

EMBASSY OF THE UNITED STATES OF AMERICA
BERLIN, GERMANY



The Ambassador

It is my great pleasure to extend a warm welcome to all of you and your international partners at Medica 2013. We are very glad you are here.

Germany and the United States have a tremendous trade and investment relationship that forms a cornerstone for growth and jobs not only in our two countries, but in Europe and around the world. Each year, more than 400 American medical equipment manufacturers, suppliers, service firms, and their partners come together at Medica to build on that relationship – to promote their latest technologies, test new and innovative ideas, shape their global marketing plans, and seize the trade and investment opportunities offered by the global marketplace.

The U.S. Embassy and its Mission throughout Germany is proud to support America's vast, competitive, and collaborative footprint at Medica 2013, the largest event of its kind in the world. We stand ready to support U.S. medical and healthcare companies throughout the show with their business in Germany, Europe, and around the globe.

Our U.S. Commercial Service has been organizing and promoting America's presence at Medica 2013 for many months. It's now time to do business – and they are ready to help you. More than 20 international trade specialists from U.S. Embassy Commercial Service offices across Europe, as well as from key growth markets around the world, are on hand and available this week to meet with you. They are ready to assist you with multi-market strategies for your products, and they are experts in developing customized and responsive solutions for your global business needs. Many of them are supporting buyer delegations from their regions – so new business opportunities await you.

I encourage you to take advantage of the availability of my commercial specialist colleagues and visit with one or more of them this week. On the ground in markets around the world, they are recognized by U.S. business as tremendous assets to America's global business development and competitiveness. Drop by Hall 16, Booth CO4 to learn more.

On behalf of all of my colleagues at the U.S. Embassy and our Mission in Germany, I want to thank you for joining us and wish you all outstanding success at Medica 2013!



Very truly yours,

John B. Emerson



Embassy of the United States of America

November 20, 2013

Dear U.S. Exhibitor:

Welcome to Medica 2013 and to Dusseldorf! We hope that you enjoy your time here and that the show is highly productive for your company.

International trade specialists from our U.S. Commercial Service offices in Embassies in Europe and around the world are here to meet with you and help you do business during the show. As regional marketing experts in the medical technology field, they are prepared to discuss multi-market global strategies for your products, as well as offer customized and responsive solutions to your business needs, including the promotion of your products to foreign buyers. The U.S. Commercial Service, in offices across America and at U.S. Embassies and Consulates around the world, uses its global network of international trade specialists to open up new markets for U.S. companies and level the playing field for American products and services.

Some of the many things we can do for you:

- ✓ Provide you with market intelligence and expertise, to help you target and develop markets for your products and services;
- ✓ Help you create strategic, multi-market trade promotion plans, and help you navigate global business challenges and opportunities from beginning to end;
- ✓ Provide you with cost-effective matchmaking programs and services to connect you with the right partners and prospects;
- ✓ Advocate directly in markets, on your behalf, to help you gain market access and help your products and services compete.

U.S. Commercial Service international trade specialists can be reached during Medica 2013 through Hall 16, Booth C04, and through our USA Pavilion Lounges in Halls 3 and 16.

Once again, welcome to Medica 2013! We're here to help, and we look forward to working with you.



With best regards,

Dale Tasharski
Minister-Counselor for Commercial Affairs
U.S. Embassy Berlin



Participants / Teilnehmer

AggreDyne Inc.	2
Axelgaard Manufacturing Co., Ltd.	3
Brown Medical Industries, Inc.	5
CAS Medical Systems, Inc.	7
Cenorin LLC	7
CDH Bioscience	8
Cincinnati Sub-Zero Products, Inc.	10
Douglas Scientific	10
Dymedix Diagnostics	12
JACE Systems	13
Luxtel LLC	14
North American Medical Corporation	15
PDi Communication Systems, Inc.	16
Pelfit Technologies LLC	18
Pepin Manufacturing, Inc.	19
Phamatech, Inc.	20
Precision Bioservices, Inc.	21
RhythmLink International, LLC	23
SCIFIT, Inc.	24
Swan Valley Medical, Inc.	25
Tangent Medical Technologies, Inc.	27
ThermaSolutions, Inc.	28
Vocera	29
Weaver and Company	30

AggreDyne Inc.
10530 Rockley Road, Suite 150
Houston, Texas 77099 USA
Contact: Edward R. Teitel, Chairman/CEO
Tel: +1-713-636-5996
Fax: +1-281-317-1874
Email: eteitel@aggreDyne.com
Web: www.aggreDyne.com

AggreDyne's AggreGuide is a patented, simple, fast, and inexpensive blood test that can measure how sticky (aggregable) platelets are and how well a patient's anti-platelet medications are working, allowing physicians to personalize their patient's anti-platelet therapy. The AggreGuide A-100 is CE Marked and is being made available worldwide.

In 1998, light scattering aggregometry was invented to assess platelet function and activity by scientists at Brigham Young University and the University of Utah, who were associated with the Utah Artificial Heart Institute. AggreDyne has perfected this technology.

With the AggreGuide, unprocessed whole blood, which has been collected in a standard blue top tube (citrate), is simply added to the disposable test cartridge that contains the freeze dried test reagent. In a few minutes, the results are displayed on the AggreGuide's touch screen. That's all there is to it.

The AggreGuide A-100 tests platelet function one parameter at a time, while the AggreGuide A-600, which is under development, is a fully automated instrument that tests the entire platelet drug panel simultaneously without the need to pipette blood.



The products are targeted for the following distributors and end-users:

Distributors

- Interventional Cardiology Distributors
- Primary Care/Internal Medicine Physician Distributors
- Cardiovascular Surgery Distributors

End-Users

- Cardiologists
- Cardiology Clinics and Cardiac Catheterization Labs
- Primary Care/Internal Medicine Physicians
- Cardiovascular Surgeons

AggreDynes AggreGuide ist ein patentierter, einfacher, schneller und preiswerter Bluttest, der messen kann, wie klebrig (aggregiert) Blutplättchen sind und wie gut die Anti-Thrombozyten-Medikamente eines Patienten arbeiten. Dies ermöglicht es den Ärzten, die Anti-Thrombozyten-Therapie ihrer Patienten individuell zu gestalten. Der AggreGuide A-100 ist CE-zertifiziert und weltweit erhältlich.

Im Jahr 1998 wurde Licht streuende Thrombaggometrie von Wissenschaftlern der Brigham Young University und der University of Utah, die mit dem Utah Artificial Heart

Institute verbunden waren, erfunden, um die Funktion und die Aktivität von Thrombozyten zu beurteilen. AggreDyne hat diese Technologie perfektioniert.



Mit dem AggreGuide wird unbehandeltes Vollblut, das in einem blauen Standard-Oberrohr (Citrat) gesammelt worden ist, einfach in den Einwegtestbehälter, der das gefriergetrocknete Testreagens enthält, hinzugefügt. In wenigen Minuten werden die Ergebnisse auf dem AggreGuide Touchscreen angezeigt.

Der AggreGuide A-100 testet die Thrombozytenfunktionen einzeln, während der AggreGuide A-600, der sich derzeit in Entwicklung befindet, ein vollautomatisches Gerät ist, das die ganzen Funktionen gleichzeitig testet, ohne dass Blut pipettiert werden muss.

Die Produkte werden für die folgenden Vertriebspartner und Endkunden ausgerichtet:

Vertriebspartner im Bereich

- Interventionelle Kardiologie
- Primärversorgung / Ärzte für Innere Medizin
- Herz- und Gefäßchirurgie

Endkunden

- Kardiologen
- Kardiologische Kliniken und Herzkatheterlabors
- Hausärzte / Ärzte für Innere Medizin
- Kardiovaskuläre Chirurgen



Axelgaard Manufacturing Co., Ltd.
520 Industrial Way
Fallbrook, California 92028 USA
Contact: Jamie Marciniak, Product Manager
Coordinator; Dan Jeffrey, President
Tel: +1-760-451-8000
Fax: +1-760-723-2356
Email: jamie.marciniak@axelgaard.com;
djeffrey@axelgaard.com
Web: www.axelgaard.com;
www.palsclinicalsupport.com



Axelgaard Manufacturing Co. Ltd is a vertically integrated manufacturer of Hydrogels, Neurostimulation Electrodes, Sensing Electrodes, Transdermal Drug Delivery Electrodes, and Surgical Grounding Pads. In addition, our hydrogels provide the optimum performance available for mobile health and mobile fitness devices to skin interfaces.

Since being founded in 1985, Axelgaard Manufacturing Co. Ltd. has specialized in innovative products that are globally recognized as being the best in technical design and quality performance. We receive this recognition because of our dedication to quality backed up by

complete in-house technical engineering support, as well as advanced converting and design capabilities. Further recognition of our forward thinking and creative problem solving comes with having been awarded 48 U.S. patents most with corresponding foreign patents. These intellectual properties cover Hydrogels and finished devices for multiple medical and non-medical applications.

Our many OEM partners rely on us to be an integral part of their design team utilizing our extensive experience in our own product development successes and our understanding of how to turn market requirements into products.

We are currently working with companies around the globe, assisting with their skin interface requirements for Mobile Health and Mobile Fitness devices. We specialize in custom Hydrogel formulations to match the design goals of the customer, and because of our capabilities in every area of development and manufacturing, we receive many requests to provide a turnkey product.

Axelgaard Manufacturing offers custom labeled products in addition to the various well known company brand names including: PALS®, StimTrode™, ValuTrode® and UltraStim® Neurostimulation Electrodes, Ionto480® Transdermal Drug Delivery Electrodes, Little PALS® Sensing Electrodes, MultiStick® Hydrogel and DermaFlow® Hydrogel.

Axelgaard Manufacturing Co. Ltd und die AmGel® Technologies sind zusammen ein vertikal integrierter Hersteller von Hydrogelen, Neurostimulationselektroden, Messelektroden, Elektroden zur transdermalen Verabreichung von Arzneimitteln und chirurgischen Grounding Pads. Darüber hinaus sind die Hydrogele optimal für mobile Gesundheits- und Fitnessgeräte bis hin zu Skin Interfaces.

Seit der Gründung im Jahr 1985 hat sich Axelgaard Manufacturing Co. Ltd auf innovative Produkte spezialisiert, die weltweit für beste technische Ausführung und Leistungsqualität bekannt sind. Der Erwerb von 48 US-Patenten mit dem meist passenden Patentschutz im Ausland zeugt weiter von der Anerkennung des zukunftsorientierten Denkens und der kreativen Problemlösung. Diese Schutzrechte decken Hydrogele und Geräte für mehrere medizinische und nicht-medizinische Anwendungen ab.

Die vielen OEM-Partner verlassen sich auf Axelgaard Manufacturing als integralen Bestandteil ihrer Design-Teams und auf die Nutzung der langjährigen Erfahrung durch Erfolge in der Produktentwicklung und auf das Verständnis, die Anforderungen des Marktes in Produkte umzusetzen.

