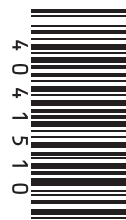


Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

EN



DESCRIPTION

The EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM is a device used for folding and delivering the LI61AO, LI61AOV, or LI61SE 3-piece lens into the eye. The EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM consists of a syringe shaped body (1-A) and tip with a plunger (1-B), drawer (1-C), and haptic puller (1-D) shown in FIG. 1. The EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM is a sterile, disposable plastic device, designed for single use only. Combined with the lens case, FIG. 2, it provides fixture loading with no lens contact for the LI61AO and LI61AOV lens models or the manual load of the LI61SE lens model per FIG. 4, with a small tubular pathway in which the lens can be placed into the eye with one continuous forward motion.

INDICATIONS

The Easy-Load Lens Delivery System is indicated for the folding and injection of Bausch + Lomb intracocular lenses identifying the Easy-Load Lens Delivery System in their approved labeling.

INSTRUCTIONS FOR USE

- Open the package using standard sterile procedures. Place the contents onto the sterile field.
- Confirm that the haptic puller is fully installed into the body.
- Confirm that the plunger is in the start position shown in FIG. 1.
- While keeping the device level, apply Bausch & Lomb viscoelastic (3-A) through the hole of the middle drawer finger and to the floor of the loading area extending under the lens track edge as shown in FIG. 3.
- For the LI61SE, manually place the lens in the EZ-28 loading area using non-serrated forceps. Position the end of the trailing haptic over the plunger tip and the leading haptic under the lens track edge and over the haptic puller, as shown in FIG. 4. Now proceed directly to Step 10 to complete the LI61SE lens loading.
- For the LI61AO & AOV, separate the lens retainer (5-A) from the lens cover (5-B) with a pivot and pull motion as shown in FIG. 5.
- Place the lens retainer in the load area. Engage the lens retainer to the body with a slow pivoting motion as shown in FIG. 6.
- Actuate the drawer by pressing up (7-A) on the drawer stop arm as shown in FIG. 7. Push slowly forward with the thumb until the lens retainer has stopped (8-A) the drawer movement as shown in FIG. 8. The lens is now ready to be removed from the lens retainer.
- Pivot the lens retainer slightly away from drawer stop and lift away from the body as shown in FIG. 9. Discard the lens retainer after removal.
- Slowly close the drawer until the snap closure mechanism has engaged as shown in FIG. 10.
- NOTE:** Closing the drawer compresses the lens for delivery. Do not close the drawer, thereby compressing the lens, until immediately before insertion. Closure of the drawer can be verified by the inability to pull the drawer back from its snapped position.
- Advance the plunger forward, the haptic puller will begin to move away from the body tip.
- NOTE: WHILE ADVANCING THE PLUNGER DO NOT RETRACT UNTIL THE OPTIC IS DELIVERED AND FREE OF THE TIP.** As the plunger moves forward it will stop at a specific position (11-A) as shown in FIG. 11. Straighten the leading haptic by removing the haptic puller. The straightened haptic will be inside the body tip. Discard the haptic puller.
- Fill the distal end of the EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM with viscoelastic material or balanced salt solution to reduce the possibility of introducing air pockets into the eye during lens implantation.
- Insert the beveled portion of the tip through the incision in the eye. When the tip is positioned, apply uniform forward pressure on the plunger until the lens is fully expressed from the tip and delivered into the capsular bag. Once pressure is released from the plunger, it will retract automatically to engage the trailing haptic. When the trailing haptic is engaged, uniform forward pressure is once again applied on the plunger until the trailing haptic is completely delivered into the capsular bag.
- Discard the EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM after use.

PRECAUTIONS AND WARNINGS

Store the EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM's sterile sealed package at room temperature (<30°C/86°F). Contents are sterile unless package is opened or damaged. Do not resterilize. Folding and compression of the lens should be done just prior to insertion and delivery. Failure to follow the Instructions for Use may result in patient injury.

SURGICAL PROCEDURE

Proper surgical technique is the responsibility of the individual surgeon. Surgeons must determine the suitability of any particular procedure based upon their medical training and experience.

WARRANTY AND LIMITATIONS OF LIABILITY

Bausch & Lomb Incorporated warrants that the EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM, when delivered, will conform to the manufacturer's then current version of the published specifications for such EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM in all material respects and shall be free from defects in material or workmanship for a period equal to the EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM's expiration date.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED EXCLUDES ALL WARRANTIES, WHETHER EXPRESSED, IMPLIED OR BY OPERATION OF LAW OR OTHERWISE, INCLUDING BUT NOT LIMITED TO ANY IMPLIED WARRANTIES OF MERCHANTABILITY OR FITNESS. BAUSCH & LOMB INCORPORATED SHALL NOT BE LIABLE FOR ANY INCIDENTAL, CONSEQUENTIAL OR EXEMPLARY LOSS, DAMAGE OR EXPENSE, DIRECTLY OR INDIRECTLY ARISING FROM THE USE OF THE EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM EVEN IF BAUSCH & LOMB INCORPORATED HAS BEEN ADVISED OF THE POSSIBILITY OF SUCH LOSS, DAMAGE OR EXPENSE.

RETURN GOODS POLICY

All products returned to Bausch & Lomb Incorporated must be accompanied by a Return Authorization number. Call 1-800-338-2020 for a return authorization and full policy information.

FIG. 1

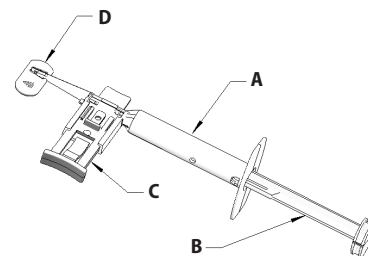


FIG. 2

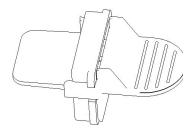


FIG. 3

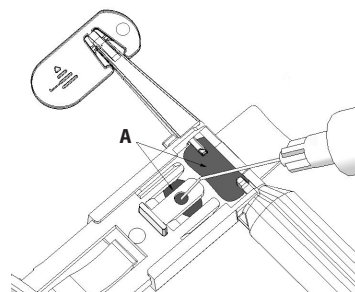


FIG. 4

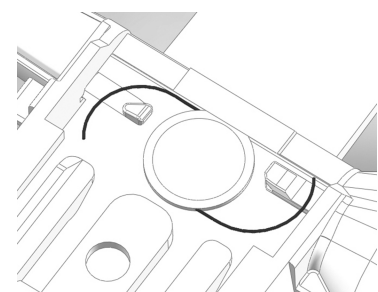


FIG. 5

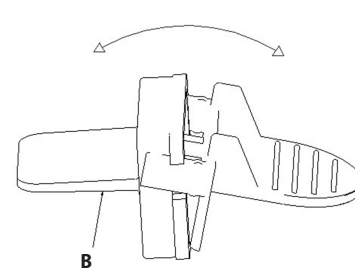


FIG. 6

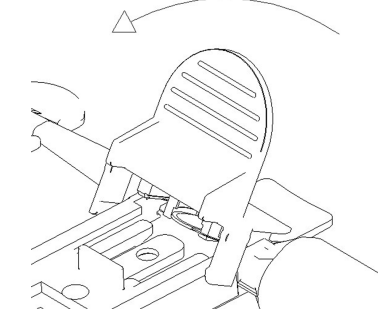


FIG. 7

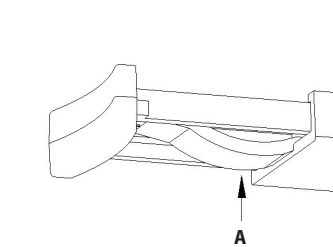


FIG. 8

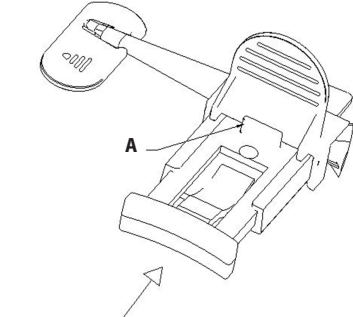


FIG. 9

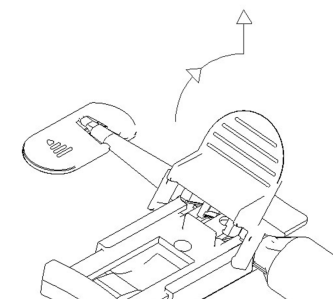


FIG. 10

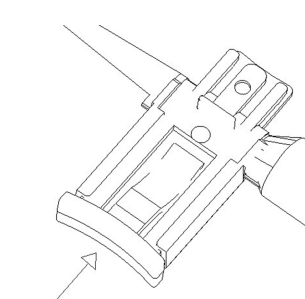
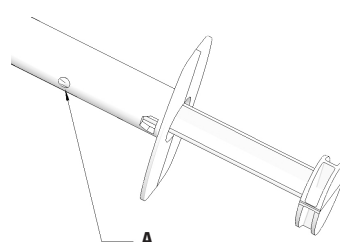


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

STERILE EO

Rx ONLY

DO NOT REUSE

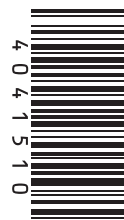
CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

FR



DESCRIPTION

Le DISPOSITIF DE PLACEMENT DES LENTILLES À CHARGEMENT FACILE est utilisé pour plier et placer les lentilles 3 pièces Li61AO, Li61AOV ou Li61SE dans l'œil. Il se compose d'un corps (1-A) et d'une pointe en forme de seringue, doté d'un piston (1-B), d'un tiroir (1-C) et d'un extracteur haptique (1-D) (voir FIG. 1). Il s'agit d'un dispositif en plastique stérile et jetable, conçu pour un usage unique. Associé à l'étui à lentille (FIG. 2), il permet de charger le dispositif de fixation sans aucun contact avec les lentilles de modèle Li61AO et Li61AOV ou de charger manuellement les lentilles de modèle Li61SE (FIG. 4), grâce à une petite voie d'administration tubulaire par le biais de laquelle la lentille peut être placée dans l'œil d'un seul mouvement continu vers l'avant.

INDICATIONS

Le DISPOSITIF DE PLACEMENT DES LENTILLES À CHARGEMENT FACILE est préconisé pour le pliage et le placement des implants intracœliaires Bausch + Lomb dont l'étiquette mentionne l'usage de ce dispositif.

MODE D'EMPLOI

- Ouvrez l'emballage conformément aux procédures standard relatives aux équipements stériles. Placez le contenu de l'emballage sur un réceptacle stérile.
- Assurez-vous que l'extracteur haptique est complètement installé dans le corps de la seringue.
- Assurez-vous que le piston est en position de démarrage comme illustré à la FIG. 1.
- Tout en maintenant le dispositif de niveau, appliquez le viscoélastique Bausch & Lomb (3-A) dans l'orifice du doigt du tiroir du milieu et sur le fond de la zone de chargement près des doigts du tiroir comme illustré à la FIG. 3.
- Pour le modèle Li61SE, placez manuellement la lentille dans la zone de chargement EZ-28 à l'aide d'un forceps lisse. Positionnez l'extrémité de l'haptique oblique au-dessus de l'embout du piston et l'haptique principale sous le bord de la piste de la lentille et au-dessus de l'extracteur haptique, comme illustré à la FIG. 4. Passez maintenant directement à l'étape 10 pour terminer le chargement de la lentille Li61SE.
- Pour les modèles Li61AO et AOV, séparez le support de la lentille (5-A) du couvercle de la lentille (5-B) à l'aide d'un mouvement de rotation et de traction comme illustré à la FIG. 5.
- Placez le support de la lentille dans la zone de chargement. Engagez le support de la lentille dans le corps avec un mouvement de rotation de lentille comme illustré à la FIG. 6.
- Activez le tiroir en exerçant une pression vers le haut (7-A) sur le bras d'arrêt de celui-ci comme illustré à la FIG. 7. Exercez lentement une pression vers l'avant à l'aide du pouce, jusqu'à ce que le support de la lentille (8-A) arrête le mouvement du tiroir comme illustré à la FIG. 8. À présent, la lentille est prête à être retirée de son support.
- Faites légèrement pivoter le support de la lentille pour l'éloigner de l'arrêt du tiroir et soulevez-le du corps comme illustré à la FIG. 9. Jetez le support de la lentille une fois retiré.
- Fermez lentement le tiroir jusqu'à ce que le mécanisme de verrouillage s'enclenche comme illustré à la FIG. 10. REMARQUE : lorsque vous enfoncez le piston, NE L'ENLEVEZ PAS TANT QUE L'OPTIQUE N'EST PAS PLACÉE ET DÉGAGÉE DE LA POINTE. Lorsque le piston avance, il s'arrête à une position donnée (11-A) comme indiqué sur le schéma (FIG. 11). Redresser l'haptique principal en retirant l'extracteur haptique. L'haptique redressé se trouve à l'intérieur de la pointe de la seringue. Jetez l'extracteur haptique.
- Avancez le piston vers l'avant ; l'extracteur haptique va commencer à s'éloigner de la pointe de la seringue. REMARQUE : lorsqu'il est enfoncé, le piston ne doit pas être enlevé avant que l'optique soit complètement dégagée de la pointe. Lorsque le piston avance, il s'arrête à une position donnée (11-A) comme indiqué sur le schéma (FIG. 11). Redresser l'haptique principal en retirant l'extracteur haptique. L'haptique redressé se trouve à l'intérieur de la pointe de la seringue. Jetez l'extracteur haptique.
- Remplissez l'extrémité distale du DISPOSITIF DE PLACEMENT DES LENTILLES À CHARGEMENT FACILE d'un matériau viscoélastique ou d'une solution saline équilibrée afin de réduire le risque d'injection de poches d'air dans l'œil lors de l'implantation de la lentille.
- Insérez la partie biseautée de la pointe dans l'incision pratiquée dans l'œil. Lorsque la pointe est correctement positionnée, exercez une pression uniforme dirigée vers l'avant sur le piston jusqu'à ce que la lentille soit entièrement exprimée de la pointe et placée dans le sac capsulaire. Dès que la pression est libérée du piston, il se rétracte automatiquement pour engager l'haptique oblique. Une fois l'haptique oblique engagé, exercez une pression uniforme vers l'avant sur le piston jusqu'à ce que l'haptique oblique soit complètement placé dans le sac capsulaire.
- Jetez le DISPOSITIF DE PLACEMENT DES LENTILLES À CHARGEMENT FACILE après utilisation.

PRÉCAUTIONS ET AVERTISSEMENTS

L'emballage stérile scellé du DISPOSITIF DE PLACEMENT DES LENTILLES À CHARGEMENT FACILE doit être rangé à température ambiante (< 30 °C/86 °F). Le contenu est stérile sauf si l'emballage a été endommagé ou ouvert. Ne pas restériliser. Le pliage et la compression de la lentille doivent avoir lieu immédiatement avant l'insertion et le placement. Le non-respect des instructions d'utilisation peut entraîner des lésions pour le patient.

PROCÉDURE CHIRURGICALE

La technique chirurgicale appropriée est la responsabilité du chirurgien. Les chirurgiens doivent déterminer la convenance de n'importe quel procédé particulier en se basant sur leur formation et expérience médicales.

GARANTIE ET LIMITATIONS DE RESPONSABILITÉ

Bausch & Lomb Incorporated garantit que le DISPOSITIF DE PLACEMENT DES LENTILLES À CHARGEMENT FACILE est livré dans un état conforme à la version en cours du fabricant concernant les spécifications publiées sur le DISPOSITIF DE PLACEMENT DES LENTILLES À CHARGEMENT FACILE et qu'il est exempt de défauts de fabrication ou d'utilisation, et ce pour une période correspondant à sa date limite d'utilisation.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED N'ACCORDE AUCUNE AUTRE GARANTIE, EXPRESSE, IMPLICITE OU PAR EFFET DE LOI, Y COMPRIS, MAIS SANS S'Y LIMITER, À TOUTE GARANTIE IMPLICITE DE VALEUR MARCHANDE OU DE COMPATIBILITÉ POUR UN BUT PARTICULIER. BAUSCH & LOMB INCORPORATED NE SERA PAS TENU RESPONSABLE DES PERTES, DOMMAGES OU DÉPENSE ACCESSOIRES, SECONDAIRES OU EXEMPLAIRES DE QUELQUE NATURE QUE CE SOIT, RÉSULTANT DIRECTEMENT OU INDIRECTEMENT DE L'UTILISATION DU DISPOSITIF DE PLACEMENT DES LENTILLES À CHARGEMENT FACILE MÊME SI BAUSCH & LOMB INCORPORATED AVAIT ÉTÉ AVERTI DE LA POSSIBILITÉ D'UNE TELLE Perte, DOMMAGE OU DÉPENSE.

POLITIQUE DE RETOUR DES MARCHANDISES

Tous les produits retournés à Bausch & Lomb Incorporated doivent être accompagnés d'un numéro d'autorisation de retour. Appeler le 1-800-338-2020 pour obtenir une autorisation de retour et des informations complètes sur la politique.

®/TM sont des marques de commerce de Bausch & Lomb Incorporated ou de ses filiales.

© Bausch & Lomb Incorporated. Tous droits réservés.

Brevets américains : 5944725 et 6491697. Autres brevets en instance.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

®/TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

FIG. 1

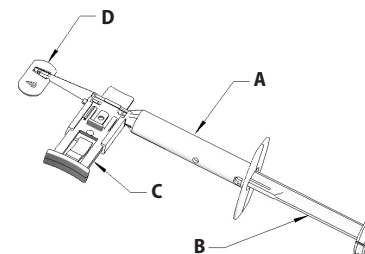


FIG. 2

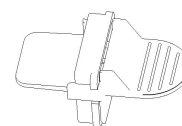


FIG. 3

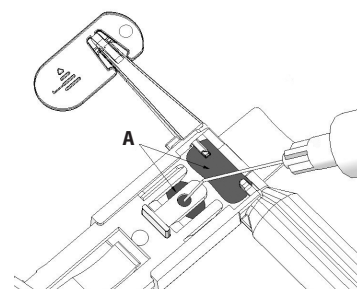


FIG. 4

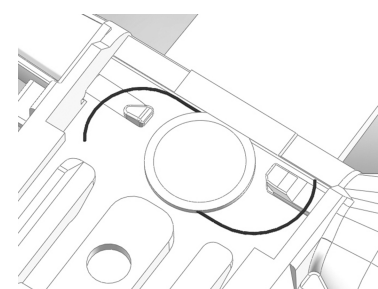


FIG. 5

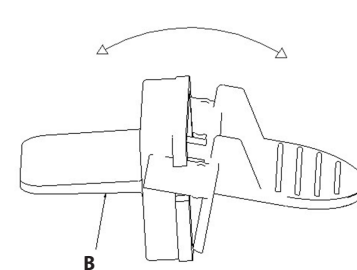


FIG. 6

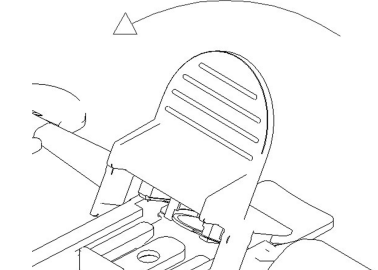


FIG. 7

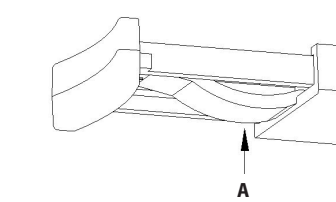


FIG. 8

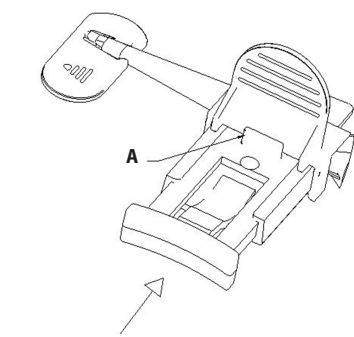


FIG. 9

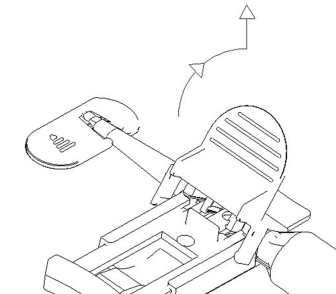


FIG. 10

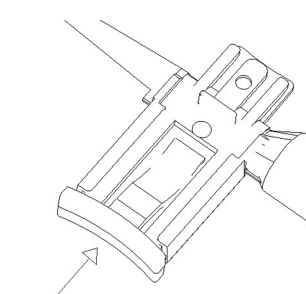
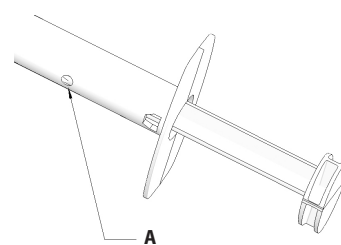


FIG. 11

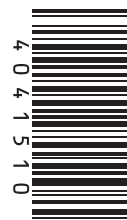


Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

DE



BESCHREIBUNG

Das EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEM ist ein Gerät, das zur Faltung und Einbringung der dreiteiligen Linsenmodelle Li61AO, Li61AOV oder Li61SE in das Auge verwendet wird. Das EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEM besteht aus einem spritzenförmigen Hauptteil (1-A) und einer Spitze mit einem Kolben (1-B), einer Einschubvorrichtung (1-C) und einer Zuglasche für die Haptik (1-D) (Siehe ABB.). 1. Das EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEM ist ein steriles Einweggerät aus Kunststoff, das nur für den Einmalgebrauch bestimmt ist. In Kombination mit dem Linsenbehälter (ABB. 2) ermöglicht es ein Beladen des Behälters ohne Kontakt mit der Linse für die Linsenmodelle Li61AO und Li61AOV oder ein manuelles Beladen für das Linsenmodell Li61SE (ABB. 4). Es wird ein kleiner, schlauchförmiger Durchgang bereitgestellt, durch den die Linse in einer kontinuierlichen Vorwärtsbewegung in das Auge eingesetzt werden kann.

INDIKATIONEN

Das EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEM ist zum Falten und Injizieren von Bausch + Lomb Intraokularlinsen vorgesehen, die gemäß Etikettierung für das EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEM zugelassen sind.

