

Injektion

Quatron™ – Die Revolution der Injektion



Die Quatron Nadeln sind ein längenverstellbarer Multi-Nadelaufsatz für alle gängigen Spritzen-typen mit hochqualitativen Nadeln in 31G oder 34G. Damit können vier Injektionen gleichzeitig in einer einstellbaren Tiefe von 1 bis 4 mm im rechten Winkel (senkrecht) gemacht werden.

Ihre Vorteile:

- weniger invasiv, schnellere Behandlung und weniger Downtime
- weniger Hämatome und weniger Blutung
- gleichmäßige und breite Verteilung der Lösung
- einfache Änderung der Nadellänge, je nach Patient und Behandlungsbereich
- quasi immer in der richtigen Tiefe
- verringerter Injektionsdruck (Stempeldruck)

Typische Einsatzbereiche für die Quatron Nadeln sind die Mesotherapie, Botulinumtoxin, PRP und Filler.

Luventas-Medical

Tel.: +49 9548 9806623

www.quatronneedle.com

Früherkennung von Hautkrebs

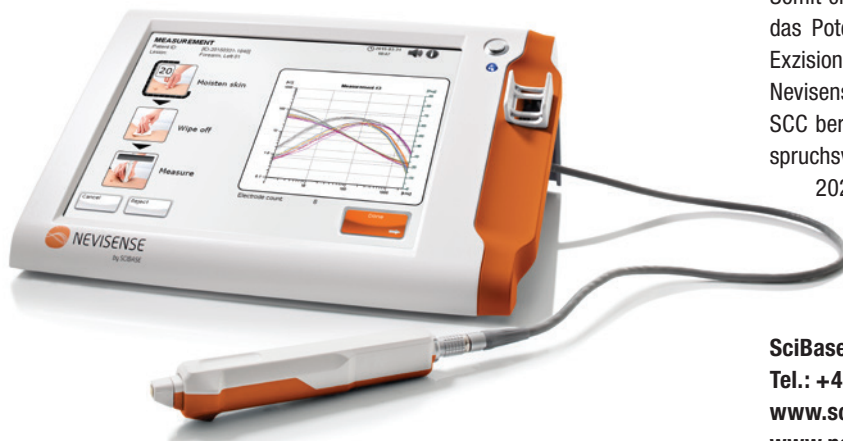
Nevisense in neuer Studie auf Basaliome und Spinaliome validiert

In einer jüngst in Tübingen durchgeführten prospektiven Studie (Garbe C, Sarac E et al. Acta Derm Venerol 2020: Diagnostic Accuracy of Electrical Impedance Spectroscopy in Non-melanoma Skin Cancer) wurden bei 101 Patienten insgesamt 200 Läsionen mit Verdacht auf hellen Hautkrebs mithilfe der Elektrischen Impedanzspektroskopie untersucht.

- Die Sensitivität auf BCC und SCC bei einem Score-Cut-off unter 5 lag bei 100 Prozent, d. h. keine maligne Läsion wurde übersehen (NPV: 100 Prozent).
 - Der positive Vorhersagewert bei Scores von 5 aufwärts lag bei 78,3 Prozent.
 - Die ROC-AUC von 0,758 zeigt eine gute Trennschärfe bei der Unterscheidung von malignen zu nicht malignen Läsionen.
- Somit eröffnet Nevisense auch bei hellem Hautkrebs (BCC/SCC) das Potenzial, bei gleichzeitig sehr hoher Sensitivität unnötige Exzisionen zu reduzieren.

Nevisense hat die klinische Phase für den Einsatz auf BCC und SCC bereits erfolgreich bestanden, die Zulassung nach den anspruchsvollen Kriterien der neuen MDR wird im ersten Quartal 2021 erwartet.

Für den Einsatz bei der Melanomvorsorge ist das Gerät seit sieben Jahren zugelassen und bewährt sich bereits täglich in über 300 Praxen alleine in Deutschland.



