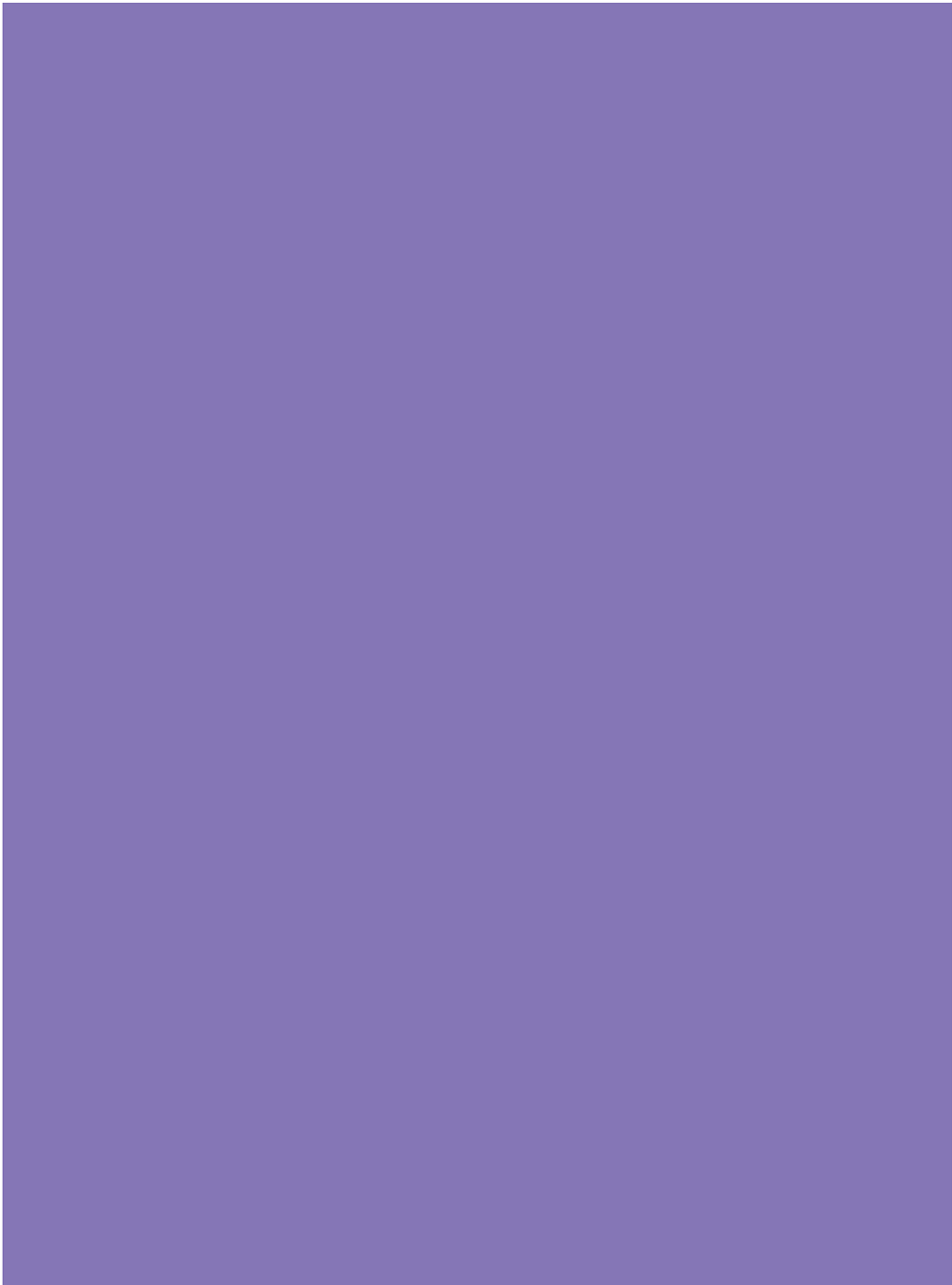


ES

IMPLANTES FACIALES



SILIMED 
la pasión inspira a la ciencia



LA PASIÓN INSPIRA A LA CIENCIA.

