

Neue Cutera-Führung fokussiert sich auf die D-A-CH-Region

Mit einem neuen, erfahrenen Team bereiten sich die Kalifornier auf die steigende Nachfrage nach Laser- und energiebasierten Eingriffen auf dem europäischen und deutschsprachigen Ästhetik-Markt vor.



V.l.n.r.:
Roberto Mancarelli,
Emanuel Fischer und
Martin Kissinger

Cutera, einer der größten Hersteller von Laser- und anderen energiebasierten Ästhetik-Systemen, setzt mit einem neuen Führungsteam verstärkt auf die D-A-CH-Region und baut damit den europäischen Markt weiter aus. Für die Neuaufstellung konnte das börsennotierte Unternehmen Roberto Mancarelli als Regional Sales Manager für Zentraleuropa gewinnen, der über mehr als 20 Jahre Erfahrung in der Laser-Industrie verfügt. Darüber hinaus übernimmt Emanuel Fischer die neue Rolle des Key Account Managers für die D-A-CH-Region. Auch er ist seit über 15 Jahren in der Laser-Branche aktiv. Unterstützung im Bereich Marketing erhält das neu formierte Team von Martin Kissinger, Director Product Support & Training Liaison, der sich ebenfalls stärker auf die D-A-CH-Region konzentrieren wird. „Mit diesem Team voller Erfahrung und Professionalität beweisen wir unsere Neuausrichtung mit starkem Fokus auf Europa und offerieren gleichzeitig einen starken Partner im Markt“, freut sich Frederic Joris, General Manager Europe.

„Wir haben ehrgeizige Pläne für die nächsten Jahre“

Die Nachfrage nach minimalinvasiven Behandlungen in der Ästhetischen Medizin wächst. Laut der aktuellen Behandlungsstatistik der VDÄPC ist der Anteil an nichtinvasiven Eingriffen im Jahr 2020 auf 59,3 Prozent gestiegen. Cutera profitiert von diesem Trend und stellt sich personell auf den stetig wachsenden Markt ein. „Wir haben ehrgeizige Pläne für die nächsten Jahre“, unterstreicht Roberto Mancarelli und ergänzt: „Mit unseren innovativen Produkten und einem erfahrenen Expertenteam bieten wir unseren Kunden die Chance, diese gesteigerte Nachfrage zu bedienen. So ist Cutera ein wichtiger Partner in Deutschland, Österreich und der Schweiz.“

Ärzten helfen, mehr Patienten bessere Resultate zu bieten

Das Selbstverständnis von Cutera ist es, mit innovativer Technologie Ärzten zu helfen, mehr Patienten bessere Resultate zu bieten. Um den Bedürfnissen von Ärzten und Patienten zu entsprechen, sucht Emanuel Fischer gleich am Anfang den direkten Kontakt: „Eines meiner ersten Anliegen ist es, die Cutera-Kunden und -Anwender persönlich kennenzulernen.“ Darüber hinaus widmet sich der Brancheninsider dem Ausbau des Netzes an Referenten, KOL und Referenzzentren. Martin Kissinger beschreibt die Neuausrichtung von Cutera so: „Es ist eine aufregende Zeit hier bei Cutera und ich freue mich auf die Zukunft! Wir wollen die Wahrnehmung von Cutera im Markt enorm steigern und haben das große Glück, hierzu das beste Team zur perfekten Zeit zu haben.“

Über Cutera

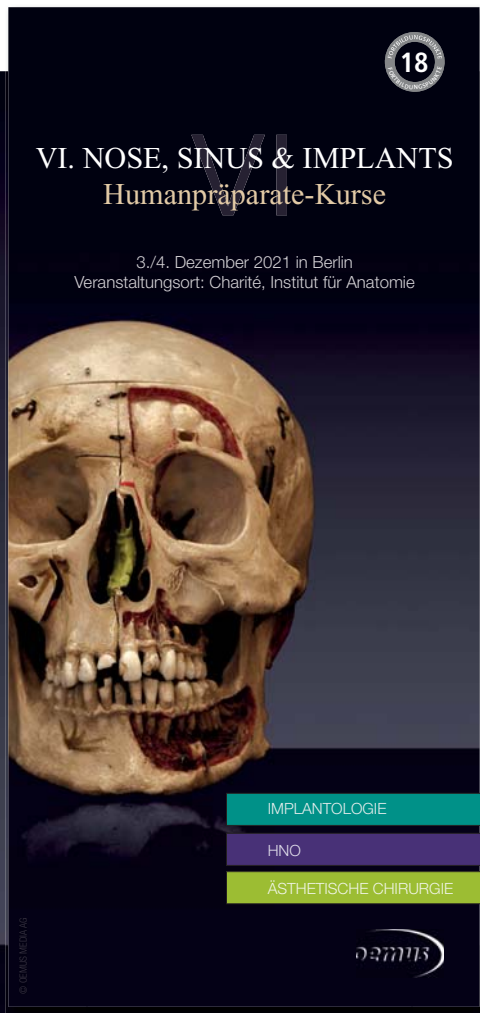
Cutera entwickelt, vertreibt und wartet Laser- und andere energiebasierte Ästhetik-Systeme. Mit Produktmarken wie enlighth, excel HR, truSculpt, excel V oder xeo ermöglicht das weltweit agierende Unternehmen Ärzten und anderen Praktikern, ästhetische Eingriffe an Kunden durchzuführen. Cutera wurde 1998 in Kalifornien gegründet und beschäftigt seitdem Laser- und Optik-Ingenieure, die kontinuierlich neue Lösungen konzipieren, erforschen, entwerfen und erproben. Der erste Durchbruch gelang den Kaliforniern mit der Entwicklung eines Nd:YAG-Haarentfernungslasers, der sich für die Behandlung aller Hauttypen eignet. Ein wichtiges Leitprinzip des Unternehmens ist die Nähe zum Kunden.

