

Implante para sacrohisteropexia

- Malla ultraligera: 21 g/m²
- Muy alta porosidad: 93%
- Permite preservar el útero

Sacrohisteropexia laparoscópica con preservación del útero

HyGYNious ha sido desarrollado para el ya establecido procedimiento de sacrohisteropexia. HyGYNious ofrece una corrección del cistocele / rectocele colocando la malla posterior profundamente en la pelvis menor y la malla anterior debajo de la vejiga.

La preservación del útero se logra guiando las dos tiras de malla de la malla anterior a través de dos aberturas en el ligamento cardinal y luego fijándolas al cuello uterino posterior.

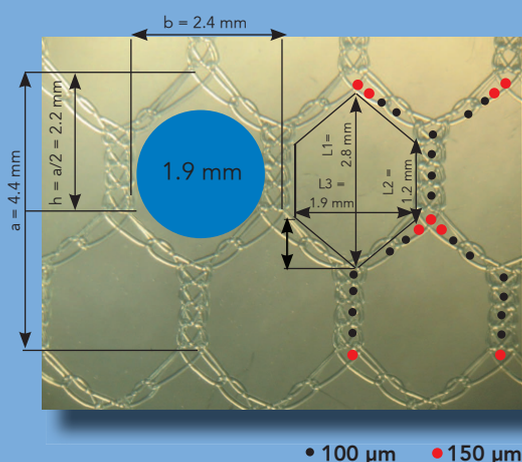
La suspensión del prolapso se lleva a cabo colocando la malla posterior entre el recto y la vagina con fijación cervical y fijación sin tensión al promontorio.

¿Qué criterios podrían ser relevantes para un tratamiento efectivo del prolapso de órganos pélvicos y para una alta satisfacción de la paciente?

- Preservación del útero
- Preservación de cierta movilidad apical
- Rápido crecimiento de la malla junto con una buena recolonización y revascularización.
- Soporte duradero para prevenir la recurrencia del prolapso apical con cistocele /

¿Qué ofrece HyGYNious ?:

- Fijación apical para corregir el prolapso de los órganos pélvicos
- Suspensión promontoria con movilidad cervical
- Cuerpo de malla isoelástica de una sola capa alrededor del tejido vaginal para mantener la máxima flexibilidad del tejido vaginal : estructura de malla hexagonal, cuerpo de malla ultraligero
- Un mínimo de material extraño para reacciones mínimas de cuerpo extraño: 21 g/m²
- Muy alta porosidad (93%) para una superficie de tejido amplia que permite re-colagenización y re-vascularización



Ref Producto	Producto	Detalles Técnicos
PFR5681	HyGYNious Malla Polipropileno para sacrohisteropexia laparoscópica	Malla Isoelástica 21 g/m ² Porosidad 93% 2 implantes (anterior + posterior) Envasado estéril



A.M.I. Headquarters

A.M.I. GmbH

Im Letten 1

6800 Feldkirch

Austria

t +43 5522 90505-0

e info@ami.at

www.ami.healthcare

These products comply with the requirements of Medical Device Directive 93/42/EEC and are labelled with the CE mark accordingly.

CE0297 PFR5681



A.M.I.®