SILIMED

35 AÑOS LANZANDO EN TODO EL MUNDO LAS NUEVAS GENERACIONES DE IMPLANTES DE SILICONA.

Fundada en 1978, Silimed atiende a las áreas de cirugía plástica, urología y tratamiento de la obesidad. Con su catálogo de más de 5 mil artículos, Silimed tiene la más amplia y diversa línea de productos para cirugía plástica y exporta a más de 75 países en los cinco continentes.

Sus productos están hechos con materias primas de primera calidad y la más reciente tecnología. Silimed fue la primera empresa del mundo en identificar cada pieza con su número de serie individual para asegurar el total control del rastreo de sus productos, lo que proporciona mayor seguridad a los médicos y pacientes.

Gracias a todo ese cuidado, Silimed comercializa desde 1999 implantes de elastómero en el exigente mercado de los EE.UU. y es la primera empresa no estadounidense en obtener la aprobación de la agencia FDA (Food and Drug Administration) para comercializar sus implantes mamarios de gel de silicona lisos o texturizados, redondos o anatómicos. Los implantes Silimed también llevan la marca CE (Comunidad Europea) y están aprobados por ANVISA (Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria de Brasil) y los organismos reguladores clave de todo el mundo.



MAYOR

FABRICANTE DE IMPLANTES DE SILICONA EN AMÉRICA DEL SUR.

MAYOR

FABRICANTE DE IMPLANTES MAMARIOS EN AMÉRICA LATINA.

1^a LUGAR EN VENTAS EN BRASIL.

3^a LUGAR EN VENTAS EN EL MUNDO.

1^a EMPRESA NO ESTADOUNIDENSE EN OBTENER LA APROBACIÓN DE LA AGENCIA FDA (FOOD AND DRUG ADMINISTRATION) PARA COMERCIALIZAR SUS IMPLANTES MAMARIOS DE GEL DE SILICONA LISOS O TEXTURIZADOS, REDONDOS O ANATÓMICOS.

CERTIFICACIONES

EE.UU

Empresa inspeccionada por la FDA (Food and Drug Administration).

Materias primas de origen estadounidense debidamente registradas en la FDA.

En 2012, la FDA anunció la aprobación de la PMA Sientra Inc. para comercialización en EE.UU. de los implantes mamarios de gel de silicona, lisos o texturizados, redondos o anatómicos, fabricados por Silimed.

BRASIL

Instalaciones y procesos de producción inspeccionados y todos los productos registrados en la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria de Brasil (ANVISA), órgano que depende del Ministerio de la Salud.

Certificación INT/INMETRO para implantes mamarios de gel.

EUROPA

Sistema de calidad aprobado por ISO 9001 y EN ISO 13485. Productos con certificación y marca CE (Comunidad Europea).

OTROS PAÍSES

Silimed satisface todos los requisitos formales de cada ministerio de salud de los países en los cuales distribuye sus productos.