ANWEISUNGEN ZUR VERWENDUNG

- Öffnen Sie die Verpackung unter Beachtung steriler Vorgehensweisen. Legen Sie den Inhalt auf das sterile Feld.
- Vergewissern Sie sich, dass sich die Zuglasche der Haptik vollständig im Hauptteil des Insertionsgerätes befindet.
- Überprüfen Sie, dass sich der Kolben in der Ausgangsposition befindet wie in ABB. 1 dargestellt.
- Halten Sie die Vorrichtung waagerecht und tragen Sie das viskoelastische Material (3-A) von Bausch & Lomb durch das Loch des mittleren Fingertellers der Einschubvorrichtung sowie auf den Boden des Ladebereichs unterhalb der Linsenführung auf (ABB. 4). Es wird ein kleiner, schlauchförmiger Durchgang bereitgestellt, durch den die Linse in einer kontinuierlichen Vorwärtsbewegung in das Auge eingesetzt werden kann.
- Linsenmodell Li61SE: Platzieren Sie die Linse unter Verwendung einer zahnlosen Pinzette manuell im EZ-28-Ladebereich. Positionieren Sie das Ende der hinteren Haptik oberhalb der Kolbenspitze und die führende Haptik unterhalb der Linsenführung und über dem Haptikzugsystem (ABB. 4). Fahren Sie zum Abschluss direkt mit Schritt 10 fort.
- Linsenmodelle Li61AO & AOV: Lösen Sie die Linsenhalterung (5-A) mit einer Dreh- und Ziehbewegung von der Linsenabdeckung (5-B) ab (ABB. 5).
- Platzieren Sie die Linsensicherung in den Ladebereich. Koppen Sie die Linsenhalterung mit einer langsamem Drehbewegung mit dem Hauptteil des Insertionssystems (ABB. 6).
- Betätigen Sie die Einschubvorrichtung, indem Sie auf den Stopparm der Einschubvorrichtung drücken (7-A ABB. 7). Drücken Sie mit dem Daumen langsam nach vorne, bis die Linsenhalterung die Bewegung der Einschubvorrichtung stoppt (8-A in ABB. 8). Die Linse kann nun aus der Linsenhalterung entnommen werden.
- Drehen Sie die Linsenhalterung etwas vom Einschub-Stopp weg und heben Sie sie vom Hauptteil des Insertionssystems ab (ABB. 9). Entfernen Sie die Linsenhalterung nach dem Abnehmen.
- Schießen Sie langsam die Einschubvorrichtung, bis der Schnappverschluss einrastet (ABB. 10). **HINWEIS:** Das Schließen der Einschubvorrichtung komprimiert die Linse für die Insertion. Schließen Sie die Einschubvorrichtung zur Kompression der Linse erst unmittelbar vor der Insertion. Prüfen Sie, ob die Einschubvorrichtung geschlossen ist, indem Sie versuchen, die Einschubvorrichtung aus der eingerasteten Position nach hinten zu ziehen.
- Schieben Sie den Kolben nach vorne, worauf die Zuglasche der Haptik beginnt, sich von der Spitze des Hauptteils weg zu bewegen. **HINWEIS:** ZIEHEN SIE DEN KOLBEN WÄHREND DES VORSCHUBS NICHT ZURÜCK, BIS DIE LINSE EINGEBRACHT IST UND SICH VON DER SPITZE GELOST HAT. Der in der Vorwärtsbewegung befindliche Kolben stoppt an einer bestimmten Position (11-A), wie in ABB. 11 gezeigt. Begradigen Sie die Führungshaptik, indem Sie die Zuglasche von der Haptik entfernen. Die begradigte Haptik befindet sich nun innerhalb der Spitze des Hauptteils. Entfernen Sie die Zuglasche der Haptik.
- Füllen Sie das distale Ende des EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEMS mit viskoelastischem Material oder physiologischer Kochsalzlösung, um die Möglichkeit der Einführung von Luftpblasen in das Auge während der Insertion der Linse zu verringern.
- Führen Sie den abgeschrägten Abschnitt der Spitze durch den Einschnitt in das Auge ein. Ist die Spitze positioniert, drücken Sie den Kolben in einer gleichmäßigen Bewegung nach vorne, bis die Linse vollständig aus der Spitze herausgedrückt und in den Kapselsack eingeführt ist. Sobald auf den Kolben kein Druck mehr ausgeübt wird, wird er automatisch zurückgezogen, um die zurückhängende Haptik aufzunehmen. Über Sie sobald dies geschehen ist solange gleichmäßig Druck auf den Kolben aus, bis die Haptik vollständig in den Kapselsack eingeführt ist.
- Entsorgen Sie das EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEM nach Gebrauch.

VORSICHTSMASSNAHMEN UND WARNSHINWEISE

Bewahren Sie die sterile, verschlossene Verpackung des EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEMS bei Raumtemperatur auf (< 30 °C/86 °F). Inhalt ist nur steril in ungeöffneter oder unbeschädigter Verpackung. Nicht erneut sterilisieren. Faltung und Kompression der Linse sollten erst unmittelbar vor der Insertion stattfinden. Nichtbeachten der Gebrauchsanleitung kann eine Verletzung des Patienten zur Folge haben.

CHIRURGISCHE EINGRIFF

Die ordnungsgemäße OP-Technik liegt in der Verantwortung des jeweiligen Operateurs. Der Operateur muss die Angemessenheit eines bestimmten Verfahrens auf der Grundlage seiner medizinischen Ausbildung und Erfahrung bestimmen.

GEWÄHRLEISTUNG UND HAFTUNGSBESCHRÄNKUNG

Bausch & Lomb Incorporated gewährleistet, dass das EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEM bei der Auslieferung der zu diesem Zeitpunkt aktuellen Version der veröffentlichten Spezifikationen des Herstellers für ein solches EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEM in jeder wesentlichen Hinsicht entspricht und dass es bis zum Verfallsdatum dieses EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEMS frei von Material- oder Verarbeitungsfehlern ist.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED SCHLIESST ALLE ANDEREN GEWÄHRLEISTUNGEN AUS, OB AUSDRÜCKLICH, KONKLUDENTI ODER AUFGRUND GESETZLICHER ODER SONSTIGER HAFTUNG, EINSCHLIESSLICH, JEDOCH OHNE GESETZLICHE BESCHRÄNKUNG AUF EINE KONKLUDENTE GEWÄHRLEISTUNG DER HANDELSÜBLICHEN QUALITÄT ODER DER EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMTEN ZWECK. BAUSCH & LOMB INCORPORATED IS NICHT HAFTBAR FÜR BEILÄUFIGE, FOLGE-, INDIREKTE ODER EXEMPLARISCHE SCHÄDEN, VERLUSTE ODER AUFWENDUNGEN JEDER ART, DIE DIREKT ODER INDIREKT AUS DER VERWENDUNG DES EASY-LOAD LINSEN-INSERTIONSSYSTEMS HERRÜHREN, AUCH WENN BAUSCH & LOMB INCORPORATED ÜBER DIE MÖGLICHKEIT EINES SOLCHEN VERLUSTES, SCHADENS ODER EINER SOLCHEN AUFWENDUNG INFORMIERT WAR.

RICHTLINIEN ZUR WARENRÜCKGABE

Alle an Bausch & Lomb Incorporated zurückgesendeten Produkte müssen von einer Autorisierungsnummer für die Warenrückgabe begleitet sein. Rufen Sie uns unter der Nummer 1-800-338-2020 an, um umfassende Informationen zur Warenrückgabe und unseren Richtlinien zu erhalten.

®/TM sind Warenzeichen von Bausch & Lomb Incorporated oder ihren Tochtergesellschaften.

© Bausch & Lomb Incorporated. Alle Rechte vorbehalten.

US-Patente: 5944725 und 6491697. Andere Patente anhängig.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

®/TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

US Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

FIG. 1

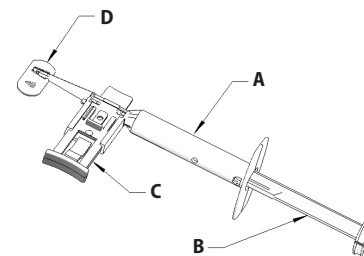


FIG. 2

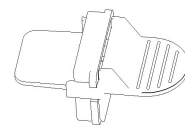


FIG. 3

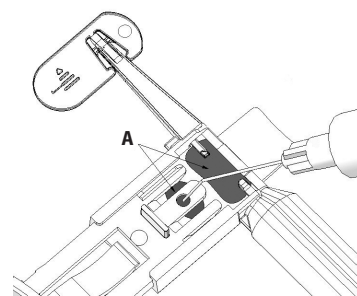


FIG. 4

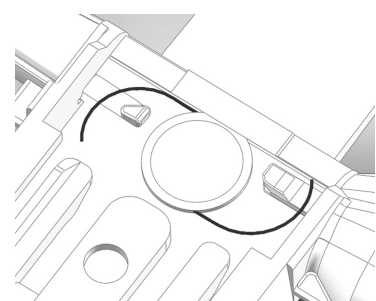


FIG. 5

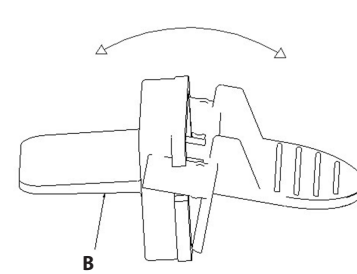


FIG. 6

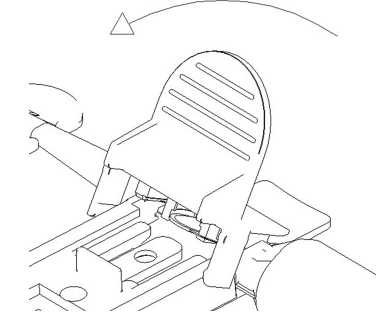


FIG. 7

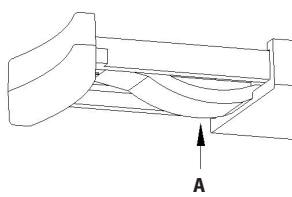


FIG. 8

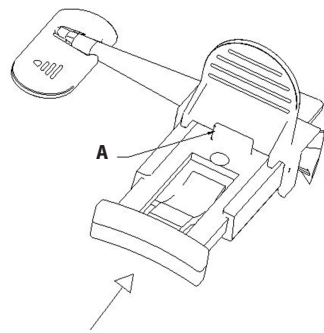


FIG. 9

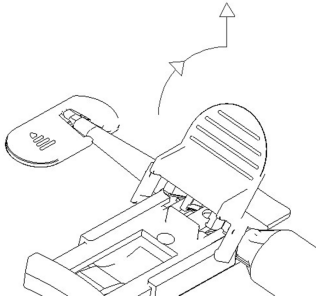


FIG. 10

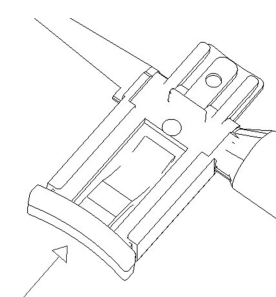
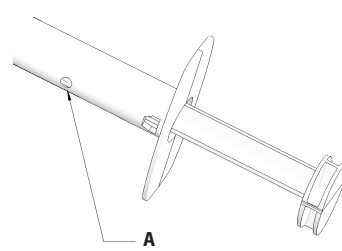


FIG. 11

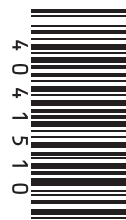


Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

IT



DESCRIZIONE

L'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO è un dispositivo utilizzato per piegare e inserire nell'occhio la lente a tre pezzi Li61AO, Li61AOV o Li61SE. L'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO è costituito da un corpo a forma di siringa (1-A) dotato di punta, stantuffo (1-B), cassetto introduttore (1-C) ed estrattore apico (1-D), come mostrato nella FIG. 1. L'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO è un dispositivo sterile in plastica, monouso, progettato per un singolo utilizzo. Insieme al contenitore della lente (FIG. 2), consente di eseguire le operazioni di caricamento senza toccare la lente per i modelli di lente Li61AO e Li61AOV o il caricamento manuale del modello di lente Li61SE (FIG. 4) mentre un piccolo canale cilindrico permette di inserirla nell'occhio con un unico movimento continuo in avanti.

INDICAZIONI

L'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO è indicato per la piegatura e l'iniezione delle lenti intraoculari Bausch + Lomb che riportano l'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO nella loro etichettatura approvata.

ISTRUZIONI PER L'USO

- Aprire la confezione adottando procedure sterili standard. Porre il contenuto in ambiente sterile.
- Assicurarsi che l'estrattore apico sia perfettamente inserito nel corpo dell'iniettore.
- Confermare che lo stantuffo sia nella posizione d'avvio, mostrata nella FIG. 1.
- Mantenendo il dispositivo orizzontale, applicare l'agente viscoelastico Bausch & Lomb (3-A) nel foro del fermo centrale del cassetto introduttore e al pavimento della zona di carico che si estende sotto l'estremità del percorso della lente, come mostrato nella FIG. 3.
- Per il modello Li61SE, posizionare la lente manualmente nella zona di carico EZ-28 utilizzando pinze non seghettate. Posizionare l'estremità della parte apica posteriore sopra la punta dello stantuffo e la parte apica anteriore sotto il percorso della lente e sopra l'estrattore apico, come mostrato in FIG. 4. A questo punto passare direttamente al punto 10 per completare il caricamento della lente Li61SE.
- Per i modelli Li61AO e AOV, separare il supporto della lente (5-A) dalla sua protezione (5-B) con un movimento di rotazione e trazione (FIG. 5).
- Posizionare il supporto della lente nella zona di carico. Innestare il supporto della lente nel corpo dell'iniettore con un lento movimento di rotazione (FIG. 6).
- Attivare il cassetto introduttore premendo (7-A) sul braccio di fermo dello stesso come mostrato nella FIG. 7. Spingere lentamente in avanti con il pollice fino a quando il supporto della lente (8-A) arresta il movimento del cassetto introduttore come mostrato nella FIG. 8. A questo punto la lente può essere rimossa dal supporto stesso.
- Ruotare lievemente il supporto della lente per allontanarlo dal fermo del cassetto introduttore ed estrarlo dal corpo dell'iniettore, come mostrato nella FIG. 9. Eliminare il supporto, una volta estratto.
- Chiudere lentamente il cassetto introduttore fino allo scatto del meccanismo di chiusura (FIG. 10). NOTA: la chiusura del cassetto introduttore comprime la lente preparandola all'inserimento. La chiusura dell'introduttore, e quindi la compressione della lente, deve avvenire appena prima dell'inserimento della lente stessa. L'avvenuta chiusura del cassetto dell'introduttore è dimostrata dall'impossibilità di estrarre quest'ultimo dopo lo scatto.
- Far avanzare lo stantuffo in avanti, l'estrattore apico comincerà ad allontanarsi dalla punta dell'iniettore. NOTA: MENTRE SI STA FACENDO AVANZARE LO STANTUFFO, NON RITIRARLO FINO A QUANDO LA ZONA OTTICA È INSERITA E LIBERA DALLA PUNTA. Lo stantuffo si sposterà in avanti fermandosi in una posizione specifica (11-A) come illustrato nella FIG. 11. Raddrizzare la parte apica dentrata rimuovendo l'estrattore apico. La parte apica raddrizzata sarà all'interno della punta dell'iniettore. Eliminare l'estrattore apico. La parte apica raddrizzata sarà all'interno della punta dell'iniettore. Eliminare l'estrattore apico.
- Riempire l'estremità distale dell'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO con materiale viscoelastico o soluzione salina bilanciata per ridurre la possibilità di introdurre sacche d'aria nell'occhio durante l'impianto della lente.
- Inserire la porzione smussata della punta nell'incisione oculare. Una volta posizionata la punta, premere lo stantuffo applicando una forza uniforme fino a quando la lente fuoriesce completamente dalla punta e viene inserita nel sacco capsulare. Quando si rilascia la pressione dallo stantuffo, questo si ritrae automaticamente per innestare la parte apica posteriore. Una volta innestata, applicare di nuovo una pressione uniforme sullo stantuffo fino al completo inserimento della parte apica posteriore nel sacco capsulare.
- Dopo l'uso, eliminare l'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO.

PRECAUZIONI E AVVERTENZE

Conservare la confezione dell'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO sigillata, sterile a temperatura ambiente (< 30 °C/86 °F). La sterilità del contenuto è garantita solo se la confezione non è aperta o danneggiata. Non risterilizzare. La lente deve essere piegata e compresa solo appena prima dell'inserimento nel dispositivo e quindi nell'occhio. Il mancato rispetto delle istruzioni per l'uso può provocare lesioni al paziente.

PROCEDURA CHIRURGICA

La scelta della tecnica chirurgica adeguata è responsabilità del singolo chirurgo, che valuta l'idoneità di una particolare procedura in base alla propria esperienza e preparazione medica.

GARANZIA E LIMITAZIONE DI RESPONSABILITÀ

Bausch & Lomb Incorporated garantisce che al momento della consegna, l'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO sarà conforme alla versione corrente delle specifiche pubblicate dal produttore per questo tipo di INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO per quanto attiene ai materiali, e sarà privo di difetti di materiale o di lavorazione per un periodo pari alla data di scadenza dell'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED ESCLUDE OGNI ALTRA GARANZIA, SIA ESPRESSA SIA IMPLICITA O LEGALE O QUALESiasi ALTRA, QUALE, A TITOLO ESEMPLIFICATIVO MA NON ESAUSTIVO, QUALESiasi GARANZIA IMPLICITA DI COMMERCIALIBITÀ O DI IDONEITÀ A UN PARTICOLARE SCOPO. BAUSCH & LOMB INCORPORATED NON POTRÀ ESSERE RITENUTA RESPONSABILE PER EVENTUALI DANNI, PERDITE O SPESE ACCESSORIE, CONSEQUENZIALI O ESEMPLARI DERIVANTI DIRETTAMENTE O INDIRETTAMENTE DALL'USO DELL'INIETTORE DI LENTI A CARICAMENTO SEMPLIFICATO, ANCHE QALORA BAUSCH & LOMB INCORPORATED SIA STA INFORMATA DELLA POSSIBILITÀ CHE TALI PERDITE, SPESE O DANNI VENGANO POSTI IN ESSERE.

ISTRUZIONI PER IL RESO DEI PRODOTTI

Tutti i prodotti restituiti a Bausch & Lomb Incorporated devono essere accompagnati da un numero di autorizzazione al reso. Per informazioni complete sull'autorizzazione al reso e sulle relative procedure, telefonare al numero 1-800-338-2020.

*TM sono marchi di fabbrica di Bausch & Lomb Incorporated o di sue consociate.

© Bausch & Lomb Incorporated. Tutti i diritti riservati.

Brevetti (U.S.A.): 5944725 e 6491697. Altri in sospeso.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

FIG. 1

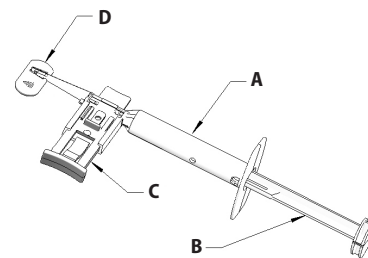


FIG. 2

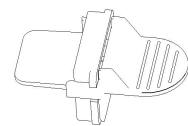


FIG. 3

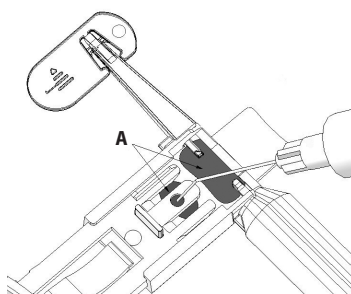


FIG. 4

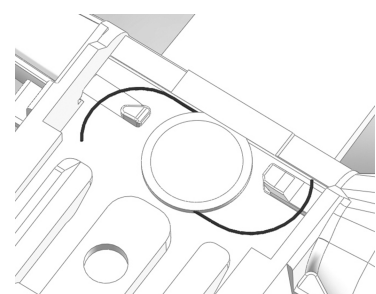


FIG. 5

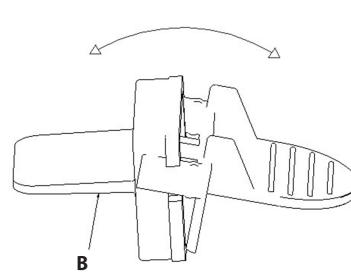


FIG. 6

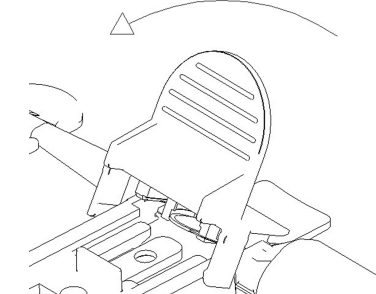


FIG. 7

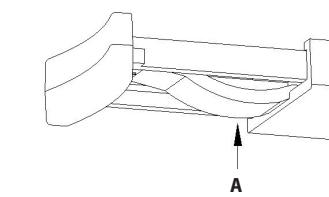


FIG. 8

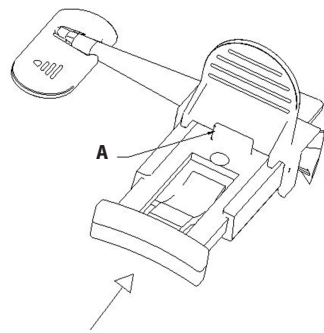


FIG. 9

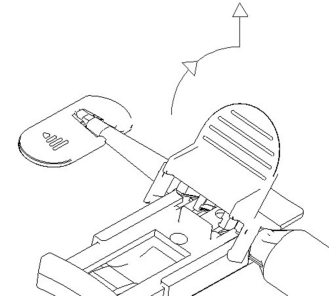


FIG. 10

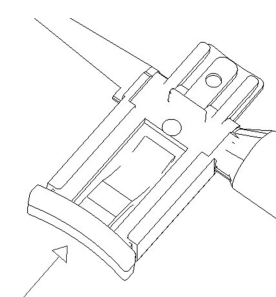
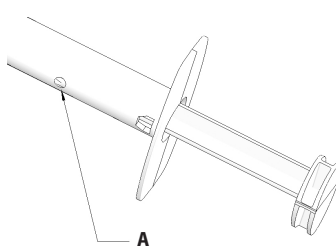


FIG. 11

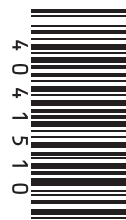


Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

ES



DESCRIPCIÓN

El SISTEMA DE INSERCIÓN DE LENTES DE CARGA SENCILLA es un dispositivo que se utiliza para plegar e insertar las lentes de 3 piezas Li61AO, Li61AOV o Li61SE en el ojo. Consiste de un cuerpo con forma de jeringa (1-A) y un extremo con un émbolo (1-B), una caja (1-C) y un retractor del háptico (1-D) que se muestran en la FIG. 1. En combinación con la caja de la lente (FIG. 2), proporciona una carga del dispositivo de fijación sin contacto con la lente para los modelos de lente Li61AO y Li61AOV, o la inserción manual del modelo de lente Li61SE (FIG. 4), junto con una pequeña ruta tubular en la que la lente se puede insertar en el ojo con un movimiento continuo hacia delante.

INDICACIONES

El SISTEMA DE INSERCIÓN DE LENTES DE CARGA SENCILLA está indicado para el plegado y la inyección de lentes intraoculares Bausch + Lomb identificadas en su etiqueta como aptas para el SISTEMA DE INSERCIÓN DE LENTES DE CARGA SENCILLA.

INSTRUCCIONES DE USO

- Abra el paquete utilizando los procedimientos de esterilización estándar. Coloque el contenido en una zona esterilizada.
- Confirme que el retractor del háptico está completamente instalado dentro del cuerpo.
- Asegúrese de que el émbolo se encuentra en la posición de inicio tal y como aparece en la FIG. 1.
- Mientras mantiene el nivel del dispositivo, aplique el viscoelástico Bausch & Lomb (3-A) a través del orificio del mangrifo central de la caja y a la parte inferior de la zona de carga que se extienda bajo el borde del recorrido de la lente, como se muestra en la FIG. 3.
- Para Li61SE, coloque manualmente la lente en la zona de carga EZ-28 utilizando un fórceps no dentado. Coloque el extremo del háptico terminal en la punta del émbolo y el háptico anterior debajo de la superficie de guía de la lente y encima del retractor del háptico, como se muestra en la FIG. 4. Vaya directamente al paso 10 para terminar la carga de la lente Li61SE.
- Para Li61AO y AOV, separe la retención de la lente (5-A) de la cubierta de la lente (5-B) girando y tirando como se muestra en la FIG. 5.
- Coloque el retén de la lente en la zona de carga. Engarce el retén de la lente en el cuerpo con un leve movimiento giratorio, como se muestra en la FIG. 6.
- Ponga en servicio la caja presionando hacia arriba (7-A) en el brazo del tope de la caja, como se muestra en la FIG. 7. Empuje lentamente hacia abajo con el pulgar hasta que el retén de la lente haya detenido el movimiento de la caja (8-A), como se muestra en la FIG. 8. La lente ya está lista para retirarse del retén.
- Gire el retén de la lente ligeramente alejándolo del tope de la caja y levántelo para sacarlo del cuerpo, como se muestra en la FIG. 9. Deseche el retén de la lente tras su extracción.
- Cierre lentamente la caja hasta que se enganche el mecanismo de cierre, como se muestra en la FIG. 10. NOTA: Al cerrar la caja, se comprime la lente para su inserción. No cierre la caja (comprimiendo la lente) hasta el momento mismo de la inserción. El cierre de la caja se puede verificar por la imposibilidad de tirar de la caja para sacarla de su posición de enganche.
- Empuje el émbolo hacia delante, el retractor del háptico comenzará a alejarse del extremo del cuerpo. NOTA: AL EMPUJAR EL ÉMBOLO HACIA DELANTE, NO LO RETRAIGA HASTA QUE LA ÓPTICA HAYA SALIDO COMPLETAMENTE DEL EXTREMO. A medida que el émbolo se mueve hacia delante, se detendrá en una posición específica (11-A), como se muestra en la FIG. 11.
- Enderece el háptico delantero retirando el retractor del háptico. El háptico enderezado quedará dentro del extremo del cuerpo. Deseche el retractor del háptico.
- Rellene el extremo distal del SISTEMA DE INSERCIÓN DE LENTES DE CARGA SENCILLA con material viscoelástico o solución salina isotónica para reducir la posibilidad de introducir aire en el ojo durante la implantación de la lente.
- Inserte la parte biselada del extremo a través de la incisión en el ojo. Cuando el extremo esté en posición, aplique una presión uniforme hacia adelante sobre el émbolo hasta que la lente salga por completo y se haya insertado en el saco capsular. Una vez liberado del émbolo, se retraerá automáticamente para enganchar el háptico posterior. Una vez engarzado el háptico posterior, se aplica de nuevo una presión uniforme hacia delante en el émbolo hasta que quede completamente insertado en el saco capsular.
- Deseche el SISTEMA DE INSERCIÓN DE LENTES DE CARGA SENCILLA después de su uso.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Guardar el paquete sellado y estéril del SISTEMA DE INSERCIÓN DE LENTES DE CARGA SENCILLA a temperatura ambiente (< 30 °C). Verificar la integridad del protector individual de esterilidad antes del uso. No volver a esterilizar. El plegado y la compresión de la lente se deben realizar justo antes de su inserción. En caso de no seguirse las instrucciones de uso, se pueden producir daños en el paciente.

