einer Frist von 3 Monaten nach Erhalt (maßgeblich ist das Datum des Eingangsnachweises des Versenderunternehmers) erfolgt eine volle Erstattung des Kaufpreises. Nach Ablauf von 3 Monaten hat für Retouren aus mangelfrei ausgeführten Bestellungen der Besteller an uns eine Bearbeitungsgebühr in Höhe von 25% des Verkaufspreises zu zahlen. Für die Rechtzeitigkeit der Rückgabe innerhalb der 3-Monatsfrist ist der Eingang der Ware bei uns maßgeblich.

(3) Warenlieferungen über Arzneimittel sind von der Möglichkeit der Rückgabe ausgeschlossen.

(4) Die Kosten der Rücksendung von Waren trägt der Kunde, es sei denn, die gelieferte Ware entspricht nicht der bestellten. Den Nachweis der Rücksendung hat der Kunde zu erbringen.

§ 6 Haftung

(1) Der Besteller trägt die alleinige Verantwortung für die Kenntnisnahme und Beachtung einschlägiger Vorschriften für die Verwendung und Lagerung der gelieferten Ware ab Gefahrübergang. Der Besteller stellt uns von sämtlichen Ansprüchen und Verpflichtungen frei, die uns gegenüber Dritten entstehen, weil / dadurch, dass der Besteller diese Verpflichtung verletzt.

(2) Wir haften nach den gesetzlichen Bestimmungen, sofern wir schuldhaft eine wesentliche Vertragspflicht verletzen; in diesem Fall ist aber die Schadensersatzhaftung auf den vorhersehbaren, typischerweise eintretenden Schaden begrenzt.

(3) Eine weitergehende Haftung auf Schadensersatz als in § 5 (2) ist – ohne Rücksicht auf die Rechtsnatur des geltend gemachten Anspruchs – ausgeschlossen. Dies gilt insbesondere für Schadensersatzansprüche aus Verschulden bei Vertragsabschluss, wegen sonstiger Pflichtverletzungen oder wegen deliktischer Ansprüche auf Ersatz von Sachschäden gemäß § 823 BGB.

(4) Soweit die Schadensersatzhaftung uns gegenüber ausgeschlossen oder eingeschränkt ist, gilt dies auch im Hinblick auf die persönliche Schadensersatzhaftung unserer Angestellten, Mitarbeiter, Vertreter und Erfüllungshilfen.

§ 7 EDV – Datenverwertung

(1) Der Besteller erklärt sich damit einverstanden, dass die durch die Geschäftsverbindung anfallenden Daten bei uns nach § 28 Bundesdatenschutzgesetz zum Zwecke der Datenverarbeitung gespeichert werden.

§ 8 Gerichtsstand – Erfüllungsort

(1) Erfüllungsort ist unser Geschäftssitz.

(2) Gerichtsstand für alle Streitigkeiten aus der Geschäftsverbindung ist der Sitz der Gesellschaft, sofern der Besteller Kaufmann, eine juristische Person des öffentlichen Rechts oder ein öffentlich-rechtliches Sondervermögen ist. Wir sind berechtigt, den Besteller auch vor einem anderen gesetzlich zuständigen Gericht in Anspruch zu nehmen. Die gesetzlichen Bestimmungen über ausschließliche Gerichtsstände bleiben unberührt.

(3) Es gilt das Recht der Bundesrepublik Deutschland; die Geltung des UN-Kaufrechts ist ausgeschlossen.

■ ARGON Dental Vertriebs GmbH & Co. KG

Franz-Kirsten-Straße 1
D-55411 Bingen am Rhein

Fon +49 (0) 6721 / 3096-0
Fax +49 (0) 6721 / 3096-29

www.argon-dental.de
info@argon-dental.de

