



Integra® Miltex®

HeliMend®

Absorbable Collagen Membrane

Instructions for Use

Description

HeliMend® absorbable collagen membrane is a white, compressed, non-friable matrix fabricated from collagen derived from bovine deep flexor (Achilles) tendon. Bovine tendon is known to be one of the purest sources of Type I collagen that can be readily obtained and processed in commercial amounts. The HeliMend membrane is completely absorbable, eliminating the need for the second surgical procedure often required to remove a non-resorbable membrane. The collagen is currently used for general and dental surgery as absorbable hemostatic agents and absorbable wound dressings.

Under scanning electron microscopy, HeliMend absorbable collagen membrane has a morphology of condensed laminated sheets in cross-section and a textured surface. The HeliMend membrane appears paper white in the dry state and translucent and non-slippery when wet. The HeliMend membrane can be cut to any size or shape in the wet or dry state, without tearing or fragmenting.

HeliMend absorbable collagen membrane has an effective pore size of 0.004 microns, which will help to retard epithelial downgrowth during early phases of healing. Being semi-occlusive, it allows essential nutrients to pass through the membrane. The HeliMend membrane incorporates into the surrounding tissue and is generally absorbed within 4-8 weeks.

HeliMend absorbable collagen membrane is sterilized using ethylene oxide gas.

Indications

HeliMend absorbable collagen membrane is an absorbable, implantable material that is indicated for guided tissue regeneration procedures in periodontal defects to enhance regeneration of the periodontal apparatus.

Contraindications

HeliMend absorbable collagen membrane is contraindicated in patients who have acute infections or contaminated wounds in the oral cavity.

HeliMend absorbable collagen membrane is contraindicated in clinical situations where periodontal surgery should not be performed.

HeliMend absorbable collagen membrane is contraindicated in patients with a known history of allergic responses to collagen.

HeliMend absorbable collagen membrane is contraindicated in patients who are allergic to bovine-derived products.

Warnings

- Clinicians should use care in screening their patients for any known allergies to collagen or bovine-derived products.
- Hypersensitivity reactions or immune reactions did not occur during the clinical trials evaluating the collagen membrane. All patients in the clinical trial were prescreened by a series of dermal patch tests for possible sensitivity reaction to the collagen. No patient prescreened developed a sensitivity reaction. Additionally, patients were assessed for a potential immune response to the collagen by evaluating their blood preoperatively and at several time points postoperatively using an enzyme linked immunosorbent assay (ELISA). No significant difference was observed in antibody titers between patients who received the collagen matrix and those who did not.
- Hypersensitivity reactions have been noted with the use of other products containing bovine collagen; therefore, the possibility exists of developing a local sensitivity response to HeliMend absorbable collagen membrane.

Change in Performance

- It is the responsibility of the clinician to instruct the patient on all appropriate contraindications, side effects, and precautions as well as to seek the services of a trained dental professional if there are any changes in the performance of the membrane (e.g., infection, pain, any other unusual symptoms that the patient has not been told to expect). If these conditions occur, the patient should be instructed to see a trained dental professional immediately.

Precautions

- As with all surgical procedures, caution should be exercised when treating medically compromised patients such as patients receiving long-term steroidal therapy or currently taking anticoagulants.
- Patients with clinically significant diseases, indicating a history of anaphylactic reactions, autoimmune disease, uncontrolled diabetes or severe hypertension have not been implanted with the device; therefore the safety and effectiveness for these patients have not been demonstrated.
- The safety and effectiveness of the device has not been evaluated in pregnant women or children. Therefore, caution should be used in these patients.
- HeliMend absorbable collagen membrane cannot be resterilized. Opened, unused HeliMend membrane must be discarded.
- HeliMend absorbable collagen membrane is not intended for use on defects outside the indications stated.
- HeliMend absorbable collagen membrane has not been clinically evaluated in patients with conditions involving extremely severe defects with little remaining periodontium.

- HeliMend absorbable collagen membrane has not been clinically tested for use in regeneration of alveolar bone, either in preparation for or in conjunction with the placement of endosseous (dental) implants, or in the treatment of failing implants.
- The template material is **NOT TO BE IMPLANTED**. It is to be used only as an aid in shaping the HeliMend absorbable collagen membrane.