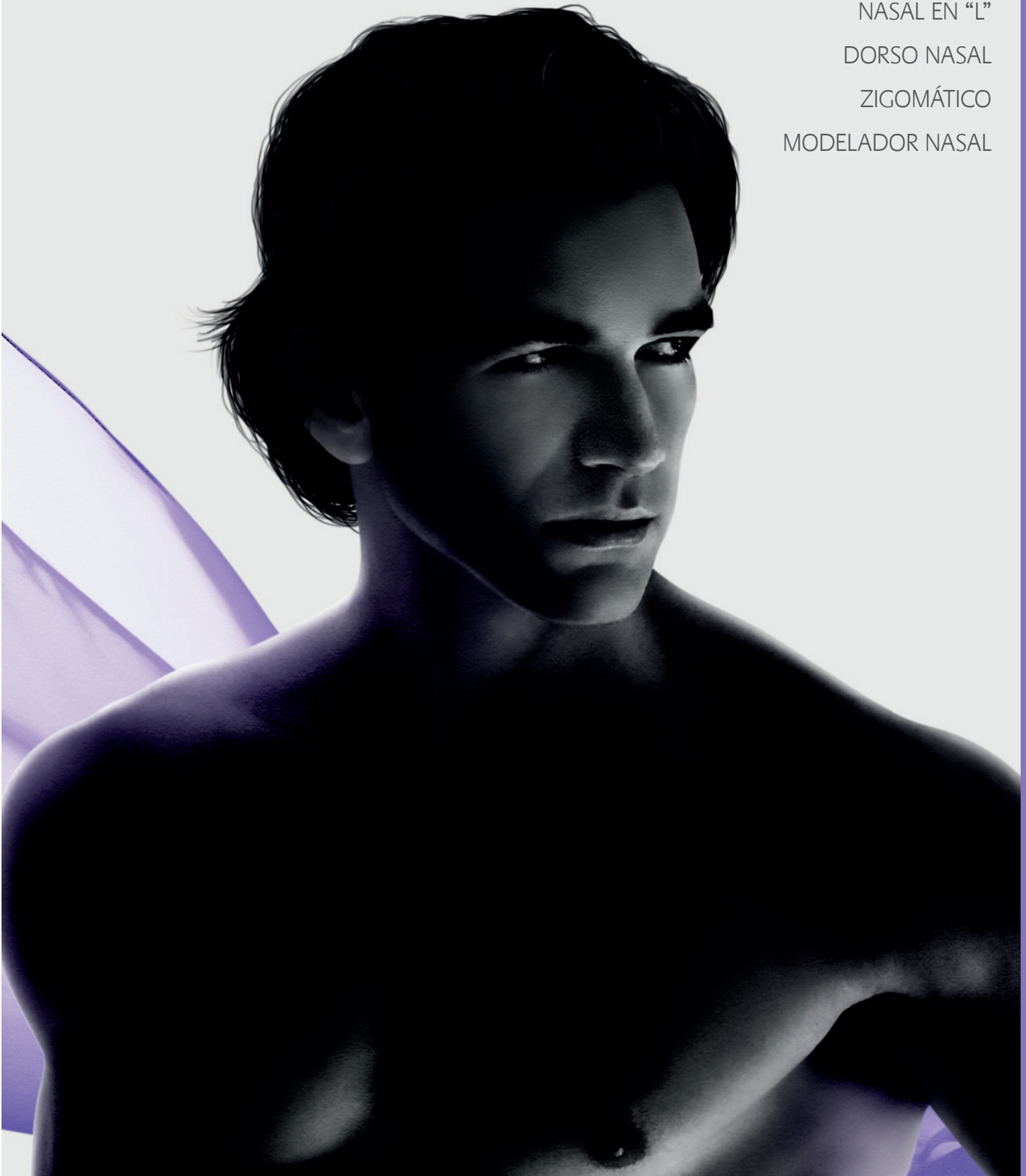


IMPLANTES FACIALES

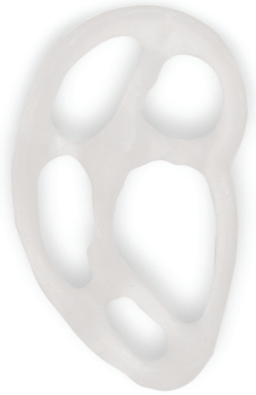
LA LÍNEA DE IMPLANTES FACIALES MÁS AVANZADA DEL MERCADO.

Los implantes faciales de Silimed se destacan por tener una serie de características diferentes que reproducen mejor la anatomía de las áreas faciales como la forma, dureza, color y superficie. Fabricados en elastómero de silicona y con superficie lisa.

