



## **SCHEDA TECNICA IDEA 613XC**

**MATERIALE** HEMA 26%

**DISEGNO OTTICA:** Asferica, Binconvessa per  $D \geq 0$  / Concavo-convessa per  $D < 0$

**DISEGNO I.O.L.:** Monopezzo con particolare forma brevettata delle anse per adattare la lente a qualsiasi tipo di occhio. Doppio Square Edge a  $360^\circ$

**FILTRO UV:** SI

**RANGE DIOTTRICO:** Da -10 D a +40 D incrementi di +1 D  
Da +10 D a +30 D incrementi di +0.5 D

**DIAMETRO TOTALE:** 13.0 mm

**DIAMETRO OTTICA:** 6,0 mm

**ANGOLAZIONE ANSE:**  $9^\circ$

**COSTANTE A:** 119 (SRKT)

**ACD:** 5.25

**INDICE DI RIFRAZIONE:** 1,465

**SISTEMA DI INSERIMENTO :** Iniettore monouso "Miniinject" a pistone per microincisioni in 2.2 mm oppure inseribile con pinze.

**CONFEZIONAMENTO E STERILIZZAZIONE:** Prodotto monouso in confezione singola, la iol è immersa in soluzione salina bilanciata in blister di plastica sterile, il blister è a sua volta sigillato in una bustina di plastica sterile. sterilizzazione del prodotto a vapore.

**DESTINAZIONE USO:** Cristallino artificiale

**INDICAZIONI:** Sacco Capsulare

**CLASSE Di APPARTENENZA :** Classe II B

**COMPATIBILITA' CON PRODOTTI DISINFETTANTI, SOLUZIONI ACIDE e BASICHE:** Il prodotto può essere utilizzato in presenza di: acido ialuronico, sostanza isotonica salina bilanciata, assolutamente non deve venire a contatto con acidi.

**VALIDITA' INDICATIVA DEL PRODOTTO:** 3 anni dalla data di sterilizzazione del prodotto e comunque sino alla data di scadenza riportata sulle confezioni di prodotto.

**STOCCAGGIO:** Conservare a temperatura ambiente, in luogo asciutto, al riparo da umidità, raggi diretti del sole e fonti di calore.(0-45°)

**MODALITA' DI SMALTIMENTO DEL PRODOTTO:** Smaltire il prodotto dopo l'utilizzo, rispettando le eventuali normative interne ospedaliere vigenti in materia di smaltimento di dispositivi medici

**LA CONFEZIONE DEL PRODOTTO RIPORTA LE SEGUENTI INFORMAZIONI:** Numero di catalogo e di lotto, data di scadenza, serial number, potere diottrico, costante, A.C. DEPH, tipo di sterilizzazione, stabilimento di produzione, marchio CE.

**CERTIFICAZIONE:** Certificato CE GB08/75612 valido dall' 8 Marzo 2011 fino al 7 Marzo 2016

**PRODUTTORE:** Prodotto da CROMA Gmbh, Industriezeile 6, A-21100 Leobendorf, Austria sotto il marchio Xcelens (CE0120)

**DISTRIBUTORE:** DIPO s.r.l. (Distribuzione Italiana Prodotti Ospedalieri.) – via T. Ascarelli, 86, 00166 Roma