Adverse Reactions

- Possible complications which can occur with any periodontal surgery include swelling of the intraoral tissue, thermal sensitivity, gingival recession, excessive gingival bleeding, flap sloughing, resorption or ankylosis of the treated root, some loss of crestal bone height, infection, pain or complications associated with the use of anesthesia.
- As with any type of surgical therapy, the patient may experience minor discomfort for a few days.
- Spontaneous exfoliation of the material may occur in the immediate postoperative period if the HeliMend membrane is not adequately covered by the mucogingival flap.

Instructions

1. Open outer blister tray and remove sterile inner template “envelope” containing the sterile HeliMend membrane. (see Fig. 1)
2. Open sterile inner template “envelope” containing the HeliMend membrane. (see Fig. 2)
3. Carefully remove the implantable HeliMend membrane from template “envelope.” (see Fig. 3)
4. The template is a convenience item to assist in shaping the HeliMend membrane. (see Fig. 4)
5. The template is **not implantable** and must be discarded following modification of the HeliMend membrane.
6. The HeliMend membrane is then placed over the defect.

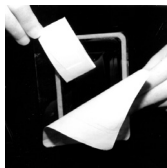


Figure 1



Figure 2

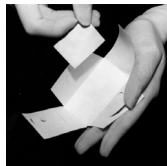


Figure 3



Figure 4

Administration

It is advisable that only clinicians trained in related treatment planning and in the technique of placing periodontal membranes should use HeliMend absorbable collagen membrane.

HeliMend absorbable collagen membrane is packaged in a sterile configuration. HeliMend absorbable collagen membrane is packaged inside a sterile piece of high density, medical grade polyethylene which can be used as a template to help trim the membrane to the desired shape. The embossed pattern on the template will distinguish it from the membrane. The absorbable collagen membrane and template material should be removed from their packaging using sterile gloves or instruments.

Mucoperiosteal incision flaps are developed in the site to be treated. The incision should be sulcular when possible. The clinician should perform thorough debridement. As much tissue as possible should be preserved to allow for primary closure of the wound and correct positioning of the flaps.

The HeliMend membrane can be placed either dry or hydrated. If the clinician prefers the handling characteristics of the hydrated collagen, the membrane can be hydrated in sterile water or saline solution prior to final placement.

The product can be trimmed to the size and shape of the defect in the dry or wet state using sharp, sterile scissors. However, if using the template material to assist in material shaping, gross modification of the membrane should be performed in the dry state. An approximate shape can be cut from the template and modified to fit the given defect. The template is then placed against the absorbable collagen membrane and a duplicate shape is trimmed from the membrane. **The template material is a convenience item to assist in shaping HeliMend absorbable collagen membrane. It is not implantable and must be discarded following modification of the membrane.**

The HeliMend membrane is placed over the defect and as close to the tooth as possible. The absorbable collagen membrane should extend a minimum of 2-3 mm beyond the bony defect apically, mesially and distally. Additional trimming of the membrane may be performed, avoiding sharp corners that could perforate overlying tissue. The HeliMend membrane can be sutured in place if desired using absorbable sutures and a non-cutting needle. Gingival flaps should be coronally positioned over the defect and the absorbable collagen membrane. The mucoperiosteal flap should completely cover the absorbable collagen membrane if possible and be sutured in place.

Postoperative Procedures

The HeliMend membrane is fully absorbable and should not be removed.

Periodontal packing may be applied to the wound site. While this is a matter of clinician preference, care must be taken not to overcompress the area.

Post-Operative care should include the following minimum steps:

1. Patients should rinse with an antimicrobial agent such as chlorhexidine gluconate twice daily for four weeks following surgery. The wound site may additionally be swabbed with a cotton-tipped applicator dipped in the antimicrobial agent.
2. The patient should refrain from brushing the treated area for two weeks following surgery. After this period, the patient may be instructed to gently brush the area with a soft toothbrush. Instruction will be dependent on an evaluation of wound healing. Dental floss should not be used prior to four weeks following surgery. Coronal scaling and prophylaxis can be performed at follow-up visits, if indicated.
3. The patient should be seen seven to ten days following surgery for wound evaluation and removal of any closing sutures or periodontal packing. These follow-up visits should be repeated every two weeks thereafter, up to six to eight weeks following surgery. The patient may then return to a normal oral hygiene routine.

4. The HeliMend membrane should be completely absorbed 8 weeks following surgery. However, probing and subgingival scaling should not be performed prior to six months following surgery to prevent damage to immature regenerated tissues. Other assessments of clinical health may be repeated, including plaque, bleeding and tooth mobility indices.

Storage

The product should be stored at room temperature. Avoid excessive heat and humidity.