PROCEDIMIENTO QUIRÚRGICO

Una correcta técnica quirúrgica es responsabilidad exclusiva del cirujano. Los cirujanos deben determinar la idoneidad de cada procedimiento en función de su formación y su experiencia médica.

GARANTÍA Y LIMITACIONES DE RESPONSABILIDAD

Bausch & Lomb Incorporated garantiza que el SISTEMA DE INSERCIÓN DE LENTES DE CARGA SENCILLA, una vez entregado, cumple con la versión actual de las especificaciones publicadas por el fabricante sobre dicho dispositivo en todo lo que se refiere al material y que está libre de defectos de material o fabricación durante un período igual a la fecha de caducidad del SISTEMA DE INSERCIÓN DE LENTES DE CARGA SENCILLA.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED EXCLUYE TODAS LAS DEMÁS GARANTÍAS, YA SEAN EXPLÍCITAS, IMPLÍCITAS O POR OPERACIÓN LEGAL O DE CUALQUIER OTRO TIPO, INCLUYENDO, SIN LIMITARSE A ELLAS, CUALQUIER GARANTÍA IMPLÍCITA DE COMERCIALIDAD O IDONEIDAD. BAUSCH & LOMB INCORPORATED NO SE HACE RESPONSABLE DE NINGUNA PÉRDIDA, DAÑO O GASTO ACCIDENTAL, CONSIGUIENTEMENTE O EJEMPLAR QUE PUDIERA SURGIR DIRECTA O INDIRECTAMENTE DE LA UTILIZACIÓN DEL SISTEMA DE INSERCIÓN DE LENTES DE CARGA SENCILLA INCLUSO AUNQUE BAUSCH & LOMB INCORPORATED HAYA SIDO ADVERTIDA DE LA POSIBILIDAD DE DICHA PÉRDIDA, DAÑO O GASTO.

POLÍTICA DE DEVOLUCIÓN DE PRODUCTOS

Todos los productos devueltos a Bausch & Lomb Incorporated deben ir acompañados por un número de autorización de devolución. Llame al teléfono 1-800-338-2020 para obtener una autorización de devolución así como información completa sobre la política de productos.

®/TM son marcas comerciales de Bausch & Lomb Incorporated o sus filiales.

© Bausch & Lomb Incorporated. Reservados todos los derechos.

Patentes de EE. UU.: 5944725 y 6491697. Otras patentes pendientes.

FIG. 1

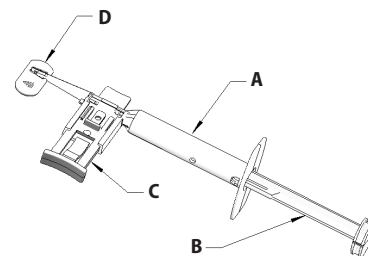


FIG. 2

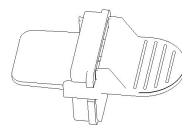


FIG. 3

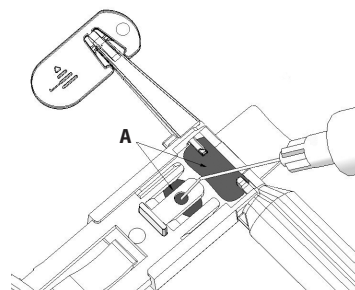


FIG. 4

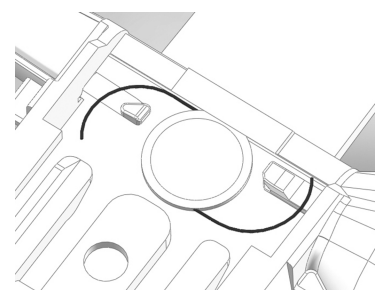


FIG. 5

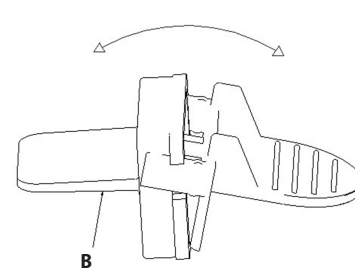


FIG. 6

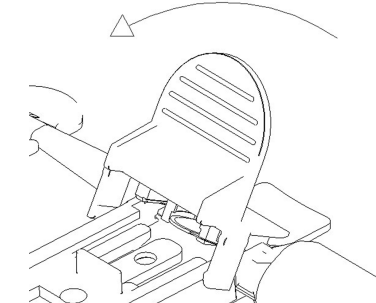


FIG. 7

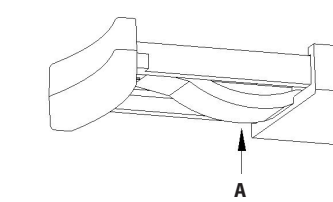


FIG. 8

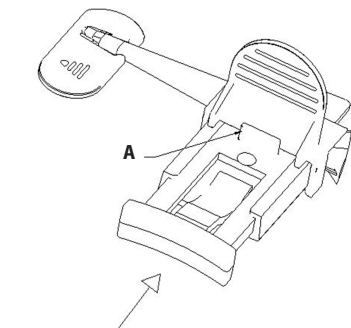


FIG. 9

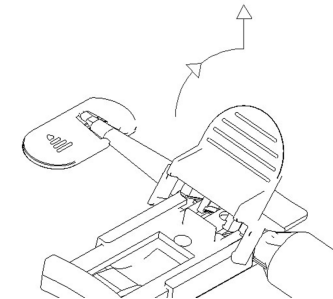


FIG. 10

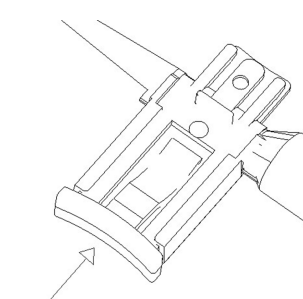
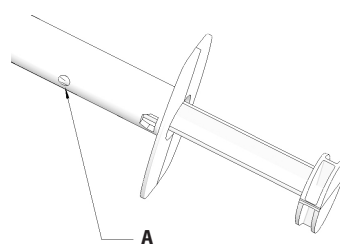


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

®/TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.



DO NOT REUSE



Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System



Descrição

O SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES é um dispositivo utilizado para a dobragem e colocação da lente de três peças Li61AO, Li61AOV ou Li61SE no olho. O SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES consiste num corpo em forma de seringa (1-A) e uma ponta com um êmbolo (1-B), gaveta (1-C) e um puxador haptico (1-D) apresentados na FIG. 1. O SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES é um dispositivo de plástico, estéril e descartável concebido apenas para uma única utilização. Combinado com o estojo da lente (FIG. 2) proporciona um carregamento perfeito sem contacto com a lente para os modelos de lente Li61AO e Li61AOV ou para a colocação manual do modelo de lente Li61SE de acordo com a FIG. 4, juntamente com um pequeno percurso tubular através do qual pode ser colocada a lente no olho por meio de um movimento contínuo para a frente.

Indicações

O SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES está indicado para a dobragem e injeção de lentes intraoculares Bausch + Lomb que identificam o SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES na respectiva rotulagem aprovada.

Instruções de Utilização

1. Abrir a embalagem recorrendo aos procedimentos padrão de esterilização. Colocar o conteúdo no campo estéril.
2. Confirmar se o puxador haptico está completamente instalado no corpo.
3. Confirmar se o êmbolo está na posição inicial apresentada na FIG. 1.
4. Mantendo o dispositivo alinhado, aplicar o viscoelástico (3-A) Bausch & Lomb através do orifício da lingueta da gaveta do meio e na base da área de carregamento, que se estende por baixo da extremidade de trajecto da lente, tal como indicado na FIG. 3.
5. Para a Li61SE, colocar a lente manualmente na área de colocação EZ-28 utilizando forcps não serrilhados. Posicionar a extremidade do puxador haptico sobre a ponta do êmbolo e o haptico condutor por baixo da extremidade da via da lente e por cima do puxador haptico, conforme apresentado na FIG. 4. Agora avançar directamente para o passo 10 para completar a colocação da lente Li61SE.
6. Para a Li61AO e AOV, separar o prendedor da lente (5-A) da cobertura da lente (5-B) com um movimento giratório e de puxar conforme apresentado na FIG. 5.
7. Colocar o retensor da lente na área de carregamento. Encaixar o retensor da lente no corpo com um ligeiro movimento de rotação, tal como indicado na FIG. 6.
8. Accionar a gaveta pressionando para cima (7-A) sobre o braço-travão da gaveta, tal como indicado na FIG. 7. Empurrar lentamente para a frente com o polegar até que o retensor da lente tenha feito parar (8-A) o movimento da gaveta, tal como indicado na FIG. 8. A lente pode agora ser removida do retensor.
9. Rodar o retensor da lente afastando-o ligeiramente do travão da gaveta e retirá-lo do corpo da seringa, tal como indicado na FIG. 9.
10. Eliminar o retensor da lente após a remoção.
11. Fechar a gaveta devagar até o mecanismo de fecho encaixar, tal como indicado na FIG. 10.

OBSERVAÇÃO: O fecho da gaveta comprime a lente para a colocação. Só deve fechar a gaveta, comprimindo com isso a lente, imediatamente antes da inserção. O fecho da gaveta pode ser verificado através da incapacidade para puxar a gaveta para fora a partir da posição de encaixe.

12. Empurrar o êmbolo para a frente; o puxador haptico começará a afastar-se da ponta do corpo.
13. Inserir a parte biselada da ponta através da incisão no olho. Quando a ponta estiver posicionada, aplicar uma pressão uniforme para a frente sobre o êmbolo até que a lente seja completamente retirada da ponta e colocada no saco capsular. Quando o êmbolo já não estiver em pressão, este irá retrair-se automaticamente para encaixar o haptico posterior. Quando o haptico posterior estiver encaixado, exerça mais uma vez uma pressão uniforme para a frente sobre o êmbolo até que o haptico esteja totalmente colocado no saco capsular.
14. Após a utilização, elimine o SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES.

Precauções e Advertências

Guardar a embalagem selada e estéril o SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES à temperatura ambiente (< 30 °C). O conteúdo permanece estéril se a embalagem não estiver aberta ou danificada. Não voltar a esterilizar. A dobragem e a compressão da lente devem ser feitas imediatamente antes da inserção e colocação. O não cumprimento das instruções de utilização pode causar lesões ao paciente.

Procedimento Cirúrgico

A técnica cirúrgica apropriada é da responsabilidade do cirurgião. Os cirurgiões devem determinar a adequação de qualquer procedimento especial, baseados na sua formação e experiência médicas.

Garantia e Limitações de Responsabilidade

A Bausch & Lomb Incorporated garante que o SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES, no momento em que é entregue, estará conforme à versão actual das especificações publicadas pelo fabricante para o referido SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES em todos os aspectos materiais e que estará livre de defeitos de material ou de fabrico por um período de tempo igual à data de validade do SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES.

A BAUSCH & LOMB INCORPORATED EXCLUI TODAS AS GARANTIAS, SEJAM ELAS EXPRESSAS, IMPLÍCITAS OU POR APLICAÇÃO DA LEI OU DE OUTRO MODO, INCLUINDO, ENTRE OUTRAS, QUaisquer GARANTIAS IMPLÍCITAS DE COMERCIALIDADE OU ADEQUAÇÃO. A BAUSCH & LOMB INCORPORATED NÃO SERÁ RESPONSÁVEL POR QUALQUER PERDA, DANO OU DESPESA INCIDENTAL, CONSEQUENCIAL OU EXEMPLAR, DIRECTA OU INDIRECTAMENTE PROVOCADO PELA UTILIZAÇÃO DO SISTEMA DE COLOCAÇÃO FÁCIL DE LENTES, MESMO QUE A BAUSCH & LOMB INCORPORATED TENHA SIDO AVISADA DA POSSIBILIDADE DE TAL PERDA, DANO OU DESPESA.

Política de Devolução de Produtos

Todos os produtos devolvidos à Bausch & Lomb Incorporated têm de ser acompanhados por um número de autorização de devolução. Telefone para 1-800-338-2020 para obter autorização para devolução e informações sobre a política de devoluções.

®/TM são marcas registadas da Bausch & Lomb Incorporated ou suas filiais.

© Bausch & Lomb Incorporated. Todos os direitos reservados.

Patentes norte-americanas: 5944725 e 6491697. Outras patentes pendentes.

FIG. 1

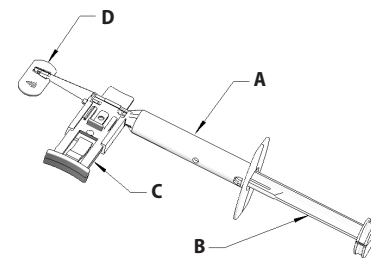


FIG. 2

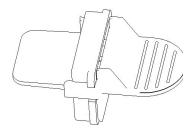


FIG. 3

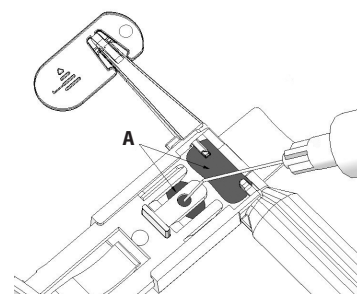


FIG. 4

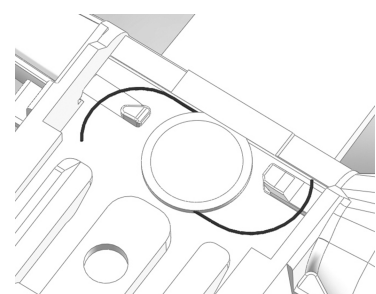


FIG. 5

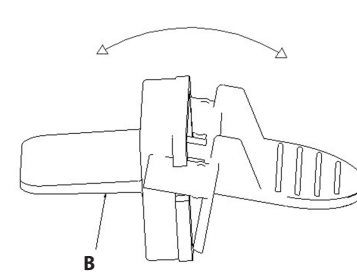


FIG. 6

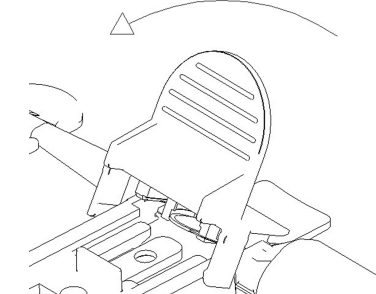


FIG. 7

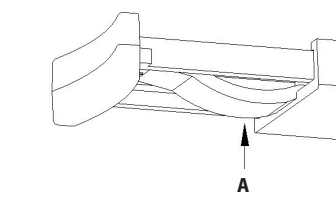


FIG. 8

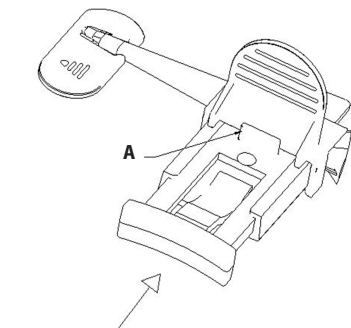


FIG. 9

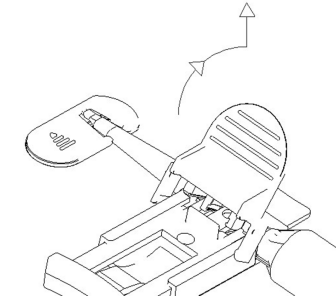


FIG. 10

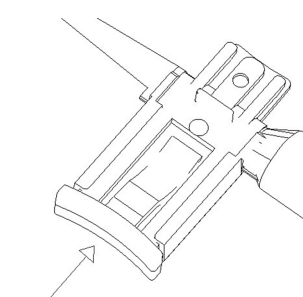
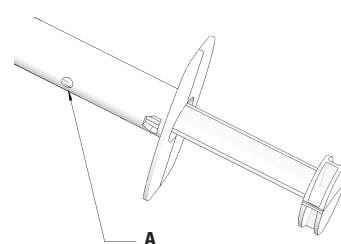


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

®/TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

STERILE EO

Rx ONLY
DO NOT REUSE

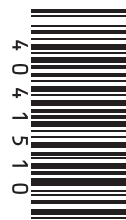
CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

DA



BESKRIVELSE

EASY-LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMET bruges til at foldе og indføre den tredelte LI61AO-, LI61AOV- eller LI61SE-linse i øjet. EASY-LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMET består af en sprojektorformet krop (1-A) og spids med stempel (1-B), skuffe (1-C) og linseophængshætte (1-D) vist på FIG. 1. EASY-LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMET er et steril plastprodukt, der kun må bruges én gang. Sammen med linseholderen, FIG. 2, sikrer systemet, at linsen med en enkelt bevægelse kan indføres i øjet gennem et lille ør, uden at linsen berøres. Dette gælder for linsemønstrene LI61AO og LI61AOV, samt for den manuelle indføring af linsemønstren LI61SE vist på FIG. 4.

INDIKATIONER

EASY-LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMET er indiceret til foldning og injektion af Bausch + Lomb intraokulære linser og identificerer EASY-LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMET på de godkendte etiketter.

BRUGSANVISNING

- Åbn pakningen under anvendelse af almindelige sterile procedurer. Anbring indholdet på en steril flade.
- Kontroller, at linseophængshætten sidder korrekt i sprojektkroppen.
- Kontroller, at stemplet er i startpositionen, som er vist på FIG. 1.
- Hold enheden i vandret position, og kom viskoelastisk materiale fra Bausch & Lomb (3-A) i hullet på den midterste liste i skuffen og på indføringsområdet helt ind under linsetryret som vist på FIG. 3.
- Linsemønstrene LI61SE skal placeres manuelt i EZ-28 indføringsområdet ved hjælp af en pincet uden riller. Placer enden af det bagerste linseophæng over stempelspidsen og det forreste linseophæng under lensens sporkant og over linseophængshætten, som vist på FIG. 4. Forsæt nu direkte til trin 10, for at fuldføre indsættelsen af LI61SE-linsen.
- Før linsemønstrene LI61AO & AOV skal man forsigtigt dreje og trække linseholderen (5-A) og linseholderen (5-B) fra hinanden som vist på FIG. 5.
- Placer linseholderen i indføringsområdet. Vip langsomt linseholderen ned mod sprojektkroppen som vist på FIG. 6.
- Aktivér skuffen ved at trykke den (7-A) op mod skuffestoppet som vist på FIG. 7. Skub forsigtigt skuffen fremad med tommefingeren, indtil linseholderen stopper (8-A) skuffens bevægelse som vist på FIG. 8. Linsen kan nu fjernes fra linseholderen.
- Dreh linseholderen lidt væk fra skuffestoppet, og løft den væk fra sprojektkroppen som vist på FIG. 9. Kassér linseholderen efter brug.
- Luk langsomt skuffen, indtil snaplåsen går i indgreb som vist på FIG. 10. **BEMÆRK!** Når skuffen lukkes, trykkes linsen sammen, så den er klar til indføring. Vent med at lukke skuffen og dermed trykke linsen sammen, indtil umiddelbart før linsen skal indføres. Skuffen er lukket korrekt, hvis den ikke kan trækkes tilbage fra låst position.
- Før stemplet fremad, indtil linseophængshætten begynder at bevæge sig væk fra spidsen.
- BEMÆRK!** UNDER FREMFØRINGEN MÅ STEMPELET IKKE TRÆKKES TILBAGE, FOR OPTIKKEN ER INDFØRT OG FRI AF SPIDSEN. Efterhånden som stemplet bevæger sig fremad, vil det stoppe ved en specifik position (11-A) som vist på FIG. 11. Ret det ledende linseophæng ud ved at fjerne linseophængshætten. Det udrettede linseophæng vil være inden i spidsen. Kassér linseophængshætten.
- Fyld den distale ende af EASY LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMET med viskoelastisk materiale eller afbalanceret saltvandsoplosning for at reducere risikoen for, at der opstår lufttrøst i øjet under indføringen.
- Før den skrå del af spidsen gennem incisionen i øjet. Tryk derefter stemplet i bund med en jævn, glidende bevægelse, indtil linsen er kommet helt ud af spidsen og er indført i kapsellommet. Når stemplet slippes, trækkes det automatisk tilbage og går i indgreb med det bagerste opfæng. Når stemplet er gået i indgreb med det bagerste opfæng, trykkes stemplet igen i bund med en jævn, glidende bevægelse, indtil det bagerste opfæng er indført helt i kapsellommet.
- Kassér EASY-LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMET efter brug.

FORHOLDSREGLER OG ADVARSLER

Opbevar den forseglede sterile pakning med EASY-LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMET ved stuetemperatur (< 30 °C). Indholdet er steril, medmindre pakningen har været åbnet eller er beskadiget. Må ikke resteriliseres. Vent med at folde og sammentrykke linsen til umiddelbart før indføring. Manglende overholdeelse af anvisningerne kan medføre skade på patienten.

KIRURGISK PROCEDURE

Den enkelte kirurg har ansvaret for, at der anvendes korrekte kirurgiske teknikker. Kirurgen skal vurdere egnetheden af en given teknik på baggrund af sin uddannelse og erfaring.

GARANTI OG ANSVARSBEGRÆNSNING

Bausch & Lomb Incorporated garanterer, at EASY-LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMET på leveringstids-punkter opfylder alle materielle specifikationer for EASY-LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMER af denne type, som producenten på dette tidspunkt har udgivet, og at indføringssystemet er fri for konstruktionsmæssige og materielle fejl i perioden frem til udlobsdatoen for EASY-LOAD-linseindføringsystemet.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED YDER IKKE ANDRE GARANTIER, HVERENKEDT UDTRYKKELIGT, STILTENDE, I HENHOLD TIL LOVEN ELLER I ØVRIGT. DENNE FRASKRIVELSE GÄLDER OGGSÅ FOR STILTENDE GARANTIER I RELATION TIL PRODUKTETS SALGBARHED ELLER EGNETHED, MEN ER IKKE BEGRÆNSET HERTIL. BAUSCH & LOMB INCORPORATED HÆFTER IKKE FORTAB, SKADER ELLER UDGIFTER, DER ER HÆNDELIGE, OPSTÅR SOM FOLGE AF ANDRE SKADER ELLER ER PØNALT BEGRUNDEDE, OG SOM DIREKTE ELLER INDIREKTE SKYLDES BRUGEN AF EASY-LOAD-LINSEINDFØRINGSSYSTEMET, OGSA SELVOM BAUSCH & LOMB INCORPORATED ER BLEVET

INFORMERET OM RISIKOEN FOR SÅDANNE TAB, SKADER ELLER UDGIFTER.