Cutera
Tel.: +49 89 5007797-0
www.cutera.de

CUTERA®
ÄSTHETISCHE LÖSUNGEN FÜR
GESICHT UND KÖRPER

VI. NOSE, SINUS & IMPLANTS

Humanpräparate-Kurse



3./4. Dezember 2021 in Berlin

Veranstaltungsort: Charité, Institut für Anatomie

Online-Anmeldung/
Kursprogramm



In Zusammenarbeit mit

Privat-Institut für medizinische Weiterbildung
und Entwicklung auf dem Gebiet der
Hals-Nasen-Ohrenheilkunde e.V.

www.noseandsinus.info

Hinweis

Das Programm Zahnärzte (Implantologie) sowie Ästhetische Chirurgie findet am Freitag und das Programm HNO am Samstag statt. MKG-Chirurgen und am Thema Interessierte haben die Möglichkeit, beide Kurstage komplett zu nutzen.



Nähere Informationen finden Sie unter:
www.noseandsinus.info



Die Teilnehmerplätze an den Humanpräparate-Kursen sind stark limitiert,
daher ist eine frühzeitige Anmeldung empfehlenswert!

Faxantwort an **+49 341 48474-290**

Bitte senden Sie mir das Programm zu den HUMANPRÄPARATE-KURSEN zu.

Titel, Name, Vorname

E-Mail-Adresse (Für die digitale Zusendung des Programms.)

Stempel

Eiskalt überzeugt: erste Erfahrungen mit CoolSculpting® ELITE

Allergan Aesthetics bietet seit Januar 2021 CoolSculpting® ELITE, die Weiterentwicklung eines des weltweit erfolgreichsten Kryolipolysegerätes, auf dem deutschen Markt an.^{***1,2} Ausgehend von der hohen Nachfrage³ nach nichtinvasiven Methoden zur Fettbehandlung wurden die ersten Erfahrungswerte mit Hochspannung erwartet – die jetzt mit einem überzeugenden Ergebnis eingetroffen sind: Zum ersten Mal berichteten international renommierte Experten im Rahmen eines kompakten einstündigen Webinars von ihren Erfahrungen mit CoolSculpting® ELITE und verdeutlichten die Vorteile des neuen Systems in der praktischen Anwendung. Zusätzlich gab Allergan Aesthetics einen vielversprechenden Einblick in den aktuellen Studienplan.

Eindruck der Experten: Gamechanger-Applikatoren

Dr. Farid Kazem, Plastischer Chirurg mit eigener Klinik in den Niederlanden, und Jessica Stellwagen, Klinik-Chefin und Mitbegründerin der Bodify Academy, Arizona, USA, berichteten von der Performance der neuen Gerätegeneration im Praxisalltag: Besonders positiv bewerten sie die speziell entwickelte innovative C-Form der neuen Applikatoren. Sie ist den natürlichen Kurven des Körpers nachempfunden. Zusammen mit einem optimierten verzweigten Vakuum-System und dem überarbeiteten Gelpad können die nach oben hin offeneren Applikatoren für einen gleichmäßigeren Gewebekontakt ohne Luftblasen sorgen. Dadurch wird nicht nur der Komfort während der Behandlung erhöht, sondern auch die Effektivität der Kryolipolyse kann gesteigert werden.^{***4,5} Erste Ergebnisse der Behandlung mit CoolSculpting® ELITE können oft bereits nach vier bis sechs Wochen beobachtet werden.⁶ Dies bestätigen auch die Experten und heben die breite Applikatorenauswahl hervor: Mit sieben unterschiedlichen Applikatoren kann das Set-up individuell angepasst werden, um bestmögliche Ergebnisse zu erzielen.^{7,8} Jessica Stellwagen sieht insbesondere in dem neuen CURVE 240



(C240™) einen echten Gamechanger, denn der Applikator bietet im Vergleich zum äquivalenten CoolAdvantage™-Applikator eine um 18 Prozent größere Kühlfläche.^{***} Dadurch ist eine höhere Effektivität gegeben, durch die eine größere Bandbreite an Patienten von der Kryolipolyse profitieren könnte.

Kryolipolyse mit hoher klinischer Evidenz

Zu CoolSculpting® liegen bereits mehr als 60 von Experten begutachtete Publikationen vor.^{9,10} Diese Zahl wird kontinuierlich durch weitere klinische Studien erweitert. Die multinationale Postmarketing-Studie iCool untersuchte die Fettbehandlung an Bauch oder Flanken durch CoolSculpting® mit evaluierten Daten von 106 Teilnehmern.¹¹ Im Rahmen der Studie konnte zwölf Wochen nach der letzten Behandlung mittels 3D-Volumetrie eine Abnahme des Fettgewebavolumens an Bauch und Flanken um rund 149ml nach acht Wochen und einmaliger Behandlung und um 265ml nach zwölf Wochen und zweimaliger Behandlung mit bis zu zwölf Behandlungszyklen gemessen werden. Dieses Ergebnis wirkte sich auch deutlich in der Patientenzufriedenheit aus: Rund 90 Prozent der Teilnehmer äußerten sich „sehr zufrieden“ oder „zufrieden“ mit dem Behandlungsergebnis.¹¹ Darüber hinaus laufen aktuell drei weitere klinische Studien zu CoolSculpting®. Die erste davon startete bereits im vergangenen Jahr und vergleicht im Rahmen eines zwölfwöchigen Follow-ups die CoolAdvantage™-Applikatoren mit den Applikatoren des neuen CoolSculpting® ELITE. Die in diesem Jahr gestartete Multi-CoolSculpting®-Studie untersucht die gleichzeitige Behandlung mehrerer Körperareale. Parallel dazu bewertet die NU-COOL-Studie die Patientenzufriedenheit hinsichtlich der Behandlung verschiedener Körperbereiche.

Allergan Aesthetics, an AbbVie Company
Tel.: +49 69 9203810 · www.allerganaesthetics.com

Referenzen/Literatur beim Unternehmen.



Schnell wieder gesellschaftsfähig nach Blepharoplastiken!

Die moderne Technik macht es möglich, dass sich Frauen, und zunehmend auch Männer, im Laufe des Lebens einem Eingriff unterziehen, um allzu störende Zeichen des Alterwerdens beseitigen zu lassen. Besonders beliebt sind dabei die Straffung der Oberlider oder die Entfernung von Tränensäcken und Malar Mounds. Leider sind die Patienten nach dem Eingriff oft sehr lange Zeit nicht gesellschaftsfähig, müssen sich dem normalen Alltag entziehen oder unangenehme Fragen ertragen.

