

INIETTORE codice EMERALDT
e
RELATIVO CARTRIDGE codice EMERALDC

SCHEDA TECNICA

L'iniettore Emerald T in titanio a vite di ultima generazione sfrutta un sistema brevettato per il controllo dell'apertura della lente nel sacco capsulare attraverso un'incisione consigliata di 2,8 mm.

Il sistema dell'iniettore EmeraldT permette al chirurgo di controllare in ogni momento l'apertura della lente e il suo corretto posizionamento.

Inoltre tale sistema consente di effettuare una procedura di impianto in completa sterilità evitando il contatto della lente con *la superficie congiuntivale*.

La cartuccia (cartridge EmeraldC) è fornita sterile e apirogena all'interno di un blister. La confezione esterna contenente 30 blister è in cartone. Essa deve essere conservata a temperatura ambiente.

L'iniettore è fornito non sterile all'interno di una scatola rigida in plastica ed esterilizzabile, mentre la cartuccia è monouso.

Destinazione d'uso: inserimento di lenti intraoculari in materiale acrilico (mod. Senza Rezoom-Tecnis ZA9003-Tecnis ZMA00)

Per maggiori informazioni sui prodotti sopra menzionati si allega foglietto illustrativo.

EMERALDT: Classe di appartenenza:I (dichiarazione di conformità)

FABBRICANTE: Abbott Medical Optics Inc. (Già Advanced Medical Optics Inc.) – USA

CLASSIFICAZIONE CND:L1799 Strumentario per oftalmologia- ALTRO

Dispositivo registrato uniformemente agli obblighi di comunicazione e informazione previsti dall'art. 13 del decreto legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 (Cod. EMERALDT n 318073)

Immissione in commercio 2002



EMERALDC: MARCHIO CE: N. 2124770CE01

ORGANISMO NOTIFICATO: 0124-DEKRA (già KEMA)

**Dispositivo Medico Chirurgico conforme alla Direttiva 93/42/CEE –
D.Lgs. 46/97**

Classe di appartenenza: IIa

FABBRICANTE: Abbott Medical Optics Inc. (Già Advanced Medical Optics,
Inc.) – USA

Rappresentante per l'Europa: AMO IRELAND (Irlanda)

CLASSIFICAZIONE CND: L1799 Strumentario per oftalmologia- ALTRO

Dispositivo registrato uniformemente agli obblighi di comunicazione e informazione
previsti dall'art. 13 del decreto legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 (Cod.EMERALDC n
318070)

Sterilizzazione: Ossido di Etilene

Tempo di Validità sterilizzazione: 12 mesi

Latex Free

Immissione in commercio 2006