POLITIK VEDRØRENDE RETURNERING

Alle produkter, der returneres til Bausch & Lomb Incorporated, skal have et medfølgende returneringsautorisationsnummer. Ring 1-800-338-2020 for at få en returautorisation og information om hele fremsgangsmåden.

*TM angiver varemærker tilhørende Bausch & Lomb Incorporated.

© Bausch & Lomb Incorporated. Alle rettigheder forbeholdes.

Amerikanske patenter: 5944725 og 6491697. Andre patenter er anmeldt.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

FIG. 1

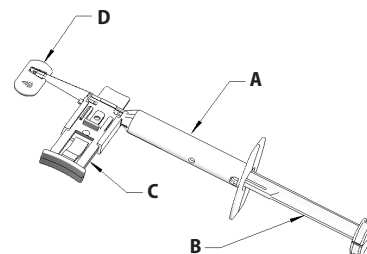


FIG. 2

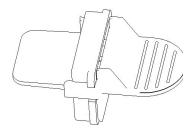


FIG. 3

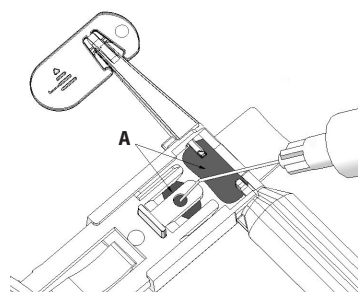


FIG. 4

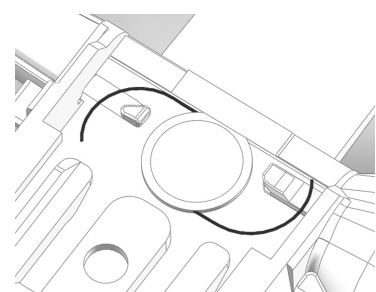


FIG. 5

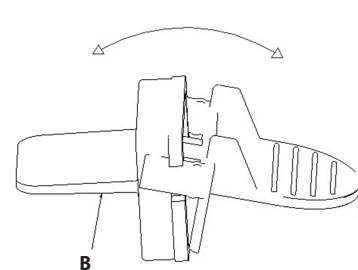


FIG. 6

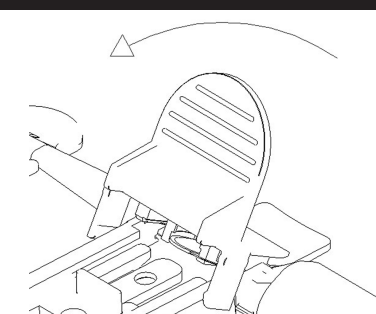


FIG. 7

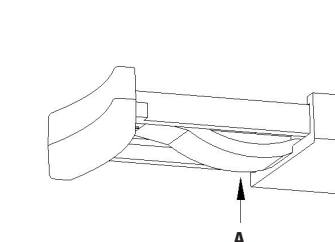


FIG. 8

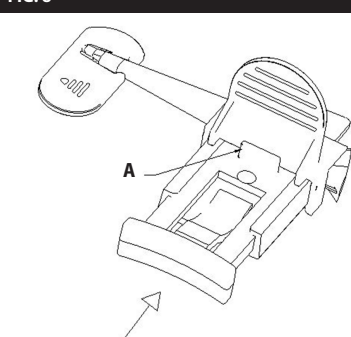


FIG. 9

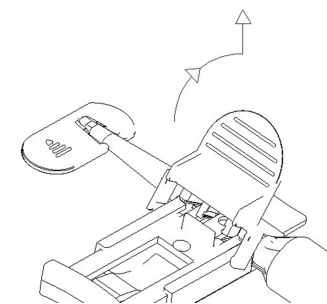


FIG. 10

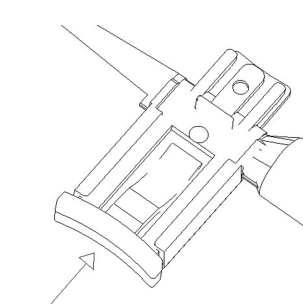
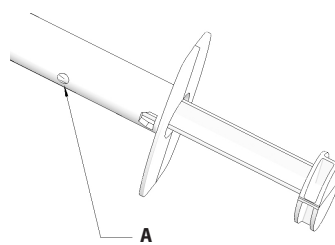


FIG. 11



STERILE EO

Rx ONLY

DO NOT REUSE

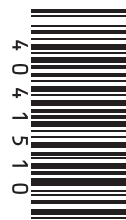
CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

NL



BESCHRIJVING

Het EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM wordt gebruikt voor het vouwen en inbrengen van de L161AO, L161AOV of L161SE driedelige lens in het oog. Het EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM bestaat uit een behuizing in de vorm van een injectiespuit (1-A) en punt met een zuiger (1-B), lade (1-C) en haptische trekker (1-D), zoals afgebeeld in AFB. 1. Het EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM is een steriel, kunststof wegwerpinstrument, bestemd voor eenmalig gebruik. In combinatie met de lenshouder (AFB. 2) maakt het gefixeerd laden zonder contact met de lens voor de L161AO en L161AOV, of handmatig laden voor de L161SE (AFB. 4) mogelijk via een kleine buis waardoor de lens in één vloeiende beweging in het oog kan worden geplaatst.

INDICATIE

Het EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM is is bedoeld voor het vouwen en injecteren van intraoculaire lenzen van Bausch & Lomb met een aanduiding van het EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM in de goedkeurde productketting.

GEBRUIKSAANWIJZING

- Open de verpakking met inachtneming van de standaard steriele procedures. Plaats de inhoud op een steriele ondergrond.
 - Verifieer dat de haptische trekker volledig is geïnstalleerd in de behuizing.
 - Controleer dat de plunjier in de beginpositie is zoals afgebeeld in AFB. 1.
 - Houd het instrument vlak, breng Bausch & Lomb viscoelastisch (3-A) aan door het gat van de middelste ladegeleider en op de bodem van het laadgedeelte bij de ladegeleiders, zoals afgebeeld in AFB. 3.
 - Voor de L161SE: plaats de lens met een niet-getande forceps in het EZ-28 laadgebied. Plaats het uiteinde van het achterste haptische gedeelte over de punt van de plunjier en het voorste haptische gedeelte onder de laadgeleider en over de haptische trekker, zoals getoond in AFB. 4. Ga nu direct naar stap 10 om het laden van de L161SE-lens te voltooien.
 - Voor de L161AO en AOV: scheid de lenshouder (5-A) van het lenskapje (5-B) met een draai en trekbeweging, zoals getoond in AFB. 5.
 - Plaats de lenshouder in het laadgedeelte. Zet de lenshouder vast in de behuizing met een langzame draaibeweging, zoals afgebeeld in AFB. 6.
 - Activer de lade door de ladelost op omhoog te drukken (7-A), zoals afgebeeld in AFB. 7. Druk langzaam met de duim naaren totdat de lenshouder de ladebeweging heeft gestopt (8-A), zoals is afgebeeld in AFB. 8. De lens kan nu uit de lenshouder worden verwijderd.
 - Draai de lenshouder langzaam weg van de ladelost en trek hem uit de behuizing, zoals is afgebeeld in AFB. 9. Gooi de lenshouder na verwijdering weg.
 - Sluit de lade langzaam totdat het sluitmechanisme pakt, zoals is afgebeeld in AFB. 10.
- OPMERKING:** het sluiten van de lens drukt de lens samen als voorbereiding op het inbrengen. Wacht dus met het sluiten van de lens (en het samendrukken van de lens) tot vlak voor het moment van inbrengen. Als de lade correct is gesloten, kan de lade niet meer uit de vergrendeling worden getrokken.
- Druk de plunjier naar voren totdat de haptische trekker van de punt van het instrument wordt weggedrukt. **OPMERKING:** NIET TERUGTREKKEN TIJDEN HET AANDRUKKEN VAN DE PLUNJER TOTDAT HET OPBRACHT EN VRU VAN DE PUNT IS. De plunjier wordt vooruit bewogen totdat hij op een specifieke positie (11-A) stopt, zoals in AFB. 11 wordt afgebeeld. Trek het voorste haptische gedeelte recht door de haptische trekker te verwijderen. Het rechtgetrokken haptische gedeelte zal zich daarna in de punt van het instrument bevinden. Gooi de haptische trekker weg.
 - Vul het distale uiteinde van het EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM met viscoelastisch materiaal of een gewogen zoutoplossing om de kans te verkleinen op het introduceren van luchtbellen in het oog tijdens lensimplantatie.
 - Breng het schuine gedeelte van de punt in het oog via de incisie. Oefen zodra de punt op zijn plaats is een gelijkmatige voorwaartse kracht uit op de plunjier totdat de lens volledig is vrijgekomen uit de punt en is toegeleid in het lenskapje. Als er geen druk meer wordt uitgeoefend op de zuiger, wordt deze automatisch naar binnen getrokken zodat de trekhaptiek wordt geactiveerd. Als de trekhaptiek wordt geactiveerd, wordt er weer een uniforme voorwaartse druk uitgeoefend op de zuiger totdat de trekhaptiek volledig is toegeleid in het lenskapje.
 - Gooi het EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM weg na gebruik.

VOORZORGSMATREGELLEN EN WAARSCHUWINGEN

Bewaar de steriel versegelde verpakking van het EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM bij kamertemperatuur (< 30° C / 86° F). De inhoud is steriel tenzij de verpakking is geopend of beschadigd. Niet opnieuw steriliseren. Er dient gewacht te worden met het vouwen en samendrukken van de lens tot vlak voor het inbrengen. Het niet opvolgen van deze gebruiksinstructies kan patiëntletsel tot gevolg hebben.

CHIRURGISCHE PROCEDURE

De keuze van de juiste chirurgische techniek is de verantwoordelijkheid van de behandelende chirurg. Chirurgen moeten de geschiktheid van elke procedure afwegen op grond van hun medische opleiding en ervaring.

GARANTIE EN AANSPRAKELIJKHED

Bausch & Lomb Incorporated garandeert dat het EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM op het moment van levering in materieel opzicht voldoet aan de op dat moment door de fabrikant gepubliceerde specificatie voor een dergelijk EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM en dat het systeem vrij zal zijn van gebreken in materiaal en arbeid gedurende de periode tot aan de vervaldatum van het EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED GEeft NOCH UITDRUKKELIJK, NOCH IMPLICIET, NOCH OP GROND VAN DE WET, NOCH ANDERSZINS, ENIGE GARANTIE VAN VERKOOPBAARHEID OF GESCHIKTHEID VOOR EEN BEPAALD DOEL, NOCH ENIGE ANDERE GARANTIE. BAUSCH & LOMB INCORPORATED ZAL IN GEEN GEVAL AANSPRAKELIJK ZIJN VOOR INCIDENTELE SCHADE, VERVOLGSCHADE OF ENIGE IMMATERIELE SCHADE DIE DIRECT OF INDIRECT VOORTKOMT UIT HET GEbruIK VAN HET EASY-LOAD LENSBRENGSSYSTEEM, ZELFS NIET INDien BAUSCH & LOMB INCORPORATED IN KENNIS IS GESTELD VAN DE MOGELIJKEHED VANDERGELIJKE VERLIESSEN, SCHADES OF KOSTEN.

BELEID VOOR HET TERUGNEMEN VAN GOEDEREN

Alle producten die worden gereturneerd aan Bausch & Lomb Incorporated moeten zijn voorzien van een retourautorisatienummer. Bel 1-800-338-2020 om een retourautorisatie en volledige informatie over ons beleid op te vragen.

*TM zijn handelsmerken van Bausch & Lomb Incorporated of partners.

© Bausch & Lomb Incorporated. Alle rechten voorbehouden.

Patenten in de VS.: 5944725 en 6491697. Andere patenten aangevraagd.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

FIG. 1

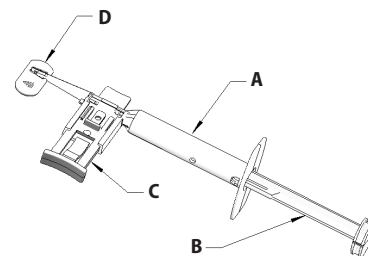


FIG. 2

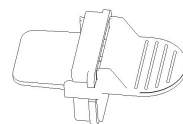


FIG. 3

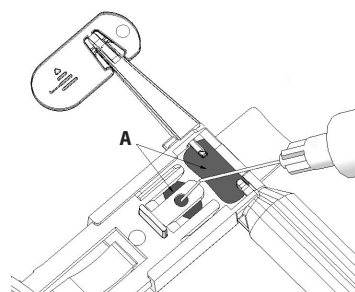


FIG. 4

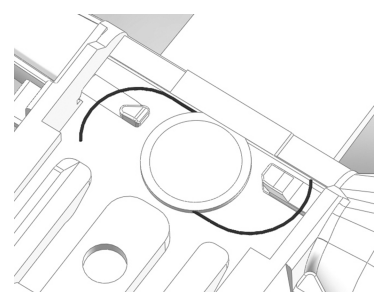


FIG. 5

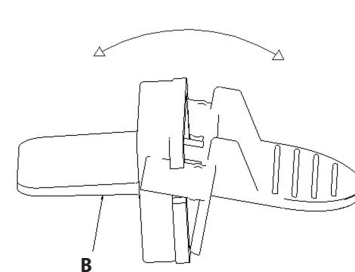


FIG. 6

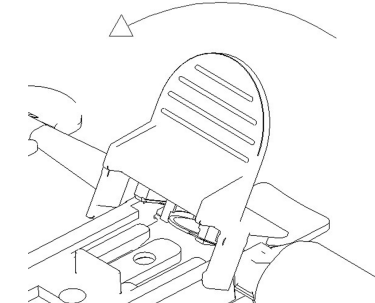


FIG. 7

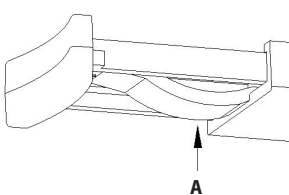


FIG. 8

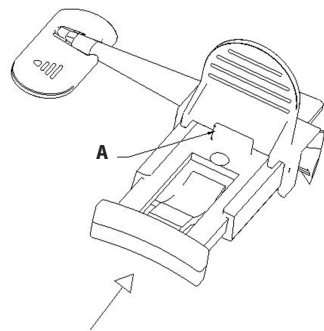


FIG. 9

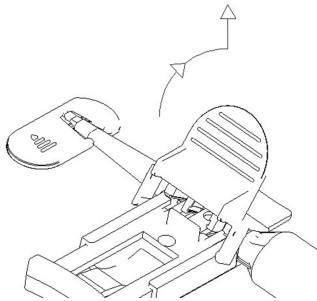


FIG. 10

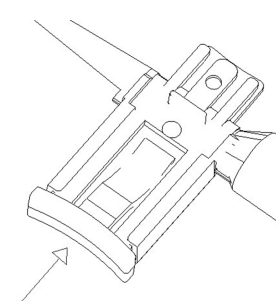
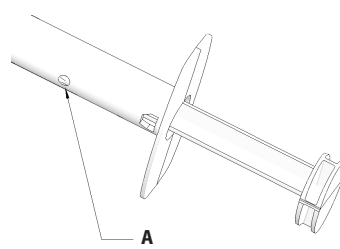


FIG. 11



STERILE EO

Rx ONLY
DO NOT REUSE

CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

NO



BESKRIVELSE

ENNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE er et verktoy som brukes til folding og innføring av den tredelte Li61AO-, Li61AOV- eller Li61SE-linsen i øyet. INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE består av en sprayøreformet hoveddel (1-A) og spiss med et stempel (1-B), en skuff (1-C) og en haptikktrekker (1-D) som vist i FIG. 1. INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE er en steril engangshet av plast som skal kasseres etter bruk. I kombinasjon med linseseen, FIG. 2, er det mulig å sette inn linsen uten at den berøres for linsemøllene Li61AO og Li61AOV, eller sette inn linsemøllen Li61SE manuelt ifølge FIG. 4 via en liten rørformet bane der linsen kan plasseres i øyet i én sammenhengende bevegelse fremover.

INDIKASJONER

INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE indirekt for folding og injisering av Bausch + Lomb intraokulære lenser som identifiserer INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE i den godkjente merkingen.

BRUKSANVISNING

- Åpne pakken ved å følge vanlig steril prosedyre. Plasser innholdet på det sterile området.
- Kontroller at haptikktrekkeren er satt helt inn i hoveddelen.
- Bekreft at stempellet er i startposisjon som vist i FIG. 1.
- Hold utstyret rett, fyll på viskoelastisk materiale (3-A) fra Bausch & Lomb gjennom hullet i den midtre skuffingen og til bunnen av ladeområdet som strekker seg under linseopspanten, som vist i FIG. 3.
- Fyll Li61SE, må linsen plasseres manuelt i innsettingsområdet EZ-28 med pinsett uten tagger. Plasser enden på den bakre haptikken over stempelspissen og den fremre haptikken under linseopspanten og over haptikktrekkeren, som vist i FIG. 4. Fortsett nå direkte til trinn 10 for å fullføre innsettingen av Li61SE-linsen.
- Fest linsebeholderen skilles (5-A) fra linsedekelet (5-B) ved å trekke dem nedover og fra hverandre som vist i FIG. 5.
- Plasser linsebeholderen i ladeområdet. Fest linsebeholderen til hoveddelen ved å skyve den sakte fremover som vist i FIG. 6.
- Frigjør skuffen ved å trykke skuffens stopparm (7-A) oppover som vist i FIG. 7. Skyv sakte innover med tommen til linsebeholderen stopper (8-A) skuffen som vist i FIG. 8. Linsen kan nå føres ut av linsebeholderen.
- Skyv linsebeholderen litt bort fra skuffstoppen, og løft den opp fra hoveddelen som vist i FIG. 9. Kasser linsebeholderen når den er fjernet.
- Skyv skuffen sakte inn til den smekker i lås som vist i FIG. 10. MERK: Når skuffen lukkes, blir linsen presset sammen for innføring. Vent til like før innføring med å lukke skuffen og dermed presse linsen sammen. Du kan kontrollere at skuffen er lukket ved å trekke i den. Det er umulig å trekke skuffen ut igjen etter at den er smekket i lås.
- Trykk inn stempellet til haptikktrekkeren begynner å bevege seg bort fra spissen. MERK: IKKE TREKK TILBAKE STEMPELLET MENS DET FØRES FRAMOVER, FØR OPTIKKEN ER LEVERT OG FRIGJORT FRA SPISSEN. Når stempellet beveger seg framover, vil det stoppe i en spesifikk posisjon (11-A) som vist i FIG. 11. Rett ut den førende haptikken ved å fjerne haptikktrekkeren. Den utrettede haptikken vil være innenfor spissen. Kasser haptikktrekkeren.
- Fyll den distale enden av INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE med viskoelastisk materiale eller balansert saltlösning for å redusere risikoen for at det oppstår luftrom i øyet i forbindelse med linseimplantasjonen.
- For inn den skrå delen av spissen gjennom snittet i øyet. Når spissen er på plass, fører du stempellet fremover med en jevn bevegelse til linsen er fullstendig frigjort fra spissen og ført inn i kapsellommen. Når du ikke lenger trykker på stempellet, trekker det seg automatisk tilbake for å feste den bakerste haptikken. Når den bakerste haptikken er festet, trykker du igjen jevnt på stempellet til den bakerste haptikken er fort fullstendig inn i kapsellommen.
- Kasser INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE etter bruk.

FORSIKTIGHETSREGLER OG ADVARSLER

Den sterile, forsøglede pakken med INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE skal oppbevares ved romtemperatur (< 30 °C). Innholdet er sterilt så lenge pakningen er våpenet eller uskadet. Må ikke resteriliseres. Folding og sammenpressing av linsen bør først utføres like før innføring. Hvis bruksanvisningen ikke følges, kan det føre til skade på pasienten.

KIRURGISK PROSEODYRE

Den enkelte kirurg har ansvaret for at det brukes riktig kirurgisk teknikk. Kirurgen må bestemme hvorvidt en bestemt prosedyre er egnet på grunnlag av sin medisinske opplæring og erfaring.

GARANTI OG ANSVARSBEGRANSNING

Bausch & Lomb Incorporated garanterer at INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE, når det leveres, samsvarer med produsentens da gjeldende versjon av publiserte spesifikasjoner for slike INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE når det gjelder materiale, og skal være fri for defekter i materiale og utføring i en periode som tilsvarer holdbarhetsdato for INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED UTELUKKER ALLE GARANTIER, ENTEN EKSPLISITTE ELLER IMPLISITTE ELLER VED BRUK AV LOV ELLER ANNEN, INKLUDERT, MEN IKKE BEGRUNDET TIL, EVENTUELLE IMPLISITTE GARANTIER FOR SALGBARHET ELLER EGNETHET. BAUSCH & LOMB INCORPORATED SKAL IKKE HOLDES ANSVARLIG FOR EVENTUELLE UTILSIKTEDE ELLER ETTERFØLGENDE TAP, SKADER ELLER KOSTNADER SOM DIREKTE ELLER INDIREKTE FORÅRSAKES AV BRUKEN AV INNFØRINGSSYSTEM FOR ENKEL INNSETTING AV LINSE, SELV OM BAUSCH & LOMB INCORPORATED ER BLITT UNDERRETET OM MULIGHETEN FOR SLIKETAP, SKADER ELLER UTGIFTER.

RETNINGSLINJER FOR RETUR AV VARER

Alle produkter som returneres til Bausch & Lomb Incorporated må ha et returautorisasjonsnummer. Ring 1-800-338-2020 for returgodkjennelse og fullstendig informasjon om retningslinjer.

*TM er varemærker for Bausch & Lomb Incorporated eller tilknyttede selskaper.

© Bausch & Lomb Incorporated. Alle rettigheter forbeholdt.