Hier kann die Radiochirurgie helfen, die sich in der Ästhetisch-Plastischen Chirurgie schnell durchgesetzt hat. Aufgrund der ausgewogenen Ausgangsleistung der Meyer-Haake radioSURG®-Geräte von 2,2MHz und 120Watt sind Schnitte ohne Druck und Zug möglich, bei denen kaum Einblutungen entstehen und die Schnittländer nicht verfärbt sind. Bereits nach einigen Tagen sind deshalb weder Hämatome noch Schwellungen zu sehen. Die Schnitte können anstelle einer Naht mit dem transpa-

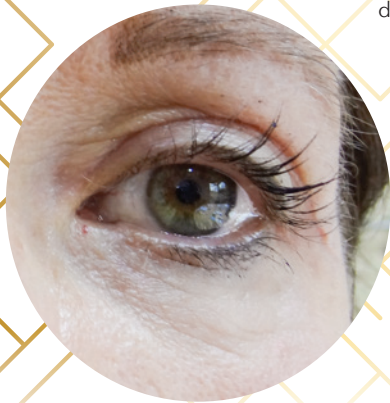
renten Acrylat-Wundkleber EPIGLU® (keine Allergien bekannt) versorgt werden. Der Kleber ist kaum sichtbar und die Wundheilung durch die infektionssichere Versorgung beschleunigt.

Nach einigen Tagen, wenn sich die Hornlamellen gebildet haben, löst sich EPIGLU® von selbst ab. Der Termin zum Ziehen der Fäden entfällt. Selbstverständlich können die mit dem radioSURG erzeugten Schnitte auch mit der Fadentechnik versorgt werden und heilen aufgrund der Tatsache, dass die Wundränder nicht nekrotisch sind, sehr schnell.

Seit den ersten Einsätzen von hochfrequentem Strom in der Medizin vor ca. 120 Jahren hat sich viel getan. Nutzen Sie die Technik des 21. Jahrhunderts.

Informieren Sie sich auf unserer Homepage oder vereinbaren Sie einen Demonstrationstermin oder eine OP-Begleitung. Wir freuen uns auf die Zusammenarbeit mit Ihnen.

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



©alien.art/Shutterstock.com

ANZEIGE

Ästhetik & Qualität zu fairen Preisen

Die ACENDIS aesthetics GmbH aus Hannover ist als Distributor von marktführenden und namhaften Hyaluronsäure-Fillern, sowie als offizieller Partner von Galderma Deutschland und Großhändler in Deutschland, Österreich und Schweiz. Ihr Liftingfiller Experte Nr 1. Zu günstige Preisen.



COG LINE V2
75,00 € zzgl. 19 % MwSt.
whitelift.de



Restylane Kysse mit Lidocain
149,00 € zzgl. 19 % MwSt.
79,90 €
restylane-shop.com



NewGel Silikon Narbenpflaster
Anker Transparent 1 Paar
64,90 € zzgl. 19 % MwSt.
newgel-shop.com

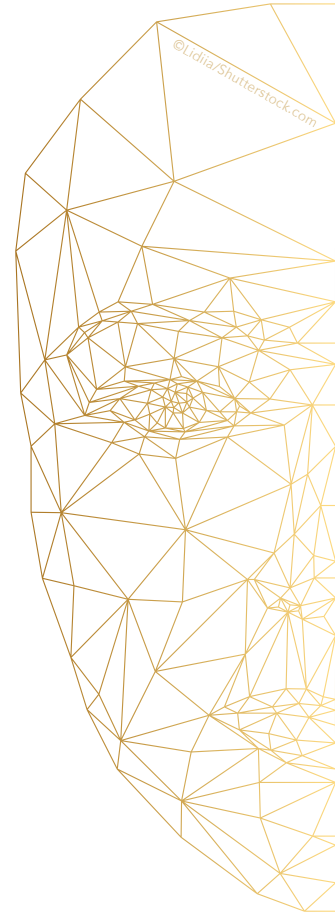
Damit Schönheit nicht auf sich warten lässt - Bromelain-POS®

Patienten erwarten bei ästhetischen Eingriffen nicht nur ein perfektes Ergebnis, sondern auch eine möglichst schnelle Heilung. Doch trotz moderner Operationstechniken gehen Plastische und Ästhetische Operationen häufig mit schmerzhaften Schwellungen und Hämatomen einher. Im Alltag stellt ein diskreter Umgang mit Schwellungen und Hämatomen, insbesondere im Gesicht, für viele Patienten eine echte Herausforderung dar.



Bromelain-POS® verkürzt dieses Versteckspiel, indem es systemisch hilft, postoperative Schwellungen zu reduzieren: Das Protein bindet sich zielgerichtet an schwellungsverursachende Stoffe, spaltet sie auf und erleichtert den Abtransport der zerkleinerten Stoffe. Damit wirkt Bromelain-POS® abschwellend, druckentlastend und schmerzlindernd. Somit können sich die Patienten schneller vom gewünschten Ergebnis überzeugen. Bromelain-POS® wirkt auf pflanzlicher Basis und ist rezeptfrei in der Apotheke erhältlich. Weitere Informationen unter <https://bromelain-pos.de>

URSAPHARM Arzneimittel GmbH
Tel.: +49 68 059292-0
www.ursapharm.de



Neues Injektionsgel auf Basis von Polynukleotiden

Croma-Pharma GmbH erweitert sein Produktportfolio im Bereich der Ästhetik um das Medizinprodukt juvenus*. Es handelt sich dabei um ein elastisches, resorbierbares Injektionsgel auf Basis von polymerisierten Polynukleotiden (PDRN)^{1,2} zur Hydratation der Haut und Wiederherstellung der Gewebeelastizität. juvenus erhöht dank seiner besonderen biochemischen Eigenschaften die Elastizität der Haut und korrigiert wirksam die sichtbaren Folgen der Hautalterung wie Falten, Verlust an Festigkeit und Spannkraft der Haut sowie Atrophie der Lippen. Weiters lassen sich fibröse Gewebeveränderungen, wie zum Beispiel Narben, effektiv behandeln. juvenus ist in zwei unterschiedlichen Konzentrationen erhältlich und kann in diversen Körperbereichen angewendet werden.

