

SISME



RESULTADOS REALES

EXPERIENCIA EN LA QUE PUEDE CONFIAR

Apyx® Medical está profundamente arraigada en la industria médica. Aportamos el mismo rigor científico a la medicina estética, utilizando la investigación basada en la evidencia para establecer y validar las afirmaciones, y para informar a los médicos y a los pacientes sobre lo que pueden esperar de su experiencia con Renuvion.

CLÁUSULAS DE EXENCIÓN DE RESPONSABILIDAD/ RIESGOS

No todas las indicaciones están aprobadas en todos los mercados; consulte a su representante de ventas local para obtener más información.

La pieza de mano Renuvion APR está diseñada para la administración de energía de radiofrecuencia y/o plasma de helio cuando se requiere la coagulación/contracción de tejidos blandos. El tejido blando incluye el tejido subcutáneo. La pieza de mano Renuvion APR está destinada a la coagulación de los tejidos blandos subcutáneos tras una liposucción para el contorno corporal estético. La pieza de mano Renuvion APR está indicada para su uso en procedimientos dermatológicos y estéticos subcutáneos para mejorar el aspecto de la piel laxa (floja) en el cuello y la región submentoniana. La pieza de mano Renuvion APR está diseñada para la administración de energía de radiofrecuencia y/o plasma de helio para el corte, la coagulación y la ablación de tejidos blandos durante intervenciones quirúrgicas abiertas. La pieza de mano Renuvion APR está diseñada para utilizarse con generadores electroquirúrgicos compatibles propiedad de Apix Medical.

Como ocurre con cualquier procedimiento estético, los resultados individuales pueden variar. Como ocurre con todos los dispositivos energéticos, su uso conlleva riesgos inherentes. Los riesgos asociados al uso del Renuvion APR pueden incluir: embolia gaseosa por helio en la zona quirúrgica debido a la introducción inadvertida en el sistema de suministro sanguíneo venoso o arterial, quemaduras no intencionadas (profundas o superficiales), neumotórax, lesión nerviosa temporal o permanente, isquemia, fibrosis, infección, dolor, incomodidad, acumulación de gas que produce crepitación o dolor temporal y transitorio, hemorragia, hematoma, seroma, induración subcutánea, cambios de pigmentación, aumento del tiempo de cicatrización, cicatrices, asimetría y/o resultado estético inaceptable. Consulte las instrucciones de uso para obtener información más detallada.

Referencias:

1. ISAPS International Survey on Aesthetic/Cosmetic Procedures 2021. https://www.isaps.org/media/vdpdanke/isaps-global-survey_2021.pdf
2. FDA 510(k) Premarket Notifications K230272 & K223262.
3. Duncan DI and Roman S. Helium Plasma Subdermal Tissue Contraction Method of Action. Biomed J Sci & Tech Res 31(2)-2020. BJSTR. MS.ID.005075.



+34 93 843 03 36
+34 687 427 703

www.optimedics.es
info@optimedics.es

c/ Pompeu Fabra 12 local
08480 L'Ametlla del Vallès

Síguenos en:

@optimedicsurgery
Carolina Gay Sorrius

@renuvion



SABER MÁS

©Copyright 2024 Apix Medical. Todos los derechos reservados. Apix® y Renuvion® son marcas registradas de Apix Medical Corporation.

MM0371.04 0124

EL CUERPO RENUVION®

PACIENTES REALES,
RESULTADOS REALES



OPTIMEDIC
SURGERY

renuvion®

#THIS



PACIENTES REALES

#THISISME



**PACIENTES
REALES**

**RESULTADOS
REALES**

RESULTADOS REALES

Hablemos del contorno corporal.

No es de extrañar que la liposucción sea actualmente el procedimiento de contorno corporal número uno en el mundo.¹ Este procedimiento elimina eficazmente la grasa rebelde, pero no aborda el problema de la piel flácida que se produce cuando envejecemos o perdemos peso. De hecho, la liposucción puede incluso aumentar la laxitud de la piel, debido a la disminución del volumen de grasa.

Ahí es donde encaja Renuvion.

Renuvion va más allá de la superficie para abordar el problema directamente en su origen.

La varita se introduce bajo la piel y suministra una combinación única de energía de radiofrecuencia y plasma de helio al tejido rico en colágeno que es la causa principal de la flacidez de la piel. Esta energía contrae estas fibras de colágeno y tira de la piel hacia abajo, más cerca del músculo, para conseguir un aspecto más contorneado.

Renuvion es el **único** dispositivo autorizado por la FDA para su uso después de la liposucción y el **único** autorizado por la FDA para contraer el tejido blando subcutáneo.²



Antes de

Paciente: mujer de 40 años
Tipo de procedimiento: Liposucción y Renuvion
Cantidad de grasa eliminada: 40 cc

Fotos de cortesía de Richard Zeff, MD



1 semana después de la operación



Antes de

Paciente: 40 años, madre de dos hijos
Tipo de procedimiento: Liposucción y Renuvion
Cantidad de grasa eliminada: 150 cc

Fotos de cortesía de Vaishali Doolabh, MD

*Ningún cambio de peso, dieta o ejercicio.