How Supplied

Individually packaged in a variety of sizes:

REF	Size	Quantity
60203	15 mm x 20 mm	1/box
62204	20 mm x 30 mm	1/box
62205	30 mm x 40 mm	1/box

Single-Use Device

- HeliMend is supplied in a single-use package and is guaranteed to be sterile and non-pyrogenic unless opened or damaged and product has not expired. The product is intended for use as an absorbable implant and is not to be reused. Any attempt to re-sterilize or reuse the product/ components will damage the matrix and impair its ability to function as intended. All unused pieces must be discarded.

Symbols used on Labeling

Symbols may be used on some package labeling for easy identification.



Manufacturer



Consult instructions for use



Catalog number



Sterilized using Ethylene Oxide



Lot number



Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician or practitioner



Do not re-sterilize



Do not re-use



Do not use if package is damaged



Use by date



Non-pyrogenic



This product is not made with natural rubber latex

Product Information Disclosure

THE MANUFACTURER HAS EXERCISED REASONABLE CARE IN THE SELECTION OF MATERIALS AND IN THE MANUFACTURE OF THESE PRODUCTS. MANUFACTURER AND DISTRIBUTOR EXCLUDE ALL WARRANTIES WHETHER EXPRESSED OR IMPLIED, INCLUDING, BUT NOT LIMITED TO, ANY IMPLIED WARRANTIES OF MERCHANTABILITY OR FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE. NEITHER MANUFACTURER NOR DISTRIBUTOR SHALL BE LIABLE FOR ANY INCIDENTAL OR CONSEQUENTIAL LOSS, DAMAGE, OR EXPENSES, DIRECTLY OR INDIRECTLY ARISING FROM USE OF THIS PRODUCT. MANUFACTURER AND DISTRIBUTOR NEITHER ASSUME NOR AUTHORIZE ANY PERSON TO ASSUME FOR THEM ANY OTHER ADDITIONAL LIABILITY OR RESPONSIBILITY IN CONNECTION WITH THESE PRODUCTS.



Integra LifeSciences Corporation
1100 Campus Road, Princeton, NJ 08540 USA
Phone: +1-609-275-0500
Toll Free: 1-800-654-2873
Fax: 1-609-275-5363
www.integralife.com

Integra, the Integra logo, Miltex, and HeliMend are registered trademarks of Integra LifeSciences Corporation or its subsidiaries in the United States and/or other countries.
©2020 Integra LifeSciences Corporation. All Rights Reserved.

INTEGRA[®] 

Integra[®] Miltex[®]

HeliMend[®]

Membrane collagène résorbable

Mode d'emploi

Description

La membrane collagène résorbable HeliMend® est une matrice blanche non friable et compressée fabriquée à partir de collagène obtenu de tendon fléchisseur profond (tendon d'Achille) d'origine bovine. Le tendon d'origine bovine est reconnu comme l'une des sources les plus pures de collagène de type I sur le marché qui peut être facilement obtenu et traité en quantités commerciales. La membrane HeliMend est complètement résorbable, ce qui élimine le besoin de la seconde intervention chirurgicale souvent requise pour retirer une membrane non résorbable. Le collagène est actuellement utilisé en chirurgie générale et dentaire dans la fabrication d'agents hémostatiques résorbables et de pansements résorbables.

Sous microscopie électronique à balayage, la membrane collagène résorbable HeliMend présente une morphologie de feuilles laminées condensées en coupe transversale et une surface texturée. La membrane HeliMend est blanche à l'état sec et translucide et non glissante à l'état mouillé. La membrane HeliMend peut être découpée pour obtenir toutes les tailles ou formes souhaitées à l'état sec comme à l'état mouillé, sans se déchirer ni se fragmenter.

La membrane collagène résorbable HeliMend présente une taille de pore effective de 0,004 microns, ce qui contribue à retarder la croissance épithéliale au cours des stades précoces de la cicatrisation. Étant semi-occlusive, la membrane permet la pénétration de nutriments essentiels. La membrane HeliMend est incorporée par les tissus environnants et généralement résorbée en 4 à 8 semaines.

La membrane collagène résorbable HeliMend est stérilisée au gaz d'oxyde d'éthylène.

Indications

La membrane collagène résorbable HeliMend est un matériau implantable résorbable indiqué pour les procédures de régénération tissulaire guidées dans le cadre de défauts parodontaux pour améliorer la régénération des structures parodontales.

Contre-indications

La membrane collagène résorbable HeliMend est contre-indiquée chez les patients présentant une infection aiguë ou des plaies contaminées dans la cavité buccale.