*CE 0373

Der Arzt bestätigt, den Patienten über die Risiken informiert zu haben, die in Verbindung mit dem bestimmungsgemäßen Gebrauch des Medizinproduktes bestehen. Informationen zu Risiken und Nebenwirkungen im Zusammenhang mit der Verwendung des Produktes erhalten Sie in der Gebrauchsanweisung.

Quellen:

- 1 Müller Esterl, Biochemie. 1. Auflage 2004, Elsevier.
- 2 Squadrito F, Bitto A, Irrera N, Pizzino G, Pallio G, Minutoli L and Altavilla D (2017) Pharmacological Activity and Clinical Use of PDRN. Front. Pharmacol. 8:224. doi: 10.3389/fphar.2017.00224.

Croma Deutschland GmbH
Tel.: +49 89 54558279
www.croma.de



Ein Großhändler, auf den Sie zählen können

Das in Hannover ansässige Unternehmen ACENDIS aesthetics ist Distributor von marktführenden und namhaften Hyaluronsäure-Fillern, unter anderem offizieller Partner von Galderma/Restylane und Grossist in Deutschland und somit Ihr Dermal-Filler-Experte Nr. 1! Neben Fillern mit Hyaluronsäure (vernetzt, unvernetzt) bietet unser Sortiment zahlreiche weitere Artikel für die Ästhetische und Plastische Chirurgie, beispielsweise hochwertige PDO-Fäden. Neu in unserem Portfolio befinden sich jetzt auch NewGel+ Narbenpflegeprodukte mit 100 Prozent medizinischem Silikon (klinisch getestet, hochwirksam und mit einer Vielzahl an Anwendungsmöglichkeiten).

Ihre Vorteile

Ab der ersten Bestellung erhalten Sie unsere Artikel zum besten Preis, ohne Mindestabnahme und vertragliche Bindung!

Möchten Sie unsere Produkte live testen oder benötigen Sie Unterstützung bei der Anwendung? Wir beraten Sie gern! Besuchen Sie einen unserer Workshops – die aktuellen Termine finden Sie auf unserer Website.

ACENDIS aesthetics ist Partner von ACENDIS Healthcare – Ihrem Ansprechpartner für Krankenhausprojekte weltweit. Von der Bauplanung bis zur Einweisung des Personals an den Geräten stehen wir Ihnen mit mehr als 25 Jahren Erfahrung zur Seite.

ACENDIS
» aesthetics

ACENDIS Healthcare GmbH
Tel.: +49 511 18383
www.acendis.eu

ANZEIGE

SAFE **4**BEAUTY
schön & sicher.

**VERSICHERN SIE
IHRE SCHÖNHEIT!**

SAFE**4**BEAUTY –

Die Folgekostenversicherung für
Ihre Schönheitsoperation.



SAFE**4**BEAUTY.DE





Folgekostenversicherung für die Schönheits-OP

Rund 25 Millionen ästhetische Eingriffe werden pro Jahr auf der ganzen Welt durchgeführt. Dank modernster Technologien und hoch entwickelter Produkte sind ästhetische Eingriffe zwar so sicher wie nie zuvor, doch Komplikationen lassen sich nie vollständig ausschließen. Dadurch können für Patienten kostspielige Nachbehandlungen anfallen, die in den seltensten Fällen von der Krankenkasse übernommen werden.

Hier hilft safe4beauty

Als ein Anbieter für Folgekostenversicherungen im deutschsprachigen Raum bietet das Unternehmen seinen Kunden die Möglichkeit, sich vor einer Schönheits-OP individuell und zuverlässig gegen mögliche Folgekosten einer Behandlung abzusichern.

Der Abschluss einer Folgekostenversicherung erfordert genauso viel Sorgfalt wie die Wahl des richtigen Schönheitschirurgen. Ein professioneller Anbieter ist safe4beauty – hier erhalten Patienten einen flexiblen Versicherungsschutz zu besonders kundenfreundlichen Konditionen.

Neben einer umfassenden Beratung haben Interessierte hier auch die Möglichkeit, ihre Folgekostenversicherung mit nur wenigen Klicks schnell und einfach online abzuschließen. Je nach Art der ästhetischen Behandlung stehen verschiedene Tarife zur Auswahl – die günstigste Variante beginnt bereits bei 69 Euro jährlich. Dadurch lassen sich die Kosten potenzieller Nachbehandlungen und Korrekturen inklusive stationärem Aufenthalt in einem Zeitraum von bis zu drei Jahren zuverlässig abdecken.

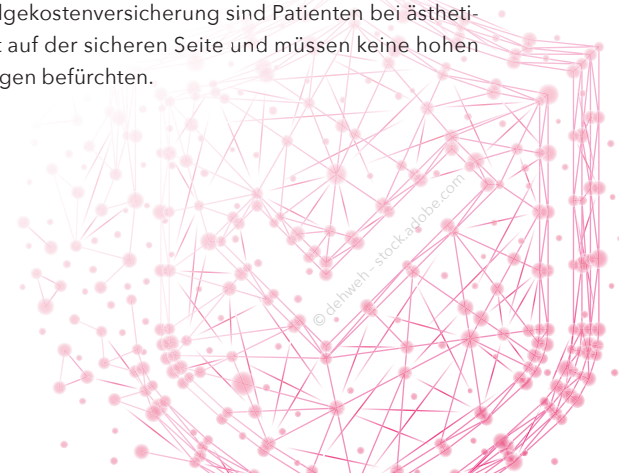
Auch ein kurzfristiger Abschluss ist kein Problem: Die safe4beauty Folgekostenversicherung kann bis zu 24 Stunden vor dem chirurgischen Eingriff abgeschlossen werden. Sie greift ab dem Tag des OP-Termins und bietet damit einen schnellen sowie effektiven Versicherungsschutz für Patienten.

Individueller Schutz im Fall von Komplikationen

safe4beauty ist eine Marke der 4beauty Assekuranzmakler GmbH. Als Versicherungsmakler ist 4beauty auf die Bereiche Medizin und Ästhetik spezialisiert und ermöglicht Patienten mit der safe4beauty Folgekostenversicherung eine zuverlässige Absicherung bei Schönheitsoperationen.