Axelgaard Manufacturing unterstützt derzeit Firmen rund um den Globus bei ihrem Skin interface Bedarf für mobile Gesundheits- und Fitnessgeräte. Die Firma ist auf kundenspezifische Hydrogelformulierungen spezialisiert, um den Design-Zielen des Kunden zu entsprechen. Zudem bekommt das Unternehmen aufgrund der Fähigkeiten in den Bereichen Entwicklung und Fertigung viele Anfragen für Komplettlösungen. Das Unternehmen bietet kundenspezifische Produkte zusätzlich zu den verschiedenen namhaften Unternehmensmarken wie: PALS®, StimTrode™, ValuTrode® und UltraStim® Neurostimulationselektroden, Ionto480® Transdermal Drug Delivery Elektroden, Little PALS® Sensing Elektroden, MultiStick® Hydrogel und DermaFlow® Hydrogel.



Brown Medical Industries, Inc.
1300 Lundberg Drive
Spirit Lake, Iowa 51360 USA
Contact: Paul Katzfey, Vice President Sales and Marketing
Tel: +1-712-336-7731
Fax: +1-712-336-2874
Email: paul.katzfey@brownmed.com
www.brownmed.com

Celebrating its 47th anniversary, Brownmed, in the heartland of the United States, designs, manufactures and markets quality, innovative medical and pain relief products for distribution worldwide.

The well-respected product line includes the innovative – and original – SEAL-TIGHT® cast, bandage and wound care moisture protectors; the historically strong-selling Plastalume® finger, hand, arm and leg splints; the comfortable WrisTimer® carpal tunnel supports; and the practical Soft Stride® shoe inserts. An exciting focus on heel pain treatment includes the re-branded Nice Stretch® night splints for plantar fasciitis, including Nice Stretch® Original, Nice Stretch® 90, Nice Stretch® X, Nice Stretch® X Lite and Nice Stretch® Dorsal – as well as Heel Hugger® and Sol Step®.

Brownmed holds patents on 24 products, with several more pending. In 2010, the company acquired the assets of IMAK Products Corporation and the portfolio of medical devices grew from 87 to 110. These pain relief products were developed by an orthopaedic surgeon, and offer tremendous relief, functioning as comfortable lifestyle ergonomic accessories.

Brownmed is an ISO 9001:2008-certified manufacturer, and its products have the CE Marking, as well as FDA and SFDA approval. It provides distributors solid marketing support, including posters, brochures, web site contacts, sales data, marketing research, trade show leads, web-based training and unparalleled customer support with a dedicated Sales Director based in Germany. Brownmed seeks additional quality distributors to join its team of professionals and to help continue its impressive sales growth over the past 47 years.

Brownmed is searching for quality distributors with medical – especially orthopaedic splints and softgoods – sales experience. Most distributors operate using their country to define sales borders. Brownmed's products can be sold at both the retail level and at the medical professional – and tender offer – level. The best-performing distributors sell in Europe to the hospitals, clinics and doctors and supplement this effort with retail sales calls. Therefore, a strong familiarity with and experience in selling to doctors is a good indicator of future success.

The exciting addition of IMAK Products for pain relief has opened up a whole new channel of distribution for Brownmed. These products, although present in physiotherapy clinics, are fast sellers in the retail environment, especially at large pharmacies, home health care providers and office supply stores, due to the products' pain relief and office ergonomic benefits. In Europe, Brownmed has exclusive distributors in Holland, the UK, Greece, Sweden, Norway, Finland and Ireland. We are searching for distributors in Eastern Europe, primarily.

Brownmed has a German distributor, although no exclusive agreements have been signed. Brownmed does operate in several countries with multiple distributors of different products, but never the same products represented by different distributors.

Brownmed is also searching for quality medical product distributors in Austria, Spain, Italy, Poland, Czech Republic, Russia, South Africa, Argentina, Uruguay, Brazil, Venezuela, Japan and Kuwait.

Im Herzen der Vereinigten Staaten gelegen, widmet sich Brownmed seit 47 Jahren dem Design, der Produktion und dem weltweiten Vertrieb hochwertiger und innovativer medizinischer und schmerzlindernder Produkte.

Teil der gut eingeführten Produktlinie sind der innovative - und echte - SEAL-TIGHT® Gips; Bandagen und Feucht-Wundverbände; die traditionell verkaufsstarken Plastalume® Finger-, Hand-, Arm-, und Beinschienen; die komfortablen WrisTimer® Karpaltunnel-Schienen, und die praktischen Soft Stride® Schuheinlagen. Einen besonderer Fokus auf die Behandlung von Fersenschmerzen legen die kürzlich neu aufgelegten Nice Stretch® Nachtschienen gegen Fuß-Fasciitis. Dazu gehören sowohl Nice Stretch® Original, Nice Stretch® 90, Nice Stretch® X, Nice Stretch® X Lite und Nice Stretch® Dorsa als auch Heel Hugger® und Sol Step®.

Brownmed hält auf 24 Produkte Patente und hat mehrere neue Patente bereits angemeldet. 2010 erwarb das Unternehmen die Firma IMAK Products, die das Portfolio von 87 auf 110 Medizinprodukte erweiterte. Diese Produkte zur Schmerzlinderung wurden von Orthopäden entwickelt und bieten eine enorme Entlastung für Patienten. Gleichzeitig dienen sie auch als komfortable, ergonomische Lifestyle-Accessoires.

Brownmed ist ein nach ISO 9001:2008 zertifizierter Hersteller; die Produkte tragen das CE-Kennzeichen und erfüllen FDA und SFDA Standards. Das Unternehmen unterstützt seine Vertriebspartner bei der Vermarktung, unter anderem durch die Bereitstellung von Postern, Broschüren, Websites, Vertriebsdaten, Marktrecherchen, Messeinformationen, Online Training, und einem Kundendienst mit einem engagierten Verkaufsführer direkt hier in Deutschland. Brownmed ist auf der Suche nach zusätzlichen qualifizierten Vertriebshändlern, um sein Umsatzwachstum weiterhin kontinuierlich zu steigern.

BMI sucht nach qualifizierten Vertriebshändlern mit Erfahrung im Vertrieb von Medizinprodukten – besonders orthopädische Schienen und Textilprodukte. Die meisten Großhändler arbeiten innerhalb ihrer eigenen Landesgrenzen. Produkte von Brown Medical können sowohl im Einzelhandel als auch im Großhandel für Medizin- und Berufszubehör oder über Ausschreibungen verkauft werden. Die erfolgreichsten Vertriebshändler verkaufen in Europa an Krankenhäuser, Kliniken und Ärzte und ergänzen diese Bemühungen durch Gespräche mit dem Einzelhandel. Daher ist eine enge Vertrautheit zu Ärzten und große Erfahrung im Verkauf an dieselben ein guter Indikator für zukünftigen Erfolg.

Die spannende Neuaufnahme von IMAK Products für Produkte zur Schmerzlinderung hat einen völlig neuen Vertriebskanal für Brown Medical Industries eröffnet. Diese Produkte verkaufen sich äußerst schnell im Handel und sind bereits in physiotherapeutischen Kliniken präsent. Insbesondere große Apotheken, Anbieter für häusliche Pflege und Bürobedarfsläden sind Topabnehmer, da diese Produkte ergonomische Vorzüge im Büro bieten. In Europa hat BMI exklusive Vertriebshändler in den Niederlanden, Großbritannien, Griechenland, Schweden, Norwegen, Finnland und Irland. Zurzeit sucht BMI hauptsächlich Vertriebshändler in Osteuropa.

Brown Medical Industries hat einen deutschen Vertriebshändler, es wurden jedoch keine exklusiven Vereinbarungen getroffen. BMI operiert in verschiedenen Ländern mit mehreren Vertriebshändlern für unterschiedliche Produkte, jedoch wird nie das gleiche Produkt von verschiedenen Vertriebshändlern angeboten. BMI sucht außerdem nach Vertriebspartnern für qualitativ hochwertige Medizinprodukte in Österreich, Spanien, Italien, Polen, Tschechien, Russland, Südafrika, Argentinien, Uruguay, Brasilien, Venezuela, Japan und Kuwait.



CAS Medical Systems, Inc.
44 East Industrial Road
Branford, Connecticut 06405 USA
Contact: Jennifer Nardella, Trade Show Coordinator
Tel: +1-203-315-6331
Fax: +1-203-488-9438
Email: jnardella@casmed.com
Web: www.casmed.com

CAS Medical Systems, Inc. (CASMED) is dedicated to the design and manufacture of innovative, non-invasive technologies and products vital to patient care in the most challenging clinical environments. With a reputation for the highest quality products available in the markets it serves, CASMED products are used by clinicians worldwide. CASMED provides high quality products to hospitals, emergency medical services, home care providers and original equipment manufacturers (OEMs). These products include: FORE-SIGHT Absolute Tissue Oximeter, blood pressure measurement technology, vital signs monitors and supplies for neonatal intensive care.



CAS Medical Systems, Inc. (CASMED) widmet sich dem Design und der Herstellung von innovativer, nicht-invasiver Technik und Produkten, die lebensnotwendig für die Pflege von Patienten in besonders schwierigen klinischen Umgebungen sind. CASMED ist für die hohe Qualität seiner Produkte bekannt, weswegen seine Produkte von Krankenhausärzten auf der ganzen Welt genutzt werden. CASMED versorgt Krankenhäuser, Notfallmediziner, Anbieter von häuslicher Pflege und OEMs mit hochwertigen Produkten. Das Produktangebot beinhaltet: FORE-SIGHT Gewebe-Oximeter, Blutdruckmessgeräte, Überwachungsmonitore für Vitalparameter sowie Zubehör für die Intensivbehandlung von Neugeborenen.

CENORIN™
Products for Healthcare

AQUA GUARD™
a CENORIN™ Product

Cenorin LLC
6324 South 199th Place
Suite 107
Kent, Washington 98032 USA
Contact: Shellie Madden, TS/HLD Sales Representative
Tel: +1-253-395-2400
Fax: +1-253-395-2650
Email: smadden@cenorin.com
Web: www.cenorin.com

Cenorin manufactures a full line of high level disinfection pasteurizers and forced air clean & sterile drying cabinets under the brand names of HLD Systems™ and ThermaSure™. Cenorin has mastered the science of a safer alternative to chemical high level disinfection and for over 40 years, hospitals and institutions have relied on HLD Systems™ and

ThermaSure™ to safely reprocess and dry their semi- critical and non- critical medical devices.

Unter den Namen HLD Systems™ und ThermaSure™, produziert Cenorin eine vollständige Produktlinie von hoch desinfizierenden Pasteurisiergeräten und reinen & sterilen Warmlufttrockenschränken. Seit 40 Jahren spezialisiert sich Cenorin somit auf eine sichere Alternative zu hoch desinfizierenden Chemikalien. Krankenhäuser und andere Einrichtungen vertrauen HLD Systems™ und ThermaSure™, um ihre semi-kritischen und nicht-kritischen Medizinprodukte sicher wiederaufzubereiten und zu trocknen.



CHD Bioscience
3185-A Rampart Road
Fort Collins, Colorado 80523 USA
Contact: Mike Handley, CEO
Tel: +1-970-492-4375
Fax: +1-970-492-4375
Email: mhandley@CHDBioscience.com
Web: www.chdbioscience.com

CHD is developing a family of new broad spectrum antimicrobial products. These products are being extensively tested and have demonstrated efficacy against a broad range of bacteria, viruses, fungus and biofilms. CHD is creating products to address the potential uses for:

- Treatment bandages to disinfect, debride and heal chronic/acute wounds or burns
- Irrigation solutions for use in pre- and post-surgical wounds
- Coatings for surgical implants and invasive medical devices
- Suture materials
- Antibacterial creams and ointments
- Medical device disinfection and sterilization solutions
- Sterilization and disinfection of hospital surfaces

CHD's goal is to arm physicians and nurses with new products to combat the growing threat of HAI's.