La membrane collagène résorbable HeliMend est contre-indiquée dans les situations cliniques où la chirurgie parodontale est à proscrire.

La membrane collagène résorbable HeliMend est contre-indiquée chez les patients présentant des antécédents documentés de réactions allergiques au collagène.

La membrane collagène résorbable HeliMend est contre-indiquée chez les patients présentant qui sont allergiques aux produits d'origine bovine.

Avertissements

- Les cliniciens doivent veiller à sélectionner avec soin leurs patients en détectant toute allergie connue au collagène ou au produits d'origine bovine.
- Aucune réaction d'hypersensibilité ou réaction immune ne s'est produite au cours des essais cliniques évaluant la membrane collagène. Tous les patients dans l'essai clinique ont été présélectionnés à l'aide d'une série de tests utilisant un patch dermique pour détecter la possibilité de réaction de sensibilité au collagène. Aucune réaction de sensibilité ne s'est produite chez les patients présélectionnés. De plus, les patients étaient évalués pour la possibilité d'une réponse immunitaire au collagène en analysant un prélèvement sanguin en préopératoire et à plusieurs stades postopératoires à l'aide d'un dosage immuno-enzymatique ELISA. Aucune différence significative des titres d'anticorps n'a été observée entre les patients ayant reçu la matrice collagène et ceux ne l'ayant pas reçue.
- Des réaction d'hypersensibilité ont été constatées avec l'utilisation d'autres produits contenant du collagène bovin ; il existe donc la possibilité de développer une réponse de sensibilité localisée à la membrane collagène HeliMend.

Changement des performances

- Il revient au clinicien d'informer le patient sur l'ensemble des contre-indications, des effets indésirables et des mises en garde applicables ainsi que d'indiquer au patient de consulter un dentiste qualifié en cas de changement des performances de la membrane (p. ex., infection, douleur ou tout autre symptôme inhabituel dont le patient n'a pas été averti). Si ces conditions se présentent, indiquer au patient de consulter immédiatement un dentiste qualifié.

Mises en garde

- Comme pour toute intervention chirurgicale, prendre des précautions lors du traitement de patients dont la santé est compromise, comme ceux qui sont sous corticothérapie à long terme ou qui prennent actuellement des anticoagulants.
- L'implantation du produit n'a pas été réalisée chez des patients atteints de maladies cliniquement significatives, avec des antécédents de réaction anaphylactique, atteints de maladies auto immunes, de diabète non contrôlé ou d'hypertension grave ; l'innocuité et l'efficacité n'ont donc pas été établies pour ces patients.
- L'innocuité et l'efficacité du produit chez les femmes enceintes ou les enfants n'ont pas été évaluées. Il convient donc de l'utiliser avec prudence chez ces patients.
- La membrane collagène résorbable HeliMend ne peut pas être restérilisée. Une membrane HeliMend ouverte inutilisée doit être mise au rebut.
- La membrane collagène résorbable HeliMend n'est pas prévue pour être utilisé dans les défauts autres que ceux décrits dans les indications.

- La membrane collagène résorbable HeliMend n'a pas été cliniquement évaluée chez les patients dont l'état implique des défauts extrêmement graves avec peu de parodonte restant.
- La membrane collagène résorbable HeliMend n'a pas été cliniquement testée dans le cadre de son utilisation pour la régénération de l'os alvéolaire, que se soit en préparation ou en association à la pose d'implants intra-osseux (dentaires), ou pour le traitement d'échecs implantaires.
- Le gabarit **NE DOIT PAS ÊTRE IMPLANTÉ**. Il doit être utilisé exclusivement pour faciliter la mise en forme de la membrane collagène résorbable HeliMend.

Réactions indésirables

- Les complications possibles pouvant survenir avec toute chirurgie parodontale comprennent : gonflement des tissus intrabuccaux, sensibilité thermique, récession gingivale, saignement gingival excessif, desquamation du lambeau, résorption ou ankylose de la racine traitée, certaine perte en hauteur de la crête osseuse, infection, douleur ou complications associées à l'utilisation d'anesthésie.
- Comme pour tous les types de traitement chirurgical, le patient peut ressentir un certain inconfort pendant quelques jours.
- L'exfoliation spontanée du matériau peut se produire immédiatement en postopératoire si la membrane HeliMend n'est pas adéquatément recouverte par le lambeau mucogingival.