Dabei stehen vor allem die flexiblen Konditionen sowie der kurzfristige Versicherungsabschluss im Vordergrund. Mit einer frei wählbaren Laufzeit von ein bis drei Jahren nach der Operation bietet safe4beauty einen Versicherungsschutz bis zu 300.000 Euro, der individuell auf die einzelnen Behandlungen zugeschnitten ist. Dank einer solchen Folgekostenversicherung sind Patienten bei ästhetischen Eingriffen jeglicher Art auf der sicheren Seite und müssen keine hohen Kosten durch Nachbehandlungen befürchten.

4beauty
Assekuranzmakler GmbH
Tel.: +49 221 29770750
www.4beauty.de





// Lang anhaltende Ergebnisse¹⁻³

// Gute Verträglichkeit^{3,4,5}
/// >

Über 4.200 von Experten begutachtete Publikationen^{6,7*}

~900 kDa⁶

Glabellafalten (20 AE),
Krähenfüße (24 AE)
und Stirnfalten (20 AE)⁷

// Ansprechrate von 93,6% an Tag 30^{2*}
// gleichzeitige Behandlung von Stirnfalten, Krähenfüßen und Glabellafalten^{2*}



Abbildungen dienen nur zur Illustration. Behandlungsergebnisse können unterschiedlich ausfallen.

VISTABEL[®], WEIL JEDES DETAIL ZÄHLT

Vorübergehende Verbesserung der Ausprägung mimischer Falten im oberen Gesichtsbereich durch Onabotulinumtoxin Typ A

- + Lang anhaltende Verbesserung der Ausprägung von Stirnfalten bis zu 180 Tagen bei gleichzeitiger Behandlung aller drei Bereiche im Gesicht mit 64 AE VISTABEL[®] 2††
- + 98 % der Ärzte und 96 % der Patienten waren insgesamt mit der Wirksamkeit einer regelmäßigen Behandlung der Glabellafalten über mehr als 5 Jahre zufrieden^{4**}

VISTABEL[®] - Erleben Sie Schönheit im Detail.

Allergan
Aesthetics
an AbbVie company

VISTABEL[®]
Botulinumtoxin Typ A
WEIL JEDES DETAIL ZÄHLT

AE, Allergan-Einheiten; FWS, Gesichtsfaltenskala (Facial Wrinkle Scale); ITT, Intention-to-Treat; kDa, Kilodalton; mITT, Modified Intention-to-Treat; PP, Per Protocol; UE, Unerwünschte Ereignisse

* Ästhetische und therapeutische Anwendung, † Stand Februar 2020², ‡ Eine 12-monatige Phase-III-Studie, bestehend aus zwei Behandlungsphasen: eine 6-monatige, doppelblinde, randomisierte (VISTABEL[®] vs. Placebo im Verhältnis 2:2:1), Parallelgruppen-Behandlungsphase 1 (Tage 1-180), gefolgt von einer 6-monatigen, offenen (VISTABEL[®]) Behandlungsphase 2 (Tage 180-360), die die Sicherheit und Wirksamkeit von VISTABEL[®] zur Behandlung von Stirnfalten verteilt auf M. frontalis (20 AE) und den Glabellakomplex (20 AE) mit oder ohne gleichzeitige Behandlung der Krähenfüße (24 AE) bewerteten. Die co-primären Wirksamkeitseindpunkte in der EU waren die Anteile der Studienteilnehmer (mITT-Population, n = 568), die an Tag 30 der doppelblinden Phase bei maximaler Anhebung der Augenbrauen eine FWS-Bewertung von „Keine“ oder „Leicht“ von Prüferarzt und Studienteilnehmer erreichten.² † Anteil der Teilnehmer, die die Bewertung von „Keine“ oder „Leicht“ auf der FWS für den Schweregrad der Stirnfalten bei maximaler Anhebung der Augenbrauen an Tag 30 erreichten (mITT-Population, n = 568; EU co-primärer Endpunkt).^{2,3*} Eine internationale, multizentrische, retrospektive Auswertung von Patientenakten zur Beurteilung der Patientenzufriedenheit und Sicherheit einer kontinuierlichen Behandlung mit VISTABEL[®]. Patienten- und arztberichtete Gesamtzufriedenheit mit der Wirksamkeit mittels Fragebogen: „Wie zufrieden sind Sie insgesamt mit der Wirksamkeit von VISTABEL[®]?“ 97,9% (190/194) der Ärzte und 95,8% (184/192) der Patienten waren mit der gesamten Wirksamkeit einer kontinuierlichen VISTABEL[®] Behandlung entweder zufrieden oder überwiegend zufrieden (PP-Population, sekundärer Endpunkt).⁴

Referenzen: 1. Carruthers A, et al. *Dermatol Surg.* 2014;40(11):1181-1190. 2. De Boule K, et al. *Dermatol Surg.* 2018;44(11):1437-1448. 3. Glogau R, et al. *Dermatol Surg.* 2012;38(11):1794-1803. 4. Irindade de Almeida AR, et al. *Dermatol Surg.* 2015;41 (Suppl 1):S19-S28. 5. Fagien S, et al. *Dermatol Surg.* 2017;43:S274-S284. 6. Brin MF, et al. *Biologics.* 2014;8:227-241. 7. Fachinformation VISTABEL[®]. Stand April 2020. 8. Allergan. Unveröffentlichte Daten. INT-BCT-2050035. Februar 2020.

VISTABEL[®] 4 Allergan-Einheiten/0,1 ml Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Wirkstoff: Clostridium botulinum Toxin Typ A

Zusammensetzung: Eine Durchstechflasche enthält: Clostridium botulinum Toxin Typ A, 50 oder 100 Allergan-Einheiten/Durchstechflasche. Botulinumtoxin-Einheiten sind nicht von einem Präparat auf andere übertragbar. Sonstige Bestandteile: Albumin vom Menschen, Natriumchlorid.

Lagerungshinweis: Im Kühlschrank lagern (2 °C-8 °C).

