

Avez-vous déjà eu des difficultés
face à des plaies irrégulières ?



MicroMatrix[®]

Poudre biologique de
réparation cutanée

MicroMatrix est une poudre biologique de réparation cutanée, simple d'utilisation, qui facilite la prise en charge des plaies irrégulières.

Facilite le remodelage des tissus fonctionnels

- Capacité éprouvée à faciliter la vascularisation¹ et l'infiltration cellulaire.^{1,2,3,4}
- Contient des structures de collagène de type VII qui favorisent la fixation des cellules épithéliales.^{2,5,6}
- Stimule la réépithélialisation.^{7,8,9,10}

Simplifie la chirurgie reconstructive^{7,8}

- Peut être utilisée sur des structures avasculaires exposées.^{7,8}
- Favorise la fermeture primaire rapide.^{7,8,9}
- Peut contribuer à la conservation des membres.^{7,9,11}

Structure bimodale unique

- MicroMatrix® est une matrice extracellulaire (ECM) dérivée d'une matrice de vessie urinaire (Urinary Bladder Matrix UBM) porcine.
- Elle est **décellularisée, peu transformée**, non réticulée et entièrement résorbable.
- **Elle est associée à une réaction inflammatoire modifiée.**⁵

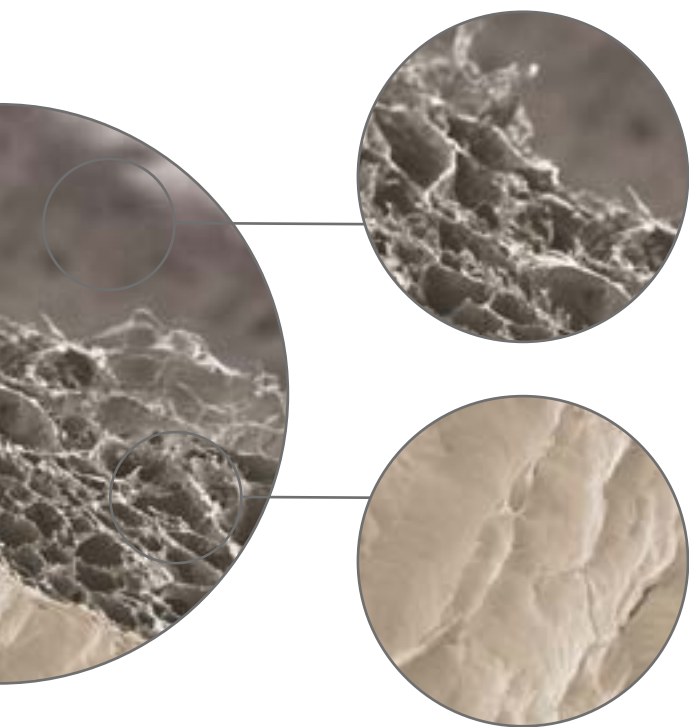


Permet un contact optimal avec le lit de la plaie

Peut être appliquée sous forme de poudre ou de pâte afin de couvrir toutes les zones de la plaie, en particulier les plaies irrégulières ou cavitaires.

Format pratique de la poudre

- Peut être associée de façon efficace à un traitement par pression négative.^{7,8,9}
- Disponible en différentes quantités pour couvrir un large éventail de surfaces de plaies.
- Stockage à température ambiante.
- Durée de conservation de 2 ans.



Surface de la lamina propria

Permet l'intégration des tissus conjonctifs hôtes du lit de la plaie dans la matrice.

Membrane basale épithéliale intacte

Peut contribuer à la fixation et à la prolifération des cellules.

Étude de cas



Déhiscence de plaie chirurgicale latérale présente depuis 6 semaines et ne réagissant pas aux soins postopératoires standard avec des compresses humides.



MicroMatrix a été appliquée dans la profondeur de la plaie, puis recouverte d'un pansement non adhérent et d'une compresse stérile.



Plaie fermée après 4 semaines de traitement.

Informations de commande

Numéro de catalogue	Unités	Quantité
12MM0020	20 mg	1/boîte
12MM0030	30 mg	1/boîte
12MM0060	60 mg	1/boîte
12MM0100	100 mg	1/boîte
12MM0200	200 mg	1/boîte
12MM0500	500 mg	1/boîte
12MM1000	1000 mg	1/boîte



Indications

MicroMatrix® est destinée à la prise en charge des plaies, notamment : plaies d'épaisseur partielle et totale ; ulcères de pression ; ulcères veineux ; ulcères diabétiques ; ulcères vasculaires chroniques ; plaies perforantes/creusantes ; plaies chirurgicales (zones de prélèvement ou de greffe, post-chirurgie de Mohs, post-chirurgie au laser, podiatriques, déhiscence de la plaie) ; plaies traumatiques (abrasions, lacérations et déchirures cutanées) ; brûlures au second degré ; et plaies avec écoulement. Le dispositif est destiné à un usage unique.

