

FABRICANTE:

MEDICONTUR MEDICAL ENGINEERING LTD.
Herceghalmi 2072 út 1 - Zsámbék - HUNGRÍA



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

INDICACIÓN DE USO

Estabilizador de la cápsula en caso de defecto o ausencia zonular o miopía de alto grado, para prevenir subluxación de LIO, expandir la bolsa capsular o evitar la fibrosis capsular.

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO MÉDICO

Los anillos de tensión capsular son dispositivos diseñados para utilizarse en combinación con una lente intraocular (LIO) en el ojo afáquico. Están fabricados en PMMA de alto grado médico.

CARACTERÍSTICA DE LOS MODELOS***MODO DE EMPLEO**

Pieza simple: abrir el envase de forma aséptica, dentro del área quirúrgica. Retirar el anillo del blíster cuidadosamente utilizando una pinza fina sin dentar. Comprobar la integridad del implante e inmediatamente remojarla en solución fisiológica, antes de colocarlo en el ojo. A continuación, proceda conforme la técnica quirúrgica de rutina.

Pre-cargado: abrir el envase de forma aséptica, dentro del área quirúrgica. Retirar el cartucho del blíster cuidadosamente. Comprobar la integridad del implante. Quitar el seguro que sujeta el émbolo. Retraer completamente el émbolo hasta el final de su recorrido. A continuación, proceda conforme la técnica quirúrgica de rutina.

CONTRAINDICACIONES

A continuación se detallan circunstancias en las cuales el médico oftalmólogo debe sospechar que la implantación de un anillo puede resultar un riesgo desproporcionado:

- Bolsa capsular dañada.
- Inflamación reiterativa por etiología desconocida del segmento anterior o posterior.
- Uveítis crónica.
- Catarata por rubeola.

- Retinopatía diabética.
- Inflamación aguda.
- Iritis crónica o recurrente.
- Retinopatía diabética proliferativa.
- Defectos del nervio óptico.
- Distrofia corneal.
- Pérdida de vítreo por hemorragia corooidal durante la cirugía.
- Pacientes con antecedentes de desprendimiento de retina.

EFFECTOS SECUNDARIOS

- Ruptura capsular.
- Desprendimiento de la membrana de Descemet.
- Sangrado importante de la cámara posterior.
- Pérdida del vítreo.
- Presión intraocular.

PRESENTACIÓN

Cada estuche contiene: 1 anillo en blíster.

Cada estuche pre-cargado contiene 1 anillo precargado en blíster.

ESTÉRIL

ESTERILIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO / RADIACIÓN GAMMA.

NO RE-ESTERILIZAR.

NO UTILIZAR SI EL ENVASE SE ENCUENTRA ABIERTO O DAÑADO.

CONSERVAR A < DE 40°C, EN LUGAR SECO.

Modelo	Díámetro Total (mm) Sin comprimir	Esterilización	Presentación	Posición de los orificios
Jetring 11ACB right	13.00	Rayos gamma	Pre-cargado	2 x 0.41 mm
Jetring 12ACB right	14.50			
10SR	12.45	ETO	Pieza simple	
11SR	13.70			
12SR	15.00			

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-1623-89. VENTA EXCLUSIVA A PROFESIONALES e INSTITUCIONES SANITARIAS

UA

04-2018

Ref. ATC

1623-89-1-MED