Anwendungsgebiete: VISTABEL[®] ist indiziert für die vorübergehende Verbesserung des Aussehens von moderaten bis starken vertikalen Falten zwischen den Augenbrauen, sichtbar bei maximalem Stirnrnuzeln (Glabellafalten) und/oder moderaten bis starken seitlichen Kanthalfalten (Krähenfüße), sichtbar bei maximalem Lächeln und/oder moderaten bis starken Stirnfalten, sichtbar bei maximalem Anheben der Augenbrauen, wenn die Ausprägung der Gesichtsfalten eine erhebliche psychologische Belastung für erwachsene Patienten darstellt. **Gegenanzeigen:** VISTABEL[®] darf nicht angewendet werden bei Personen, bei denen eine Überempfindlichkeit gegenüber Botulinumtoxin Typ A oder einem der sonstigen Bestandteile bekannt ist, bei Myasthenia gravis oder Lambert-Eaton-Syndrom, bei Infektionen an den vorgesehenen Injektionsstellen. **Nebenwirkungen:** Glabellafalten: Häufig: Kopfschmerz, Parästhesie, Augenlidptosis, Übelkeit, Erytheme, Hautspannen, lokalisierte Muskelschwäche, Gesichtsschmerzen, Ödeme/Schmerzen/Irritationen an der Injektionsstelle, Ekchymose. Gelegentlich: Infektion, Angst, Schwindel, Blepharitis, Augenschmerzen, Sehstörungen (einschließlich verschwommenes Sehen), trockener Mund, Ödeme (Gesicht, Augenlid, periorbital), Lichtempfindlichkeit, Juckreiz, trockene Haut, Muskelschwäche, Grippesymptome, Asthenie, Fieber. Krähenfüße mit oder ohne Glabellafalten: Häufig: Hämatom an der Injektionsstelle. Gelegentlich: Augenlidödem, Blutung/Schmerzen/Parästhesie an der Injektionsstelle. Stirnfalten und Glabellafalten mit oder ohne Krähenfüße: Häufig: Kopfschmerzen, Augenlidptosis, Hautspannen, Blauer Fleck an der Injektionsstelle, Hämatom an der Injektionsstelle. Gelegentlich: Schmerzen an der Injektionsstelle. **Daten nach Markteinführung** (Häufigkeit nicht bekannt): Anaphylaxie, Angioödem, Serumkrankheit, Urtikaria, Anorexie, Brachial-Plexopathie, Dysphonie, Dysarthrie, Gesichtsparese, Hypoästhesie, Muskelschwäche, Myasthenia gravis, periphere Neuropathie, Parästhesie, Radikulopathie, Synkope, Gesichtslähmung, Engwinkelglaukom (wegen Behandlung von Blepharospasmus), Augenlidptosis, Lagophthalmus, Strabismus, verschwommenes Sehen, Sehstörungen, trockenes Auge, Augenlidödem, Hypoakusis, Tinnitus, Schwindel, Aspirationspneumonie, Dyspnoe, Bronchospasmen, Atemdepression, respiratorische Insuffizienz, Bauchschmerzen, Durchfall, trockener Mund, Dysphagie, Übelkeit, Erbrechen, Alopezie, Brauenptosis, psoriasisartige Dermatitis, Erythema multiforme, Hyperhidrose, Madarosis, Juckreiz, Ausschlag,

Muskelatrophie, Myalgie, lokalisiertes Muskelzucken/unwillkürliche Muskelkontraktionen, Denervierung/Muskelatrophie, Unwohlsein, Fieber. Nebenwirkungen, die möglicherweise mit der Ausbreitung des Toxins an vom Applikationsort entfernte Stellen in Zusammenhang stehen, wurden mit Botulinumtoxin sehr selten berichtet (z.B. Muskelschwäche, Dysphagie, Verstopfung und Aspirationspneumonie, die tödlich sein kann). **Hinweis:** VISTABEL[®] darf nur von Ärzten mit der geeigneten Qualifikation und Erfahrung mit dieser Behandlung und dem Gebrauch der erforderlichen Ausstattung verabreicht werden. VISTABEL[®] darf nur für eine Behandlung pro Patient verwendet werden. Besondere Vorsichtsmaßnahmen sollten für die Vorbereitung und Verabreichung sowie für die Inaktivierung und Entsorgung der nicht verwendeten Lösung getroffen werden (siehe Packungsbeilage).

Verschreibungspflichtig - Stand:

April 2020 • **Pharmazeutischer**

Unternehmer: Allergan Pharma-

ceuticals Ireland, Castlebar Road,

Westport, County Mayo, Irland. •

Weitere Hinweise enthalten die

Fach- bzw. die Gebrauchsinformation,

deren aufmerksame Durchsicht wir

empfehlen.



Unerwünschte Ereignisse sind zu melden.
Formulare und Informationen: www.bfarm.de
Meldung von UE an Allergan GmbH:
Nebenwirkungen:
et-pharmacovigilance@allergan.com,
Tel.: 0800 5874508
Produktmängel: et-qa@allergan.com,
Tel.: 069 9203810

Die Hautoberfläche im Fokus - Microneedling mit dem Dermapen 4™



Der Dermapen 4™ des australischen Medizinprodukteherstellers DermapenWorld ist Vorreiter und Pionier im Bereich von Microneedling-Systemen. Durch das patentierte Nadelkartuschen-System und ein spezielles, ebenfalls geschütztes Anti-Contamination Management zählt das Unternehmen mittlerweile zu den Marktführern auf dem Gebiet der Hautoberflächenbehandlung.

Das Gerät arbeitet schneller als andere Microneedling-Geräte, was vor allem bei größeren Arealen einen erheblichen zeitlichen Vorteil bietet. Durch diese Optimierung kann meist auch auf topische Betäubung verzichtet werden, was zu besseren Ergebnissen führt.

Das digitale Display führt intuitiv durch die Behandlungskalibrierung, mit nur einem Knopfdruck können die Funktionen wie Geschwindigkeit oder Injektionstiefe reguliert werden.

Die Injektionstiefe von bis zu 3mm ist einmalig in der Branche. Aus diesem Grund handelt es sich beim Dermapen 4™ auch um ein Medizinprodukt (Klasse II), welches nur für Fachanwender zugelassen ist.

Das Wirkprinzip ist einfach erklärt: Der Dermapen 4™ dringt mit seinen feinen Nadeln vertikal in die Haut ein und erzeugt so Millionen kleiner Bruchkanäle. Dadurch lassen sich bis zu 80% mehr Nährstoffe (z. B. Meso-Glides, ÜBER Peels) in die Haut einbringen, als im Vergleich zur konventionellen Einschleusung. Mit über 1,6 Millionen klinischen Eingriffen ist der Dermapen 4™ von DermapenWorld nach wie vor das am meisten verbreitete Microneedling-System weltweit.

