

CODICE / Ref: JCP0011.2
SET PER INSERIMENTO LENTICOLO DI DESCOMET, TECNICA DMEK
INSERTING SET FOR DESCOMET GRAFT, IN DMEK TECHNIQUE



COMPONENTI / COMPONENTS LIST	MATERIALE / MATERIAL
Cartuccia/ Cartridge	Vetro Borosilicato / Glass
Adattatore ed imbuto / Adapter and Funnel	Policarbonato / PC
Siringa 5cc, luer slip / 5cc Syringe, luer slip	Polipropilene / Polypropylene

CARATTERISTICHE / Features

- **INCISIONE CONSIGLIATA DA 2.3 – 2.5 mm / Recommended 2.3 - 2.5mm incision**
- **IMBUTO / Funnel**
Agevola il caricamento del lenticolo nella cartuccia, mediante aspirazione frontale. L'imbuto limita il danno al tessuto dovuto agli eventuali contatti con l'imbocco della cartuccia. Per la fase di iniezione, l'imbuto viene rimosso.
Facilitates the loading of the graft into the cartridge by means of front suction. The funnel limits the damage to the graft due to any contact with the cartridge port. For the injection phase, the funnel is removed.
- **SISTEMA "MONO SIRINGA" / Single-syringe system**
L'aspirazione del lembo e la successiva iniezione avvengono utilizzando un'unica siringa, semplificando la procedura e rendendola più sicura.
The aspiration of the flap and the subsequent injection take place using a single syringe, simplifying the procedure and making it safer.
- **CARTUCCIA IN VETRO, BIOCOMPATIBILE (ISO 10993) / Biocompatible glass cartridge (ISO 10993)**
Sebbene non esistano in letteratura delle evidenze cliniche riguardo la relazione tra plastica e mortalità cellulare, l'impiego del vetro garantisce totale inerzia chimica e dunque assicura la vitalità cellulare.
Although there is no clinical evidence in the literature regarding the correlation between plastic and cell mortality, the use of glass guarantees total chemical inertia and therefore ensures cell viability.

Latex free, Sterile e monouso. Sterilizzato tramite EtO. Periodo di validità del prodotto correttamente conservato e a confezione integra: 60 mesi (5 anni). **Confezione singola.**

Latex free, Sterile and disposable. Sterilized by EtO. Shelf life for the product correctly stored and with undamaged packaging: 60 months (5 years). **Single pack**

Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42 CEE (classe IIa) e fabbricato nel rispetto degli standard ISO9001, ISO13485

Medical Device complying with European Directive 93/42/CEE (IIa class), designed and manufactured according to the ISO9001, ISO13485, FU It XI Ed.

Fabbricante: E. Janach srl – via Borgo Vico 30 – 22100 Como – Italy – janach@janach.it – international@janach.it

Manufacturer: E. Janach srl – via Borgo Vico 30 – 22100 Como – Italy – janach@janach.it – international@janach.it

Dispositivo da utilizzarsi durante una procedura oftalmologica.

Device to be used during an ophthalmology procedure.

CND Q0299
Repertorio 1953754/R