The CHD product advantages over existing technologies/methods include: 1) sterilization of surfaces with lower corrosivity effects and less odor; 2) disinfection, debridement and enhanced healing of chronic/acute wounds as an irrigate, bandage, or ointment/cream; 3) destruction of fungal infections in burn wounds which no current treatment can do; 4) coated surgical implants, medical devices, and suture materials to prevent introduction of infection upon use.

TURGO with Veriox is a broad spectrum rapid kill antimicrobial that is non-toxic to the environment and safe for skin contact. It is classified as a high level disinfectant and sterilant for reprocessing heat sensitive reusable semi-critical medical devices, for which sterilization is not feasible. TURGO with Veriox is intended for use in manual (bucket and tray) systems made from high density polypropylene, glassfilled polypropylene and/or polycarbonate plastics. TURGO with Veriox may also be used in automated endoscope reprocessors according to the manufacturer's instructions and should be monitored with TURGO Solution

Test Strips. The semi-critical medical devices reprocessed in TURGO with Veriox Solution must first be cleaned according to validated cleaning protocol or standard, such as the ASTM F 1518 "US Standard Practice for Cleaning and Disinfection of Flexible Fiberoptic and Video Endoscopes used in the Examination of the Hollow Viscera".

Physically, TURGO with Veriox is a clear non-viscous liquid that contains a proprietary active ingredient that has demonstrated rapid kill of a broad range of pathogens. TURGO with Veriox has also demonstrated effectiveness against biofilms and antimicrobial efficacy in high bioburden environments. Additionally, TURGO with Veriox is comprised of components that are non-toxic and safe for the environment.

CHD entwickelt ein neues, breites Wirkspektrum an antimikrobiellen Produkten. Diese Produkte werden kontinuierlich und ausführlich getestet und haben dabei ihre Wirksamkeit gegen eine Vielzahl von Bakterien, Viren, Pilzen und Biofilmen unter Beweis gestellt. Die Produkte von CHD können in folgenden Bereichen genutzt werden:

- Verbände zum Desinfizieren, für die Wundtoilette und die Heilung von chronischen und akuten Wunden oder Verbrennungen;
- Irrigationsflüssigkeiten zur Behandlung von Wunden vor und nach Operationen;
- Beschichtungen für chirurgische Implantate und invasive Medizinprodukte;
- Nahtmaterial;
- Desinfizierung von Medizinprodukten und Sterilisationslösungen;
- Sterilisation und Desinfektion von Oberflächen in Krankenhäusern.

CHDs Ziel ist es, Ärzte und Pflegepersonal mit innovativen Produkten für den Kampf gegen Krankenhausinfektionen zu rüsten.

Die Vorteile der CHD Produkte gegenüber herkömmlichen Technologien und Methoden sind unter anderem: 1) Sterilisation von Oberflächen mit geringer Korrosivität und weniger unangenehmem Geruch, 2) Desinfektion, Reinigung und schnellere Heilung von chronischen und akuten Wunden durch Ausspülung, Verbände, Wundsalben und -cremes, 3) einzigartige Unterbindung von Pilzinfektionen in Brandwunden, 4) Beschichtungen für chirurgische Implantate, Medizinprodukte und Nahtmaterial, um Infektionen zu verhindern.

Das Breitspektrum-Antimikrobiotikum TURGO with Veriox ist bei Berührung mit der Haut sicher und unschädlich für die Umwelt. Es ist als ein hochwirksames Desinfektions- und Sterilisationsmittel klassifiziert und für die Wiederaufbereitung hitzeempfindlicher, wiederverwendbarer, semi-kritischer Medizinprodukte geeignet, für die eine klassische Sterilisation nicht praktikabel ist. TURGO with Veriox ist gedacht für manuelle Systeme (Eimer / Schale) und aus Polypropylen hoher Dichte, glasgefülltem Polypropylen und/oder Polykarbonaten hergestellt. TURGO with Veriox kann auch in automatischen, endoskopischen Wiederaufbereitern genutzt werden. Dabei sollten jedoch die Anweisungen des Herstellers befolgt und die Wiederaufbereitung mit den TURGO Solution Test Strips überprüft werden. Bevor semi-kritische Medizinprodukte mit einer TURGO with Veriox Lösung wiederaufbereitet werden können, müssen sie zuerst nach den allgemeingeltenden Standards, z.B. ASTM-Standard F 1518, gereinigt werden.

Vom Aussehen her ist TURGO with Veriox eine klare, nicht visköse Flüssigkeit, die einen geschützten Wirkstoff enthält, der sich durch die schnelle Vernichtung eines breiten Spektrums an Krankheitserregern auszeichnet. TURGO with Veriox hat sich auch als wirkungsvoll gegen Biofilme und in einem Umfeld mit hoher Keimbelastung als antimikrobiell bewiesen. Zudem besteht TURGO with Veriox ausschließlich aus ungiftigen und umweltschonenden Komponenten.



Cincinnati Sub-Zero Products Inc.
12011 Mosteller Road
Cincinnati, Ohio 45241 USA
Contact: Allison Doviak, Marketing Assistant
Tel: +1-513-772-8810
Fax: +1-513-772-9119
Email: adoviak@cszinc.com
Web: www.cszmedical.com



Cincinnati Sub-Zero develops and manufactures patient temperature management systems for healthcare professionals. The line of products includes therapeutic heat therapy and cold therapy units along with a complete line of warming blankets and cooling blankets for body temperature regulation and hyper/hypothermia treatment.

Cincinnati Sub-Zero seeks distributors particularly in France, South Africa, Australia and Japan.

Cincinnati Sub-Zero entwickelt und liefert Patienten-Temperaturregelungssysteme für Ärzte und Kliniken. Die Produktlinie umfasst therapeutische Wärmebehandlung und Kältetherapie mit einer großen Auswahl an Heiz- und Kühldecken für die Regulierung der Körpertemperatur und zur Hyper/Hypothermie-Behandlung.

Die US-Firma sucht vor allem in Frankreich, Südafrika, Australien und Japan Distributoren.



Douglas Scientific
3600 Minnesota Street
Alexandria, Minnesota 56308 USA
Contact: Jill Walerius
Tel: +1-320-762-6888
Fax: +1-320-762-6259
Email: jill.walerius@douglasscientific.com
Web: www.douglasscientific.com

Endpoint Polymerase Chain Reaction (PCR) The Nexar® System, Soellex® water bath and Araya® detector provide an ideal platform for endpoint PCR. True high throughput capabilities with miniaturized reaction volumes and reduced consumable costs create a highly efficient, data-generating system to provide dramatic decreases in cost per data point and equally impressive increases in throughput. The system is compatible with crude DNA preparation and flexible in chemistry selection.

Endpoint Isothermal DNA Amplification The Nexar Optimized for Endpoint Isothermal DNA Amplification is inline and fully automated with walk away operation. Achieve high throughput

with inline sample and reagent handling, incubation and detection. Go from sample to answer in 15 minutes or less.

Real Time Nucleic Acid Processing The Nexar® Optimized for Real Time Nucleic Acid Processing supports high throughput liquid handling, amplification/thermal cycling, and real time detection of isothermal DNA amplification and qPCR chemistries with an automated, inline instrument. Reduce manual (or robotic) handling and processing time to focus resources elsewhere.

Homogeneous ELISA Combining homogeneous ELISA protocols with the Nexar System affords remarkable opportunities to increase throughput and decrease cost per data point for ELISA processes. Our fully automated, modular, inline system provides high throughput processing, miniaturized reaction volumes and walk-away operation. Inline liquid handling, incubation, and detection enable the generation of more data, faster.

Collaborative Development Name the high throughput application, and we'll put the power of Douglas Scientific innovation to work for you. Our extensive experience with motion and movement, automated processing, and high throughput platforms, coupled with our rapid development capabilities, provides customers with a truly responsive collaborate development partner.

End Users – CLIA Certified Labs, CRO's, Research.

Endpunkt Polymerase-Kettenreaktion (PCR): Das Nexar® System, das Soellex® Wasserbad und der Araya® Detektor bieten eine ideale Plattform für die Endpunkt PCR. Durch seine hohe Durchsatzfähigkeit mit stark verkleinertem Reaktionsvolumen und reduzierten Verbrauchskosten ist das hoch effiziente, datengenerierende System in der Lage, die Kosten pro Datenpunkt dramatisch zu verringern und den Durchsatz gleichzeitig beeindruckend zu erhöhen. Das System ist mit DNA Präparaten kompatibel und flexibel in Bezug auf die Chemieauswahl.

Isotherme Endpunkt DNA-Amplifikation: Das "Nexar® Optimized for Endpoint Isothermal DNA Amplification" ist schritthaltend und vollautomatisch für unbeaufsichtigtes Arbeiten. Es erreicht einen hohen Durchsatz mit Inline-Proben und Reagenzienhandhabung, Inkubation und Detektion. Von der Probe bis zur Antwort brauchen Sie höchstens 15 Minuten.

Echtzeitbearbeitung von Nukleinsäuren: Das "Nexar® Optimized for Real Time Nucleic Acid Processing" unterstützt einen hohen Durchsatz für die Handhabung von Flüssigkeitsmengen, Amplifikation/thermische Zyklisierung, sowie Echtzeitdetektion von isothermer DNA Amplifikation und qPCR Chemie, mit einem automatisierten Inline-Messgerät. Es reduziert die manuelle (oder robotergestützte) Bedienungs- und Bearbeitungszeit, um Ressourcen anderweitig zu nutzen.

Homogene, enzymgekoppelte Immunadsorptionstests: Wenn homogene, enzymgekoppelte Immunadsorptionstestprotokolle mit dem Nexar® System kombiniert werden, wird der Durchsatz beachtlich gesteigert und die Kosten pro Datenpunkt verringert. Unser vollautomatisiertes, modulares, Inline-System bietet einen höheren Probendurchsatz, verkleinert das Reaktionsvolumen und ist geeignet für unbeaufsichtigtes Arbeiten. Die Inline-Handhabung von Flüssigkeitsmengen, die Inkubation und die Detektion ermöglichen es, schneller mehr Daten zu generieren.

Gemeinschaftliche Entwicklung: Nennen Sie uns die Anwendung mit hohem Durchsatz, und wir lassen die Innovationskraft von Douglas Scientific für Sie arbeiten. Durch unsere breite Erfahrung in Bewegung, automatisierten Prozessen und Durchsatzplattformen sowie durch unsere schnellen Entwicklungsfähigkeiten sind wir ein zugänglicher Kollaborations- und Entwicklungspartner für unsere Kunden.

Endverbraucher: CLIA-zertifizierten Labore, CROs, Forschung.



ADVANCING the SCIENCE of SLEEP™

Dymedix Diagnostics
5985 Rice Creek Parkway
Shoreview, Minnesota 55126 USA
Contact: Jim Moore, President & CEO
Tel: +1-888-212-1100
Fax: +1-763-781-4120
Email: jmoore@dymedix.com
Web: www.dymedix.com



Dymedix Diagnostics, Inc. is a developer and producer of sensors for diagnostic sleep studies. The AASM accepted sensors are available in neonate, pediatric, and adult sizes and can be used on PSG systems or home testing devices. Our two primary products are respiratory effort belts and an oral/nasal airflow sensor. Both the **Perfect Fit™ Effort Belt** and Airflow Sensor utilize Polyvinylidene Fluoride Film (PVDF) technology. PVDF is the newest advancement in diagnostic sleep testing sensors, providing clinicians with highly accurate and reliable data.