SciBase GmbH

Tel.: +49 89 2007-6939

www.scibase.com

www.nevisense.de

Fachgesellschaften

VDÄPC: neuer Präsident und Vizepräsident gewählt

Auf der Jahres-Mitgliederversammlung der Vereinigung der Deutschen Ästhetisch-Plastischen Chirurgen (VDÄPC) wurde am 30. September 2020 Dr. med. Steffen Handstein zum neuen Präsidenten der VDÄPC gewählt. Des Weiteren wählten die Mitglieder Prof. Dr. med. Detlev Hebebrand als Vizepräsident neu in den Vorstand.



Dr. med. Steffen Handstein, Präsident der VDÄPC, und Prof. Dr. med. Detlev Hebebrand, Vizepräsident der VDÄPC.

Besondere Qualität in der Ästhetischen Chirurgie

Dr. Handstein ist bereits seit 2014 im Vorstand der VDÄPC tätig, zuletzt als Vizepräsident. „Mein Ziel ist es, dass die VDÄPC als größter Berufsverband der Ästhetisch-Plastischen Chirurgie auch in Zukunft nachhaltig für höchste Qualität, aktuelle Standards und größte Patientensicherheit steht“, so der neue Präsident. „Dabei stellen die Kernkompetenzen in der Chirurgie auch in der Ästhetik eine hohe Priorität dar.“ Dr. Handstein verfügt über eine mehr als 20-jährige Expertise als Facharzt für Plastische und Ästhetische Chirurgie mit den Schwerpunkten Brustchirurgie, Körperformung und Faltenbehandlung. Seit 2000 ist er Chefarzt für Plastische Chirurgie und Leiter des zertifizierten Mammazentrums Ostsachsen am Städtischen Klinikum Görlitz. Darüber hinaus ist er in eigener Privatpraxis für Plastisch-Ästhetische Chirurgie in Dresden tätig.

Neuzugang im VDÄPC-Vorstand

„Ich freue mich, als neues Vorstandsmitglied der VDÄPC an den vielfältigen Aufgaben des Berufsverbands in der Ästhetischen Chirurgie mitwirken zu können“, so der neue VDÄPC-Vizepräsident Prof. Dr. Hebebrand. Prof. Hebebrand ist Chefarzt der Klinik für Plastische und Rekonstruktive Chirurgie, Handchirurgie am AGAPLESION DIAKONIEKLINIKUM ROTENBURG. Im Jahr 2000 wurde er zum Universitätsprofessor für Plastische, Hand- und Wiederherstellungschirurgie an der Medizinischen Fakultät der Universität Leipzig berufen. Neben seiner klinischen Tätigkeit trägt er im Rahmen einer Kooperation als Ästhetischer Chirurg Verantwortung.

**Vereinigung der Deutschen
Ästhetisch-Plastischen Chirurgen (VDÄPC)**
Tel.: +49 30 690040510 • www.vdaepc.de

DAMIT SCHÖNHEIT NICHT AUF SICH WARTEN LÄSST.

BEI AKUTEN
SCHWELLUNGEN
NACH
OPERATIONEN



BROMELAIN-POS® WIRKT

- > mit pflanzlichem Wirkstoff
- > in Arzneimittelqualität
- > laktosefrei, farbstofffrei und glutenfrei

Jetzt **KOSTENLOSE MUSTER*** anfordern:
www.bromelain-pos.de/muster

*Musterabgabe nur entsprechend §47 Abs. 3f. AMG. Änderungen vorbehalten.

Bromelain-POS®, 500 F.I.P.-Einheiten, magensaftresistente Tabletten. **Wirkstoff:** Bromelain. **Zusammensetzung:** 1 magensaftresistente Tablette enthält 56,25-95 mg Bromelain (entspr. 500 F.I.P.-Einheiten), mikrokristalline Cellulose, Copovidon, Maltodextrin (als Stellmittel), Magnesiumstearat (Ph. Eur.) (pflanzlich), hochdisperses Siliciumdioxid, Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:1) mittleres MG 135.000, Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) mittleres MG 250.000, Talkum, Triethylcitrat. **Anwendungsgebiete:** Begleittherapie bei akuten Schwellungszuständen nach Operationen und Verletzungen, insbesondere der Nase und der Nebenhöhlen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegenüber Bromelain, Ananas oder einem der sonstigen Bestandteile. **Bromelain-POS®** sollte nicht angewendet werden bei Patienten mit Blutgerinnungsstörungen sowie bei Patienten, die Antikoagulantien oder Thrombozytenaggregationshemmer erhalten. **Nebenwirkungen:** Erkrankungen des Immunsystems: Häufig: allergische Reaktionen, z. B. Hautausschläge oder asthmalähnliche Beschwerden; Im Falle von allergischen Reaktionen, insb. asthmalähnlichen Beschwerden, sollte **Bromelain-POS®** sofort abgesetzt werden. Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts: Gelegentlich: Magenbeschwerden und/oder Durchfall. Untersuchungen: Sehr selten: Blutungszeit verlängert. **Stand:** Oktober 2020. **URSAPHARM** Arzneimittel GmbH, Industriestraße 35, 66129 Saarbrücken.