Updates und Funktionen beim Dermapen 4™

Der Dermapen 4™ ist sofort lieferbar und bietet einige Features:

- neues Narbenprogramm (selbstkalibrierend 3mm Injektionstiefe @60RPS)
- patentiertes Nadeldesign + Built-in RFID Nadelkartusche (mit über 52 Einzelteilen, 16x33 G Nadeln, 1.920 Einstichkanäle pro Sekunde @120RPS und Direktantrieb)
- AOVN™ 4 Technology (oszillierende vertikale Nadeltechnologie, mind. 0,2 bis max. 3mm Nadeltiefe)
- ACM™ Anti-Contamination Management (kein Flüssigkeitsrückfluss, keine Kreuzkontamination)
- Bluetooth-Verbindung, mit Akku- oder Netzstromoptionen
- 7 Jahre Garantieleistung (vollständig übertragbare Garantie einschließlich Teile und Arbeit)



Von Therapie bis Ästhetik - umfangreiches Behandlungsspektrum

Dermapen 4™ Behandlungen können für eine Vielzahl von Erkrankungen wirksam sein, einschließlich Rosazea, Teleangiektasien, seborrhoische Dermatitis, Alopezie in Kombination mit PRP, Vitiligo und darüber hinaus für vieles mehr:

Narben (Revision tiefer, atrophischer Narben, einschließlich Striae- und Post-Akne-Narben), Dehnungsstreifen, Hyperpigmentierung, Anti-Aging, Hautbildverfeinerung, Sonnenschäden und Tattoo-Entfernung.

NOVIA ESTHETIC ist offizieller DermapenWorld-Partner in Deutschland und Österreich. Aktuell bietet die Firma auch ein attraktives Angebot zum Erwerb eines DERMAPEN 4™ im Umtausch gegen ein Microneedling-Fremdgerät.

Außerdem beginnt im Herbst die Veranstaltungsreihe „DermapenWorld Microneedling Solutions Tour 2021“ mit Dr. Andrew R. Christie-Schwarz. Er ist Clinical Director sowie Global Medical Trainer von DermapenWorld und eine absolute Koryphäe im Bereich der Hautoberflächenbehandlung. Dr. Christie-Schwarz stellt exklusiv in Deutschland und Österreich die Geräte-Updates vor, gibt Empfehlungen, wie man supplementäre Produkte in die Behandlungen einbinden kann, und zeigt live indikationsspezifische Behandlungskonzepte.

KURSTERMINE:

- 24.09.2021 (14-20 Uhr), Stuttgart
- 25.09.2021 (10-16 Uhr), München
- 13.10.2021 (14-20 Uhr), Frankfurt am Main (direkt vor der DGPRÄC)
- 16.10.2021 (10-16 Uhr), Hamburg
- 30.10.2021 (10-16 Uhr), Wien



CRISTAL Skin[®]

HAUTSTRAFFUNG FÜR KÖRPER & GESICHT

DIE SANFTE KRAFT DER RADIOFREQUENZ
IM KAMPF GEGEN DIE ZEICHEN DER ZEIT

CRISTAL-BODYFORMING.DE



SmoothGlo



Zwei sich ergänzende, von Lumenis entwickelte Technologien, die in einer Behandlung mehrere Ergebnisse ermöglichen

SmoothGlo ist ein SEQUENZIELLES Behandlungsprotokoll, das die Hautbeschaffenheit optimiert und gleichzeitig das Erscheinungsbild verbessert. Dieses bewährte Protokoll nutzt die Fähigkeiten von Stellar M22 und Legend Pro+™, um miteinander zu verschmelzen und hervorragende Ergebnisse zu erzielen. Diese beiden sich ergänzenden Technologien, die hinter SmoothGlo stehen, bieten einen synergetischen Nutzen, der größer ist als die Summe der Einzelbehandlungen.

„SmoothGlo hat sich in meiner Praxis zu einer wichtigen Einnahmequelle entwickelt. Durch die Kombination von Lumenis Stellar M22 mit Legend Pro+™ kann ich meinen Patienten eine Behandlung anbieten, die sowohl das Pigment als auch die Textur beeinflusst, ohne Kompromisse bei der Ausfallzeit einzugehen. Die Ergebnisse sind verblüffend und führen dazu, dass immer mehr Patienten nach dieser Behandlung fragen“, sagt Dr. Kaveh Fattahi, Privatpraxis für Dermatologie, Frankfurt am Main.

Lumenis (Germany) GmbH
Tel.: +49 6103 8335-0 · www.lumenis.de



Equipment für Anspruchsvolle: Tolles Design, edles Material und fairer Preis

Hochwertige, schöne Gerätewagen aus Stahl für eine sehr lange Lebensdauer und anwenderorientiertes Zubehör aus edlen Materialien zu einem fairen Preis - unter diesem Konzept stehen die Produkte für den Gerätewagenhersteller DEMED. Der Fokus von DEMED liegt auf dem praktischen und funktionellen Design sowie auf der Mobilität. Die Gerätewagen sollen unabhängig von der vorhandenen Praxiseinrichtung optimal integrierbar sein und Raum und ausreichend Platz für viele Anwendungsmöglichkeiten bieten. Alle Serien sind vom Design her aufeinander abgestimmt und können auch noch nach Jahren nachbestellt oder erweitert werden.

Seriell und individuell

In der firmeneigenen Produktion in Höfen an der Enz im nördlichen Schwarzwald geht DEMED auf nahezu alle Kundenwünsche zur Gestaltung des individuell perfekten Gerätewagens ein. Mit unterschiedlichen Serientypen bietet DEMED für (fast) alle Einsätze im Praxisalltag verschiedene Gerätewagen und Instrumententische sowie passendes Zubehör an.

Flexible Stauraumwunder

Unsere Gerätewagen der E- und D-Serien sorgen für die optimale Anwendung in verschiedenen Bereichen, gleich, ob Zahnmedizin oder Chirurgie. Die vorhandenen Geräte der Praxis können hier perfekt untergebracht und sofort ohne Auf- und Abbau in den Behandlungsräumen eingesetzt werden. Die flexiblen Stauraumwunder der S-Serie überzeugen damit, dass alle notwendigen Materialien in verschiedenen Schubladen - die je nach Kundenwunsch aus fünf verschiedenen Höhen sowie zwei Breiten bestimmt werden können -, Platz finden. Mit der AR-(Augmented Reality-)Funktion auf unserer Website können sich Interessierte den Wunsch-Gerätewagen per Smartphone oder Tablet mittels Fotoscanner direkt in der eigenen Praxis virtuell platzieren und von allen Seiten betrachten.