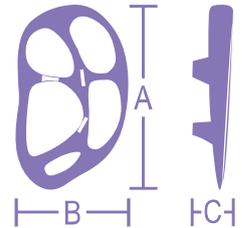
AURICULAR
MALAR
MALAR ANATÓMICO
MENTÓN
MENTÓN ANATÓMICO
NASAL EN "L"
DORSO NASAL
ZIGOMÁTICO
MODELADOR NASAL



IMPLANTE AURICULAR



REF	k x l cm		
	A	B	C
20080 - 053 D	5,2	3,1	1,2
20080 - 053 E			



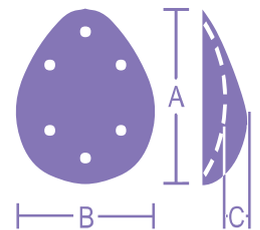
IMPLANTE MALAR



REF	#	k x l cm		
		A	B	C
20 - 025	1	2,6	1,9	0,35
20 - 030	2	3,1	2,3	0,41
20 - 032	3	3,2	2,4	0,47



- #1 - Pequeño
- #2 - Mediano
- #3 - Grande



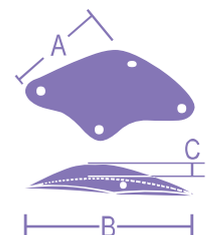
IMPLANTE MALAR ANATÔMICO



REF	#	k x l cm		
		A	B	C
25 - 40 D	1	2,0	4,0	0,42
25 - 40 E				
25 - 45 D	2	2,3	4,3	0,42
25 - 45 E				
25 - 50 D	3	2,5	5,0	0,45
25 - 50 E				

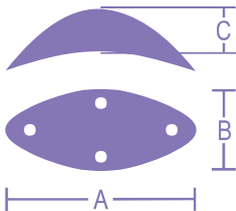


- #1 - Pequeño
- #2 - Mediano
- #3 - Grande



IMPLANTE DE MENTÓN

REF	#	K X cm		
		A	B	C
10 - 035	1	3,5	1,6	0,7
10 - 045	2	4,5	1,7	0,8
10 - 050	3	4,8	1,7	0,8
10 - 055	4	5,3	1,8	0,8
10 - 075	5	7,5	1,9	0,8

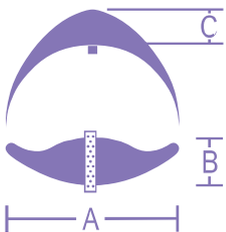


- #
- #1 - Pequeño
 - #2 - Mediano Corto
 - #3 - Mediano Largo
 - #4 - Grande
 - #5 - Recortable



IMPLANTE DE MENTÓN ANATÓMICO

REF	#	K X cm		
		A	B	C
15 - 060	1	6,1	1,4	0,6
15 - 065	2	6,4	1,5	0,7
15 - 080	3	7,9	1,5	0,8



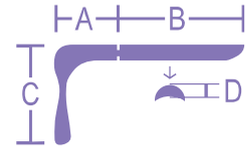
- #
- #1 - Pequeño
 - #2 - Mediano
 - #3 - Grande



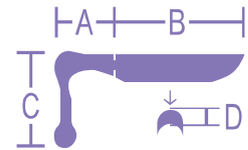
IMPLANTE NASAL EN "L"



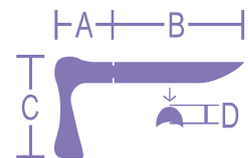
REF		SHORE	k x l cm			
1	2		A	B	C	D
70 - 060	20070 - 060	20	2,0		3,2	
		50		4,0		0,35



REF		SHORE	k x l cm			
1	2		A	B	C	D
71 - 060	20071 - 060	25	1,9		2,8	
		50		4,1		0,4

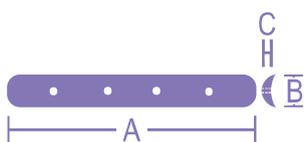


REF		SHORE	k x l cm			
1	2		A	B	C	D
72 - 060	20072 - 060	10	1,8		2,9	
		40		4,0		0,45