Amerikanske patenter: 5944725 og 6491697. Andre er patentanmeldt.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

FIG. 1

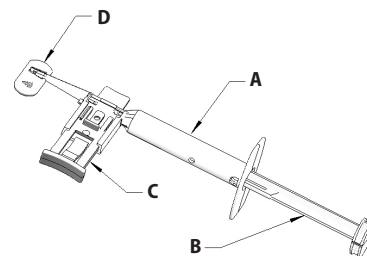


FIG. 2

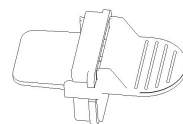


FIG. 3

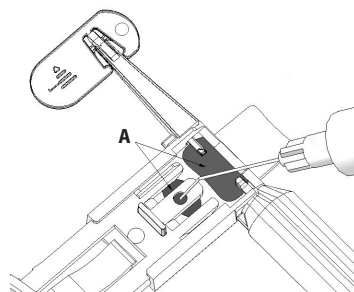


FIG. 4

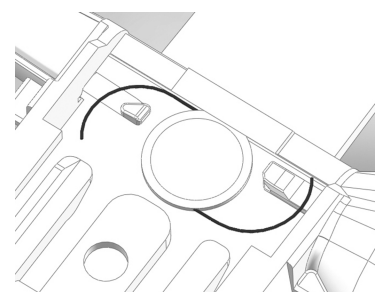


FIG. 5

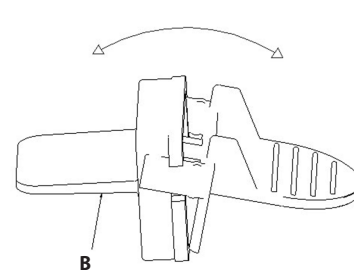


FIG. 6

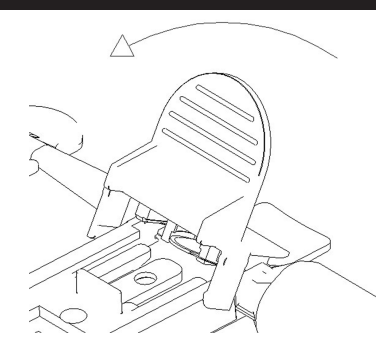


FIG. 7

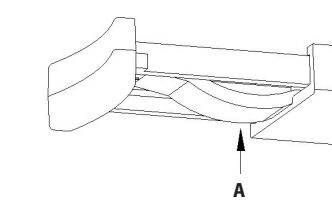


FIG. 8

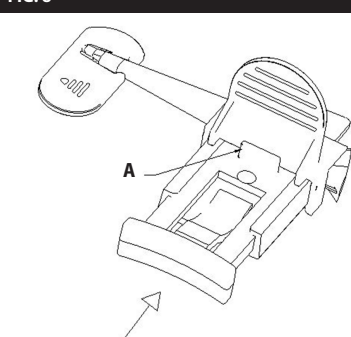


FIG. 9

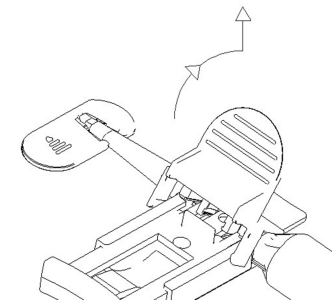


FIG. 10

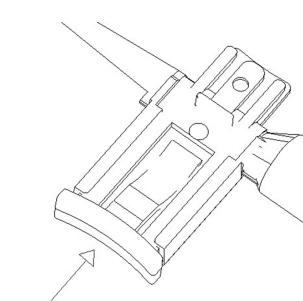
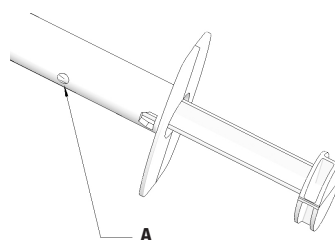


FIG. 11



STERILE EO

Rx ONLY

DO NOT REUSE

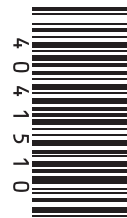
CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

IS



LÝSING

AUDVELT-AD-SETJA-Í-LINSU AFHENDINGARKERFIÐ er kerfi sem er notað til þess að brjóta saman og smeygja L61AO, L61AOV, eða L61SE3 linsunum í augað. AFHENDINGARKERFIÐ er samsett úr sprutulaga hólli (1-A) og oddi með kólfí (1-B), dragara (1-C), og lykkjutogara (1-D) eins og má sjá á MYND. 1. AFHENDINGARKERFIÐ er dauðhreinsaður búnadur úr plasti sem hægt er að henda og búa örðum um. MYND. 2, gefur kerfið möguleika á ísetningu linsu án nokkurs smertingu við linsuna sérstaklega þegar um er að ræða L61AO og L61AOV linsur eða handvirkja ísetningu á linsu af gerðinni L61SE sbr. MYND. 4, þar sem hægt er að setja linsuna í augað gegnum hólkinn með einni samfildri hreyfingu fram á við.

ÄBENDINGAR

AFHENDINGARKERFIÐ er ætlað til samanbrots og innþældingar á Bausch + Lomb afturhöfslinsum og er skilgreint sem AUDVELT-AD-SETJA-Í-LINSU AFHENDINGARKERFIÐ í viðurkenndum merkingum meira.

NOTKUNARLEÐBEININGAR

1. Opnaðu pakkninguna með því að nota hefðbundnar dauðhreinsunaraðgerðir. Setjið innihaldíð að dauðhreinsaða svæðið.
2. Staðfestið að lykkjutogarinn sé að fullu uppsettur í hólknum.
3. Staðfestið að kólfurinn sé í þeim upphafsstöðu sem má sjá á **MYND. 1**.
4. Á meðan tækini er haldið stöðugu, skal Bausch & Lomb seigfjárandi efni (viscoelastic) (3-A) gegnum holuna í miði dragara fingrinum og að botni hléðslusvæðisins sem teygir sig alli leið undir brún linsunnar eins og sýnt er á **MYND. 3**.
5. Hvað varðar L61SE, skal setja linsuna handvirk á EZ-28 hléðslusvæðið með því að nota tangir sem eru ekki skorðottar. Setjið endann á lykkjunnini yfir odd kólfins og aðallykkjuna undir brún linsunnar og yfir lykkjutogaran, eins og sýnt er á **MYND. 4**. Nú skal halda áfram beint í skref 10 til að júka við L61SE ígræðu linsunum.
6. Hvað varðar L61AO og AOV, skal skilja linsuhaldarann frá (5-A) linsulokini (5-B) með því að toga í eins og sýnt er á **MYND. 5**.
7. Setjið linsuhaldarann á hléðslusvæðið. Festið linsuhaldarann við hólkinn með hægri snúningshreyfingu eins og sýnt er á **MYND. 6**.
8. Virkið dragaranum með því að yta upp (7-A) á stöðvunararmi dragarans eins og sýnt er á **MYND. 7**. Ýti hægt fram að við með þúlumafingrinum þangað til linsuhaldarinn hefur numið staðar (8-A) hreyfing dragarans áð vera eins og er sýnt á **MYND. 8**. Linsan er núna tilbúin til þess að vera dregin úr linsuhaldarum.
9. Snúið linsuhaldarannum aðeins burt frá dragarstopptækini og lyftið honum burt frá hólknum eins og sýnt er á **MYND. 9**. Farið linsuhaldarannum eftir að hann hefur verið fjarlægður.
10. Lokíð dragaranum hægt þangað til smellulokarkerfið er farið í gang eins og sýnt er á **MYND. 10**. **ATH:** Það að loka dragaranum yfir linsunni saman fyrir ísetningu. Lokíð ekki dragaranum og brjóti þannig saman linsuna, fyrir en rétt aður en ígraðslá að fara fram. Lokun dragarans má sanneyna með því að ekki er hægt að toga dragaran til baka úr þeiri stöðu sem hann er smeltr i.
11. Ýti kólfimum fram á við, lykkjutogarinn byrjar þá að hreyfast burt frá oddi hólkins. **ATH:** Á MEDAN HÓLKNUM ER YTT FRAM SKAL EKKI DRAGA TIL BAKA AFTUR FYRR EN LINSAN HEFUR VERIÐ GRÆDD Í AUGAB OG LINSAN ER LAUS FRÁ ODDINUM. Eftir því sem kólfurinn ferist framur mun hann stöðvast í ákevönni (11-A) eins og sýnt er á **MYND. 11**. Slettið úr aðallykkjunnin með því að fjarlægja lykkjutogaran. Hin beina lykja mun núna vera innan í oddi hólkins. Farið lykkjutogaranum.
12. Lyftið fjarlægari enda AFHENDINGARKERFISIN með seigfjótandi efni eða jafnafrí saltalausum til að draga úr möguleikanum á því að loftbólur myndist í auganu um leið og ígraðslu linsu frá fram.
13. Setjið odd hólkins í gegnum skurðarþópi í auganu. Pega oddurinn er kominn á sinn stað, skal beita jónum þrystingi fram að við á kólfinn sjálfan þangað til linsunni hefur verið ýtt að fullu frá oddinum og inn í augnþokkum. Um leið og þrystingurinn er losaður af kólfimum, mun dragat sjálfrateki til baka til að nái í öftustu lykkjuna. Pega aftasta lykkjan er örðin fóst, er jónum þrystingi fram að við beitt að kólfinn þangað til að öftustu lykkjunnin hefur verið komið algjörlega fyrir í augnþokkum.
14. Farið LINSU-AFHENDINGARKERFINU eftir notkun.

VARÚDARÁÐSTAFANIR OG VIÐVARANIR

Geymið dauðhreinsaða og lokða pakkninguna utan um LINSU-AFHENDINGARKERFIÐ við stofuhita (< 30 °C / 86 °F). Innihaldin er dauðhreinsað nema pakkningin sé skemmd ófram með óþóru. Reyndi ekki að dauðhreinsa aftur. Það að brjóta saman linsuna skal einungis framkvæmt rétt fyrir ígraðslu og aðfendingu linsunnar í auga. Sé ekki farið eftir notkunarleðbeiningum þessum þarf það valdiblöð sjúklings skaða.

VERKLAG VİÐ SKURDAÐGERÐIR

Rétt skurðartæknir er á ábyrgð hins einstaka skurðlæknis í hverju tilviki fyrir sig. Skurðlæknar verða að akvára hváða verklag hentar hverju sínni og byggja þar á reynslu sínni og þjáfun sem læknar.

ÁBYRGÐIR OG TAKMARKANIR Á BÓTAÁBYRGÐ

Bausch & Lomb Incorporated ábyrgist að AFHENDINGARKERFIÐ, mun við afhendingu uppþýfilla þáverandi útgáfuna framleiddana á útgáfum hönnunarskilyrðum fyrir sérlikt AFHENDINGARKERFI í öllu efni og til að kerfið skal vera laust við galla hvað varðar efni og handverk í þann tíma sem er jafn tímanum sem líður til þeirrar fyringardagsetningar sem er uppgáf einum pakknum.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED ER EKKI BUNDIN AF NEINUM ÓÐRUM ABYRGÐUM, YFIRLÝSTUM, UNDIRSKILDUM EÐA VEGAÐ ADGERÐA LAGANNA, ÞAR MED TALÍD, EN EKKI TAKMARKAD VIÐ ALLAR ÐAÐR ÁBYRGÐIR SEM ERU UNDIRSKILDAR OG TENGJAST SELJANLEIHA EÐA HÆFI Í SÉRSTÖKUM TILGANGI. BAUSCH & LOMB INCORPORATED SKAL EKKI BERA BÓTAÁBYRGÐ VEGAÐ NEINS TILLFALLANDI EÐA, AFLEIDDS TJÓNS EÐA REFSIBÓTA AF NEINU TAGI, SEM UPP KUNNA AD KOMA BEINT EÐA ÓBEINT VEGAÐ KAUPA EÐA NOTKUNAR Á PESSARI VÖRU JAFNVEL PÖTT BAUSCH & LOMB INCORPORATED HAFI VERIÐ LATÍÐ VITA AF MÖGULEIKANUM Á SLÍKUM BÓTUM, TJÓNI EÐA KOSTNAÐI.

SKILAREGLUR

Skilanúmer verður að fylgja öllum vörum sem skilað er til Bausch & Lomb Incorporated. Hringið í 1-800-338-2020 til að fá skilaréglar og frekari upplýsingar um skilareglur.

*TM tákna vörumerki Bausch & Lomb Incorporated eða hlutteildarfélaga þess.

© Bausch & Lomb Incorporated. Allur réttur áskilinn.

Bandarískt einkaleyfi: 5944725, 6491697 and 7422604. Önnur einkaleyfi við vinnslu.

FIG. 1

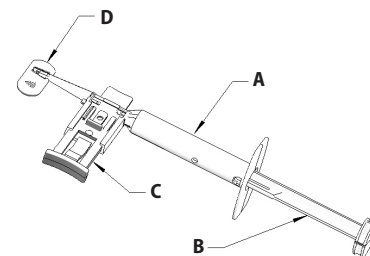


FIG. 2

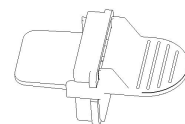


FIG. 3

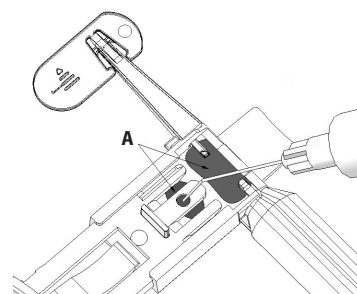


FIG. 4

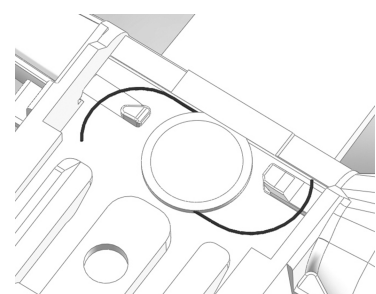


FIG. 5

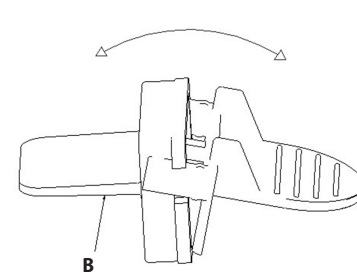


FIG. 6

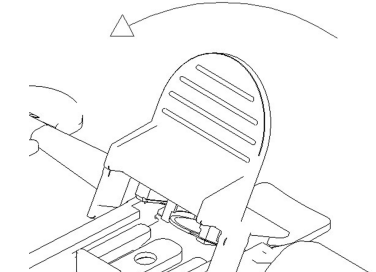


FIG. 7

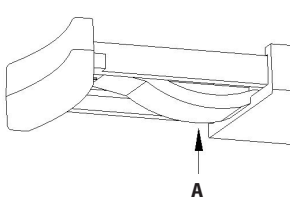


FIG. 8

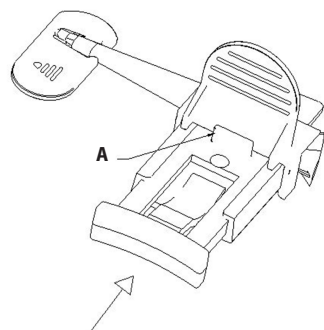


FIG. 9

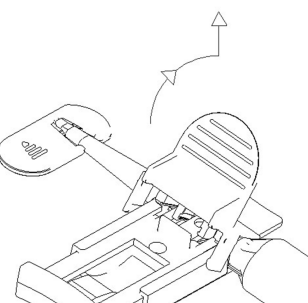


FIG. 10

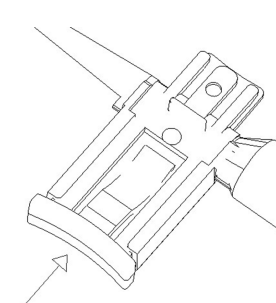
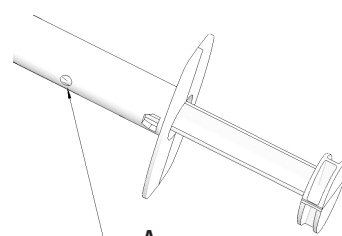


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

STERILE EO

Rx ONLY

DO NOT REUSE

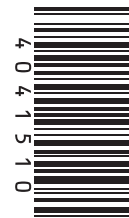
CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

SV



BESKRIVNING

LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING är avsett för vikning och placering av de tredelade linserna Li61AO, Li61AOV eller Li61SE i ögat. LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING består av en kanylformat huvuddel (1-A) och spets med kolv (1-B), fack (1-C) och haptikdragdelen (1-D) (FIG. 1). LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING är en steril plastprodukt som endast är avsedd för engångsbruk. Kombinerat med linsetuiet, FIG. 2, erbjuder det möjlighet att ladda hållaren utan linskontakt för linsmodellerna Li61AO och Li61AOV, eller manuell laddning i linsmodellen Li61SE som i FIG. 4, med en smal tubformad gång genom vilken linsen kan placeras i ögat med en enda kontinuerlig rörelse.

INDIKATIONER

LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING är avsett för vikning och injektion av Bausch + Lomb intraokulär linser som har LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING i sin godkända märkning.

ANVÄNDARVISNINGAR

- Öppna förpackningen i enlighet med standardförvarandet för sterilitet. Placera innehållet på en steril yta.
- Kontrollera att haptikdragdelen är helt isatt i huvuddelen.
- Kontrollera att kolven är i startläget (FIG. 1).
- Håll produkten rakt och applicera Bausch + Lomb viskoelastiska medel (3-A) genom hålet i mellanfackets förgrening och i den del av laddningsområdet botten som sticker ut under linsspråkanten (FIG. 3).
- För Li61SE, placera linsen manuellt i laddningsområdet EZ-28 med hjälp av icke-tandade pincerter. Placerar änden av den bakre haptikdelen över kolspetsen och den framre haptikdelen under linsspråkanten och över haptikdragdelen, som visat i FIG. 4. Gå sedan direkt till Steg 10 för att slutföra Li61SE-linsladdningen.
- För Li61AO & AOV, lösgör linshållaren (5-A) från linsskyddet (5-B) genom att vrinda och dra, som visat i FIG. 5.
- Placerar linshållaren i laddningsområdet. Fäst linshållaren i huvuddelen med en långsam, vridande rörelse (FIG. 6).
- Aktivera facket genom att trycka upp spärren (7-A, FIG. 7). Tryck facket långsamt framåt med tummen tills linshållaren tar emot (8-A, FIG. 8). Linsen är nu redo att avlägsnas från linshållaren.
- Vrid undan linshållaren en aning från fackets stoppunkt och lyft bort den från huvuddelen (FIG. 9). Kassera linshållaren när du har avlägsnat den.
- Skjut långsamt in facket tills du hör att det läses på plats (FIG. 10). OBS! När du stänger facket viks linsen ihop för införsl. Du bör inte stänga facket, och därmed vika linsen, förrän omedelbart före införslan. Facket är korrekt stängt när det inte går att dra tillbaka det från dess lästa position.
- För kolven framåt varvid haptikdragdelen börjar förflytta sig bort från spetsen på huvuddelen. OBS! UNDERRAMFÖRANDE AV KÖLVEN SKA DU INTET DRA TILLBAKA FÖRRÄN OPTIKEN LEVERERATS OCH GÅR FRÅN SPETSEN. När kolven flyttas framåt stannar den i en specifik position (11-A, FIG. 11). Räta ut den ledande haptikdelen genom att avlägsna haptikdragdelen. Den uträtade haptikdelen kommer att finnas intuti spetsen på huvuddelen. Kassera haptikdragdelen.
- Fyll den distala änden av LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING med viskoelastiskt medel eller balanserad saltlösning för att minska risken för att föra in luftfickor i ögat under linsimplanteringen.
- För den fasade delen av spetsen genom snittet i ögat. När spetsen är på plats trycker du kolven framåt med en jämn rörelse tills linsen helt skjutsit ut ur spetsen och in i kapsulsäcken. När trycket släpper från linshållaren dras den automatiskt tillbaka och hakar tag i den bakre haptikdelen. När den bakre haptikdelen har hakats fast trycker du kolven framåt med en jämn rörelse tills den bakre haptikdelen befinner sig helt inne i kapsulsäcken.
- Kassera LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING efter användningen.

SÄKERHETSÅTGÄRDER OCH VARNINGAR

Förvara LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING (förseglad steril förpackning) i rumstemperatur (< 30 °C). Innehållet är steril förutsatt att förpackningen inte har öppnats eller skadats. Särlisera inte på nytt. Viking och kompression av linsen bör utföras omedelbart före införsl och placering. Om du underläter att följa användarvisningarna kan det leda till att patienten drabbas av allvarlig skada.

KIRURGISK PROCEDUR

Korrekt operationsteknik är varje kirurgs ansvar. Kirurgen måste själv bedöma lämpligheten för särskilda operationsrutiner utifrån sina medicinska kunskaper och erfarenheter.

GARANTI OCH ANSVARSBEGRÄNSNING

Bausch & Lomb Incorporated garanterar att LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING vid leverans överensstämmer med tillverkarens då gällande version av de tryckta specifikationerna för sådant LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING i allt som rör materialet samt att det är fritt från defekter i material eller utvärde under en period som motsvarar utgångsdatumet för LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED UTFÄSTER INGA GARANTIER, VARKEN UTTRYCKTA, UNDERFORSTÄDDA ELLER I KRAFT AV LAG ELLER ANNAT, INKLUSIVE MEN EJ BEGRÄNSAT TILL, ALLA UNDERFORSTÄDDA GARANTIER GÄLLANDE SÄLJBARTHEIT ELLER LÄMLIGHET. BAUSCH & LOMB INCORPORATED KAN EJ HÄLLAS ANSVARIGA FÖR NÅGRA INDIREKTA SKADOR, FÖLJDSKADOR ELLER ANNAN FÖRLUST, SKADA ELLER KOSTNAD SOM DIREKT ELLER INDIREKT HÄNFSR TILL ANVÄNDNINGEN AV LÄTTLADDAT SYSTEM FÖR LINSISÄTTNING ÄVEN OM BAUSCH & LOMB INCORPORATED HAR GJORTS UPPMÄRKSAMMA PÅ MÖGLIGHETEN TILL SÅDAN FÖRLUST, SKADA ELLER KOSTNAD.

RETUR AV VARA

Alla produkter som returneras till Bausch & Lomb Incorporated måste ha ett auktorisationsnummer för returvaror. Ring 1-800-338-2020 för att få ett auktorisationsnummer och fullständig information.

*TM betecknar varumärken som tillhör Bausch & Lomb Incorporated eller dess dotterbolag.

© Bausch & Lomb Incorporated. Med ensamrätt.