Compared to Respiratory Inductance Plethysmography (RIP), the Dymedix **Perfect Fit™ Effort Belt** provides a clean signal; even when the patient moves. In addition, the Perfect Fit line of products has a 2-Year warranty; the longest of any respiratory effort belt technology in the market. Our newest additions to the Perfect Fit line are the disposable adult and pediatric belts and home testing belts.

The Dymedix **Disposable Airflow Sensors** detects oral and nasal airflow similar to a nasal pressure cannula and thermistor. The PVDF film in the Dymedix Airflow Sensor makes it unique. It is the only method of airflow sensing that can detect *both* apneas and hypopneas with one single sensor. The Dymedix Airflow Sensor provides accuracy, infection control, and patient comfort.

Dymedix Diagnostics is seeking distributors in Europe, South Africa, China, and the Middle East. We provide distributors with customer support, web links, marketing/sales collateral, and digital media.

Dymedix Diagnostics, Inc. entwickelt und produziert Schlaf-Apnoe-Diagnose- und Therapiegeräte. Die von der AASM (American Academy of Sleep Medicine) anerkannten Sensoren sind erhältlich für Neugeborene, Kinder und Erwachsene und können sowohl mit häuslichen Testgeräten als auch bei einer Schlaflabor-Polysomnographie eingesetzt werden. Unsere beiden Hauptprodukte - der **Perfect Fit™ Effort-Gurt** und der **Airflow Sensor** – nutzen die neueste PVDF-Technologie und liefern exakte und verlässliche klinische Daten.

Im Vergleich zu Respiratorischer Induktiver Plethysmographie (RIP) liefert der **Dymedix Perfect Fit™ Effort-Gurt** auch bei Bewegung des Patienten ein eindeutiges Signal. Das Perfect Fit™ Produktportfolio umfasst mittlerweile auch Einweg-Gurte für Erwachsene und Kinder sowie Testgurte für die Anwendung zu Hause.

Ähnlich dem Thermistor und der Nasendruckkanüle misst der Dymedix Einweg-**Airflow Sensor** den Atemluftstrom. Durch die PVDF-Technologie bietet das US-Unternehmen den einzigen Sensor im Markt, der sowohl Apnoe als auch Hypopnoe mittels eines einzigen Sensors feststellen kann. Der Dymedix Airflow bietet präzise Daten, Schutz vor Infektion und einen hervorragenden Tragekomfort.

Dymedix Diagnostics sucht Vertriebspartner in Europa, Südamerika, China und dem Mittleren Osten. Wir unterstützen unsere internationalen Partner mittels Weblinks, Digitale Medien und Unterstützung beim Marketing und Verkauf.



JACE Systems
5 Rockhill Road Suite 2
Cherry Hill, New Jersey 08003
Contact: Thomas Zieser, President & CEO
Tel: +1-856.669.6600 ext 100
Fax: +1-856.669.6606
Email: tzieser@jacesystems.com
Web: www.jacesystems.com

JACE Systems is a recognized leader in the design and manufacture of continuous passive motion equipment (CPM) for patients recovering from orthopedic surgery. Our devices enable patients to begin their post-operative rehabilitation immediately after surgery. Our Continuous Passive Motion (CPM) systems are designed to reduce pain, reduce edema and improve range of motion following orthopedic surgery. Our CPM systems have demonstrated the ability to reduce hospital stay and reduce the overall cost of care by allowing ongoing treatment and support in the home. We specialize in both Upper (UE) and Lower (LE) Extremity CPM systems.

JACE Systems is a fully licensed FDA GMP manufacturing facility operated under ISO 9001 and ISO 13485 guidelines. Our products are also recognized with the European Union CE Mark. Founded in 1989, we are located in Cherry Hill, New Jersey. We have a fully dedicated sales and service center located in Muelheim, Germany. We are also recognized by Japan as certified foreign medical device manufacturer.

JACE Systems is looking for business partners as follows: Distributors of joint replacement and sports injury products, distributors of orthopedic braces, splints and other rehabilitation products for the physical and occupational therapy industry.

JACE Systems ist Marktführer für Design und Herstellung von CPM-Rehageräten für konstante passive Bewegung nach orthopädischen Eingriffen. Mit den Geräten können Patienten unmittelbar nach dem Eingriff in die postoperative Rehabilitation gehen. Die CPM-Systeme reduzieren den Schmerz und Ödeme und verbessern sofort den Bewegungsradius nach der OP. Durch den Einsatz der CPM-Systeme verkürzt sich der Krankenhausaufenthalt und die damit verbundenen Kosten werden reduziert; Weiterbehandlung und Unterstützung können zuhause erfolgen. JACE ist auf CPM Systeme für obere und untere Extremitäten spezialisiert.

JACE Systems ist eine voll-lizenziertes FDA GMP Herstellungswerk und fertigt unter ISO 9001 und ISO 13485 Richtlinien. Seine Produkte haben die CE-Zertifizierung für den

europäischen Markt. JACE wurde 1989 gegründet und hat den Hauptsitz in Cherry Hill, New Jersey. Die Firma unterhält ein Verkaufs- und Servicecenter in Mülheim a.d. Ruhr. Auch in Japan ist Jace Systems als zertifizierter ausländischer Hersteller registriert.

JACE Systems sucht die folgenden Geschäftspartner: Distributeure von Produkten für Gelenkersatz und Sportverletzungen; Distributeure für Orthesen und Schienen und andere Rehaprodukte für die physikalische Therapie und die Wiedereingliederung in die Arbeit.



Luxtel LLC
100 Ferncroft Road
Danvers, Massachusetts 01923 USA
Contact: Paul Beech, Managing Member
Tel: +1-978-774-9136
Fax: +1-978-774-1559
Email: plb@luxtel.net
Web: www.luxtel.net

Luxtel designs and manufactures a core technology product line of specialty Xenon ceramic lamps and accessories trademarked CeraLux® and a vertically integrated range of medical lighting products which include surgical headlights, fiber optic illuminators and video cameras trademarked IsoluX®. The resultant products are more rugged, offer better color rendition and eliminate environmental concerns associated with other lighting techniques.

At MEDICA Luxtel would like to establish business contacts with representatives from Germany, Austria and Italy in particular.

Luxtel entwickelt und produziert eine spezielle Produktlinie von Xenon-Keramiklampen und Zubehör unter dem Markennamen *CeraLux®*. Weiterhin verfügt Luxtel über ein vertikal integriertes Angebot an Lichtprodukten, das chirurgische Beleuchtung, fiberoptische Beleuchter und Videokameras unter dem Namen IsoluX® umfasst. Die Produkte sind robuster, bieten eine bessere Farbwiedergabe und sind umweltfreundlicher als andere Lichttechniken.

Auf der MEDICA würde Luxtel besonders gerne Geschäftskontakte zu Vertretern aus Deutschland, Österreich und Italien knüpfen.



North American Medical Corp / American Spine Centers
1649 Sands Place SE Ste. A
Marietta, Georgia 30067
Contact: Carlos Becerra, CEO
Tel: +1-770-541-0012
Fax: +1-770-541-0032
Email: berragamo@gmail.com
Web: www.namcorporation.com

North American Medical Corporation (NAM) is a world-class manufacturer of medical devices and more specifically spinal orthopedic devices, dual-screen portable ultrasound, gait training and core stabilization physical therapy devices. With a mindset driven toward innovation, NAM is committed to excellence.

Our manufacturing division makes Accu Spina, a device that is used by medical doctors to give to patients IDD Therapy, a non-surgical rejuvenation procedure taken 30 minutes for some 22 sections that AVOIDS the need for open or percutaneous surgery in most cases of back problems. Over 1 million procedures have been done since year 2000 with over 2000 clinics including 5 in UAE and Egypt.

Our other product is a VASCULAR therapy developed at Harvard Medical University, helps restore VASCULARIZATION to the whole human body, it is a device size of an examination table at a doctor's office, that for 1 hour gives a therapy that helps patients obtain heart and penile re-gensis promoting and causing growth of collaterals and helping by increasing perfusion to as much as 140 % in males with severe erectile dysfunction.

The machine can help patients end angina and has over 300 clinical papers proving it. The cost of the therapy is low and studies reveal it had hundreds of times better outcomes than bypass heart surgery. The revascularization process involved in completing the therapy makes the body to have a lot more blood flow to all the organs rejuvenating people.

Endothelial diagnostic device ENDOGRAPH, an investigational device allowing doctors to conduct a 15 min test right in office to allow them to see and evaluate the health condition of the 60,000 miles of our endothelial system now known by medical doctors to be the most important tell tell of a person's health on all organs. It can help prevent a heart event as far ahead as 5 years in advance. This device can help doctors predict the health of almost all patients.

The latest device made by North American Medical Corporation is a device know as Unicorn, and is made to cure the many patients now suffering of serious erectile dysfunction. The device creates a minor injury and creates a rapid demand for stem cell genesis to get initiated by the normal natural process of the body healing itself, creating the neo genesis required to heal itself.

The American Spine Centers is a joint venture with our clinic division. There are some 7 clinics already installed and operating well, making money and helping people in various regions in the Middle East and in USA. Doctors can buy turnkey operational clinics that can be stand-alone or that fit inside existing clinics. The first original clinic of this kind is set up in Birmingham, Alabama, and we also have a clinic in Health Care City Dubai operating for many years. The program itself is directly managed by an eminent international neurologist, Dr. Hisham Hakim, Chairman of the Board.

Die North American Medical Corporation (NAM) ist ein führender Produzent von medizinischen Geräten, insbesondere orthopädischen Geräten für die Wirbelsäule, tragbaren Ultraschallgeräten mit Doppelbildschirmen sowie Therapiegeräten für Gehübungen und rumpfstabilisierende Krankengymnastik.

Accu Spina wird von Ärzten für die IDD (Intervertebral Differential Dynamics) Therapie verwendet. Die IDD Therapie ist ein nicht-invasives Regenerierungsverfahren, das im Rahmen einer 30-minütigen Therapie 22 Körperpartien behandelt und speziell Patienten mit akuten Rückenproblemen die Notwendigkeit einer offenen oder perkutanen Operation erspart. Accu Spina wurde seit dem Jahr 2000 bereits mehr als eine Million Mal in insgesamt 2.000 Kliniken weltweit durchgeführt.

Ein weiteres Produkt ist eine an der Harvard Medical University entwickelte Gefäßtherapie, die die **Vaskularisierung** des Körpers unterstützt. Das Gerät hat die Größe einer Untersuchungsliege und erlaubt eine einstündige Therapie, die sowohl die Herzfunktion unterstützt als auch beispielsweise bei Erektionsstörungen erfolgreich angewendet wird. Des Weiteren hilft das Therapiegerät bei Angina, wie durch mehr als 300 klinische Studien bewiesen. Die Kosten der Behandlung sind niedrig und Studien belegen bis zu einhundert Mal bessere Ergebnisse als nach einer Bypass-Operation. Das Re-Vaskularisierungsverfahren unterstützt die Durchblutung in allen Organen und fördert dadurch die Regeneration.

