

# Cartucho para Injetor de Lente Intraocular

**Linha: COMVIT**



## Cartucho para Injetor de Lente Intraocular

**Modelos:** C20X5050, C22X5050, C24X5050, C26X5050, C28X5050.

## **COMVIT\*, Cartucho para Injetor de Lente Intraocular, Uso único**

### **Indicação de Uso**

Os cartuchos para injetores de lente intraocular estéreis de uso único são indicados para moldar e auxiliar na introdução de lente intraocular dentro do saco capsular.

### **Descrição**

O cartucho para injetor de lente intraocular COMVIT \* é um dispositivo plástico estéril, projetado apenas para uso único.

O cartucho para injetor de lente intraocular COMVIT \* é um dispositivo utilizado para moldar e liberar a lente intraocular dentro do olho. Ele é conectado à via tubular do injetor intraocular, permitindo que a lente intraocular seja introduzida no olho com um movimento contínuo direcionado.

O cartucho para injetor de lente intraocular COMVIT \* apresenta uma cavidade ou câmara de carregamento para o correto encaixe da lente e duas abas para assegurar o travamento da lente utilizada no implante intraocular com o auxílio do injetor intraocular.

## Instrução de Uso

1. Abrir a embalagem conforme procedimento estéril padrão. Posicionar os conteúdos sobre um campo estéril.
2. Aplicar uma quantidade generosa de viscoelástico na cavidade de carregamento do cartucho.
3. Remover a lente do apoio (Figura 1).



Figura 1.

4. Posicionar cuidadosamente a lente no cartucho. A zona óptica e o háptico devem ser posicionados na cavidade de carregamento do cartucho (Figura 2).



Figura 2.

5. Fechar a aba do cartucho com um clique. Puxar o êmbolo para trás. Carregar o cartucho no injetor reutilizável (Figura 3).



Figura 3.

6. Empurre o êmbolo para injetar a lente intraocular (Figura 4).

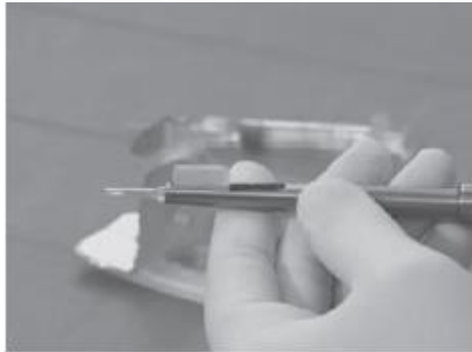


Figura 4.

### **Contraindicações**

Além das contraindicações não específicas relacionadas a qualquer forma de cirurgia oftalmológica e para os modelos de lentes a serem implantadas, as contraindicações a seguir devem ser respeitadas:

- Vítreo na câmara anterior.
- Insuficiência zonular.
- Rompimento da membrana de Descemet.
- ATENÇÃO: Ler as Instruções de Uso para Precauções e Cuidados.

### **Precauções e Cuidados**

- Uso Único. No caso de reutilização, pode ocorrer infecção no paciente devido à contaminação e, em casos severos, pode haver perda da visão e morte.
- Não reprocessar.
- Armazenar em temperatura ambiente.
- Os conteúdos permanecerão estéreis a menos que a embalagem estiver aberta ou violada.
- A lente deve ser moldada e comprimida somente no momento que ocorre sua inserção e liberação no olho.
- A Instrução de Uso deve ser seguida para não haver dano ao paciente.
- Não utilizar caso a data de validade expirar.

- Se a ponteira do cartucho sofrer impacto, não utilizar.
- Se houver rigidez na injeção quando o êmbolo for empurrado, recarregar a lente intraocular no cartucho.

### **Desempenho do Produto**

Esse produto pode ser utilizado em ambas as lentes intraoculares hidrofílicas e hidrofóbicas e é adequada para lente intraocular com diâmetro óptico de 6 mm. Consultar na página eletrônica do fabricante da lente que você está usando para verificar a compatibilidade com cada modelo de cartucho para o injetor da lente intraocular.

### **Efeitos secundários indesejáveis**

- No caso de hápticos dobrados ou quebrados, não coloque a lente na câmara de carregamento.
- Se a zona ótica ou hápticos não estiverem adequadamente carregados, a lente intraocular pode ser danificada.
- A ponteira de silicone do cartucho pode ser dobrada caso ela seja puxada para trás antes do carregamento da lente intraocular.

### **Atendimento ao Cliente**

Em caso de dúvidas ou reclamações, entre em contato com o nosso Sistema de Atendimento ao Cliente pelo telefone: (011) 2712-5636 ou e-mail: [sac@ophthalmos.com.br](mailto:sac@ophthalmos.com.br).

## Descrição de Símbolo

 Consultar a Instrução de Uso

 Esterilizado por Óxido de Etileno

 Não utilizar se o selo estiver rompido ou a embalagem estiver violada

 Mantenha Seco

**Rx Only** A Lei Federal restringe esse dispositivo para venda por ou a pedido de um médico

 Não reprocessar

 Não reutilizar

 Endereço do Fabricante

 Número de Lote

 Número de Referência

 Armazenar em Temperatura Ambiente

 Manter Protegido da Luz

 Representante Europeu

 Frágil

 Data de Validade

 Atenção

 Data de Fabricação

 **Fabricado por RET, Inc.**

726-5, Dureungyuri-ro, Ochang-eup,

Cheongwon-gu, Cheongju-si,

Chungcheongbuk-do, Korea

TEL: +82-43-212-1477, FAX: +82-43-217-5035



**Importado por OPHTHALMOS S.A.**

Rua das Nhandirobas, 471

CEP: 04349-030

Parque Jabaquara, São Paulo/ SP

CNPJ: 61.129.409/0001-05

Autorização de Funcionamento – ANVISA nº: 8.01.483-1

Responsável Técnico: Dr. Acácio Alves de Souza Lima Filho

CRF-SP nº: 5344

**Distribuído por OPHTHALMOS S.A.**

Avenida Manoel Monteiro de Araújo, 1051, lote B

CEP: 05113-020

Parque São Domingos, São Paulo/ SP

CNPJ: 61.129.409/0003-69

Autorização de Funcionamento – ANVISA nº: 8.15.057-3

Responsável Técnico: Dr. Raul Diniz Ragazzi

CRF-SP nº: 56686