 URSAPHARM

Microneedling

Cynosure bringt Potenza™ Radiofrequenz-Microneedling-System auf den deutschen Markt



Gewebeareal zur Tieferwärmung und Hautstraffung durch Weichgewebekoagulation ab – nicht nur im Gesicht, sondern am ganzen Körper. Der bipolare RF-Modus ermöglicht eine konzentriertere Energieabgabe zur Behandlung von oberflächlichem Gewebe für überzeugende Hautverjüngungsergebnisse. Das innovative System ist zudem mit der Tiger Tip™ Technologie ausgestattet, den ersten halbisolierten Nadeln, die Ärzten eine Erweiterung des Behandlungsareals ermöglichen, um mehr Gewebe pro Behandlung zu erreichen, was schnellere Behandlungen für den Patienten ohne Beeinträchtigung der Epidermis bedeutet. Das System eignet sich zur wirksamen Behandlung von Akne vulgaris und ist zudem mit einem Einnadel-Handstück zur präzisen Anvisierung von Hautmakeln ausgestattet.

Bei den Behandlungen mit Potenza wird mit ultrafeinen Nadeln Radiofrequenzenergie in die oberste Hautschicht eingeleitet und so der natürliche Heilungsprozess des Körpers zum Aufbau von neuem Kollagen und Elastin ausgelöst. Im Gegensatz zu anderen Systemen für die Hautverjüngung, die auf dem Markt erhältlich sind, eignet sich Potenza für alle Hauttypen und alle Körperstellen zu jeder Jahreszeit.

„Wir von Cynosure möchten unseren Kunden innovative Technologien für außergewöhnliche Ergebnisse zur Verfügung stellen“, so Todd Tillemans,

CEO von Cynosure. „Potenza eröffnet eine völlig neue Dimension des Microneedling und bietet Ärzten konkurrenzlose Flexibilität, das heißt personalisierte Behandlungen und zufriedene Patienten mit hervorragendem Behandlungserfolg.“

Das Potenza™ Radiofrequenz-(RF-)Microneedling-System ist das erste und einzige von der FDA zugelassene RF-Microneedling-System mit vier Betriebsarten. Das seit Oktober 2020 erhältliche Potenza System setzt neue Standards für RF-Microneedling mit seinen vier Betriebsmodi, die Ärzten individuell abgestimmte Microneedling-Behandlungen für Patienten sowie Oberflächen- und Tiefenbehandlungen mit einem einzigen System ermöglichen. Der monopolare RF-Modus gibt Energie an ein großes

Cynosure GmbH
Tel.: +49 6103 20111-0
www.cynosure.de



Abb. 1: Vor Potenza. Abb. 2: Nach drei Behandlungen mit Potenza.

Narbenbehandlung

GABOL Narben- und Pflegeprodukte für Ihre Haut

KELASTIC Silikon-Narbenpflaster ist eine weiche, dünne, wiederverwendbare und selbstklebende Gel-Folie, die für die Behandlung sowohl bestehender als auch neuer hypertrophischer oder keloidaler Narben sowie als prophylaktische Behandlung geschlossener Wunden wirksam ist. KELASTIC Silikon-Narbenpflaster ist elastisch, atmungsaktiv, angenehm zu tragen und leicht zu entfernen.

