

BONDEK® Plus
POLYGLYCOLIC ACID COATED SYNTHETIC
ABSORBABLE
SURGICAL SUTURE

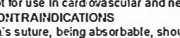
DESCRIPTION
Capo BONDEK® Plus Polyglycolic Acid Suture is a braided synthetic absorbable sterile surgical suture composed of a homopolymer of glycolic acid. BONDEK® Plus Surgical Suture is packed with a copolymer poly(glycolic acid) and a copolymer of poly(caprolactone) and caproic acid. The sutures are made of a polymer which is not collagenous and noncollagenous and nonallergenic.

BONDEK® Plus suture is available dyed (violet), dyed (green) or undyed (natural beige). The violet dyed suture contains less than 0.2% by weight of D&C Violet #2. The green dyed suture contains less than 0.1% by weight of D&C Green #6.

BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Surgical Sutures meets all requirements established by the United States Pharmacopeia (USP) for Absorbable Surgical Sutures.

INDICATIONS
BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Surgical Sutures are intended for use in general soft tissue approximation and/or ligation, including use in ophthalmic procedures, but not for use in cardiovacular and neurological procedures.

CONTRAINDICATIONS
This suture, being absorbable, should not be used where extended approximation of tissue is required.



WARNINGS
Store at room temperature.
Avoid prolonged exposure to elevated temperatures.

BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Surgical Suture elicits a normal acute inflammatory reaction in tissues, which may be manifested by local tissue edema, caused by fibrous connective tissue. Progressive loss of tensile strength and eventual absorption of BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Sutures occurs by hydrolysis, where the polymer degrades to glycolic acid which is subsequently absorbed by the body. This absorption begins with a loss of tensile strength and unpredictable loss of mass. Implantation studies in animal's indicate that BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Suture retains approximately 50% of its original tensile strength at two weeks post implantation, with approximately 50% remaining after three weeks. Absorption of BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Suture is essentially complete between 50 and 80 days.

The use of this suture may be inappropriate in elderly, malnourished, debilitated patients, or patients suffering from conditions which may delay wound healing.

The use of supplemental nonabsorbable sutures may be appropriate in certain circumstances at the discretion of the surgeon (i.e. sites which may undergo expansion, stretching, or distension).

As any foreign body, prolonged contact of this or any other suture with soft tissues, such as those found in urinary, biliary, or intestinal tracts, may result in tissue formation.

Users should be familiar with surgical procedures and techniques involving absorbable sutures before employing BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Sutures for wound closure, as the risk of wound dehiscence may vary with the site of application and the suture material used.

Acceptable surgical practice should be followed with respect to drainage and closure of infected or contaminated wounds.

Reprocessing of products intended for single use only must result in degraded performance or a loss of functionality. Products must be discarded if they have been exposed to viral, bacterial, fungal, or prion pathogens. Validated cleaning and sterilization methods and instructions for reprocessing to original specifications are not available for these products. This product is not designed to be cleaned, disinfected, or re-sterilized.

PRECAUTIONS
Topical skin sutures which must remain in place longer than 7 days may cause localised irritation and the external portion should be cut and snipped off or removed as indicated.

Under some circumstances, notably orthopedic procedures, immobilization by external support may be employed at the discretion of the surgeon.

Avoid excessive handling, i.e. crusting or clamping resulting from use of surgical instruments such as forceps and needle drivers.

Adequate knot security for BONDEK® Plus sutures, which are coated to enhance handling characteristics, requires the accepted surgical technique of flat, square ties, with added security provided by surgical circumstance and the experience of the surgeon.

Discard used needles in appropriate container ("sharps"). This device should be handled and disposed of in accordance with all applicable regulations including, without limitation, those pertaining to human health and safety and the environment.

ADVERSE REACTIONS
Adverse effects associated with the use of this device include: wound dehiscence, failure to provide adequate wound support in close sites where expansion, stretching, or distortion may occur, and failure to provide adequate wound support in elderly, malnourished, or debilitated patients or in patients suffering from conditions which may delay wound healing, infected wounds, minimal acute inflammatory tissue reaction, localized irritation when skin is placed in plastic containers for greater than 7 days, calculus formation in urine and biliary tracts when prolonged contact with salt solutions such as urine and bile occurs, and transitory local irritation.

ENVIRONMENTAL CONDITIONS
Bondek® Plus suture with the needle removed is MR Safe (i.e., an item that poses no known hazards in an MR environment).

HOW SUPPLIED
The suture is provided sterile for single use only.

The suture is available in a variety of lengths with and without needles. Finished suture may be packaged in cartons as single packs, multi-packs or procedure packs.

BONDEK is a registered trademark of Teleflex Incorporated in the US and other countries.

Capiro is a trademark of Boston Scientific Corporation.

BONDEK® Plus
SUTURE CHIRURGICALE SYNTHÉTIQUE ABSORBABLE
ENDUITE D'ACIDE POLYGLYCOLIQUE

DESCRIPTION

Capo BONDEK® Plus Polyglycolic Acid Suture est une suture chirurgicale stérile synthétique absorbable et résorbable, constituée d'un homopolymère de l'acide glycolique. La suture chirurgicale BONDEK® Plus est un homopolymère de l'acide glycolique. BONDEK® Plus est une suture chirurgicale stérile en fil de poly(glycolate) et d'un copolymère d'acide glycolique.

Les substances présentes dans l'enrobage et dans le fil de suture sont non collagéniques et non allergéniques.

La suture BONDEK® Plus est disponible teintée (violet), teintée (vert) ou non teintée (beige naturel). La suture teinte en violet contient moins de 0,2 % par poids de D&C Violet #2. La suture teinte en vert contient moins de 0,1 % par poids de Verte D&C Grün #6.

La suture chirurgicale synthétique résorbable BONDEK® Plus répond à l'ensemble des critères établis par la pharmacopée américaine (USP) en matière de sutures chirurgicales résorbables.

INDICATIONS

Les sutures chirurgicales synthétiques résorbables BONDEK® Plus sont destinées au rapprochement des tissus mous en général et/ou à la fermeture des tissus mous en général, y compris dans le cadre de procédures ophtalmologiques, leur utilisation n'est pas recommandée contre-indiquée en chirurgie cardiovaskulaire et en neurochirurgie.

CONTRE-INDICATIONS

Cette suture étant résorbable, elle ne doit pas être employée lorsqu'un matériau proloné des tissus est exigé.

AVERTISSEMENTS

Conserver à température ambiante.
Éviter toute exposition prolongée à des températures élevées.

WÄRHINWEISE
Bei Raumtemperatur lagern.

Nicht für längere Zeiträume Temperaturen aussetzen.

Synthetische, resorbierbare, chirurgische BONDEK® Plus suturen aus einem minimaßen in den Füßen, gefolgt von einer Encapsulationgraduierung der Sutura durch ein konventionelles Fibröse. Die Verlustgraduierung der Sutura durch die Faserbildung folgt. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nahtmaterials, wobei sich das Polymer in Glycolic-Acid zerstellt. Ein ansteigendes Punktionsmaß ist im Rahmen der Implantation zu beobachten, während die Zersetzung des Polymeren abläuft. Durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des

