

INSTRUCCIONES DE USO
LACRIPRO PUNCTUM PLUG
TAPÓN LAGRIMAL



FABRICANTE:
ALPHAMED, INC.

3912 Mountain Ave - El Paso, Texas - Tx Usa 79930
Estados Unidos de América.

MODELOS: 0,5mm | 0,3mm | 0,7mm | 0,9mm



Advertencia: se recomienda a los cirujanos que lean atentamente los consejos, contraindicaciones y avisos contenidos en el presente instructivo de uso.

Los tapones **LACRIPRO PUNCTUM PLUG** proporcionan una oclusión del canal lagrimal de larga duración, y están contruidos en silicona fluida de alto grado médico. **LACRIPRO PUNCTUM PLUG** se utiliza en el tratamiento del síndrome de ojo seco. Su anatomía permite una inserción muy simple y proporcionan una fijación adecuada, para evitar que se desprendan.

INDICACIÓN DE USO

Tapón para la oclusión temporal del sistema de drenaje lagrimal.

GUÍA DE UTILIZACIÓN

El tapón lagrimal, viene montado en un sistema de entrega con forma de lápiz y un botón expulsor, que facilita la colocación. Prepare al paciente y con ayuda de lupa o lámpara de hendidura, inserte la punta, en forma vertical, sobre el orificio del canal inferior. Una vez posicionado, presione el botón de manera que el tapón se introduzca a través del punto lagrimal.

CONTRAINDICACIONES

Antes de realizar la obturación del canal lagrimal, deberá realizarse un examen exhaustivo del ojo y evaluar si es factible el bloqueo. Los pacientes pueden experimentar inflamación del párpado del saco lagrimal, lagrimeo abundante del lagrimal secundario, así como una secreción mucopurulenta y dacriocistitis crónica.

REMOCIÓN DEL TAPÓN

Si hubiese que retirar el tapón, el médico oftalmólogo deberá usar una pinza pequeña previamente esterilizada, No tome el tapón por la parte delgada de la tapa ya que ésta puede desgarrarse y dificultar la remoción el tapón.

PRESENTACIÓN

Cada envase contiene: 2 tapones montados cada uno en un aplicador, envasados en forma individual.

ESTERILIZACIÓN

El producto se esteriliza en su envase final por radicación gamma

ADVERTENCIAS

No use este producto una vez cumplida su fecha de caducidad. La fecha de caducidad aparece indicada en la caja. Utilice únicamente envases intactos. Para uso único en un solo paciente. La reutilización puede causar contaminación microbiana que podría provocar graves infecciones en el paciente.

Fecha de vencimiento y número de lote: Ver envase del producto.

STERILE R

Sterilized using Irradiation

REF

Catalog Number

LOT

Batch Code



Keep Away from Sunlight



Use By



Do Not Reuse



Consult Instructions for use

Importador y representante en Argentina:

IMPLANTEC S.A.

Perdriel 1624 • CABA • ARGENTINA

Tel: (+54 11) 43 02 71 11 • info@implantecinsumos.com

www.implantecinsumos.com

Director Técnico: Pablo Iribarren, Farmacéutico - MN 11059 - Autorizado por la ANMAT PM-1623-38. VENTA EXCLUSIVA A PROFESIONALES e INSTITUCIONES SANITARIAS

UA

08-2016

Ref.

LPP.