IMPLANTE DORSO NASAL

REF	#	K X		
		cm		
50 - 040	1	4,0	0,8	0,2
50 - 055	2	5,6	0,9	0,2

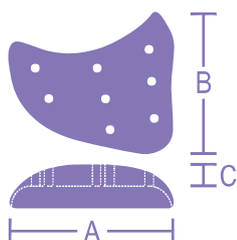


#1 - Pequeño
#2 - Grande



IMPLANTE ZIGOMÁTICO

REF	#	K X		
		cm		
30 - 040 D	3,75	3,1	0,48	0,2
30 - 040 E	3,75	3,1	0,48	0,2

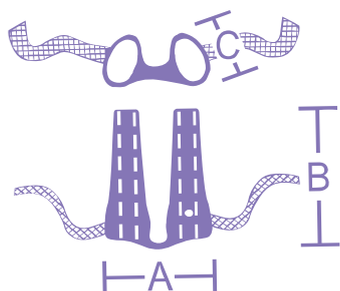


D - Derecho
E - Izquierdo



MODELADOR NASAL

REF	#	K X		
		A	B	C
1171 - 018	1	1,80	2,50	0,70
1171 - 019	2	1,90	2,60	0,80
1171 - 020	3	2,00	2,70	0,90
1171 - 021	4	2,10	2,80	1,00
1171 - 022	5	2,20	2,90	1,05
1171 - 023	6	2,30	3,00	1,10
1171 - 024	7	2,40	3,10	1,20
1171 - 025	8	2,50	3,20	1,30
1171 - 026	9	2,60	3,30	1,40
1171 - 027	10	2,70	3,40	1,50
1171 - 028	11	2,80	3,50	1,60
1171 - 029	12	2,90	3,50	1,70



Consulte al distribuidor Silimed sobre el plazo de entrega y la disponibilidad de los productos en su país.

MEDGEL DESDE CIRUGÍA HASTA TRATAMIENTO DE CICATRICES, LAS SOLUCIONES MÁS AVANZADAS PARA EL MEJOR RESULTADO.

Medgel es una línea de productos de gel de silicona para el tratamiento o la prevención de cicatrices, queloides y cicatrices hipertróficas, ya sean recientes o antiguas. El producto ayuda en el proceso de renovación y regeneración de la dermis, con acción antiinflamatoria y antioxidante. Mejora la textura, el color y la humedad de la zona tratada, lo que aumenta la suavidad de la piel.

El proceso de cicatrización ocurre en tres fases: inflamatoria, proliferativa y de remodelación. Medgel actúa en la fase de remodelación, hidratando la piel e inhibiendo la proliferación de

fibroblastos, responsables de la síntesis de colágeno y elastina, que en grandes cantidades, pueden causar cicatrices abultadas (queloides).

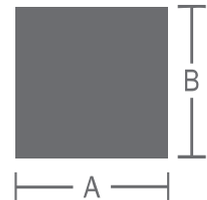
Medgel no contiene ningún componente de origen animal ni contaminantes biológicos. Puede utilizarse con otros tratamientos complementarios. Está contraindicado en heridas abiertas, zonas infectadas y tejido que no esté sano.

Se entrega no estéril.

PLACA cicatrices pequeñas



REF	cm		QTD
	A	B	
1240 - 010I1	10	10	1
1240 - 010H	10	10	6



Se entrega no estéril.

Formatos: 10 cm x 10 cm y 10 cm x 5 cm

Para las cicatrices pequeñas de hasta 10 cm. Transparentes, delgadas y flexibles, la placas Medgel se adhieren con suavidad a los tejidos y a la piel frágil, adaptándose a los contornos del cuerpo. Resistentes al agua y permeables al vapor, pueden utilizarse a diario con comodidad y discreción. Son reutilizables, y su retirada es fácil con mínimo trauma y dolor.