Das endotheliale Diagnosegerät **ENDOGRAPH** ist ein Diagnosegerät, das im Rahmen eines 15-minütigen Tests den Gesundheitszustand des Patienten einschätzt und bis zu fünf Jahre in die Zukunft vorhersagt.

Unicorn, die neueste Entwicklung der North American Medical Corporation, unterstützt die Heilung von Erektionsstörungen. Basis des Verfahrens ist eine kleine gezielte Verletzung, die jedoch zu einer rapiden Stammzellengenesse führt und somit den natürlichen Heilungsprozess des Körpers anregt.

Als Joint Venture unterhält das **American Spine Center** bereits sieben Kliniken in den USA und im Mittleren Osten. Interessierte Ärzte können ‚schlüsselfertige‘ Kliniken erwerben, oder Abteilungen übernehmen, die Teil einer bereits existierenden Klinik sind. Kliniken dieser Art finden sich bereits in Birmingham, Alabama, sowie in Health Care City, Dubai. Das Programm wird geleitet von dem international renommierten Neurologen und Vorstandsvorsitzenden, Dr. Hisham Hakim.



Communication Systems, Inc

PDI Communication Systems, Inc.
40 Greenwood Lane
Springboro, Ohio 45066 USA
Contact: Pax Lindell, Director International Sales
Tel: +1-937-681-2298
Fax: +1-937-743-9871
Email: plindell@pdiarm.com
Web: www.pdiarm.com

In 1980, PDi began producing swing arm mounts for Cincinnati, OH based Position Devices and bought the rights to the arm in 1986. PDi has been providing the highest quality hospital grade televisions and patient entertainment systems to the North American healthcare market since 1989.

PDi offers the industry's widest selection of hospital grade televisions with screen sizes ranging from 10" to 40". With features like integrated DVD and IPTV PC modules, PDi's televisions continue to revolutionize the healthcare market. PDi's products are sold through an international dealer network. Typical customers include hospitals, dialysis, rehab centers and long term care facilities.

Headquartered in Springboro, Ohio our 70,000 square feet ISO certified facility houses engineering, manufacturing, service, sales and administrative support. Worldwide sales, support and engineering offices are based in Italy, Singapore, China and Korea. Initial target markets include the EU, Israel, UAE, Australia, China, Malaysia, New Zealand, Singapore and Vietnam.

What is a hospital grade TV? Unlike customer sets, our sets are designed and built to run 18-20 hours a day, support pillow speaker function, conform to stringent UL testing requirements and have many software related features designed to increase patient and staff satisfaction. Unlike a consumer television, our healthcare platforms are supported for 5+ years.

PDi's leading position in the North American market provides the opportunity to expand into the global healthcare market. International products will include arm mounted and wall mounted televisions, multiple mounting options along with interactive educational, entertainment and information systems.

1980 begann Pdi, Armhalterungen für Positioniersysteme in Cincinnati, OH herzustellen und kaufte 1986 schließlich die Rechte an der Armhalterung. Seit 1989 liefert PDi Krankenhaus-Fernseher und Patienten-Entertainment- Systeme für den Gesundheitsmarkt.

PDi bietet eine große Auswahl an Krankenhaus- Fernsehern, mit einer Displaygröße von 10" bis 40". Mit Features wie einem integrierten DVD Player und IPTV PC Modulen revolutionieren PDis Fernseher den Gesundheitsmarkt noch heute. PDis Produkte werden durch ein internationales Vertriebsnetz verkauft. Typische Kunden sind Krankenhäuser, Dialysezentren, Rehabilitationseinrichtungen und Langzeitpflegeeinrichtungen.

In unserem 6500 Quadratmeter großen, ISO zertifizierten Firmensitz in Springboro, Ohio sitzt unsere Entwicklung, Produktion, Kundendienst, Verkauf und Verwaltung. Unser internationaler Vertrieb, der Support und die Entwicklungsbüros befinden sich in Italien, Singapur, China und Korea. Unsere Produkte sollen zunächst in der EU, Israel, den Vereinigten Arabischen Emiraten, Australien, China, Malaysia, Neuseeland, Singapur und Vietnam eingeführt werden.

Was ist ein Krankenhaus Fernseher? Anders als normale Fernseher sind unsere Fernseher dafür gebaut, am Tag 18 bis 20 Stunden zu laufen. Sie unterstützen Kopfkissen-Lautsprecher, entsprechen den hohen UL-Test-Anforderungen und haben viele weitere Software-Features, die für eine erhöhte Patienten- und Mitarbeiterzufriedenheit sorgen. Anders als bei normalen Fernsehern ist der Kundensupport auf mehr als fünf Jahre angelegt.

PDis führende Position im nordamerikanischen Markt bietet die beste Voraussetzung, in den globalen Gesundheitsmarkt vorzudringen. Das internationale Produktsortiment wird Fernseher mit Arm- und Wandhalterung und mehreren Montagemöglichkeiten zusammen mit interaktiven Lern-, Unterhaltungs- und Informationssystemen anbieten.



Pelfit Technologies LLC
13952 N. Running Creek Court
Marana, Arizona 85653 USA
Contact: Morton A Cordell, Owner
Tel: +1-707-525-1626
Fax: +1-707-525-1619
Email: Morton@pelfit.com
Web: www.pelfit.com

High-tech solutions for pelvic floor weakness
*PEL*FIT - Hall 16 Stand C04*

Pel*Fit designs and supplies devices that exploit the latest pelvic floor electric stimulation technology to deliver effective, controlled Kegel-style exercises for easy, comfortable and successful pelvic floor maintenance, for prevention and treatment of stress and urge incontinence.

Cordless units in 2 designs will be available on the stand as well as information about forthcoming models and new technology. With one in three women of all ages experiencing incontinence, Pel*Fit's range brings a welcome solution to a problem that is often borne in silence.

Pel*Fit devices are CE certified medical devices and comply with all European and International safety standards.

High-tech Lösungen für Beckenbodenprobleme
*PEL*FIT - Halle 16 Stand C04*

Pel*Fit entwickelt und liefert Geräte, die die neuesten elektronischen und stimulierenden Beckenbodentechnologien nutzen, um effektive, kontrollierte Kegelübungen für ein einfaches, komfortables und erfolgreiches Beckenbodentraining zu bieten.



Die Geräte sind auch zur Vorbeugung und zur Behandlung von Dranginkontinenz und Stress-Inkontinenz sehr gut geeignet.

Am Stand werden zwei schnurlose Einheiten in zwei unterschiedlichen Designs gezeigt, ebenso wie weitere Informationen zu kommenden Modellen und neuen Technologien.

Jede dritte Frau beliebigen Alters leidet an Inkontinenz. Pel*Fits Produktbandbreite bietet eine willkommene Lösung eines Problems, welches oft in Stille ertragen wird.

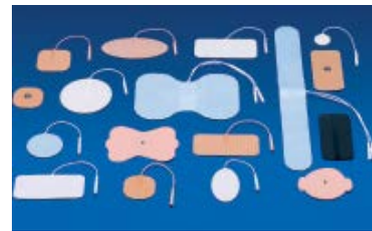
Pel*Fits Geräte sind medizinische Geräte, die CE zertifiziert sind und mit allen europäischen und internationalen Sicherheitsstandards übereinstimmen.



Pepin Manufacturing, Inc
1875 Highway 61 South
Lake City, Minnesota 55041 USA
Contact: David Zinn, Electrotherapy Sales Manager
Tel: +1-651-345-5655
Fax: +1-651-345-5656
Email: davez@pepinmfg.com
Web: www.pepinmfg.com

Pepin Manufacturing, Inc. is a Minnesota Corporation located in Lake City, Minnesota, USA.

Since 1993 Pepin Manufacturing Inc. has been exceeding the expectations of clients with the highest quality products and exceptional customer service. This commitment to providing superior USA-made products with the highest-quality medical grade materials has contributed to the growth and success of PMI. Today Pepin Manufacturing, Inc. is one of the largest manufacturers of e-stim electrodes in the USA. The PMI electrodes are the number one choice of hospitals, physical therapy clinics, and in the pro, college and high school sports medicine field. PMI is ISO 13485 certified, CE marked, Health Canada certified, and FDA 510K registered for our medical electrodes.



At PMI, "the distributors come first". The staff and management are dedicated to building close working relationships: provide total distributor satisfaction and exceptional customer support. The PMI sales team offers assistance with graphic design for sales and promotional pieces and assists with training our distributor's sales staff as well as many other services that assure increases in new business development and success in this increasingly competitive market.

Pepin Manufacturing, Inc. is an industry leader in custom converting and contract medical manufacturing. Pepin Manufacturing has assisted many large and small companies alike in the development and manufacturing of a wide array of custom medical products built to their specifications.

The traditional PMI customers are distributors of medical supplies that provide services and electrotherapy products to hospitals, long-term care facilities, nursing homes, Athletic Trainers, Chiropractors, and Physical Therapists.

Pepin Manufacturing, Inc. ist ein Unternehmen aus Lake City, Minnesota, USA.

Seit 1993 übertrifft Pepin Manufacturing, Inc. die Erwartungen seiner Kunden mit hochwertigen Produkten und einem herausragenden Kundensupport. PMI hat es sich zur Aufgabe gemacht, amerikanische Produkte aus medizinisch anerkanntem, qualitativ sehr hochwertigem Material herzustellen. Heute ist Pepin Manufacturing, Inc. einer der größten Hersteller von e-stim Elektroden in den USA. Die PMI Elektroden sind die erste Wahl von Krankenhäusern, Physiotherapeuten und Medizinern des Profi-College- und Highschool-Sports. PMI ist nach ISO 13485 zertifiziert, besitzt das CE-Zeichen, ist Health Canada zertifiziert und die medizinischen Elektroden sind FDA 510K registriert.

Bei PMI „kommen die Vertriebshändler zuerst“. Unsere Mitarbeiter und unser Management bemühen sich um den Aufbau von engen Beziehungen: Sie sorgen für absolute Vertriebshändler-Zufriedenheit und einen ausgezeichneten Kundensupport. Das PMI Verkaufsteam unterstützt Grafikdesign für den Verkauf und Werbemittel und hilft bei der Schulung des Verkaufspersonals. Es bietet außerdem weitere Maßnahmen an, die zu neuen Geschäftsentwicklungen und Erfolg in diesem umkämpften Markt führen.

Pepin Manufacturing, Inc. ist Marktführer für Sonderanfertigungen und Auftragsfertigung von Medizinprodukten. Pepin Manufacturing hat vielen großen und kleinen Unternehmen bei der Entwicklung und Herstellung einer breiten Auswahl von Sondermedizinprodukten für ihre Spezifikationen geholfen.

Die traditionellen Kunden von PMI sind Vertriebshändler von Medizinprodukten, welche Dienstleistungen und Elektrotherapie-Produkte an Krankenhäuser, Langzeitpflegeeinrichtungen, Pflegeheime, Sporttrainer, Chiropraktiker und Physiotherapeuten liefern.