Amerikanskt patent: 5944725 och 6491697. Ytterligare patentansökningar inlämnade.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

FIG. 1

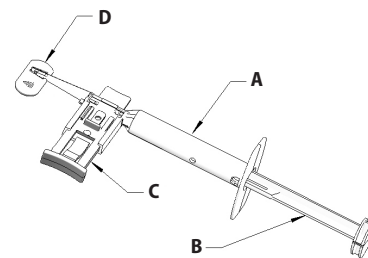


FIG. 2

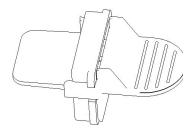


FIG. 3

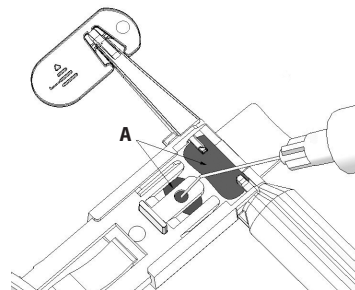


FIG. 4

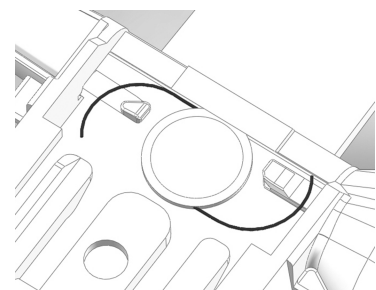


FIG. 5

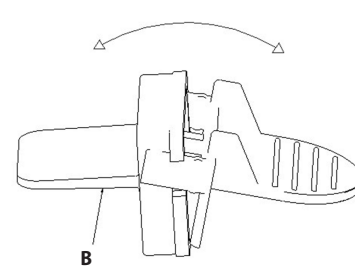


FIG. 6

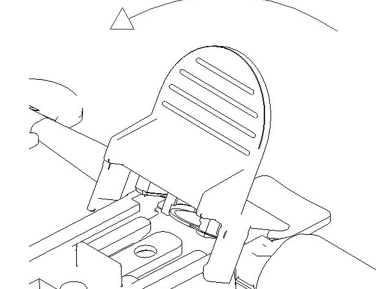


FIG. 7

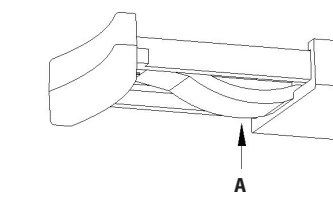


FIG. 8

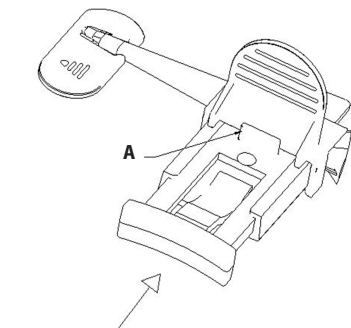


FIG. 9

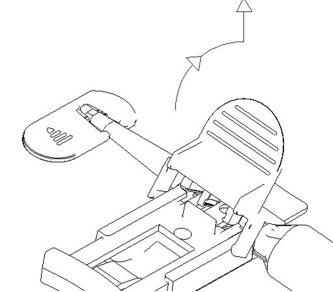


FIG. 10

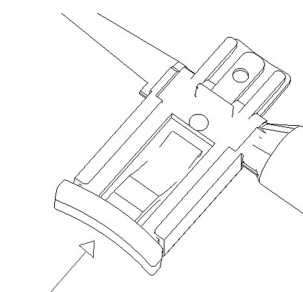
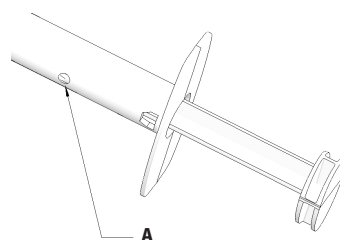


FIG. 11



STERILE EO

Rx ONLY

DO NOT REUSE

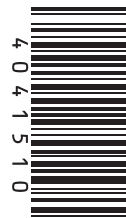
CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

EL



ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Σύστημα τοποθέτησης φακού με εύκολη φόρτωση Το ΣΥΣΤΗΜΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ είναι μια συσκευή που χρησιμοποιείται για την αναδίπλωση και τοποθέτηση των συνδεστικών ενδοφθαλμικών φακών 3 τεμάχιών Li61AO, Li61AOV ή Li61SE μέσω στον οφθαλμό. Το ΣΥΣΤΗΜΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ αποτελείται από ένα συργιγείδες ώμα (1-A) και ένα ρύγχος με ένα μέρος (1-B), μια συρταρωτή θήκη (1-C) με απτικό χέλιο (1-D) όπως απεικονίζεται στην ΕΙΚ. 1. Το ΣΥΣΤΗΜΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ είναι μια αποστειρωμένη, αναλογική πλαστική συσκευή, σχεδιασμένη για μία χρήση μόνο. Σε συνδυασμό με τη θήκη του φακού, ΕΙΚ. 2, επιτρέπει τη φόρτωση του εξαρτήματος χωρίς να υπάρχει επαφή με το φακό για τα μοντέλα Li61AO και Li61AOV ή τη μη αυτόματη φόρτωση του μοντέλου Li61SE όπως απεικονίζεται στην ΕΙΚ. 4, με μια μικρή ανωγειαίδη δίσοδο μέσω της οποίας ο φακός μπορεί να τοποθετηθεί στον οφθαλμό με μια συνεχή κίνηση προς τα εμπρός.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Το ΣΥΣΤΗΜΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ ενδικεύται για την αναδίπλωση και τοποθέτηση των ενδοφθαλμικών φακών της Bausch + Lomb, στις οποίες την εγκεκριμένη επιστήμανση αναγράφεται η ένδειξη ΣΥΣΤΗΜΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ανοίξτε τη συσκευασία με τυπικές στείρες διαδικασίες. Τοποθετήστε το περιεχόμενο στο στείρο πεδίο.
2. Βεβαιωθείτε ότι η λαβή απτικού χελιούς είναι εντελώς τοποθετημένη μέσα στο ώμα.
3. Βεβαιωθείτε ότι το έμβολο βρίσκεται στην αρκηγή δέση όπως απεικονίζεται στην ΕΙΚ. 1.
4. Ενώ διατρέπετε τη συσκευή οριζόντια, απλώστε βισκοελαστικό Bausch & Lomb (3-A) διάμεσο της οπής του μεσαίου συρταρού και στον πυθμένα της περιοχής φόρτωσης που επεκτείνεται κάτω από το άκρο της αιλακάς φακού όπως απεικονίζεται στην ΕΙΚ. 4. Ήγρα προχωρήστε κατευθείαν στο Βήμα 10 για να ολοκληρώστε τη φόρτωση του φακού Li61SE.
5. Για τα μοντέλα Li61SE, τοποθετήστε με το χέρι το φακό στην περιοχή φόρτωσης EZ-28 χρησιμοποιώντας μια λαβή χωρίς οδοντώσεις. Τοποθετήστε το άκρο του ακόλουθου απτικού χελιού πάνω από το άκρο του έμβολου και το προπρομένο απτικό χέλιο κάτω από το άκρο της αιλακάς του φακού και επάνω από τη λαβή απτικού χελιού, όπως απεικονίζεται στην ΕΙΚ. 5. Ήγρα προχωρήστε στην ΕΙΚ. 4. Ήγρα προχωρήστε κατευθείαν στο Βήμα 10 για να ολοκληρώστε τη φόρτωση του φακού Li61SE.
6. Για τα μοντέλα Li61 AO & AOV, διαχωρίστε το συγκρατητήρα φακού (5-A) από το κάλυμμα φακού (5-B) περιστρέφοντας και τραβώντας όπως φαίνεται στην ΕΙΚ. 5.
7. Τοποθετήστε τον συγκρατητήρα φακού στην περιοχή φόρτωσης. Εμπλέξτε τον συγκρατητήρα φακού στο ώμα με μια αργή περιστροφή κίνηση για τις φαίνεται στην ΕΙΚ. 6.
8. Πλέστε προς τα επάνω τον ανασχετικό βραχίονα της συρταρωτής θήκης όπως φαίνεται στην ΕΙΚ. 7 για να ενεργούνται τη συρταρωτή θήκη (7-A). Θηράψτε με τον αντίγειρα ελαφρά προς τα εμπρός μέχρι να σταματήσει (8-A) συγκρατητήρας την κίνηση της συρταρωτής θήκης όπως απεικονίζεται στην ΕΙΚ. 8. Ήγρα ο φακός μπορεί να φαριστεί με τον συγκρατητήρα φακού.
9. Περιστρέψτε ελαφρύς το συγκρατητήρα φακού μακριά από τον ανασχετήρα της συρταρωτής θήκης και απομακρύνετε το σώμα απεικονίζεται στην ΕΙΚ. 9.
10. Κλείστε αργά τη συρταρωτή θήκη ώστε ουσιαστικά (εμπλακεί) ο μηχανισμός κλεισμάτων όπως απεικονίζεται στην ΕΙΚ. 10. ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Η συρταρωτή θήκη, καθώς κλείνει, πιέζει το φακό για να τον τοποθετήσει. Μην κλείστε τη συρταρωτή θήκη, ώστε ο φακός να μην πιέζεται παρά μόνον μόλις πριν από την εισαγωγή του. Μπορείτε να βεβαιωθείτε ότι η συρταρωτή θήκη έχει κλείσει, εάν δεν μπορείτε να την τραβήξετε από τη θέση ασφάλειας.
11. Πρωθήστε το έμβολο προς τα εμπρός και ο εξαρτήματος απτικού χειλούς θα αρχίσει να μετακινείται μακριά από το ρύγχος του σώματος. ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Καθώς προσθέτετε το έμβολο, ΜΗΝ ΤΟ ΑΠΟΣΥΡΕΤΕ ΕΩΣ ΟΤΟΥ ΤΟΠΟΘΕΤΗΘΕΙ Η ΟΠΤΙΚΗ ΚΑΙ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΤΕ ΤΟ ΡΥΓΧΟΣ. Καθώς το έμβολο μετακινείται προς τα εμπρός, θα σταματήσει σε συγκρατητήρα (11-A), όπως φαίνεται στην ΕΙΚ. 11. Ευθυγραμμίστε το πρόσθιο απτικό χέλιος, ασκήστε πάλι ομοιόμορφη πίεση προς τα εμπρός στο έμβολο έως ότου το ακόλουθο απτικό χέλιον, ασκήστε πάλι ομοιόμορφη πίεση προς τα εμπρός στο έμβολο έως ότου είναι εντός του ρύγχου σώματος. Απορρίψτε το απτικό χέλιο.
12. Γεμίστε το άπω άκρο του ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ με βισκοελαστικό υλικό ή ιατροροφικό διάλυμα όπως για να μείνετε την πιθανότητα εισαγωγής θυλάκων αέρα μέσα στον οφθαλμό κατά τη διάρκεια της εμφύτευσης του φακού.
13. Εισαγάγετε το λόξο μέρος του ρύγχους μέσα από την τομή του οφθαλμού. Όταν έχει τοποθετηθεί το ρύγχος, ασκήστε ομοιόμορφη πίεση προς τα εμπρός στο έμβολο έως ότου το φακός εξωθειθεί πλησίως από το ρύγχος και τοποθετηθεί μέσα στο θύλακο του περιφρακού. Αφού εκτονωθεί η πίεση από το έμβολο, αυτό θα ανασυρθεί αυτόματα για να εμπλέξει το ακόλουθο απτικό χέλιον. Μετά την εμπλοκή του ακόλουθου απτικού χέλιον, ασκήστε πάλι ομοιόμορφη πίεση προς τα εμπρός στο έμβολο έως ότου είναι εντός του ρύγχου σώματος. Απορρίψτε το απτικό χέλιο.
14. Απορρίψτε το ΣΥΣΤΗΜΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ μετά τη χρήση.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Φυλάσσετε τη στέρα σφραγισμένη συσκευασία του ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ σε θερμοκρασία δικυριασμάτων (< 30 °C / 86 °F). Το περισχόμενο είναι αποστειρωμένο, εκτός αν η συσκευασία του έχει ανοιχτεί ή έχει υποστεί ζημιά. Μην επαναποτελείτε την αναδίπλωση και τοποθέτηση του φακού όταν πρέπει να γραμματοποιούνται αμέσως πριν από την εισαγωγή και τοποθέτηση. Αν δεν τηρήσετε τις οδηγίες χρήσης, ενδέκται να προκληθεί τραυματισμός των σαβενών.

ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ

Η κατάλληλη χειρουργική τεχνική αποτελεί ευθύνη του εκάστοτε χειρουργού. Οι χειρουργοί πρέπει να προσδιορίζουν την καταλληλότητα οποιασδήποτε επιμέρους διαδικασίας βάσει της ιατρικής τους εκπαίδευσης και εμπειρίας.

ΕΓΓΥΗΣΗ ΚΑΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΤΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ

Η Bausch & Lomb Incorporated εγγυάται ότι το ΣΥΣΤΗΜΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ, κατά την παράδοσή του, ικανοποεί την τότε ιογύσουσα έκδοση των δημοσιευμένων προδιαγραφών του κατασκευαστή σχετικά με το ΣΥΣΤΗΜΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ ως προς όλα τα άλλα και διότι δεν φέρει κανένα ελάττωμα σε υλικό ή εργασία για χρονικό διάστημα που αντιτοιχεί στην πρεμορμή λήψης του ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ.

H Bausch & Lomb Incorporated εσαιρεί ολές τις άλλες εγγυήσεις, ρήτες, υπογούμενης ή κατ' εφαρμογή του νομού, συμπεριλαμβανομένης μεταξύ άλλων της ΕΓΓΥΗΣΗΣ ΕΜΠΟΡΕΥΣΙΜΟΤΗΤΑΣ Η Bausch & Lomb Incorporated δεν εγγυείται για την εγκεκριμένη εμπορευματική παραδειγματική απολεία, ζημία ή δαπάνη, η οποία προκύπτει απέναντι από την χρήση του ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΦΑΚΟΥ ΜΕ ΕΥΚΟΛΗ ΦΟΡΤΩΣΗ, ακομή και αν η Bausch & Lomb Incorporated είχε ενημερωθεί για την πιθανότητα μίας τετοιας απολείας, ζημίας ή δαπάνης.

ΠΟΛΙΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΡΟΦΗΣ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Όλα τα προϊόντα που επιστρέφονται στην Bausch & Lomb Incorporated πρέπει να συνοδεύονται από έναν Κωδικό Εξουσιοδότησης Επιστροφής. Καλέστε στο 1-800-338-2020 για να λάβετε Κωδικό Εξουσιοδότησης Επιστροφής και λεπτομερείς πληροφορίες σχετικά με την πολιτική επιστροφής εμπορευμάτων.

Οι ενδείξεις ™/TM είναι εμπορικά σήματα της εταιρείας Bausch & Lomb Incorporated ή των θυγατρικών της. © Bausch & Lomb Incorporated. Με την επιμόλυνση παντού δικαιώματος.

Δηλώματα ευρεστεχνίας στης Η.Π.Α.: 5944725, 6491697 και 7422604.

Άλλα δηλώματα ευρεστεχνίας σε εκκρεμότητα.

FIG. 1

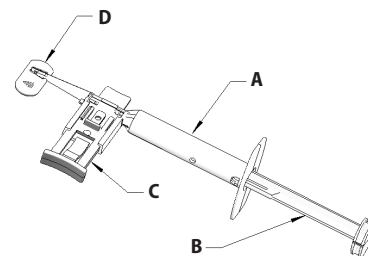


FIG. 2

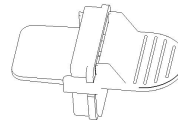


FIG. 3

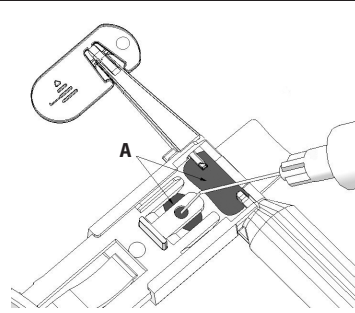


FIG. 4

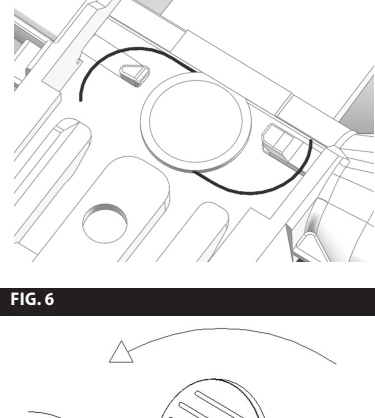


FIG. 7

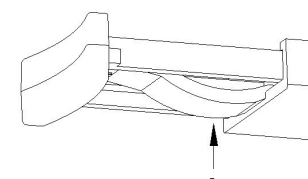


FIG. 8

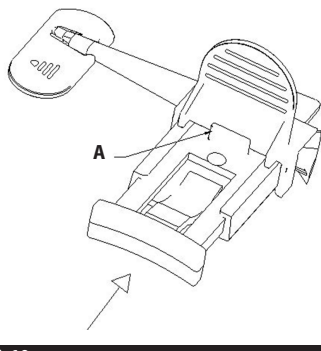
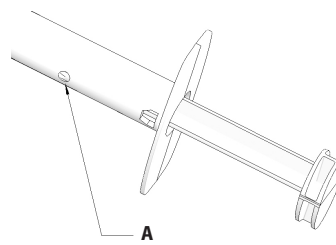


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

STERILE EO

Rx ONLY

DO NOT REUSE

CE 0197

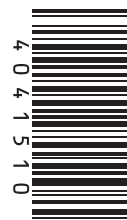
Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd.
Clearwater, FL 33759 USA
®/TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.
© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.
U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

ET



KIRJELDUS

KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEM on seade, mille abil pakitakse 3-osaline lääts Li61AO, Li61AOV või Li61SE kokku ja sisestatakse silma. KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEM koosneb süstlakujulisest korpusest (1-A) ja kolviga otsikust (1-B), sahtist (1-C) ja haptilise tömmitsast (1-D), vt JOON. 1. KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEM on steriline, ühekordset kasutatav plastist seade. Lääts konteineriga kombineerituna (JOON. 2) moodustab see püsiseadme, kuhu saab läätsed Li61AO ja Li61AOV sisestada ilma lääts puutumata või kuhu saab lääts Li61SE sisestada, ning millegi on torujas tee (JOON. 4), mille kaudu lääts saab ühe ühtlase liigutusega silma asetada.

NÄIDUSTUSED

KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEM on näidustatud selliste Bausch + Lombi silmasiseste läätsede voltimiseks ja süstimiseks, mille kinnitatud tootesildile on märgitud „KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEM“.

KASUTUSJUHEND

1. Avage aseptikareeglid järgides sterilie pakend. Asetage pakendi sisu steriilsele alusele.
2. Veenduge, et haptiline tömmits on täielikult seadmee korpusel.
3. Veenduge, et koll on JOON. 1 näidatud stardiasesendis.
4. Seadet paigal hoideks kandke Bausch & Lomb viskoelastikut (3-A) läbi sahtli keskmise sõrme ava ning laadimispirkonna põhja ja läätsi liikumist serva alla, nagu näidatud JOON. 3.
5. Läätsi mudeli Li61SE puhil asetage lääts käsitsi EZ-22 laadimispirkonnale, kasutades siledate otstea pintssette. Asetage kinnitussaki tagumine osa kolvi otsa peale ning kinnitussaki esimene osa läätsi liikumistee serva alla ja saki tömmitsa peale, nagu on näidatud JOON. 4. Lääts Li61SE laadimise lõpuleviimiseks jätkake nüüd juhisega nr 10.
6. Mudelite Li61AO ja AOV puhil eraldage pöörava ja tömbava liigutusega läätsi hoidik (5-A) läätsesse kattest (5-B), nagu on näidatud JOON. 5.
7. Asetage läätsi hoidiki laadimisalale. Paigaldage läätsi hoidik aeglase keerava liigutusega korpusesse, nagu on näidatud JOON. 6.
8. Sahtli sulgemiseks lükake sahti tööktesti ülesuunitas (7-A) nagu näidatud JOON. 7. Lükake aeglasest poolidaig edasi, kuni läätsi hoidik peatab (8-A) sahtli liikumise, nagu näidatud JOON. 8. Nüüd on läätsi hoidikust eemaldamiseks valmis.
9. Kereake läätsi hoidikult veidi sahtli tööktestist eemale ning eemaldage see seadme korpusest, nagu näidatud JOON. 9. Pärast eemaldamist kõrvvaldage läätsi hoidiki kasutuses.
10. Äglaeslast sulgege sahtel, kuni sulgurumehanism on kinni klõpsanud, nagu näidatud JOON. 10. MÄRKUS: 10. sahtli sulgemise surutakse läätsi paigaldamiseks kokku. Ärge sulgege sahtlit ega suruge läätsi kokku enne, kui hakkate seda sisestama. Sahtli sulgumist näitab see, et sahtlit ei saa enam tagasi tömmata.
11. Lükake kolbi edasi, kuni haptiline tömmits hakkab seadme korpuse otsikust eemalduma. MÄRKUS: KOLBI LÜKATE ARGE TÖMMAKE SEDA TAGASI, KUNI LÄÄTS ON PAIGALDATUD NING OTSIKUST ERALDUNUD. Edasi liikudes peatub kolb kindlas asendis (11-A), nagu näidatud JOON. 11. Sirgestate haptiline paigaldusvahend haptiliise tömmitsa eemaldamisega. Sirgestatud haptiline paigaldusvahend on korpuse otsiku sees. Kõrvvaldage haptiline tömmits kasutuses.
12. Täitke KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEMI distaalne ots viskoelastse materjaliga või tasakaalustatud soolalahusega, et läätsi implanteerimise ajal vähendada ohumullide silma sisenemise tõenäosust.
13. Sisestage otsiku kaldo osa silma tehtud sisselöike kaudu. Kui otsik on asetatud, rakendage kolvile ühtlast survet, kuni läätsi otsikust täielikult eraldub ning kapslikotid sisenev. Kui kolvile enam survet ei avaldata, tömbub see automaatselt tagasi, et haaraat haptiline ots. Kui haptiline ots on haaratud, tuleb kolvi järele rakendada ühtlast survet, kuni haptiline ots kapslikottid sisenev.
14. Pärast kasutamist visake hävitage KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEMI ära.

ETTEVAATUSABINÖUD JA HOIATUSED

Hoidke KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEMI steriilset kinnist pakedit toatemperatuuril (< 30 °C/86 °F). Sisu on steriilne, kui pakendit pole avatud või kahjustatud. Korduvsteriliseerimine ei ole lubatud. Läätsi voltimine ja kokkusurumine peab toimuma vahetult enne selle sisestamist ja paigaldamist. Kui kasutusjuhendit ei järgita, võib tagajärjeks olla patsiendi vigastamine.

KIRURGILINE PROTESEDUR

Iga kirurg ise otstutab õige operatsioonitehnika valimise üle. Kirurgid peavad veenduma tehnikate sobivuses, töötudes oma meditsiinilisele koolitusle ja kogemusele.

GARANTII JA KOHUSTUSTE PIIRANGUD

Etevõtja Bausch & Lomb Incorporated garantteerib, et kättetoimetamisel on KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEM olulises osas vastavas tema poolt KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEMI kohta avaldatud spetsifikatsiooni uusima versiooniga ning materjalide ja teostusdeefektide kuni KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEMI kolplikkusaja lõpuni.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED VÄLISTAB KÖIK III SEADUSTEST KUI KA MUUST

TULENEVAD OTSESED VÕI KAUDED GARANTIID, SEALHULGAS, KUID MITTE AINULT, KAUDED GARANTIID MÜÜDAVUSE VÕI TEATAVAKS OTSARBEKS SOBIVUSE SUHTES.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED POLE VASTUTAV JUHUSLIKE VÕI TULENEVATE

KAHJUDE VÕI KULUDE EGA TRAHVIKULIDE EEST, MIS OTSESELT VÕI KAUDELT

TULENEVAD KERGESTILAEAV LÄÄTSEPAIGALDUSSÜSTEEMI KASUTAMISEST, ISEGI

KUI ETTEVÖTELE BAUSCH & LOMB INCORPORATED OLI TEATATUD SELLISE KAHJU,

KAJUSTUSE VÕI KULUTUSE VÕIMALIKKUSEST.

KAUBA TAGASTAMINE

Kõikidel ettevõtjatel Bausch & Lomb Incorporated tagastatud toodetel peab olema tagastamise autoriseerimisnumber. Teavet tagastamise autoriseerimise ja tagastamispõhimõtete kohta saate telefonilt 1-800-338-220.

*TM tähistab Bausch & Lomb Incorporated või selle tütarettevõtete kaubamärke.

© Bausch & Lomb Incorporated. Kõik õigused on kaitstud.

USA patentid: 5944725 ja 6491697. Muud patentid taotlemisel.

FIG. 1

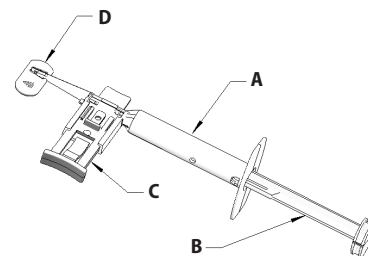


FIG. 2

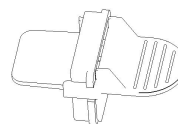


FIG. 3

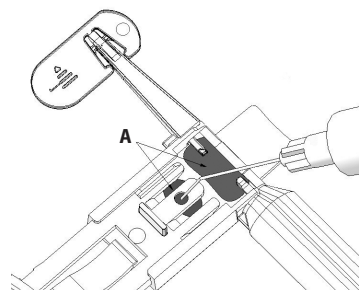


FIG. 4

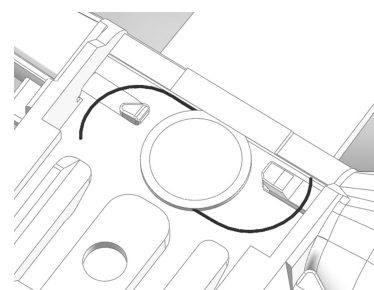


FIG. 5

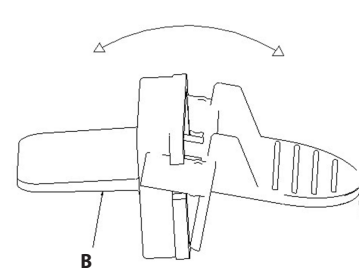


FIG. 6

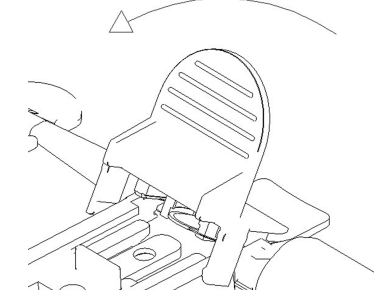


FIG. 7

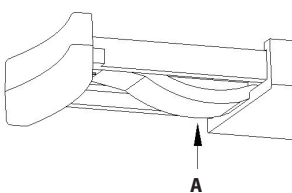


FIG. 8

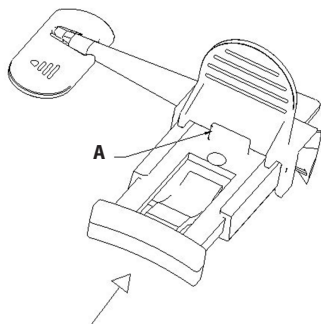


FIG. 9

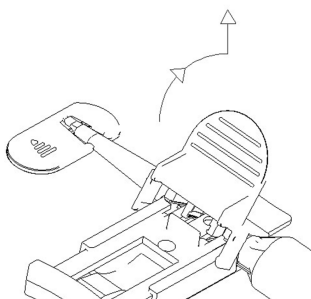


FIG. 10

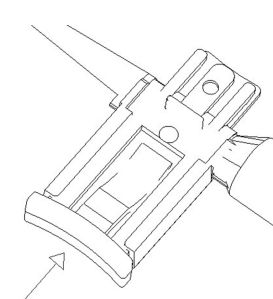
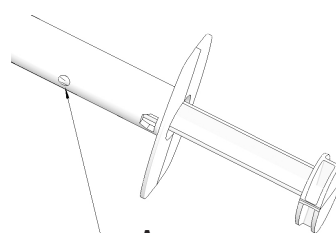


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697, and 7422604. Other patents pending.