POMADA MEDGEL COAT áreas expuestas



REF	g		QTD
	A	B	
1230 - 015	15	1	1

**Disponibles en tubo de 15g.
Se entrega no estéril.**

La pomada Medgel Coat es ideal para el tratamiento de las cicatrices en la cara, otras áreas expuestas, áreas articuladas o sobre áreas con bordes redondeados. Forma una película protectora fina de gel sobre la cicatriz. Permite que la piel respire, evita la transpiración y repele el agua. De fácil aplicación, seca rápidamente, y se hace invisible.

TIRA

Grandes cicatrices



REF	cm		QTD
	A	B	
1240 - 011I1	30	2,0	1
1240 - 011I2	30	2,0	2
1240 - 011H	30	2,0	12



REF	cm		QTD
	A	B	
1240 - 016I1	10	5	1



Se entrega no estéril.

Formato: 30 cm x 2 cm

Pequeñas tiras: 10 cm x 5 cm

Para cicatrices de hasta 30 cm. Transparentes, delgadas y flexibles, las tiras se adhieren con suavidad a los tejidos y a la piel frágil, adaptándose a los contornos del cuerpo. Resistentes al agua y permeables al vapor, pueden utilizarse a diario con comodidad y discreción. Son reutilizables, y su retirada es fácil con mínimo trauma y dolor.

Instrucciones de uso:

Placas y Tiras:

1. Limpie y seque suavemente el área afectada.
2. Retire el Medgel del envoltorio.
3. Corte un pedazo de tamaño suficiente como para cubrir totalmente la cicatriz.
4. Retire la protección adherida al Medgel del lado sin refuerzo.
5. Aplique ese lado del Medgel sobre la cicatriz. No aplique ninguna pomada sobre la parte afectada para no alterar la eficacia del producto.
6. Lave diariamente el Medgel con jabón neutro, enjuáguelo con bastante agua tibia, séquelo al aire y aplíquelo nuevamente sobre la cicatriz.
7. Para obtener mejores resultados, es necesario mantener el Medgel en contacto con la cicatriz por un mínimo de 12 horas diarias.

Observaciones importantes:

- Si es necesario, sujete el Medgel con una cinta hipoalergénica adhesiva.
- No comprima la cicatriz para no causar irritación.
- Si fuera conveniente, también puede usar el Medgel debajo de las prendas de compresión.
- Para prevenir cicatrices hipertróficas, debe comenzar a usar el Medgel inmediatamente después de que haya caído la última "costrita" de la herida quirúrgica.