Instructions

1. Ouvrir le plateau sous blister et en retirer l'enveloppe gabarit interne stérile qui contient la membrane HeliMend stérile. (Voir Fig. 1)
2. Ouvrir l'enveloppe gabarit interne stérile qui contient la membrane HeliMend. (Voir Fig. 2)
3. Retirer avec précaution la membrane HeliMend implantable de l'enveloppe gabarit. (Voir Fig. 3)
4. Le gabarit est un accessoire qui sert à faciliter la mise en forme de la membrane HeliMend. (Voir Fig. 4)
5. Le gabarit n'est **pas implantable** et doit être mis au rebut après modification de la membrane HeliMend.
6. La membrane HeliMend est ensuite mise en place sur le défaut.

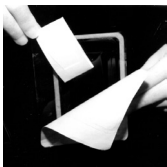


Figure 1

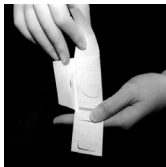


Figure 2



Figure 3



Figure 4

Administration

Il est recommandé que l'utilisation de la membrane collagène résorbable HeliMend soit réservée aux cliniciens formés à la planification de ce type de traitement et aux techniques de pose des membranes parodontales.

La membrane collagène résorbable HeliMend est conditionnée stérile. La membrane collagène résorbable HeliMend est conditionnée dans une enveloppe stérile en polyéthylène haute densité de qualité médicale, qui peut être utilisée comme gabarit pour faciliter la découpe de mise en forme de la membrane. Le motif en relief du gabarit distingue ce dernier de la membrane. La membrane collagène résorbable et le gabarit doivent être retirés de leur conditionnement à l'aide de gants ou instruments stériles.

Des lambeaux d'incision mucopériostés sont créés au niveau du site à traiter. L'incision doit être sulculaire dans la mesure du possible. Le clinicien doit réaliser un débridement soigneux. Il convient de préserver autant de tissu que possible pour assurer la fermeture primaire de la plaie et le positionnement correct des lambeaux.

La membrane HeliMend peut être mise en place à l'état sec ou hydratée. Si le clinicien préfère les caractéristiques de manipulation du collagène hydraté, la membrane peut être hydratée dans de l'eau stérile ou du sérum physiologique avant la pose finale.

Le produit peut être découpé selon la taille et la forme du défaut, à l'état sec ou hydraté, en utilisant des ciseaux tranchants stériles. Si le gabarit est utilisé pour faciliter la mise en forme, il est cependant préférable de procéder à la découpe de la membrane à l'état sec. Une forme approximative peut être découpée à partir du gabarit puis modifiée pour correspondre au défaut à traiter. Le gabarit est ensuite placé contre la membrane collagène résorbable et un double de la forme est découpé dans la membrane. Le gabarit est un accessoire qui sert à faciliter la mise en forme de la membrane collagène résorbable HeliMend. Il n'est pas implantable et doit être mis au rebut après modification de la membrane.

La membrane HeliMend est placée sur le défaut et aussi proche que possible de la dent. La membrane collagène résorbable doit dépasser le défaut osseux d'au moins 2 à 3 mm en apical, en mésial et en distal. Une découpe supplémentaire de la membrane peut être effectuée, en évitant de créer des coins pointus susceptibles de perforer les tissus sus-jacents. Selon les besoins, la membrane HeliMend peut être suturée en place avec des sutures résorbables et une aiguille non coupante. Les lambeaux gingivaux doivent être positionnés coronairement sur le défaut et sur la membrane collagène résorbable. Si possible, le lambeau mucopériosté doit complètement recouvrir la membrane collagène résorbable et être suturé en place.

Procédures postopératoires

La membrane HeliMend est complètement résorbable et ne doit pas être retirée.

Un comblement parodontal peut être réalisé au niveau du site. Bien qu'il s'agisse d'une préférence du clinicien, veiller à ne pas compresser excessivement la zone.

Les soins postopératoires doivent comprendre au minimum les étapes suivantes :

1. Les patients doivent se rincer la bouche avec un agent antimicrobien, comme le gluconate de chlorhexidine, deux fois par jour pendant quatre semaines suivant la chirurgie. Le site peut en sus être traité en appliquant l'agent antimicrobien à l'aide d'un coton-tige.
2. Le patient doit s'abstenir de brosser la zone traitée pendant deux semaines suivant la chirurgie. Après cette période, le patient peut être invité à brosser doucement la zone avec une brosse à dents souple. Cette consigne doit dépendre d'une évaluation de la cicatrisation du site. Le patient ne doit pas utiliser de fil dentaire avant quatre semaines suivant la chirurgie. Un détartrage coronaire et une prophylaxie peuvent être réalisés aux visites de suivi, si cela est indiqué.
3. Le patient doit être revu sept à dix jours suivant la chirurgie pour évaluer le site et retirer les sutures ou le comblement parodontal, le cas échéant. Après cela, les visites de suivi doivent être répétées toutes les deux se-

maines, et ce pendant six à huit semaines suivant la chirurgie. Le patient peut alors reprendre une routine d'hygiène buccale normale.