DO NOT REUSE



Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

CS



POPIŠ

SYSTÉM PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY je přístroj používaný pro složení a zavedení trídilné čočky Li61AO, Li61AOV nebo Li61SE do oka. SYSTÉM PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY se skládá z tělesa ve tvare injekčnej striešky (1-A), hrotu s pístem (1-B), zásuvky (1-C) a stahová haptiku (1-D), ktoré sú vyobrazeny na OBR. 1. SYSTÉM PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY je jednorázový sterilní plastový prístroj, určený jen pro jediné použitie. V kombinaci s pouzdrem na čočku, OBR. 2, zajišťuje jednoznačný kontakt čočky s očním povrchom. Po použití je nutné čočku odstrániť a vložiť do oka jedním spojitým dopredným pohybem.

INDIKACE

SYSTÉM PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY je indikovaný pre složenie a zavedenie nitročinných čočiek Bausch + Lomb, priečim SYSTÉM PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY sa identifikuje podľa schváleného označenia.

NÁVOD K POUŽITÍ

- Otevřete obal s použitím standardních sterilních postupů. Obsah položte na sterilní podložku.
- Ujistěte se, že je k tělesu zcela připevněn stahovák haptiku.
- Ujistěte se, že je pist na počátku poloze znázorněné na OBR. 1.
- Zatímco budete přístroj držet ve vodorovné poloze, aplikujte viskoelastickum Bausch & Lomb (3-A) skrz otvor středního prstu zásuvky až na dno zaváděcího prostoru dosahujícího pod okraj dráhy pro čočku, jak je vidět na OBR. 3.
- U modelu Li61SE pomocí pinzety bez zub uvoľňte čočku manuálně do zaváděcího prostoru EZ-Z. Konec zadního haptiku umístěte nad hrot pistu a konec předního haptiku pod vodicí okraj čočky a nad stahovák haptiku (OBR. 4). Pro dokončení zavádění čoček Li61SE pokračujte krokem 10.
- Pro modely Li61AO a AOV oddělte přidržovač čočky (5-A) od krytu čočky (5-B) otáčivým pohybem v tahej, jak je vidět na OBR. 5.
- Vložte přidržovač čočky do zaváděcího prostoru. Přidržovač čočky spojte s tělem pomocí malého otáčivého pohybu znázorněného na OBR. 6.
- Aktivujte zásuvku stisknutím zarásky (7-A) na zásuvce podle OBR. 7. Tlačte zásuvku palcem pomalu vpřed, dokud jej pohyb nezastaví přidržovač čočky (8-A), viz OBR. 8. Čočka je nyní připravena k vymutí z přidržovače.
- Malým pootočením oddalte přidržovač čočky od zarásky zásuvky a zdvihnete jej z těla tak, jak je vidět na OBR. 9. Po sejmání přidržovače čočky odstraňte jako odpad.
- Pomalu zavírejte zásuvku, dokud nezafunguje zavírací mechanizmus se západkou, jak je znázorněno na OBR. 10. POZNÁMKA: Zavírání zásuvky stlačuje čočku pro zavedení. Zásuvku proto nezavírejte a tudíž čočku nestlačujte, pokud to nebude bezprostředně před implantací. Uzávření zásuvky ze ověření, že zásuvku již nelze vytáhnout zpět ze zajištěné polohy.
- Pohybujte pistem vpřed, dokud se stahovák haptiku nezačne vzdalovat od hrotu tělesa.

POZNÁMKA:

KDYŽ POHYBUJETE PÍSTELEM VPŘED, NEZATAHUJTE JEJ ZPĚT, DOKUD OPTIKA NENÍ ZAVEDENA A UVOLNĚNA

Z HROTU. Píst se při pohybu vpřed zastaví ve specifické poloze (11-A), znázorněné na OBR. 11. Například přední haptik vytáhnut stahovák haptiku. Napřímený haptik bude uvnitř hrotu tělesa. Stahovák haptiku odstraňte jako odpad.

12. Distální konec SYSTÉMU PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY naplňte viskoelastickou látkou nebo fyziologickým roztokem, aby se potlačila možnost vniknutí vzduchových kapic do oka během implantace čočky.

13. Šímkou částečně zavězte do oka skrz řez. Až bude hrot na místě, začněte rovnoramenně tláčit na pist a nepřestávejte tláčit, dokud nebudete čočku zcela vytáhnut z hrotu a doprovázena do kapsulárního vaku. Po uvolnění tlaku se píst automaticky stáhne zpět, aby se dostal do záberu se zadním haptikem. Až bude zadní haptik v záberu, znovu začněte rovnoramenně tláčit na pist a s tláčením nepřestávejte, dokud nebudete zadní haptik zcela doprovázen do kapsulárního vaku.

14. Po použití odstraňte SYSTÉM PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY jako odpad.

BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ A VAROVÁNÍ

Sterilní, hermeticky uzavřené balení prístroje SYSTÉM PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY slúží pri pokojovej teplote (< 30 °C). Obsah je sterilný, dokud není obal otevrený nebo poškozený. Nesterilizácia. Složení a stačenie čočky je nutno provést těsně pred zavedením a implantací. Nedodržanie návodu k používaniu může vést k poškození pacienta.

CHIRURGICKÝ ZÁKROK

Za správný chirurgický postup odpovídá každý chirurg. Chirurgové musí rozhodnout o vhodnosti každého jednotlivého zákroku na základě zdravotnického školení a zkušenosti.

ZÁRUKA A OMEZENÍ ODPOVĚDNOSTI

Společnost Bausch & Lomb Incorporated zaručuje, že SYSTÉM PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY při dodání splňuje v všech podstatných ohledech v té době platné verze technických podmínek výrobce pro takový SYSTÉM PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY a že se do data použitelnosti na prístroji nevyšly vady materiálu ani výroby.

SPOLEČNOST BAUSCH & LOMB INCORPORATED VYLUČUJE VEŠKERÉ ZÁRUKY, AŤ UŽ VYSLOVNÉ, MLÝCKÝ PŘEDPOKLÁDÁNÍ CÍ ZÁKONNÉ, VČETNĚ VEŠKERÝCH ODVOZENÝCH ZÁRUK PRODEJNOSTI CÍ POUZITELNOSTI, ALE NEJEN TĚCH. SPOLEČNOST BAUSCH & LOMB INCORPORATED NENÍ ODPOVĚDNÁ ZA ZÁDNE VEDLEJŠÍ, NÁSLEDNÉ ANI EXEMPLÁRNÍ ZTRÁTY, ŠKODY NEBO FINANČNÍ NÁKLADY, JEŽ PŘÍMO CÍ NEPŘÍMO PLYNOU Z POUŽÍVÁNÍ SYSTÉMU PRO SNADNOU IMPLANTACI ČOČKY, A TO ANI V PŘÍPADĚ, ŽE BYLA SPOLEČNOST BAUSCH & LOMB INCORPORATED UVĚDOMĚNA O MOŽNOSTI TAKOVÉ ZTRÁTY, ŠKODY CÍ FINANČNÍHO NÁKLADU.

PRAVIDLA PRO VRACENÍ ZBOŽÍ

U všech výrobků, které jsou zaslány zpět do společnosti Bausch & Lomb Incorporated, musí být uvedeno číslo souhlasu s vrácením výrobku. Zákazníci ve Spojených státech amerických mohou o souhlas s vrácením výrobku a podrobné informace o pravidlech pro vrácení výrobků požádat na telefonním čísle 1-800-338-2020.

Symbol ®/TM jsou ochranné známky společnosti Bausch & Lomb Incorporated nebo jejich přidružených společností.

© Bausch & Lomb Incorporated. Všechna práva vyhrazena.

Patenty USA: 5944725 a 6491697. Další patenty jsou předmětem patentového řízení.

FIG. 1

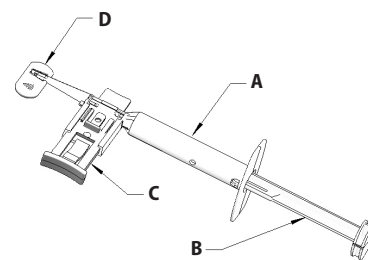


FIG. 2

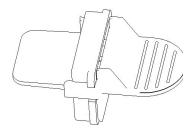


FIG. 3

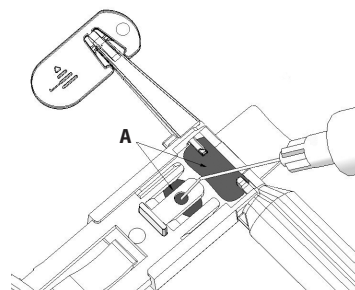


FIG. 4

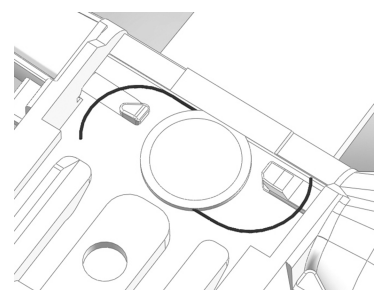


FIG. 5

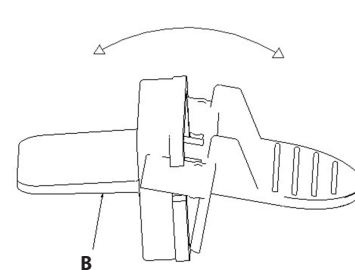


FIG. 6

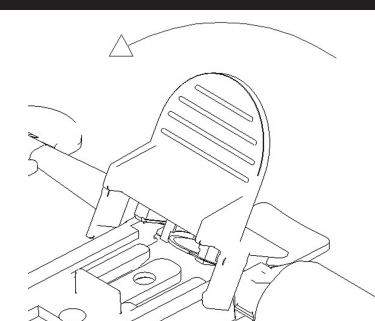


FIG. 7

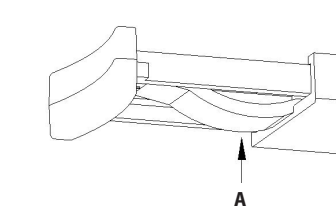


FIG. 8

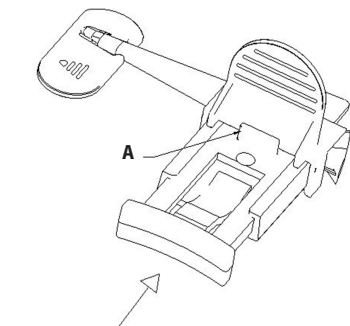


FIG. 9

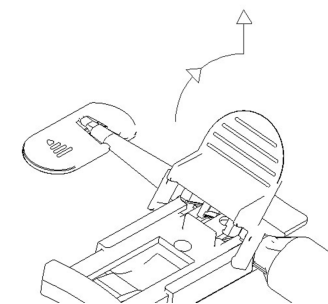


FIG. 10

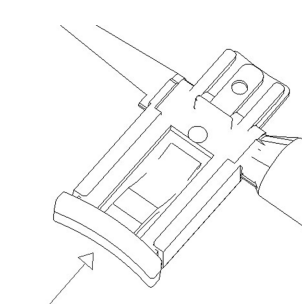
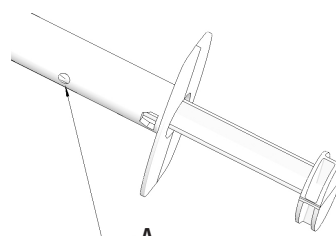


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

STERILE EO

Rx ONLY

DO NOT USE

CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

HU



LEÍRÁS

A KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER olyan eszköz, amellyel az Li61AO, Li61AOV vagy az Li61SE 3 részes lencse összehajtható és beültethető a szembe. A KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER részeit, a feckendő formájú testet (1-A) és a végét a dugattyúnnyel (1-B), a fiókot (1-C) és a rögzítőcsáp behúzóját (1-D) az 1. ÁBRÁ mutatja. A KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER steril, egyszer használatos műanyag eszköz, amelyet kizártlag egyszer használatra terveztek. Az eszköz a lencséházzal együtt (2. ÁBRA), a lencse érintése nélkül biztosítja a Li61AO és Li61AOV típusú lencsek betöltsét, illetve az Li61SE típusú kízi betöltsét (4. ÁBRA) egy kisméretű csőbe, amellyel a lencse egyszeri, folyamatos, előrefelé irányuló mozgásával beültethető a szembe.

JAVALLATOK

A KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER alkalmazása azon Bausch + Lomb intraokuláris lencsék összehajtására és beültetésére javallott, amelyek hivatalos csomagolásával feltünteti a KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER feliratot.

HASZNÁLATI UTASÍTÁS:

1. Nyissa ki a csomagot a steril eljárások szabályainak megfelelően. Helyezze a csomag tartalmát steril területre.
2. Győződjön meg arról, hogy a rögzítőcsáp behúzója biztosan rögzül a testhez.
3. Győződjön meg arról, hogy a dugattyúnnyel az 1. ÁBRÁN látható kezdő helyzetben van.
4. Az eszközöt vízszintesen tartva a 3. ÁBRÁN látható módon feckendezze a Bausch + Lomb viszkoelasztikus anyagot a középső fiók tolakodáján lévő nyílásba és a lencse nyomásájának széle alá benyújtott betöltő rész fénkével (3-A).
5. Az Li61SE típusú lencsét helyezze az EZ-28 betöltő részére, sima felületű csipesség segítségével. A követő csáp végét a dugattyú csúcsa felett helyezze el, a vezető csápot pedig a lencsére betöltő széle alatt és a csaphúzó felett, amint azt a 4. ÁBRÁN látható. Ezután egyből a 10. lépéssel folytatja a Li61SE lencse betöltését.
6. Az Li61AO és AOV típusok esetén válassza le a lencsetartót (5-A) a lencse tokjáról (5-B) az 5. ÁBRÁN látható forgó és húzó mozdulattal.
7. Helyezze a lencsét a betöltő területre. Rögzítse a lencsetartót a testhez az 6. ÁBRÁN látható forgó mozdulattal.
8. A fiók rögzítő karját felfelé nyomva (7-A) mozdítás meg a fiókot a 7. ÁBRÁN látható módon. A hüvelykujjal lassan tolja előre addig, amíg a lencsetartó megállítja (8-A) a fiókot, amint az a 8. ÁBRÁN látható. A lencsét most készén áll a tartóból való kivétele.
9. Enyhén fordítás el a lencsetartó a fiók rögzítőjétől, és emelje el a testről a 9. ÁBRÁN látható módon. Dobja el az eltávolított lencsetartót.
10. Lassan csukja be a fiókot, amíg a zárszerkezet nem kattan a helyére (10. ÁBRA).

MEGJEGYZÉS: A fiók bezárásakor a lencse összennyomódik, és beültetésre kész. A fiókot addig ne zárja be, ezzel egyidejűleg addig ne nyomja össze a lencsét, amíg nem áll készen annak behúzására. A fiók akkor van bezárva, ha a zárszerkezet nem engedi meg a visszahúzássát.

11. Tolja előre a dugattyút, ekkor a rögzítőcsáp behúzója elmozdul a test végéről. **MEGJEGYZÉS:** A DUGATTYÚ ELŐRETELÁSA KÖZBEN AZT ADDIG NE HÜZZA VISSZA, AMIG A LENCESE A HELYÉRE NEM KERÜL, ÉS EL NEM VALIK A TESTTŐL. A dugattyú előre töréntő mozgása akkor áll meg, amikor eléri a 11. ÁBRÁN látható, előre meghatározott helyzetet (11-A). Egyenesítse ki a vezető rögzítőcsápot a rögzítőcsáp behúzójának eltávoltásával. A kiegyenesített rögzítőcsáp a test végére kerül. Dobja el a rögzítőcsáp behúzóját.
12. Tölts fel KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER disztalis végét viszkoelasztikus betaggal vagy pufferrel szöldattal, hogy elkerülje légbuborékok bejutását a szembe a lencse beültetése során.
13. Helyezze a csúcs lesarkított részét a szemén ejtett metszésbe. Amikor a csúcs jó helyen van, addig nyomja előre a dugattyút, amíg a lencse teljes egészében tűlik a csúcsot, és bejut a lencsetorka. A dugattyú elengedésekor az automatikusan visszahúzódik, hogy a második rögzítőcsáp is a helyére kerüljön. Amikor a második rögzítőcsáp is a helyére került, ismét egyenletesen erővel kell előrefelé nyomni a dugattyút, hogy a második rögzítőcsáp is teljes egészében a lencsetorka kerüljön.
14. A KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER használat után eldobandó.

FIGYELMEZTETÉSÉK ÉS ELŐIRÁSOK

A KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER steril, lezárt csomagját szabóhőmérsékleten (30 °C alatt) kell tárolni. A sérüléten és zárt csomag tartalma steril. Tilos újratérízelni. A lencsét csak közvetlenül beültetés előtt szabad összehajtani és összenyomni. A használati utasítás előírásainak be nem tartása a beteg séreltséget okozhatja.

SEBÉSZI ELJÁRÁS

A megfelelő műtéti technika alkalmazása az operáló sebész felelőssége. Orvosi képzetsége és gyakorlata alapján a sebésznek kell elődöntenie, hogy az adott eljárás alkalmazható-e.

SZAVATOSSÁG ÉS KORLÁTOZOTT FELELŐSSÉGVÁLLALÁS

Bausch & Lomb Incorporated szavatolja, hogy a KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER szállításakor minden megfelelő gyártó által közötött, a KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER adott időpontban érvényben lévő műszaki leírásának, és a KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER felhasználhatósági idején belül mentes marad az anyag- és gyártási hibáktól.

A BAUSCH & LOMB INCORPORATED SEMMILYEN MÁS FELELŐSSÉGET NEM VÁLLAL, LEGYEN AZ KIFEJEZETT, BENNEFOGLALT VAGY TÖRVÉNYBEN FOGLALT, BELEÉRTVE A FORGALOMKÉPESSEGÉRE ÉS AZ ADOTT CÉLRA VALÓ MEGFELELÉSRE VONATKOZÓ BENNEFOGLALT SZAVATOSSÁGOKAT IS. A BAUSCH & LOMB INCORPORATED NEM TEHETŐ FELELŐSSÉ A KÖNNYEN BETÖLTHETŐ LENCSEBEÜLTETŐ RENDSZER HASZNÁLATÁBÓL KÖZVETLENUL VAGY KÖZVETETTEN ADÓDO SEMMILYEN JÁRULÉKOS, KÖVETKEZMÉNYES VAGY JOGTALAN KÁRTÉRÍTÉST EREDMÉNYEZŐ KÁRÉRT VAGY KÖLTSÉGERT, MÉG AKKOR SEM, HA A BAUSCH & LOMB INCORPORATED ELŐZETES TÁJÉKOZTATÁST KAPOTT AZ ILYEN VESZTESÉGEK, KÁROK VAGY KÖLTSÉGEK LEHETŐSÉGRŐL.

ÁRU-VISSZAKÜLDÉSI SZABÁLYOK

A Bausch & Lomb Incorporated részére visszaküldött összes termékhez mellékelt kellett a visszaküldés-jóváhagyási számot. A visszaküldés engedélyezéséről és a részletes szabályokról érdeklődjön az egyesült államokbeli 1-800-338-2020-as telefonszámon.

ATM és az® jelek a Bausch & Lomb Incorporated védjegyeit jelzik.

© Bausch & Lomb Incorporated. minden jog fenntartva.

Egyesült államokbeli szabadalmak: 5944725 és 6491697. Egyéb bejegyzések alatti szabadalmak.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

FIG. 1

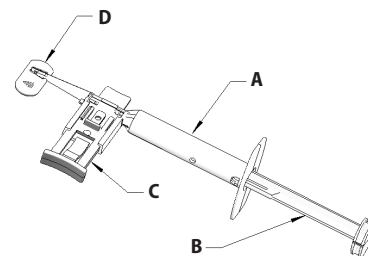


FIG. 2

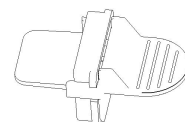


FIG. 3

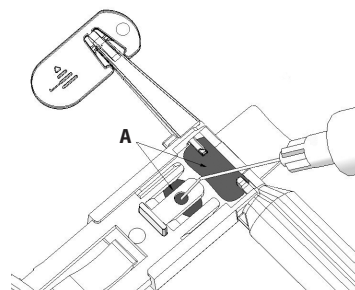


FIG. 4

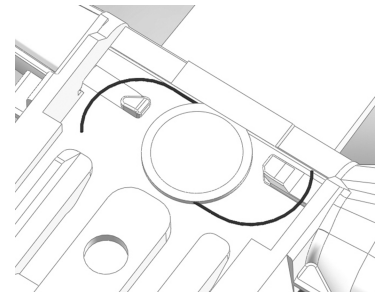


FIG. 5

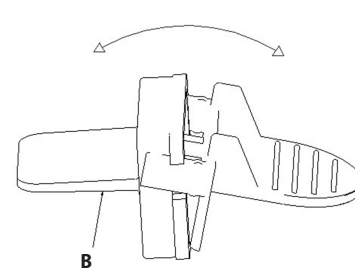


FIG. 6

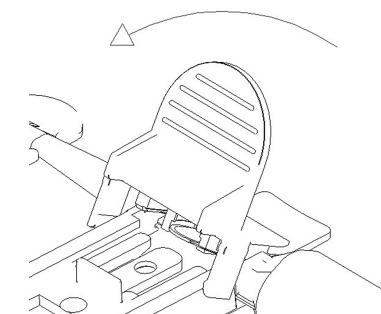


FIG. 7

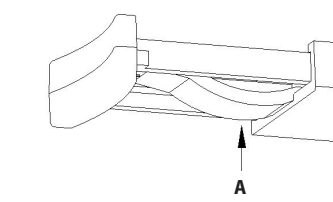


FIG. 8

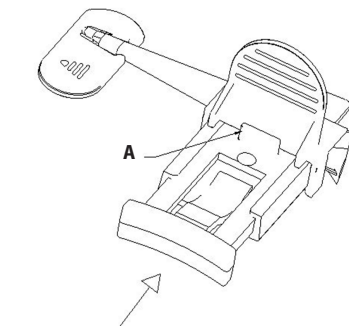


FIG. 9

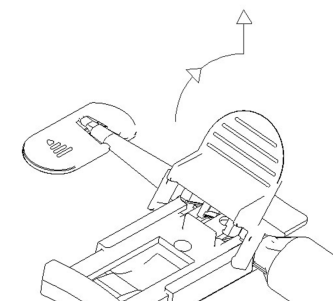


FIG. 10

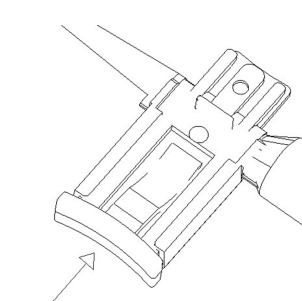
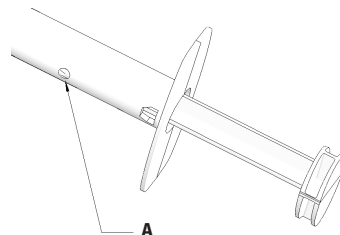


FIG. 11



Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

LT



APRAŠYMAS

MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO IMPLANTAVIMO SISTEMA yra prietaisas, naudojamas LI61AO, LI61AOV arba LI61SE 3 daliių lęšiukams sulankstyti ir įdėti į akį. MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO IMPLANTAVIMO SISTEMA sudaro svirkšto formos korpusas (1-A) ir antgalis su stūmokliu (1-B), stalčiukas (1-C) ir laikančiosios spryruoklės traukiklis (1-D), parodyti 1 PAV. MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO IMPLANTAVIMO SISTEMA yra sterilus prietaisas, skirtas naudoti tik vieną kartą. Naudojamas kartu su LI61AO deklu (2 PAV.) prietaisas leidžia vienai tolgyui įdėti į akį LI61AO ir LI61AOV modelių (4 PAV.) lęšiukus arba rankiniu būdu įdėti LI61SE modelio lęšiukus (5 PAV.), išilgai mažo tunelinio pjūvio jų nelięciant.