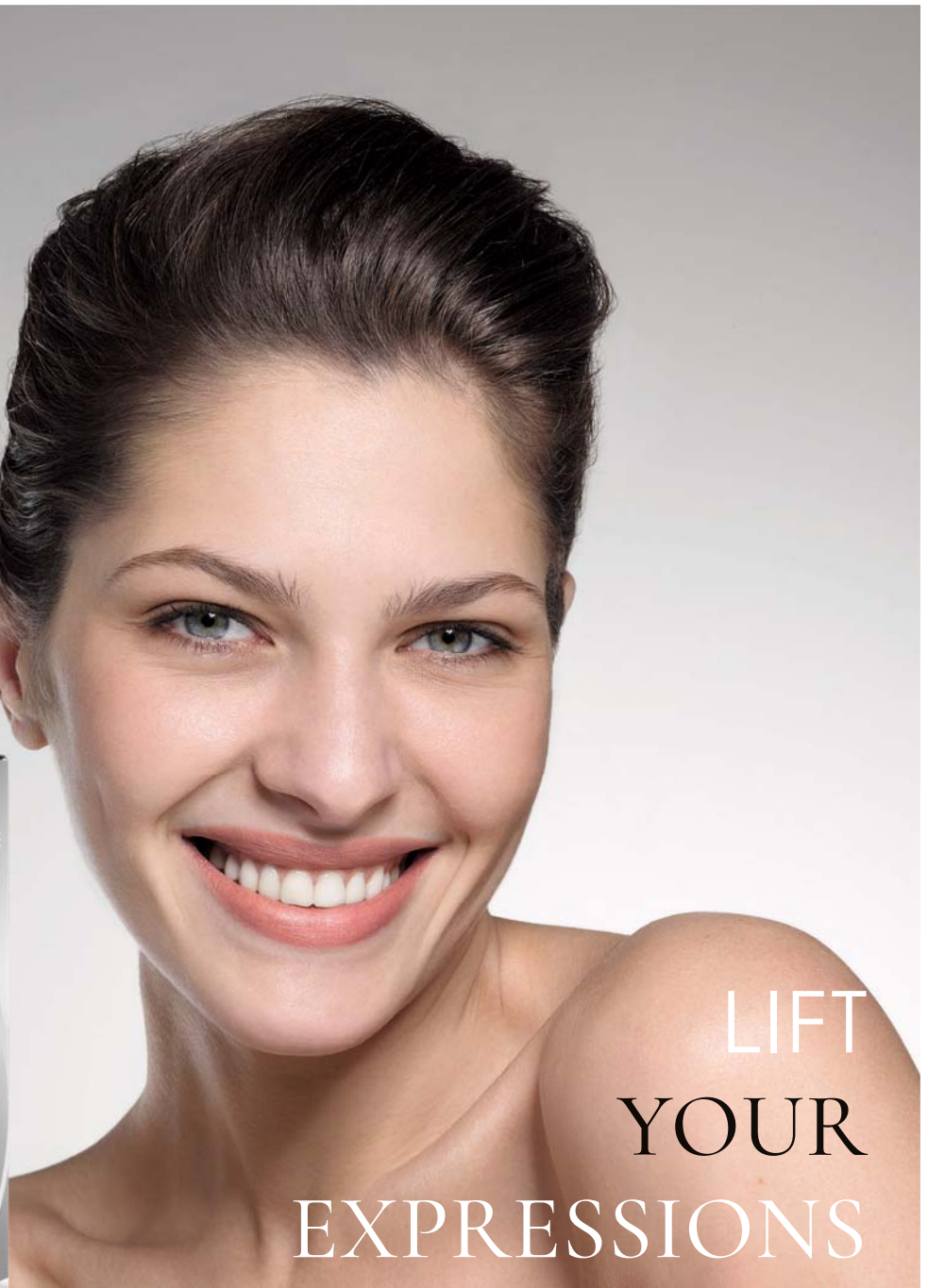
EUROPE'S LEADING
MEDICAL CARTS.



Platzieren Sie Ihren Wunsch-Gerätewagen in Ihrer Praxis. Jetzt mit demed-online.de

DEMED
Dental Medizintechnik e.K.
Tel.: +49 7081 95455-0 · www.demed-online.de

TEOXANE



LIFT
YOUR
EXPRESSIONS

ULTRA DEEP & RHA® 4

THE EXCELLENCE OF SWISS SCIENCE

VOLUMEN WIEDERHERSTELLEN

UND DIE GESICHTSDYNAMIK ERHALTEN

RHA®4 = TEOSYAL RHA®4 ; ULTRA DEEP = TEOSYAL® PURESENSE ULTRA DEEP TEOSYAL® PureSense ULTRA DEEP und TEOSYAL RHA®4 sind Handelsmarken von TEOXANE SA. Bei diesen Produkten handelt es sich um Gele, die Hyaluronsäure und 0,3 Gewichtsprozent Lidocainhydrochlorid enthalten (das Lokalanästhetikum kann bei Dopingtests eine positive Reaktion hervorrufen). Bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Lidocain und/oder Amid-Lokalanästhetika empfehlen wir, Lidocain-haltige Produkte nicht zu verwenden und auf Produkte ohne Lidocain zurückzugreifen. TEOSYAL® PureSense ULTRA DEEP ist auch ohne Lidocain erhältlich. TEOSYAL® PureSense ULTRA DEEP und TEOSYAL RHA® 4 sind Medizinprodukte der Klasse III und regulierte Gesundheitsprodukte mit CE-Kennzeichnung (CE2797) im Rahmen dieser Verordnung. Nur für den professionellen Gebrauch. Bitte lesen Sie dazu die Gebrauchsanweisungen. Bitte informieren Sie den Hersteller TEOXANE so schnell wie möglich über jegliche Nebenwirkungen oder Beschwerden unter der folgenden E-Mail-Adresse: medical@teoxane.com.