Erfahrungsbericht von
Frau Dr. med. Irene Richter-Heine, München:

Das neuartige Narbenpflaster von der Rolle ist 2,5 cm breit, 1 mm dick, 150 cm lang und handlich als Rolle verpackt. Eine einfache und gut verständliche Anwendungsbeschreibung liegt der Verpackung bei. Die selbstklebende dünne, hautfarbene und sehr angenehm weiche und gut anmodellierbare Folie ist auf eine etwas breitere, stabile Trägerfolie aufgebracht. Dadurch kann die Streifenlänge individuell gut zugeschnitten werden.

Gleich nach Aufbringen der Folie auf hypertrophe, stark gerötete Narben ist ein Abblässen und Abflachen der Narben zu sehen, ohne dass ein unangenehmes Gefühl an der Narbe entsteht. Die Folie macht die physiologische Bewegung der Haut mit, ohne Span-

nung oder Traktion zu erzeugen oder sich abzulösen. Bereits nach dreiwöchiger konsequenter Anwendung ist subjektiv und objektiv eine deutliche Verbesserung der Narbe sichtbar, eine Reduzierung der Rötung, der Fibrose und der Höhe der Narbe über dem Hautniveau. Die Trophik der Narbenhaut ist ebenfalls sichtbar gebessert, sodass weder glänzende, gefäßinjizierte noch trocken schuppige Hautverhältnisse erkennbar sind. Eine stabile und persistierende Verbesserung des Narbenbildes tritt nach ca. sechs bis acht Wochen ein.



Eschenbach Medical GmbH
Tel.: +49 931 46070590 • www.eschenbach-medical.de

ANZEIGE

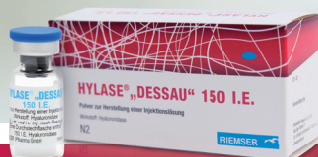
Bezeichnung des Arzneimittels: Hylase[®] „Dessau“ 150 I.E., Hylase[®] „Dessau“ 300 I.E.