Phamatech, Inc.
10151 Barnes Canyon
San Diego, California 92121 USA
Contact: Dana Conde, International Sales Manager
Tel: +1-858-643-5555
Fax: +1-858-635-5843
Email: dconde@phamatech.com
Web: www.phamatech.com

Since 1991, Phamatech has strived to inspire customer loyalty by providing the highest quality products and unparalleled customer service at affordable prices. Phamatech products are trusted by major retailers and professionals in the United States and worldwide. Domestically, Phamatech was awarded the Federal Bureau of Prisons contract to supply drug-testing devices to every Federal Prison and Camp in the United States. Our At Home® Drug Tests are the first FDA cleared drug tests for home use ranking #1 and #2 in OTC sales nationwide in this category. Internationally, Phamatech provides drug tests to many countries for both government and private testing.

Phamatech pregnancy, ovulation and menopause tests are top selling retail products as well as having a very extensive presence in the professional field throughout the world. There are four test formats to choose from that provide laboratory-accurate results whether in a clinical setting or the privacy of your own home. With patented built-in timers, wide easy to read strips and room temperature storage, it is understandable why FDA cleared-ISO 13485:2003 certified-CLIA waived-CE labeled tests are in demand.

Phamatech is particularly interested in finding distributors in Germany, Italy and Poland.

Phamatech liefert seit 1991 qualitativ hochwertige Schnelltests zu günstigen Preisen und erfreut sich großer Kundenloyalität. Die Phamatech-Tests sind bei großen Einzelhändlern und dem Fachhandel sowohl in den USA als auch weltweit gut eingeführt und werden bereits erfolgreich verkauft. In den USA ist Phamatech von der Bundesgefängnisbehörde zum Generallieferanten ernannt worden und beliefert jedes Bundesgefängnis mit Drogenschnelltests. Die *At Home*® Drogentests sind die ersten von der FDA genehmigten Tests für den Hausgebrauch und liegen bei den nationalen Verkaufsstatistiken für rezeptfreie Produkte an

erster und zweiter Stelle. Phamatech beliefert Kunden des privaten und öffentlichen Sektors auf der ganzen Welt.

Tests für Schwangerschaft, Ovulation und Wechseljahre sind die umsatzstärksten Verkaufsschlager und sind auch bei Ärzten sehr beliebt. Es gibt vier verschiedene Testformate, die präzise Laborergebnisse bieten, ob in einer Klinik oder zu Hause.



Die Schnelltests haben eingebaute Timer, breite, leicht leserliche Streifen und eine Lagerfähigkeit bei Zimmertemperatur. Sie sind CE und ISO 13485:2003 zertifiziert, von der amerikanischen Gesundheitsaufsichtsbehörde (FDA) genehmigt und enthoben von CLIA Standards.

Phamatech hat besonderes Interesse daran, Vertriebspartner in Deutschland, Italien und Polen zu finden.

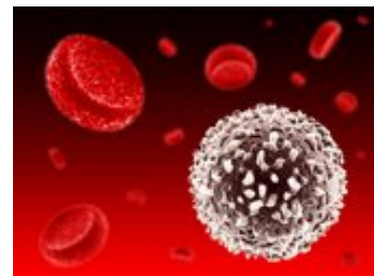


PRECISION BIOSERVICES

Precision Bioservices, Inc.
8425 Progress Drive
Frederick, Maryland 21701 USA
Contact: Tina Patel, Business Development Manager
Tel: +1-617-797-0887
Fax: +1-240-652-4888
Email: Tina.Patel@PrecisionforMedicine.com
Web: www.precisionbioservices.com

Precision Bioservices is a leading provider of immunological products and service solutions supporting the life sciences industry for over four decades. We specialize in a variety of immune monitoring techniques to optimize and streamline assay development with the flexibility to modify procedures under stringent quality standards. Our facility is ISO certified, GLP compliant and we are one of the firsts to be CAP accredited.

To enhance early human research, Precision Bioservices have developed unique cellular solutions, a valuable alternative to prospective sample collections. Our goal is to offer a variety of different product and service options to accelerate our client's research needs and decrease time to market. Accucell® primary human cellular product line consists of Peripheral Blood (PBMC) and Cord Blood Mononuclear Cells (CBMNC) essential as controls for understanding biological systems, pathways and drug mechanisms.



Our company is committed to providing the highest quality products and services with unmatched turnaround times:

Custom Isolations: From Normal or Diseased Donors

- Custom purification of PBMCs or rare subsets such as Memory cells, dendritic cells, NK cells and others
- Cell count and fill sizes to your specifications from small or large collections

Off the Shelf: Human CBMNCs, PBMCs, Monocytes, T-cells, B-cells

- Large lots from single donors for high throughput systems
- HLA Typed: Class-I and Class-II
- Wide demographics
- Greater than 90% viability and purity post-thaw
- Shipped the next business day

Immune Monitoring Assay Services:

- Expertise with flow cytometry, intercellular cytokine staining, ELISA and ELISpot for your unique research needs
- Custom assay development and validations services

Precision Bioservices ist ein führender Anbieter von immunologischen Produkten und Lösungen im Dienstleistungsbereich, die die Biowissenschaftsindustrie seit über vier Jahrzehnten unterstützt. Wir sind auf unterschiedliche Techniken des Immunemonitorings spezialisiert, um Entwicklungen im Bereich der Untersuchung mit der Flexibilität Prozesse unter strengen Qualitätsstandards zu modifizieren zu optimieren. Unsere Anlage ist durch die Internationale Organisation für Normung (ISO) geprüft, GLP konform und wir sind einer der ersten Lieferanten, die von der CAP anerkannt sind.

Um die frühe Humanforschung zu verbessern hat Precision Bioservice einzigartige zelluläre Lösungen entwickelt, die eine wertvolle Alternative zu künftigen Probenahmen darstellen. Unser Ziel ist es eine Vielzahl von verschiedenen Produkten und Dienstleistungsmöglichkeiten anzubieten, um die Forschungsbedürfnisse unserer Klienten zu beschleunigen und die Zeit bis zum Vertrieb zu verkürzen.

Accucell® primäre menschliche Zellenproduktlinie besteht aus einkernigen Zellen des Blutes mit rundem Zellkern (PBMC) und mononukleare Zellen aus Nabelschnurblut (CBMNC), die wesentlich als Kontrollgruppe dienen, um biologische Systeme, Leitungsbahnen und Mechanismen eines Medikamentes zu verstehen.

Unser Unternehmen hat sich dazu verpflichtet Produkte von höchster Qualität und Dienstleistungen mit unübertroffenen Umschlagszeiten anzubieten:

Kundenspezifische Isolierung: Von normalen oder erkrankten Spendern

- Kundenspezifische Reinigung von PBMCs oder seltenen Untergruppen wie z.B. Gedächtniszellen, dendritischen Zellen, natürlichen Killerzellen und anderen
- Zellenanzahl und Füllgröße nach Ihren Vorgaben von kleinen zu großen Probenahmen

Serienmäßig: Menschliche CBMNCs, PBMCs, Monozyten, T-Zellen, B-Zellen

- Große Mengen von einzelnen Spendern für Hochdurchsatzsysteme
- HLA typisiert: Klasse-I und Klasse-II
- umfangreiche Demographien
- eine mehr als 90%ige Durchführbarkeit und Reinheit nach dem Auftauen
- Wird am nächsten Tag versandt

Immunemonitoring Untersuchungsservices:

- Fachkenntnis mit Durchflusszytometrie, interzelluläre Färbung von Zytokinen, ELISA und ELISpot für Ihre Forschungsbedürfnisse
- Kundenspezifische Analyseentwicklung und Validierungsservice



RhythmLink International, LLC
1140 First Street South
Columbia, South Carolina 29209 USA
Contact: Leah Hanson
Tel: +1-803-252-1222
Fax: +1-803-252-1111
Email: sales@rhythmink.com
Web: www.rhythmink.com

RhythmLink International designs, manufactures and distributes medical devices and provides custom packaging, private labeling, custom products and contract manufacturing solutions to its customers. Currently, RhythmLink maintains five product lines: Disposable Subdermal Needles, EEG Electrodes, Disposable Sticky Pad Surface Electrodes, Disposable MR Conditional Electrodes and Disposable Stimulating Probes. RhythmLink is recognized as a leader within its field at providing the important physical connection between patients and the diagnostic equipment to record or elicit neurophysiological biopotentials.

RhythmLink welcomes inquiries from interested high quality distributors and organizations with proven track records who cover large territories and who present products with high ethical standards into the EEG, ICU, EEG Ambulatory, PSG (Sleep) and IOM/Intraoperative Monitoring areas of the medical field.

RhythmLink International entwirft, fertigt und vertreibt medizintechnische Produkte, stellt kundenspezifische Verpackungen und vertrauliche Beschriftungen zur Verfügung, und bietet Lohnherstellungslösungen für seine Kunden. Momentan unterhält RhythmLink fünf verschiedene Produktlinien: Subdermale Einwegnadeln, EEG Elektroden, Einwegoberflächenelektroden mit Klebepads, MR-Einwegelektroden und stimulierende Einwegsonden. RhythmLink wird als führend auf seinem Gebiet anerkannt, da das Unternehmen die wichtige physische Verbindung zwischen den Patienten und den diagnostischen Geräten herstellt, um neurophysiologische Biopotenziale aufzunehmen oder auszulösen.

RhythmLinks begrüßt Anfragen von interessierten, qualifizierten Händlern und Organisationen mit einer nachgewiesenen Erfolgs- und Erfahrungsgeschichte, die sowohl ein großes Gebiet abdecken, als auch mit hohen ethischen Standards Produkte aus den medizinischen Bereichen des EEG, IPS, des ambulanten EEG, PSG (Schlaf) und dem Neuromonitoring vertreten.



SCIFIT Inc.
5151 S/110th Avenue
Tulsa, Oklahoma 74146 USA
Contact: Nikki Frasier, International Marketing Manager
Tel: +1-918-359-2054
Fax: +1-918-359-2012
Email: nfrasier@scifit.com
Web: www.scifit.com

SCIFIT produces a complete line of cardiovascular fitness equipment. Their line includes upper body and all body exercisers. The SCIFIT PRO2® All Body Exerciser offers users a number of unique features: With integrated foot pedals, users can train in upper body only, lower body only or total body modes. The adjustable, swivel seat is easily removable for use with a wheelchair (wheelchair platform optional). The adjustable and reversible arm cranks deliver a greater range of movement and exercise variety. The PRO2 has been awarded Medical CE Ila Certification for use as a medical device in rehab and hospital environments.

Key Features & Benefits of the SCIFIT PRO2® All Body Exerciser:

- Isolate training to be upper body only, lower body only or a total body workout
- Adjustable console angle to accommodate users at all positions
- Adjustable and reversible arm cranks for a greater range of movement and exercise variety
- Vertical seat adjustment with gas assisted lift and swivel
- Seat is removable for use with a wheelchair
- Only 6 watts of resistance needed to start and maintain program function, ideal in rehab applications or for the 'not yet fit' user
- Certified as a Medical Device

SCIFIT bietet eine breite Palette von kardiovaskulären Fitnessgeräten. Der SCIFIT PRO2® All Body Exerciser verfügt über integrierte Fußpedalen und erlaubt dem Nutzer separates Oberkörper- und Unterkörpertraining sowie gezieltes Ganzkörpertraining. Der verstellbare Drehstuhl ist abnehmbar, so dass die Einheit auch mit einem Rollstuhl bzw. einer Rollstuhlplattform genutzt werden kann. Die verstellbaren Armhebel erlauben größtmögliche Bewegungsreichweite und eine Vielzahl an Übungen. Das Produkt ist CE Ila zertifiziert und für Anwendungen in der Rehabilitation sowie im Krankenhaus zugelassen. Das Unternehmen sucht Vertriebspartner weltweit.