Contre-indications

Patients avec une hypersensibilité ou une allergie connue aux produits d'origine porcine.
Brûlures au troisième degré.

Références

1. Brown BN et al., Acta Biomaterialia. 2012. In animal | 2. Sadtler K et al. Seminars in Immunology. 2017. In animal | 3. Song J et al. Journal of Regenerative Medicine and Tissue Engineering. 2014 | 4. Remlinger NT et al. Organogenesis. 2013. In animal | 5. Agrawal V et al. Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA. 2010. In animal | 6. Sicari BM et al. Science Translational Medicine. 2014 | 7. Geiger SE et al. Wounds. 2016 | 8. Kraemer BA et al. Wounds. 2016 | 9. Valerio IL et al. Regenerative Medicine. 2015 | 10. Lecheminant J et al. Journal of Wound Care. 2012 | 11. Parry et al. Journal of Orthopaedic Trauma, 2022.

Pour plus d'informations ou pour passer une commande, veuillez contacter :

Ventes et marketing EMEA

Integra LifeSciences Services (France) SAS
Immeuble Séquoia 2 - 97 allée Alexandre Borodine
Parc technologique de la Porte des Alpes
69800 Saint Priest - FRANCE
Téléphone : +33 (0)4 37 47 59 00 - Fax : +33 (0)4 37 47 59 99
integralife.eu

Services client

Europe, Moyen-Orient et Afrique : +33 (0)4 37 47 59 50 • +33 (0)4 37 47 59 25 (fax) • csemea@integralife.com
France : +33 (0)4 37 47 59 10 • +33 (0)4 37 47 59 29 (fax) • Custservfrance@integralife.com
Benelux : +32 (0)2 257 4130 • +32 (0)2 253 2466 (fax) • custsvbenelux@integralife.com
Italie : +39 (0) 2 577 8921 • +39 (0) 2 575 113 71 (fax) • custsvitaly@integralife.com
Suisse : +41 (0)2 27 21 23 30 • +41 (0)2 27 21 23 99 (fax) • custsvcsuisse@integralife.com
Allemagne : +49 (0) 2102 5535 6200 • +49 (0)2 102 5536 636 (fax) • custsvcgermany@integralife.com
Royaume-Uni : +44 (0)1 264 345 780 • +44 (0)1 264 363 782 (fax) • custsvcs.uk@integralife.com



ACell, Inc.
6640 Eli Whitney Drive, Suite 200,
Columbia, Maryland • 21046 • USA



Integra LifeSciences Services (France) SAS
Immeuble Séquoia 2
97 allée Alexandre Borodine
Parc technologique de la Porte des Alpes
69800 Saint Priest - France

La disponibilité de ces produits peut varier d'un pays ou d'une région à l'autre, du fait de procédures d'enregistrement réglementaires ou de conditions de vente locales spécifiques.

- Document non contractuel. Le fabricant se réserve le droit d'apporter sans préavis toute modification visant à améliorer la qualité de ses produits.
- Avertissement : la réglementation applicable restreint la vente de ces produits aux médecins ou sur ordonnance médicale.
- Veuillez consulter les étiquettes et encarts du produit pour toute information concernant les indications, contre-indications, risques, avertissements, précautions, et instructions d'utilisation.

Les produits mentionnés dans ce document sont des dispositifs de classe CE III. Veuillez contacter le service client Integra pour toute information complémentaire sur la classe des dispositifs. Tous les dispositifs médicaux cités dans ce document sont conformes à la norme CE, conformément aux lois européennes en vigueur, sauf mention spécifique « PAS DE MARQUAGE CE ». Les produits mentionnés dans ce document ne sont pas inscrits à la Liste des Produits et Prestations Remboursables (LPPR) mentionnée à l'article L165-1 du code de la sécurité sociale et ne sont de ce fait pas éligibles au remboursement par l'Assurance Maladie.

Integra et le logo Integra sont des marques déposées d'Integra LifeSciences Corporation aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. Cytal et MicroMatrix sont des marques déposées d'Integra LifeSciences Corporation ou de ses filiales. ©2023 Integra LifeSciences Corporation. Tous droits réservés. Date de la dernière révision : 04/2023. 2914978-1-FR

Document destiné à une utilisation uniquement en Europe, au Moyen-Orient et en Afrique.