Zusammensetzung, arzneilich wirksame Bestandteile nach Art und Menge und die sonstigen Bestandteile nach der Art: Der Wirkstoff ist: Hyaluronidase. 1 Durchstechflasche HYLASE[®] „Dessau“ 150 I.E. enthält: 150 I.E. Hyaluronidase. 1 Durchstechflasche HYLASE[®] „Dessau“ 300 I.E. enthält: 300 I.E. Hyaluronidase. Der sonstige Bestandteil ist: Gelatinehydrolysat. **Anwendungsgebiete:** HYLASE[®] „Dessau“ 150 I.E. / HYLASE[®] „Dessau“ 300 I.E.: in der Augenheilkunde; Kombination von HYLASE[®] „Dessau“ 150 I.E./ 300 I.E. mit Lokalanästhetika bei Injektions-Anästhesie-Techniken (peribulbär, retrobulbär, sub-Tenon's) für ophthalmochirurgische Eingriffe. **Gegenanzeigen:** HYLASE[®] „Dessau“ 150 I.E./ 300 I.E. darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen Hyaluronidase, Rinderproteine oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind; wenn bei Ihnen angeborene Herzfehler, ein venöser Stau oder Schocksymptome vorliegen; bei Plasmaphusionen, wenn Ihre Serumproteinwerte unter 5,5 g % (55 g / l) liegen; wenn Sie an Infektionen leiden: HYLASE[®] „Dessau“ 150 I.E. / 300 I.E. darf wegen der Gefahr der Ausbreitung der Infektion nicht in infiziertes Areal injiziert werden; wenn bei Ihnen Schwellungen vorliegen, die durch Stiche oder Bisse hervorgerufen wurden. HYLASE[®] „Dessau“ 150 I.E. / 300 I.E. darf nicht in diese Schwellungen injiziert werden; wenn Sie Krebs-Patient sind: Da keine Langzeit-Untersuchungen an Tumorpatienten vorliegen und daher derzeit ein erhöhtes Metastasierungsrisiko nicht mit Sicherheit auszuschließen ist, darf HYLASE[®] „Dessau“ 150 I.E. / 300 I.E. nicht bei Krebspatienten angewandt werden. • in der Schwangerschaft ab dem 3. Trimenon; • in der Stillzeit. **Nebenwirkungen:** Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt: Sehr häufig: mehr als 1 Behandelte von 10, Häufig: 1 bis 10 Behandelte von 100, Gelegentlich: 1 bis 10 Behandelte von 1.000, Selten: 1 bis 10 Behandelte von 10.000, Sehr selten: weniger als 1 Behandelte von 10.000, nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar. **Mögliche Nebenwirkungen:** Erkrankungen des Immunsystems; Selten kann es nach Applikation von HYLASE[®] „Dessau“ 150 I.E. / 300 I.E. zu allergischen Reaktionen kommen, die in seltenen Fällen mit einer Schocksymptomatik einhergehen. Bitte informieren Sie Ihren behandelnden Arzt sofort bei dem Auftreten folgender Symptome: Brustschmerzen oder -enge; Schwindelgefühl; schneller Herzschlag oder „rasendes“ Herz; Kurzatmigkeit oder Schwierigkeiten beim Atmen; Hautausschlag, Urtikaria oder Jucken; Anschwellen von Gesicht, Lippen, Hals, Ohren, Armen oder Beinen, Halsenge. Folgende Symptome sollten Sie dem Arzt so bald wie möglich berichten: geringfügige Entzündungen, Rötungen oder Schmerzen, Übelkeit oder Erbrechen. **Weitere Nebenwirkungen:** Durch Hyaluronidase- Anwendung können bestehende Infektionen verstärkt werden. In seltenen Fällen kommt es zu Temperaturerhöhung, Zahnlockerung oder verstärkter Menstruationsblutung. Über unangenehme Injektionsschmerzen bei der Anwendung von Hyaluronidase wurde in Einzelfällen berichtet. Hinweise auf Notfallmaßnahmen, Symptome und Gegenmittel: Die Notfallmaßnahmen/Gegenmittel richten sich nach den durch die Nebenwirkung aufgetretenen Symptomen und werden vom medizinischen Personal durchgeführt. Symptome - Gegenmaßnahmen: • Subjektive Beschwerden (Nausea usw.) - Injektionsunterbrechung; • Hauterscheinungen (Flush, Urtikaria, usw.) - Antihistaminika; • Tachykardie, RR-Abfall (<90 mm Hg syst.) - Kortikosteroide i.v. (z.B. 100 bis 200 mg Prednisolon); • Dyspnoe, Schock - Adrenalin-Tropf, Sauerstoff, hochdosierte Kortikosteroide i.v. (bis 1g Prednisolon), Volumenauffüllung; • Herz- oder Atemstillstand - Reanimation. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren, Packungsbeilage beachten. **Verschreibungspflichtig.** **Pharmazeutischer Unternehmer:** RIEMSER Pharma GmbH, An der Wiek 7, 17493 Greifswald-Insel Riems, Deutschland **Stand der Information:** HYLASE[®] „Dessau“ 150 I.E. November 2018; HYLASE[®] „Dessau“ 300 I.E. November 2017



Spürbar schneller!^{1,2}
Sichtbar wirksam.^{2,3}

Geringeres Schmerzniveau
und kürzere Eingriffszeit.^{2,3,4}



HYLASE[®] „DESSAU“

- Bessere Diffusion des Lokalanästhetikums^{1,2}
- Schnellerer Wirkungseintritt des Lokalanästhetikums^{1,2}
- Vergrößerung des schmerzempfindlichen Bereiches^{2,3,4}
- Auflockerung des Gewebes¹

[1] Kramer C. (1986) "Blutspiegeluntersuchungen bei Lokalanästhesie mit Hyaluronidase- und CO₂-Zusätzen" Inaugural-Dissertation, Medizinische Fakultät Eberhard-Karls-Universität Tübingen [2] Lewis-Smith P.A. Adjunctive use of hyaluronidase in local anaesthesia. Br J Plast Surg 1986; 39(4): 554-558 [3] Clark LE, Melette JR. The use of hyaluronidase as an adjunct to surgical procedures. J Dermatol Surg Oncol. 1994; 20(12):842-844 [4] Kirby CK, Eckenhoff JE, Looby JP. The use of hyaluronidase with local anesthetic agents in surgery and dentistry. Ann NY Acad Sci. 1950; 52(7):1166-1170