Die Hauptmerkmale und Vorteile des SCIFIT PRO2® All Body Exerciser:

- Separates Training von Oberkörper- und Unterkörper sowie gezieltes Ganzkörpertraining
- Verstellbare und umdrehbare Armhebel erlauben größtmögliche Bewegungsreichweite und eine Vielzahl an Übungen
- Vertikale, gasunterstützte Verstellung des Drehstuhls
- Drehstuhl ist abnehmbar, um das Gerät auch mit einem Rollstuhl zu nutzen
- Nur 6 Watt Widerstand sind notwendig um das Programm zu beginnen und fortzusetzen - ideal für Reha Programme untrainierter Patienten
- Zertifiziert als Medizinprodukt



Swan Valley Medical, Inc.
301 Eagle Bend Drive
PO Box 3005
Bigfork, Montana 59911 USA
Contact: William Wiggins III, Director of Sales
Tel: +1-609-703-1133
Fax: +1-406-837-1532
Email: b.wiggins@swanvalleymedical.com
Web: www.swanvalleymedical.com

Swan Valley Medical, Incorporated is a privately held U.S. medical device company founded in June 2006. The Company's administration office is based in Bigfork, Montana, USA, with R&D, regulatory, quality, manufacturing and fulfillment based in Denver, Colorado, USA. The Company develops and manufactures sophisticated, urological, single-use, surgical instruments to improve clinical outcomes with lower procedure costs for existing procedures.

The Company has initially developed two new single use high-end surgical instruments for urology applications. The first instrument to receive regulatory clearances by Swan Valley Medical, is T-SPeC®, specifically designed for the suprapubic cystostomy procedure that has a worldwide market value of over \$2.1 billion. The Company received CE Certification in April of 2012 and FDA Clearance in October of 2012 for the T-SPeC®. The LithoPro™ is second instrument developed by the Company with a worldwide market value of over \$3.6 billion. The LithoPro™ instrument has not been released to the market as of this date, but is planned for a market introduction in late 2014. The Company's new instruments are both patented and unique to the worldwide market and address the replacement of current devices/procedures that have high complication rates and corresponding high procedure costs with the Company's instruments that will not only improve upon total procedure costs but with significant improvement in clinical outcomes.

The company has initially developed its U.S. distribution channel and now has over 100 independent sales representatives, with initial sales in the U.S. in early 2013. The Company has begun the development of its international markets with an initial focus on the E.U. region. The Company currently has international distribution partners in Canada, Switzerland, Sweden, Austria, and the Benelux Countries. T-SPeC® is currently being used in the U.S., Canada, U.K, and Austria, with additional clinical use currently scheduled for Switzerland, Sweden and Denmark.

T-SPeC® is a revolutionary new single use instrument designed to replace the current standard of care utilizing the Percutaneous Trocar Punch procedure. As reported in several clinical studies conducted in the U.K., the percutaneous Trocar Punch devices have a high morbidity and mortality rate, with morbidity rates reported as high as 35.6%¹ and a mortality rate that averaged 4.4%² over a 10 year period, as reported by the U.S. Government. The complication rate of T-SPeC® is noted at 1.3% with no reported mortalities.

T-SPeC effectively addresses complicated cases such as neurogenic bladder conditions and obese patients, creating an alternative to an open cystostomy in a minimally invasive 5-minute procedure. A paper on the novel approach of T-SPeC® for placing a suprapubic catheter was published in July 2013 in the Journal of Endourology. A Moderated T-SPeC® Poster was selected for the Highlight Session at the World Congress 2012 in Turkey, and again, has been chosen to be featured at World Congress 2013 in New Orleans, with a poster presentation of clinic data from 35 successful T-SPeC® cystostomies, as well as, a video presentation on the unique technique for quickly and safely placing a suprapubic catheter in an obese patient with a neurogenic bladder. These procedures were completed at the

University of Colorado Health Science Center and performed by Dr. Brian Flynn, who presented these findings at the World Congress meeting in October.

Swan Valley Medical is now focusing on the development of its international markets and distribution channels and welcomes inquiries from interested qualified international distributors. First country targets are Germany, UK, France, and Italy.

Die im Juni 2006 gegründete Swan Valley Medical Inc. ist ein privates US-amerikanisches Unternehmen für Medizingeräte. Der Firmenverwaltungssitz liegt in Bigfork, Montana, während sich die Forschungs- und Entwicklungsabteilung, Aufsicht, Qualitätssicherung, Produktion sowie Warenabwicklung/Versand in Denver/Colorado befinden.

Das Unternehmen entwirft und produziert hochentwickelte Einweg-Operationswerkzeuge für die Urologie, mit dem Ziel klinische Ergebnisse bereits bestehender Verfahren durch geringere Verfahrenskosten zu verbessern.

Swan Valley Medical Inc. hat erstmalig zwei neue hochwertige Einmal-Operationsgeräte für urologische Anwendungen entwickelt. Das erste FDA-zertifizierte Produkt von Swan Valley, ist T-SPeC®, das speziell für suprapubische zystotomische Behandlungen entwickelt wurde und einen weltweiten Marktwert von über 2.1 Mrd. US-Dollar hat. Die CE-Zertifizierung für T-SPeC® erhielt die Firma im April 2012 und die FDA-Zulassung im Oktober vergangenen Jahres. LithoPro™ ist das zweite von Swan Valley Medical entwickelte Produkt und besitzt einen weltweiten Marktwert von über 3.6 Mrd. US-Dollar. LithoPro™ ist aktuell noch nicht auf dem Markt erhältlich; die Einführung ist für Ende 2014 geplant. Beide Instrumente sind patentiert und bisher einzigartig auf dem Weltmarkt. Ihr Einsatz soll gebräuchliche Geräte und Verfahren ersetzen, die hohe Komplikationsraten und daraus resultierende hohe Verfahrenskosten haben, denn die Produkte von Swan Valley Medical senken nicht nur die Gesamtkosten einer Behandlung, sondern tragen auch zur maßgeblichen Verbesserung von Behandlungsergebnissen bei.

Bei einem Verkaufsbeginn Anfang 2013 hat das Unternehmen zunächst seinen amerikanischen Absatzweg ausgebaut und arbeitet heute mit über 100 unabhängigen Handelsvertretern. Der Einstieg in neue internationale Märkte wurde mit einem Fokus auf die EU begonnen. Momentan besitzt der Betrieb Vertriebspartner in Kanada, der Schweiz, Schweden, Österreich sowie den Benelux-Staaten. Dabei wird T-SPeC® aktuell in den USA, Kanada, Großbritannien und Österreich verwendet, während ein zusätzlicher klinischer Einsatz für die Schweiz, Schweden und Dänemark geplant ist.

T-SPeC® ist ein revolutionäres neues Einweg-Instrument, das entwickelt wurde, um den aktuellen Sorgfaltsstandard im Percutaneous Trocar Punch Verfahren zu erhöhen. Wie in verschiedenen klinischen Studien in England herausgefunden wurde, haben die Geräte beim Percutaneous Trocar Punch eine hohe Erkrankungs- und Todesrate, die sich laut der US-Regierung über einen Zeitraum von 10 Jahren bei jeweils 35.6% bzw. bei 4.4% für die Sterblichkeit eingependelt haben. Die Komplikationsrate bei T-SPeC® liegt mit keinerlei erfassten Todesfällen bei 1.3%.

T-SPeC® richtet sich gezielt an komplizierte Fälle wie etwa neurogene Blasenkrankungen und übergewichtige Patienten, wobei es eine Alternative zu einer offenen Zystotomie in Form eines minimal invasiven 5- minütigen Verfahrens darstellt. Ein Artikel zum innovativen Ansatz von T-SPeC® durch das Einsetzen eines suprapubischen Katheters wurde im Juli 2013 im Journal of Endourology veröffentlicht. Gleichzeitig wurde ein Poster zum Thema präsentiert und für die Highlight Session beim World Congress 2012 in der Türkei ausgewählt sowie erneut eine Ausstellung für dieses Jahr beim World Congress in New Orleans beschlossen. Bei der diesjährigen Veranstaltung in New Orleans wird es eine Schauwand zur Vorstellung der erfolgreichen Durchführung von Zystotomien mit T-SPeC® bei 35 Patienten geben. Außerdem wird die sichere Einführung eines suprapubischen Katheters bei einem übergewichtigen Patienten mit einer neurogenen Blase durch ein Video vorgeführt. Die Verfahren wurden im Gesundheitswissenschaftlichen Zentrum der Universität von Colorado

von Herrn Dr. Brian Flynn, der die Ergebnisse auch auf dem World Congress im Oktober vorstellte, perfektioniert und abschließend getestet.

Swan Valley Medical konzentriert sich aktuell auf die Entwicklung seiner Präsenz auf den internationalen Märkten und den Ausbau seiner Vertriebswege und begrüßt Anfragen von interessierten und qualifizierten internationalen Händlern und Lieferanten. Die Zielländer sind primär Deutschland, Großbritannien, Frankreich und Italien.



Tangent Medical Technologies, Inc.
1870 Jackson Road,
Ann Arbor, Michigan 48103 USA
Contact: Francis Glorie, Director of International Sales
Tel: +1-734-527-4049
Fax: +1-734-253-2043
Email: francis@tangentmedical.com
Web: www.tangentmedical.com

Tangent Medical is focused on the development and commercialization of IV therapy products. Founded in 2009 as a spin-out of the University of Michigan's Medical Innovation Center, the company's patented NovaCath™ Integrated IV Catheter System is the only safety IV catheter to cost-effectively integrate advanced catheter stabilization, next generation tubing management, closed system blood control and passive needle encapsulation. Based on extensive clinical research into the needs of both healthcare workers and patients, this next-generation system is designed to establish a new standard in catheter design, functionality and performance. NovaCath is designed to improve clinical outcomes and patient comfort, hospital compliance and healthcare worker safety, while exceeding the highest standards from OSHA, INS and CDC for stability.

Customers:

- Infusion Nurses (CRNIs)
- Nursing Supervisors
- Oncology Nurses
- ER Nurses
- Pediatric Nurses
- Infection Control/Employee Health
- Hospital Administrators
- GPOs (Group Purchasing Organizations)
- KOLs (Key Opinion Leaders)
- INS (Infusion Nurses Society)
- AVA (Association for Vascular Access)

Tangent Medical Technologies recently unveiled its NovaCath Integrated IV Catheter System at the Infusion Nurses Society (INS) Conference in Las Vegas and the Emergency Nurses Association (ENA) Conference in San Diego, and generated high levels of interest from clinicians and the industry. The company received FDA clearance in September 2012 and expects to commercialize their product by Q2 2013. Tangent Medical recently embarked on a Series B capital raise in 2012 and will look to introduce their product outside of the U.S. following US product launch.