2 años después de la operación*



Antes de

Paciente: mujer de 33 años
Tipo de procedimiento: Liposucción y Renuvion
Cantidad de grasa eliminada: 1750 cc

Fotos de cortesía de J. Kevin Duplechain, MD



2½ meses después de la operación



Antes de

Paciente: mujer de 22 años
Tipo de procedimiento: Liposucción y Renuvion
Cantidad de grasa eliminada: 1800 cc

Fotos de cortesía de Emil Kohan, MD

*A la paciente también se le transfirió grasa a los glúteos



6 semanas después de la operación*



Antes de

Paciente: 42 años, madre de dos hijos
Tipo de procedimiento: Liposucción y Renuvion
Cantidad de grasa eliminada: 175 cc

Fotos de cortesía de Richard Zeff, MD



10 semanas después de la operación



Antes de

Paciente: mujer de 53 años
Tipo de procedimiento: Liposucción y Renuvion
Cantidad de grasa eliminada: 1100 cc

Fotos de cortesía de Melinda Lacerna, MD



5 semanas después de la operación

PREGUNTAS MÁS FRECUENTES

P: ¿Los resultados son duraderos?

R: No podemos detener exactamente el proceso de envejecimiento, pero mediante el uso de dispositivos de energía, como Renuvion, es posible contraer los tejidos blandos e iniciar el proceso de reconstrucción del colágeno de larga duración conocido como neocolagénesis.^{2,3}

P: ¿Cuántos tratamientos son necesarios?

R: Renuvion es un tratamiento único. Los resultados pueden apreciarse en cuestión de días o semanas y seguirán mejorando durante el proceso de cicatrización.

P: ¿Cuánto dura el procedimiento Renuvion?

R: Dependiendo de la zona del cuerpo tratada, el uso de Renuvion sólo añade unos minutos por zona a un caso de liposucción estándar.

SISME



RESULTADOS REALES

EXPERIENCIA EN LA QUE PUEDE CONFIAR

Apyx® Medical está profundamente arraigada en la industria médica. Aportamos el mismo rigor científico a la medicina estética, utilizando la investigación basada en la evidencia para establecer y validar las afirmaciones, y para informar a los médicos y a los pacientes sobre lo que pueden esperar de su experiencia con Renuvion.

CLÁUSULAS DE EXENCIÓN DE RESPONSABILIDAD/ RIESGOS

No todas las indicaciones están aprobadas en todos los mercados; consulte a su representante de ventas local para obtener más información.

La pieza de mano Renuvion APR está diseñada para la administración de energía de radiofrecuencia y/o plasma de helio cuando se requiere la coagulación/contracción de tejidos blandos. El tejido blando incluye el tejido subcutáneo. La pieza de mano Renuvion APR está destinada a la coagulación de los tejidos blandos subcutáneos tras una liposucción para el contorno corporal estético. La pieza de mano Renuvion APR está indicada para su uso en procedimientos dermatológicos y estéticos subcutáneos para mejorar el aspecto de la piel laxa (floja) en el cuello y la región submentoniana. La pieza de mano Renuvion APR está diseñada para la administración de energía de radiofrecuencia y/o plasma de helio para el corte, la coagulación y la ablación de tejidos blandos durante intervenciones quirúrgicas abiertas. La pieza de mano Renuvion APR está diseñada para utilizarse con generadores electroquirúrgicos compatibles propiedad de Apyx Medical.

Como ocurre con cualquier procedimiento estético, los resultados individuales pueden variar. Como ocurre con todos los dispositivos energéticos, su uso conlleva riesgos inherentes. Los riesgos asociados al uso del Renuvion APR pueden incluir: embolia gaseosa por helio en la zona quirúrgica debido a la introducción inadvertida en el sistema de suministro sanguíneo venoso o arterial, quemaduras no intencionadas (profundas o superficiales), neumotórax, lesión nerviosa temporal o permanente, isquemia, fibrosis, infección, dolor, incomodidad, acumulación de gas que produce crepitación o dolor temporal y transitorio, hemorragia, hematoma, seroma, induración subcutánea, cambios de pigmentación, aumento del tiempo de cicatrización, cicatrices, asimetría y/o resultado estético inaceptable. Consulte las instrucciones de uso para obtener información más detallada.

Referencias:

1. ISAPS International Survey on Aesthetic/Cosmetic Procedures 2021. https://www.isaps.org/media/vdpdanke/isaps-global-survey_2021.pdf
2. FDA 510(k) Premarket Notifications K230272 & K223262.
3. Duncan DI and Roman S. Helium Plasma Subdermal Tissue Contraction Method of Action. Biomed J Sci & Tech Res 31(2)-2020. BJSTR. MS.ID.005075.



+34 93 843 03 36
+34 687 427 703

www.optimedic.es
info@optimedic.es

c/Pompeu Fabra 12 local
08480 l'Ametlla del Vallès

Síguenos en:

@optimedicsurgery optimedic
Carolina Gay Sorrius

@renuvion



SABER MÁS

©Copyright 2024 Apyx Medical. Todos los derechos reservados. Apyx® y Renuvion® son marcas registradas de Apyx Medical Corporation.

MM0371.04 0124

EL CUERPO RENUVION®

PACIENTES REALES,
RESULTADOS REALES



OPTIMEDIC
SURGERY

renuvion®

#THIS



PACIENTES REALES