RIEMSER

Riemser ist Teil der ESTEVE-Gruppe.

www.HYLASE.de

Plastische Chirurgie

Radiochirurgie, die etwas andere HF-Chirurgie

Bereits im Jahre 1987 hat die Meyer-Haake GmbH das erste Hochfrequenz-Chirurgiegerät mit einem Output im Megahertz-Bereich im Markt eingeführt. Durch die hohe Frequenz war es möglich, mit weniger Hitzeentwicklung zu operieren, und es kam dadurch zu weniger thermischen Schäden und Gewebeschrinkungen. Diese sensationellen Geräte haben sich deshalb schnell auf dem Markt durchgesetzt.

Mit dem neuesten Modell radioSURG® 2200 PT ist es wieder gelungen, ein Gerät mit sensationellen Alleinstellungsmerkmalen zu entwickeln. Auch auf das Erscheinungsbild des radioSURG® 2200 „PT“ wurde großen Wert gelegt: Das Gehäuse wurde von einem bekannten Designer der Medizinbranche entworfen.

- Übersichtliches, selbsterklärendes Touchscreen und fünf Ausgänge
- „Kalte“ Schnitte, deshalb keine Schrumpfungen oder Verfärbungen
- Exzidate bis in die Schnittränder histopathologisch untersuchen und transplantierbar
- Koagulationsausgänge mit einstellbarem Koagulationsgrad und einstellbarer Koagulationszeit



- Veränderung der Ausgänge ohne Assistenz durch Drücken der Auslöseknöpfe an den Handstücken oder den Spitzen der Bipolarpinzetten oder mit dem Fußanlasser
- Sensationeller Fußanlasser, mit dem während der OP die Ausgänge verändert, die Ausgangsleistung verringert oder erhöht und das Gerät aktiviert und deaktiviert werden können
- Veränderbare, gespeicherte Parameter von mehr als 40 Operationen aus acht Fachgebieten
- Eigene Eingaben abspeicherbar
- Es gibt einen USB-Stick, der alle Operationsparameter aufzeichnet, die dann am Computer ausgelesen, ausgedruckt oder gespeichert werden können. Das sind wichtige Dokumente für die Patientenunterlagen.

Diese Fülle von Neuheiten gab es bisher noch in keinem Radiochirurgie-Gerät!

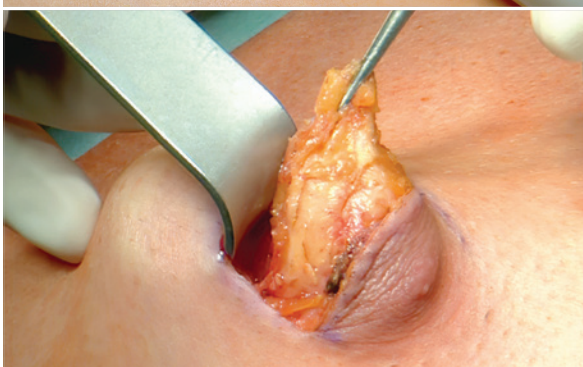
Aufgrund der ausgewogenen Ausgangsleistungen des radioSURG® 2200 sind auch initiale Hautschnitte möglich, die zu keinen sichtbaren Veränderungen an den Rändern führen. Sie können mit den feinen Elektroden völlig zug- und drucklos jeder anatomisch und chirurgisch notwendigen Linie folgen.

Unsere Geräte sind für alle ästhetisch-plastischen Operationen das Mittel der Wahl, von „A“ wie „Abdominoplastik“ bis „Z“ wie „Zungengrundtonsillen“. Die Bilder einer Gynäkomastie können Ihnen nur einen kleinen Einblick in die hervorragenden Operationsergebnisse vermitteln.

Sie möchten das radioSURG® 2200 Modell PT in Ihrer Praxis kennenlernen? Schicken Sie uns Ihre Kontaktdaten, wir vereinbaren einen völlig unverbindlichen Demonstrationstermin mit Ihnen oder begleiten Sie auf Wunsch auch gerne bei einer Operation. Vertrauen Sie dem Siegel „Made in Germany“!

Selbstverständlich können wir Ihnen vorab auch Unterlagen und den Zugang zu vielen Live-OPs in unserer Mediathek schicken.