Tangent Medical konzentriert sich auf die Entwicklung und die Vermarktung von Produkten für die Infusionstherapie. Das Unternehmen wurde 2009 als Ableger des Medical Innovation

Centers der University of Michigan gegründet. Tangent Medical patentierte das NovaCath™ Integrated IV Catheter System, den einzigen Infusionskatheter, der kostengünstig fortschrittliche Katheterstabilisierung, die neueste Generation des Sondenmanagements, die Kontrolle des geschlossenen Blutkreislaufs und die passive Verkapselung der Nadel miteinander verbindet. Die Bedürfnisse von Krankenhauspersonal und Patienten wurden in ausführlichen, klinischen Studien untersucht. Darauf basierend etabliert dieses System einen neuen Standard der Kathetermodelle, deren Funktionalität und Leistung. NovaCath™ ist so gestaltet, dass es die klinischen Resultate und den Komfort der Patienten steigert, die Compliance und Arbeitssicherheit in den Krankenhäusern erhöht und gleichzeitig die höchsten Stabilitätsstandards von OSHA, INS und CDC übertrifft.

Abnehmer:

- Krankenschwestern und Pfleger im Bereich Infusionstherapie
- Pflegeleitung
- Krankenschwestern und Pfleger im Bereich Onkologie
- Krankenschwestern und Pfleger in der Notaufnahme
- Kinderkrankenschwestern und –pfleger
- Infektionskontrolle, Mitarbeitergesundheit
- Krankenhausverwaltungen
- Einkaufsgemeinschaften
- Meinungsführer – KOLs
- INS (Infusion Nurses Society)
- AVA (Association for Vascular Access)

Kürzlich stellte Tangent Medical Technologies das NovaCath™ Integrated IV Catheter System auf einer Konferenz der Infusion Nurses Society (INS) in Las Vegas und der Konferenz der Emergency Nurses Association (ENA) in San Diego vor. Das Produkt stieß dabei auf großes Interesse der Kliniken und der Industrie. Das Unternehmen erhielt im September 2012 die FDA Freigabe und plant das Produkt ab dem zweiten Quartal 2013 zu vermarkten. Tangent Medical begann unlängst eine zweite Kapitalbeschaffung in 2012 und plant, ihr Produkt nach der Produkteinführung in den USA auch im Ausland zu vermarkten.



ThermaSolutions, Inc.
1889 Buerkle Rd
St. Paul, Minnesota 55110 USA
Contact: Kristine Arey, Manager-Administrative Operations
Tel: +1-651-209-3900
Fax: +1-651-209-3903
Email: karey@thermasolutions.com
Web: www.thermasolutions.com

ThermaSolutions (TSI) is the global leader in hyperthermia medical technology. It manufactures and supplies hospitals world-wide with high quality equipment and single use disposables.

The ThermoChem™ HT systems (HT-1000 and HT-2000) are being used at leading cancer treatment hospitals and medical centers throughout the world. By exploiting heat and harnessing its power, this advanced medical technology offers a new choice in adjunctive surgical therapies. TSI serves surgeons that administer Intra-Peritoneal Hyperthermia (IPH) as an adjunct treatment in conjunction with surgery for ovarian, gastric, appendicular and colorectal cancer.

The ThermoChem™ HT family of systems is available since early 2000, and are operational in more than 100 Surgical Oncology Centers throughout the USA, Europe and Middle East. The ThermoChem has supported over 5,000 treatments worldwide. ThermaSolutions is seeking sales and marketing partners who have direct channels in the operating theatre.

ThermaSolutions (TSI) ist Weltmarktführer in dem medizintechnischen Bereich der therapeutischen Hyperthermie. Das Unternehmen produziert und versorgt Krankenhäuser weltweit mit qualitativ hochwertigen Einwegartikeln.

Die ThermoChem™ HT Systeme (HT-1000 und HT-2000) werden in international führenden Krankenhäusern und medizinischen Versorgungszentren, die auf die Behandlung von Krebs spezialisiert sind, genutzt. Durch die Nutzung von Hitze bietet diese fortschrittliche Medizintechnologie eine neue Alternative für die komplementäre chirurgische Therapie. TSI richtet sich an Chirurgen, die intraperitoneale Hyperthermie (IPH) als adjuvante Behandlung in Verbindung mit Operationen bei Ovarial-, Magen- und Darmkrebs anwenden.

Die ThermoChem™ HAT Systeme sind seit 2000 erhältlich und werden in mehr als 100 Zentren für chirurgische Onkologie genutzt sowohl in den USA, als auch in Europa und dem Mittleren Osten. Schon über 5000 Behandlungen wurden mit Hilfe von ThermoChem durchgeführt. ThermaSolutions ist auf der Suche nach Vertriebs- und Marketingpartnern, die direkte Vertriebskanäle in die Operationssäle haben.

v o c e r a

Vocera
525 Race Street
San Jose, California 95126 USA
Contact: Niraj Jain, Vice President, Business Development
Tel: +1-408-882-5920
Fax: +1-408-882-5101
Email: njain@vocera.com
Web: www.vocera.com

Instant communication for workers on the move

Vocera® provides solutions that enable healthcare operations to streamline staff communication and improve operational workflows. The Vocera portfolio of solutions allows team members and groups to communicate instantly and effortlessly via voice, text, or other messaging. Vocera also connects clinicians to multiple alarm and alert systems in the patient environment. Improved process and workflow enable faster, simpler, and more effective communication that helps staff save time and steps, and improves patient outcomes.

Vocera Communication System

- Unique one-to-one and one-to-many calling capabilities expedite delivery of care inside and outside the hospital:
 - Call by name, function, or location;
 - Urgent call, broadcast.
- Single communication platform offers a choice of devices: Vocera Badge, iPhone, BlackBerry, Android devices, and Cisco wireless IP phones.
- Integration with over 50 third-party alarm and alert systems improves staff responsiveness.

Vocera Secure Messaging Solutions

- Replaces antiquated pagers with secure, auditable, two-way communication to iPhone, BlackBerry, and Android devices.
- Improved efficiency by eliminating countless hours of stressful pager tag for nurses communicating with physicians and other specialists.

Sofortige Kommunikation für Mitarbeiter im Einsatz



Vocera® bietet Lösungen für Unternehmen im Gesundheitswesen, um die Mitarbeiterkommunikation zu rationalisieren und betriebliche Arbeitsabläufe zu verbessern. Das Vocera Portfolio an Lösungen ermöglicht Teammitgliedern und Gruppen schnelle und mühelose Anrufe, SMS oder andere Nachrichten. Vocera stellt auch mehrere Alarm- und Warnsysteme zwischen Arzt und Patient zur Verfügung. Verbesserter Prozess- und Arbeitsablauf ermöglicht eine schnellere, einfachere und effektivere Kommunikation, die den Mitarbeitern hilft, Zeit und Zwischenschritte zu sparen, und die Behandlungsergebnisse verbessert.

Vocera Kommunikationssystem

- Einzigartige one-to-one und one-to-many Anruffunktion beschleunigt die Gesundheitsfürsorge innerhalb und außerhalb des Krankenhauses:
 1. Anruf nach Name, Rolle oder Position;
 2. Dringender Aufruf, Rundruf.
- Einheitliche Kommunikationsplattform bietet eine Auswahl von Geräten: Vocera Badge, iPhone, BlackBerry, Android-Geräte und Cisco Schnurlos-IP-Telefon
- Integration mit über 50 Alarm- und Warnsystemen von Drittanbietern verbessert Reaktionsfähigkeit des Personals.

Vocera Secure Messaging-Lösungen

- Ersetzt veraltete Pager mit sicherer, prüfbarer Zwei-Wege-Kommunikation mit iPhone, BlackBerry und Android-Geräten.
- Verbesserte Effizienz durch den Wegfall von unzähligen Stunden stressiger Pagermarkierung für Krankenschwestern, die mit Ärzten und anderen Spezialisten kommunizieren.



Weaver and Company
565 Nucla Way, Unit B
Aurora, Colorado 80011 USA
Contact: Chris Cooper, CEO
Tel: +1-303-366-1804
Fax: +1-303-367-5118
Email: ccooper@doweaver.com
Web: www.doweaver.com

NuPrep Skin Prep Gel is an abrasive gel that strips away dry skin, oils and lotions from the electrode site with minimum patient discomfort. NuPrep keeps electrodes grounded to the patient, reduces skin impedance and eliminates artifact, giving quality tracings, first time every time.

Nuprep Skin Prep Gel virtually eliminates problems such as diaphoresis and unwanted artifacts.

Typical uses for Nuprep are: Audiology, Cardiac catheter monitoring, Cardiac rehabilitation monitoring, ECG telemetry, EEG exams, Evoked potential procedures, Holter monitoring, Sleep tests, and Stress tests.

Ten20 Conductive Paste holds electrodes in place so there is no need to disrupt a test to reattach electrodes. This reliable paste will conduct the signal that the technologist/technician is relying on for clear results.

Ten20 contains the right balance of adhesiveness and conductivity, enabling the electrodes to remain in place while allowing the transmittance of electrical signals.



Expert technologists and technicians throughout the world rely on the optimal balance of adhesiveness and conductivity of Ten20 paste. Apply the electrode using Ten20, and it will remain in place until it is removed. Ten20's washable, non-drying formula makes it very easy to clean up. Simply wash with warm water to remove; no harsh chemicals are required.

For use in neuromonitoring procedures in conjunction with non-gelled neurodiagnostic electrodes, e.g.: EEG exams, evoked potential procedures, PSG, MSLT procedures, sleep studies.

NuPrep Skin Prep Gel ist ein abrasives Gel, welches trockene Haut, Öle und Lotionen von Elektroden mit einem Minimum an Unannehmlichkeiten entfernt. NuPrep befestigt Elektroden fest am Patienten, reduziert Hautwiderstände und eliminiert Messabweichungen, was aussagefähige Anzeigen ermöglicht.

Nuprep Skin Prep Gel verhindert Probleme wie Schweißsekretion und ungewollte Messabweichungen.

Typische Anwendungsgebiete für Nuprep sind: Audiologie, Herzkatheter-Überwachung, Herzrehabilitations-Überwachung, EKG-Telemetrie, EEG-Auswertung, Verfahren mit evoziertem Potential, Langzeit-EKG, Schlaftests und Belastungstests.



Ten20 Conductive Paste hält Elektroden so fest, dass keine Notwendigkeit besteht, eine Untersuchung zu unterbrechen, um die Elektroden neu anzubringen. Dieser zuverlässige Klebstoff leitet das Signal, auf das sich der Wissenschaftler/Techniker verlässt, um klare Ergebnisse zu bekommen.

Ten20 stellt die perfekte Balance zwischen Klebevermögen und Leitfähigkeit her, so dass die Elektroden angebracht bleiben und die Übertragung von elektrischen Signalen möglich ist.

Führende Wissenschaftler und Techniker der ganzen Welt verlassen sich auf die optimale Balance zwischen Klebevermögen und Leitfähigkeit des Ten20 Klebstoffs. Bringen Sie die Elektrode mit Ten20 an und sie wird festsitzen, bis sie entfernt wird. Ten20 abwaschbare und nichttrocknende Rezeptur macht es sehr einfach, sie abzuwaschen. Einfach mit warmen Wasser abwischen; es werden keine scharfen Chemikalien benötigt.

Für den Gebrauch bei Neuromonitoring-Verfahren in Verbindung mit nicht vorgelierten Neurodiagnostik-Elektroden, z.B. EKG-Untersuchungen, Polysomnographie, Multipler-Schlaf-Latenz-Tests, Schlafuntersuchungen.