4. La membrane HeliMend devrait être complètement résorbée 8 semaines suivant la chirurgie. Cependant, le sondage et le détartrage sous-gingivaux ne doivent pas être entrepris avant six mois suivant la chirurgie pour éviter d'endommager les tissus régénérés immatures. D'autres évaluations de la santé clinique peuvent être répétées, notamment les indices de plaque, du saignement et de la mobilité dentaire.

Conservation

Le produit doit être conservé à température ambiante. Éviter la chaleur et l'humidité excessives.

Présentation

Conditionné individuellement en différentes tailles :

REF	Taille	Quantité
60203	15 mm x 20 mm	1/boîte
62204	20 mm x 30 mm	1/boîte
62205	30 mm x 40 mm	1/boîte

Dispositif à usage unique

- HeliMend est fournie dans un conditionnement à usage unique ; elle est garantie stérile et non pyrogène à condition que l'emballage ne soit pas ouvert ou endommagé et que le produit ne soit pas périmé. Le produit est prévu pour être utilisé en tant qu'implant résorbable et ne doit pas être réutilisé. Toute tentative de restérilisation ou de réutilisation du produit/des composants aura pour effet d'endommager la matrice et d'entraver sa capacité à remplir la fonction prévue. Toutes les pièces inutilisées doivent être mises au rebut.

Symboles indiqués sur les étiquettes

Des symboles peuvent être utilisés sur certains conditionnements à des fins d'identification.



Fabricant



Consulter le mode d'emploi



Numéro de catalogue



Stérilisé à l'oxyde d'éthylène



Numéro de lot

Rx ONLY

Selon la loi fédérale américaine, ce dispositif ne peut être vendu et utilisé que par un médecin ou un praticien, ou sur prescription médicale.



Ne pas restériliser



Ne pas réutiliser



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé



Date de péremption



Non pyrogène



Produit non fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel

Divulgaration des informations sur le produit

LE FABRICANT A PRIS DES PRÉCAUTIONS RAISONNABLES LORS DE LA SÉLECTION DES MATÉRIAUX ET DE LA FABRICATION DE CES PRODUITS. LE FABRICANT ET LE DISTRIBUTEUR EXCLUENT TOUTE GARANTIE, EXPLICITE OU IMPLICITE, Y COMPRIS ET DE MANIÈRE NON LIMITATIVE, TOUTE GARANTIE IMPLICITE DE QUALITÉ MARCHANDE OU D'ADÉQUATION À UN USAGE PARTICULIER. NI LE FABRICANT NI LE DISTRIBUTEUR NE PEUT ÊTRE TENU RESPONSABLE DES PERTES, DOMMAGES OU FRAIS ACCESSOIRES OU INCIDENTS, DIRECTEMENT OU INDIRECTEMENT LIÉS À L'UTILISATION DE CE PRODUIT. LE FABRICANT ET LE DISTRIBUTEUR N'ASSUMENT PAS, ET N'AUTORISENT AUCUN TIERS À ASSUMER EN LEUR NOM, D'AUTRES RESPONSABILITÉS SUPPLÉMENTAIRES EN RAPPORT AVEC CES PRODUITS.



Integra LifeSciences Corporation

1100 Campus Road, Princeton, NJ 08540 États-Unis

Téléphone: +1-609-275-0500 États-Unis

En dehors des États-Unis: 1-800-654-2873

Fax: 1-609-275-5363

www.integralife.com

Integra, le logo Integra, Miltex et HeliMend sont des marques déposées d'Integra LifeSciences Corporation ou de ses filiales aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. ©2020 Integra LifeSciences Corporation. Tous droits réservés.



Integra LifeSciences Corporation

1100 Campus Road, Princeton, NJ 08540 USA

Phone: +1-609-275-0500

Toll Free: 1-800-654-2873

Fax: 1-609-275-5363

www.integralife.com

Integra, the Integra logo, Miltex, and HeliMend are registered trademarks of Integra LifeSciences Corporation or its subsidiaries in the United States and/or other countries.
©2020 Integra LifeSciences Corporation. All Rights Reserved.