Meyer-Haake GmbH
Medical Innovations
Tel.: +49 6002 99270-0
sales@meyer-haake.com
www.meyer-haake.com



Filler

Markteintritt des französischen Unternehmens FILLMED in Deutschland

Fillerbehandlungen boomen – trotz oder gerade in Krisenzeiten*, denn schöne und glatte Haut zeugt mehr denn je von Jugendlichkeit und Vitalität. Neben der Behandlung einzelner Falten stehen heute vielmehr die Revolumisierung des Gesichts sowie die großflächige Revitalisierung und Oberflächenbehandlung der Haut für einen strahlenden und makellosen Glow neben der Lippenregion im Vordergrund der Behandlungswünsche der Patienten. Im Herbst erfolgte der Markteintritt des französischen Unternehmens FILLMED, sodass die weltweit bewährte Produktpalette ART FILLER® und NCTF® für eine umfassende ästhetische Behandlung ab sofort in Deutschland verfügbar ist. Exklusiver Distributor ist das Handelsunternehmen NOVIA ESTHETIC.

FILLMED LABORATOIRES wurde 1978 in Frankreich gegründet und entwickelt seither als Experte für „Pro-Aging“ ästhetische und kosmetische Produkte mit Hyaluronsäure und hochpotenten Inhaltsstoffen.

ART FILLER®

Die ART FILLER® Kollektion besteht aus fünf Produkten auf Hyaluronsäurebasis (nichttierischen Ursprungs) mit Lidocain. Die von FILLMED Laboratoires entwickelten Filler werden mittels innovativer TriHyal®-Technologie im eigenen, nach internationalen Standards zertifizierten Labor produziert. Die Gele weisen ein perfektes Gleichgewicht zwischen freier, langkettiger und sehr langkettiger Hyaluronsäure auf. Das Resultat sind optimale Einsatzmöglichkeiten der Filler zum Modellieren, Volumisieren und Glätten bei optimaler Gewebeategration für ein natürliches, ästhetisches Ergebnis.



Die fünf Hyaluronfiller der ART FILLER® Kollektion wurden speziell für die Behandlungsbereiche und Indikationen formuliert: FINE LINES, UNIVERSAL, LIPS, LIPS SOFT sowie VOLUME.



Einzigartige Formulierung: Freie Hyaluronsäure sowie 12 Vitamine + 24 Aminosäuren + 6 Coenzyme + 5 Nukleinsäuren + 6 Mineralien + 6 weitere Substanzen revitalisieren und verjüngen die Haut sichtbar und nachhaltig.

NCTF® 135 HA

Die innovative Formulierung von NCTF® 135 HA mit 5 mg/ml Hyaluronsäure und 59 aktiven Inhaltsstoffen wird zur flächigen Verbesserung der Hautqualität durch intensive Rehydratation, der Behandlung feiner Fältchen und zur Straffung strapazierter, matter Haut eingesetzt. Der klinisch geprüfte Wirkstoffkomplex in NCTF® 135 HA fördert nachweislich die Aktivität der Fibroblasten, stimuliert die Kollagensynthese und reduziert freie Radikale. So stellt NCTF® verlorene Elastizität sichtbar wieder her und sorgt für eine glatte und strahlende Haut. NCTF® 135 HA ist zur Injektion in das dermal-epidermale Bindegewebe sowie in die oberflächlichen Hautschichten von Bereichen wie Gesicht, Hals, Dekolleté, die Innenseite der Oberarme und den Handrücken indiziert. Die Therapie kann manuell mit den mitgelieferten 30 G sowie 32 G Nadeln oder über einen Injektor durchgeführt werden. Die eigens entwickelte und weltweit feinste Triple-Nadel NANOSOFT™ eignet sich in Kombination mit NCTF® 135 HA zudem besonders gut für die Behandlung sensibler Zonen wie Hals, der Perioralregion und speziell Plisseefältchen sowie des periorbitalen Bereichs.

* Operations- und Behandlungsstatistik der VDÄPC.

NOVIA GmbH
Am Lohmühlbach 14
85356 Freising
Tel.: +49 8161 96994-0
info@novvia.de
www.novvia.de