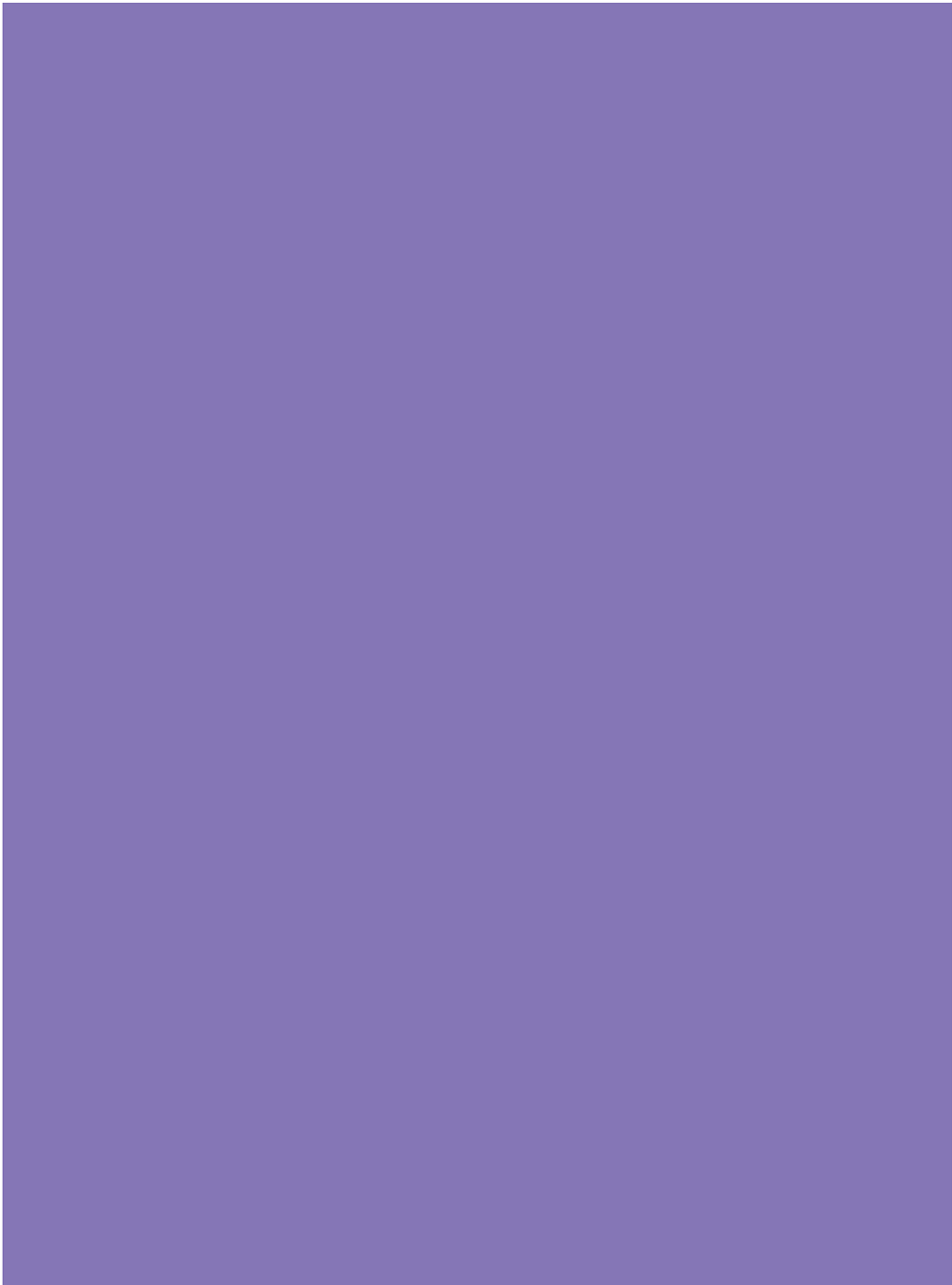
Precauciones:

- Evite el contacto del Medgel con los ojos, las mucosas y tejido de reciente lesión.
- No aplique el Medgel sobre heridas abiertas o áreas infectadas de reciente lesión. Evite el contacto con la ropa.
- No hay restricciones conocidas al uso del Medgel combinado con otros tratamientos o productos. Si llegara a producirse irritación de la piel, lo que es muy raro que suceda, se recomienda la suspensión del tratamiento.
- En caso de maceración o enrojecimiento, deje descansar la piel hasta que desaparezcan los síntomas.
- Continúe el tratamiento aumentando gradualmente el tiempo de uso diario.

Nota: Dimensiones con valores aproximados.



Atención, consulte la documentación adjunta al producto.





www.silimed.com.br

 Silimed International

DISTRIBUIDOR LOCAL



0123

Obelis S. A.
Boulevard Général Wahis 53
1030 Brussels, BELGIUM
Tel: + (32) 2.732.59.54 • Fax: + (32) 2.732.60.03
E-Mail: mail@obelis.net

FLH 065ES R03

08/2014

SILIMED 
la passion inspirant la science

www.silimed.com.br

 Silimed International

Silimed Indústria de Implantes Ltda.
Rua Figueiredo Rocha, 374 • CEP: 21240 - 660.
Rio de Janeiro • RJ • Brasil.

Responsável Técnico: Louise Azevedo Alves • CRF 3417
AUTORIZ./MS 101021-8.