INDIKACIJOS

MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO JSODINIMO SISTEMA skirta sulankstyti ir įsdinti akies lęšiukams „Bausch + Lomb“, kurii patvirtintose etiketėse nurodyta naudoti MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO IMPLANTAVIMO SISTEMA.

NAUDOJIMO INSTRUKCIJOS

- Atidarykite pakuotę įprastu standartiniu steriliu būdu. Sudėkite turinį ant sterilaus paviršiaus.
- Patirkrinkite, ar laikančiosios spryruoklės traukiklis iki galio įdėtas į korpusą.
- Patirkrinkite, ar stūmoklis padėtis pradinė, kaip parodyta 1 PAV.
- Lygiai laikydami prietaisą, užtekite „Bausch + Lomb“ klampios elastisingos medžiagos pro skylyje esančią vidurinio stalčiuko pirsę, ar ant įdėjimo srities išliklio pagrindo po lęšiuko kraštui, kaip parodyta 3 PAV.
- Noredant į akį įdėti LI61SE modelio lęšiukus, naudodamis nedantytas chirurgines žnyplies rankiniu būdu įkelkite lęšiukus į EZ-28 įdėjimo sritį. Užpakalinės laikančiosios auselės galas turi būti statytas po stūmoklio nustatymo antgaliniu virš stūmoklio galiumu, o priekinės laikančiosios auselės galai reikiaytė statyti po lęšiuko takeliu virš laikančiųjų auselės traukiklio, kaip parodyta 4 PAV. Norint užbaigti lęšiukų LI61SE jsodinimą, iškart teksite 10 veiksmų.
- LI61AO ir AOV lęšiukams, atskirkite lęšiuko laikiklį (5-A) nuo lęšiuko dangtelio (5-B) sukdami ir traukdami, kaip parodyta 5 PAV.
- Padėkite lęšiuko laikiklį ant įdėjimo srities. Įstatykite lęšiuko laikiklį lėtai sukdami korpusą, kaip parodyta 6 PAV.
- Paspause į viršinį stalčiuko stabdiklį (7-A) stumkite stalčiuką, kaip parodyta 7 PAV. Lėtai stumkite į priekį nykštū, kol stalčiukas judejimą sustabdys lęšiuko laikiklis, kaip parodyta (8-A) 8 PAV. Dabar lęšiukas parengtas išmesti iš lęšiuko laikiklio.
- Lėtai išsukite lęšiuko laikiklį iš stalčiuko stabdiklio ir nukelkite nuo korpuso, kaip parodyta 9 PAV. Nuėmę lęšiuko laikiklį išmescite.
- Lėtai uždarykite stalčiuką, kol bus užfiksuotas spauštukas uždarymo mechanizmas, kaip matyti 10 PAV. **PASTABA:** uždarant spauštuką lęšiukas suspaudžiamas ir taip paruošiamas stumti. Uždarykite stalčiuką į kartu suspauskitė lęšiuką tik prieš pat įdėjami. Jeigu stalčiukui negalima ištraukti iš užfiksuočių padetės, vadinasi, stalčiukas uždarytas tinkamai.
- Stumkite stūmokli į priekį, ir laikančiosios spryruoklės traukiklis pradės įdėti į korpusą antgalio. **PASTABA:** KOL LĘŠIUOKAS NEBUS IŠSTUMTAS IŠ ANTGALIO IR JSODINTAS, STŪMOKLIO NETRAUKITE ATGAL. Judėdama į priekį stūmoklis sustos tam tikroje padėtyje (11-A), kaip parodyta 11 PAV. Įtisinkite priekyje esančią laikančiąjų spryruoklę išsodinamai laikančiosios spryruoklės traukiklį. Įtisinta laikančioji spryruoklė bus korpuso antgalijje. Laikančiosios spryruoklės traukiklį išmescite.
- Užpildykite distalinį MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO IMPLANTAVIMO SISTEMOS galą klampiai elastingu medžiaga arba subalansuotu druskos tirpalu, kad lęšiuko implantavimo metu sumaištymo galimybė oru patenkinti.
- Kiškite nuožulinį antgalį dalį pro įpjovą į akį. Kai antgalio padėtis nustatyta, atsargiai stumkite stūmokli, kol lęšiukas bus visiškai išsumtus iš antgalio ir nustumtas į kapsulės maišelį. Nebespaudžiamas stūmoklis automatiškai atsitraukas, kad užkabintu užpakalinę laikančiąjų spryruoklę. Kai užpakalinė laikančioji spryruoklė iki galio nustumiamas į kapsulės maišelį, kol užpakalinė laikančioji spryruoklė iki galio nustumiamas į kapsulės maišelį.
- Pasinaudoto MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO IMPLANTAVIMO SISTEMĄ išmescite.

ATSARGUMO PRIEMONĖS IR ISPĖJIMAI

MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO IMPLANTAVIMO SISTEMA laikykite sterilioje ir sandarioje pakuočėje kambario temperatūroje (< 30 °C/86 °F). Jei pakuočė neatidaryta ir nepažeista, turinys yra sterilus. Pakartotinai nesteriliuokite. Sulenkite ir suspauskitė lęšiuką reikiā pries pat implantuojant ir ištumiant. Nesilaikant naudojimo instrukcijų kyla pavojus sužaloti pacientą.

CHIRURGINĖ PROCEDŪRA

Už tinkamą chirurginį metodą atsako kiekvienas chirurgas. Chirurgas turi nustatyti tam tikros konkretios procedūros tinkamumą, remdamasis savo medicinos žiniomis ir patirtimi.

GARANTIJA IR ATSAKOMYBĖS RIBOJIMAS

„Bausch & Lomb Incorporated“ garantuoja, kad visos ką tik pristatytos MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO IMPLANTAVIMO SISTEMOS medžiagos atitinkančios naujausias gamintojo skebiams tokų sistemų techninių domenių versiją, ir per visą MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO IMPLANTAVIMO SISTEMOS galiojimo laiką nebūs medžiagu arba darbo kokybės defektu.

„BAUSCH & LOMB INCORPORATED“ NEPRISIMA JOKIOS ATSAKOMYBĖS, IŠREIKŠTOS, NUMANOMOS ARBA PRITAIKOMOS PAGAL GALIOJANČIUS ĮSTATYMIUS ARBA KITAIP, BE KITA KO, ĮSKAITANT BEI KOKIA NUMANOMA PAGAMINIMO KOKYBĖS ARBA TINKAMUMO NAUDOTI GARANTIJĄ. „BAUSCH & LOMB INCORPORATED“ NEATSAKO UŽ JOKIUS ATSIKTINKINIUS, LOGISKAI IŠPLAUKIĀCIUS ARBA PAVYZDINIUS NUOSTOLIUS, PAŽIDIMUS ARBA IŠLAIDAS, TIESIOGIAR ARBA NETIESIOGIAR KYLANČIUS DĒL MAŽOS APKROVOS LĘŠIUKO IMPLANTAVIMO SISTEMOS NAUDOMIMO, NET IR TADA, KAI „BAUSCH & LOMB INCORPORATED“ BUVO INFORMUOTA APIE TOKIŲ NUOSTOLIŲ, PAZEIDIŪMĄ ARBA IŠLAIDŲ GALIMYBĘ.

GAMINIŲ GRAŽINIMO TVARKA

Visi j. „Bausch & Lomb Incorporated“ gražinami gaminių tur turi turėti leidimo gražinti numerį. Dėl gražinimo leidimų ir išsamios informacijos apie gražinimo tvarką teirautkės telefonu 1-800-338-200.

*TM yra „Bausch & Lomb Incorporated“ ar partnerių prekių ženklas.

© Bausch & Lomb Incorporated. Visos teisės saugomos.

AV patentai: 5944725 ir 6491697. Laukiama kitų patentų patvirtinimo.

FIG. 1

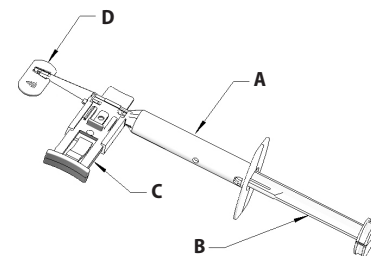


FIG. 2

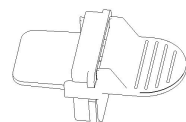


FIG. 3

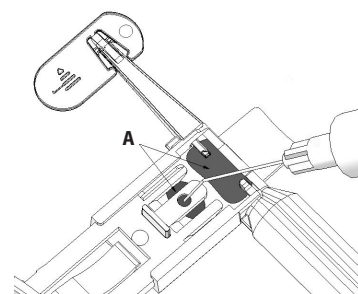


FIG. 4

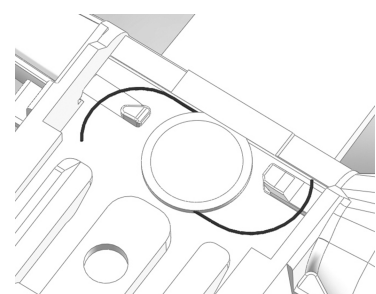


FIG. 5

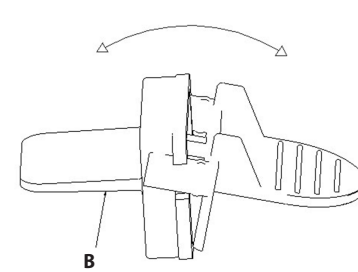


FIG. 6

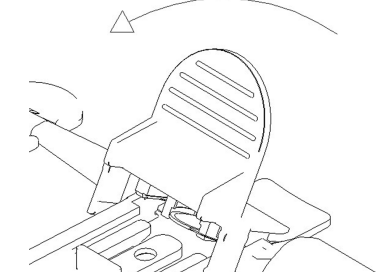


FIG. 7

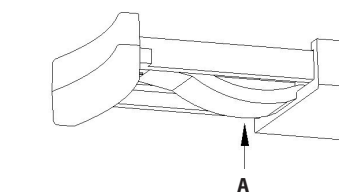


FIG. 8

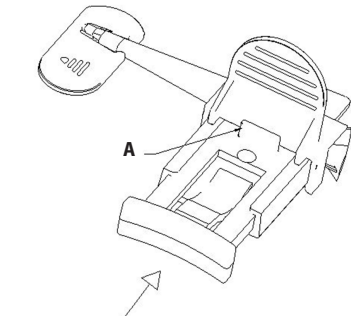


FIG. 9

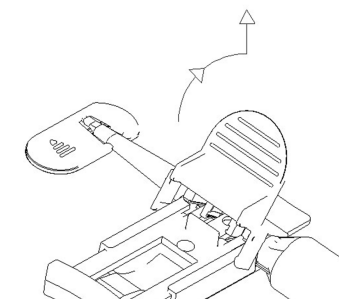


FIG. 10

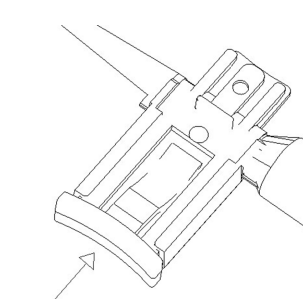
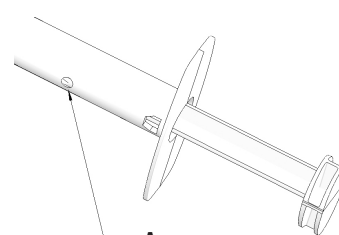


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

US Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.



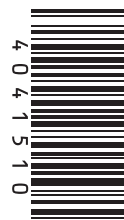
CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

PL



OPIEKA

SYSTEM PROSTEGO ZAKŁADANIA SOCZEWEK służy do składania i umieszczania wewnętrz oka 3-częściowej soczewki typu L161AO, L161AOV lub L161SE 3. Przyrząd EASY-LOAD LENS DELIVERY SYSTEM składa się z trzonu o kształcie strzykawki z korkówką (1-A), tło (1-B), szufadki (1-C) oraz ściągaczą częścią haptyczną (1-D) przedstawionych na RYC. 1. SYSTEM PROSTEGO ZAKŁADANIA SOCZEWEK jest jalowym, plastиковym przyrządem jednorazowego użytku. W połączeniu z pudełkiem zawierającym soczewkę RYC. 2, stanowi on metodę bezdotykowego zakładania soczewek typu L161AO i L161AOV lub też ręcznego zakładania soczewek typu L161SE przedstawionego na RYC. 4, dzięki niewielkiemu cylindrycznemu kanałowi, za pomocą którego soczewkę można umieścić wewnętrz oka jednym ciągłym ruchem.

WSKAZANIA

SYSTEM PROSTEGO ZAKŁADANIA SOCZEWEK jest przeznaczony do składania i umieszczania wewnętrz oka soczewek wewnętrzgalowych Bausch + Lomb, sprawdzając wcześniej na etykiecie zatwierdzenie ich użycia z SYSTEMEM PROSTEGO ZAKŁADANIA SOCZEWEK.

INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

- Otworzyć opakowanie, posługując się standardową techniką jalową. Przenieść zawartość w jalowe pole.
- Upewnić się, że ściągacz części haptycznej jest w pełni wsunięty w trzon przyrządu.
- Upewnić się, że tło znajduje się w pozycji wyjściowej pokazanej na RYC. 1.
- Trzymając przyrząd poziomo, nalożyć preparat wiskoelastyczny firmy Bausch & Lomb (3-A) przez otwór w środkowej pałce, wypuszczyć szufadki na dno komory ładującej znajdującej się ponizej krawędzi naprowadzającej soczewkę, w sposób pokazany na RYC. 3.
- W przypadku L161SE ręcznie umieścić soczewkę w komorze ładującej EZ-28 z pomocą niezłącznego pincety. Umieścić koniec tylnej części haptycznej ponad końcówką, a wiodąc część haptyczną ponizej krawędzi naprowadzającej soczewkę oraz powyżej ściągaczą części haptycznej, zgodnie z RYC. 4. Następnie przejść bezpośrednio do Kroku 10, aby zakonczyć zakładanie soczewki L161SE.
- W przypadku modeli L161AO i AOV oddzielić element mocujący soczewkę (5-A) od pokrywy soczewki (5-B) z pomocą ruchu obrótnego z pociągnięciem, w sposób pokazany na RYC. 5.
- Umieścić element mocujący soczewkę w komorze ładującej. Połączyć element mocujący soczewkę z trzonem, wykonując powolny ruch obrótowy, w sposób pokazany na RYC. 6.
- Uruchomić szufadkę, naciśkając ją górze (7-A) ramie blokującej szufadkę, w sposób pokazany na RYC. 7. Delikatnie pchnąć kciukiem do przodu aż do chwili zatrzymania ruchu szufadki przez element mocujący soczewkę (8-A), jak pokazano na RYC. 8. Soczewkę można teraz odłączyć od elementu mocującego.
- Odsunąć ruchem obrótnym element mocujący soczewkę od ramienia blokującego szufadkę i unieść go ponad trzon przyrządu, w sposób pokazany na RYC. 9. Po oddzieleniu wyrzucić element mocujący soczewkę.
- Powoli zamknąć szufadkę aż do uruchomienia mechanizmu zatrzaszowego, jak pokazano na RYC. 10. UWAGA: Zamknięcie szufadki powoduje wcisnięcie soczewki umożliwiające jej wprowadzenie. Szufadkę należy zamknąć, uciskając tym samym soczewkę, dopiero bezpośrednio przed wprowadzeniem. Domknijesz szufadki ma miejsce, gdy nie można odciągnąć ją z powrotem z pozycji zatrzaśnięcia.
- Przesunąć tło do przodu, aż do chwili, gdy ściągacz części haptycznej zacznie wysuwać się z końcówki trzonu. UWAGA: PRZESUWAJĄC TŁOK DO PRZODU NIE NALEŻY COFNIĆ GO DO MOMENTU WPROWADZENIA ELEMENTU Optycznego POZA KONCÓWKĘ PRZYRZĄDU. Przesuwając się do przodu, tło zatrzyma się w określonej pozycji (11-A) jak na RYC. 11. Wyprostować wiodącą część haptyczną, usuwając jej ściągacz. Wyprostowana część haptyczna znajdować się będzie wewnątrz końcówki trzonu. Wyrzucić ściągacz części haptycznej.
- Wypełnić dystalny koniec przyrządu stanowiącego część SYSTEMU PROSTEGO ZAKŁADANIA SOCZEWEK substancją wiskoelastyczną lub zrównoważonym roztworem soli, aby zmniejszyć ryzyko wprowadzenia pęcherzyków powietrza do wnętrza gałki ocznej podczas implantacji soczewki.
- Wprowadzić skosną ścięć końcówek przed nacięciem oka. Po odpowiednim umieszczeniu końcówek jednostajnie przesunąć tło do przodu aż do całkowitego wysunięcia soczewki przez końcówkę i wprowadzenia jej do torebki soczewki. Po zauważeniu naciśku tło wyciąga się automatycznie, tak aby objąć znajdująjącą się w tylu części haptyczną. Po objęciu tylnej części haptycznej należy jeszcze raz zastosować jednostajny naciśk na tło aż do całkowitego wprowadzenia części haptycznej do torebki.
- Po użyciu wyrzucić przyrząd stanowiący część SYSTEMU PROSTEGO ZAKŁADANIA SOCZEWEK.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Sterylnie zamknięte opakowanie zawierające przyrząd SYSTEM PROSTEGO ZAKŁADANIA SOCZEWEK należy przechowywać w temperaturze pokojowej (< 30 °C/86 °F). Zawartość opakowania jest jalowa, o ile nie zostało ono otwarte lub uszkodzone. Nie sterylizować ponownie. Soczewkę należy zagiąć i uciśnąć bezpośrednio przez jej wprowadzeniem. Nieprzestrzeganie instrukcji obsługi może prowadzić do urazu pacjenta.

ZABIEG OPERACYJNY

Za zastosowanie właściwej techniki operacyjnej odpowiedzialny jest każdorazowo operator. Operator musi na podstawie własnego wyszkolenia i doświadczenia określić odpowiednie zastosowanie poszczególnych procedur.

GWARANCJA ORAZ OGРАNICZENIA ODPOWIEDZIALNOŚCI

Firma Bausch & Lomb Incorporated gwarantuje, że w momencie dostawy SYSTEM PROSTEGO ZAKŁADANIA SOCZEWEK będzie odpowiadał specyfikacji producenta aktualnie obowiązującej dla tego przyrządu pod względem zastosowanych materiałów i będzie wolny od wad materiałowych i wykonawczych przez okres równy terminowi przydatności do określonego celu.

FIRMA BAUSCH & LOMB INCORPORATED WYKŁUCZA WSZELKIE INNE GWARANCJE, ZARÓWN WYRAŻONE, JAK TEŻ DOROZUMIANE W ŚWIETLE STOSOWYCH PRZEPISÓW LUB W INNY SPOSÓB, WŁĄCZAJĄC W TO, ALE NIE WYŁĄCZNIE, JAKIEKOLWIEK IMPLIKOWANE GWARANCJE RYNKOWE LUB PRZYDATNOŚCI DO OKRĘŚLONEGO CELU.
FIRMA BAUSCH & LOMB INCORPORATED NIE PONOSI ODPOWIEDZIALNOŚCI ZA JAKIEKOLWIEK PRZYPADKOWE, WTORNE LUB PRZYKŁADOWE SZKODY LUB WYDATKI WYNIKAJĄCE BEZPOŚREDNIO LUB POŚREDNIO Z UŻYTKOWANIEM SYSTEMU PROSTEGO ZAKŁADANIA SOCZEWEK, NAWET JEŻELI FIRMA BAUSCH & LOMB INCORPORATED BYŁA POINFORMOWANA O MOŻLIWOŚCI WYSTĄPIENIA TAKIEJ STRATY, SZKODY LUB WYDATKU.

ZWRÓTY

Wszystkie produkty zwarcane firmie Bausch & Lomb Incorporated muszą być zaopatrzone w numer autoryzacji zwrotu. W celu uzyskania numeru autoryzacji zwrotu oraz pełnych informacji na temat przepisów firm dotyczących zwrotów należy dzwonić pod numer telefonu 1-800-338-2020. Znaki™/TM oznaczają znaki handlowe firmy Bausch & Lomb Incorporated lub jej spółek zależnych.

© Bausch & Lomb Incorporated. Wszelkie prawa zastrzeżone.

Patenty USA: 5944725 i 6491697. Inne postępowania patentowe w toku.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

™/TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.



FIG. 1

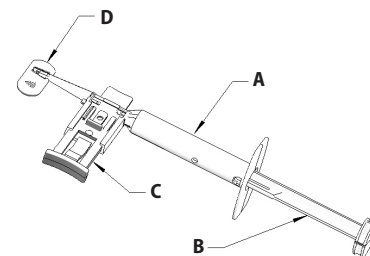


FIG. 2

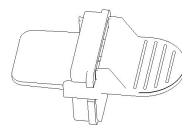


FIG. 3

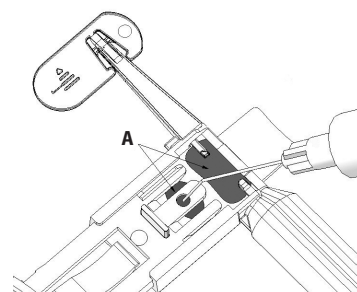


FIG. 4

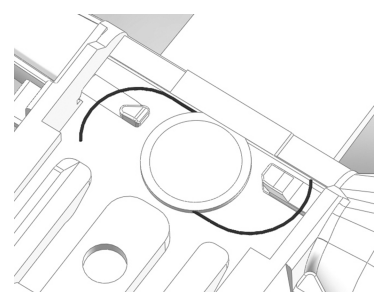


FIG. 5

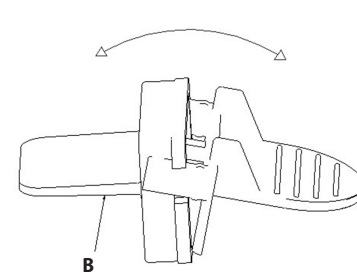


FIG. 6

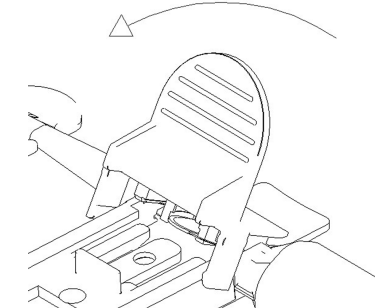


FIG. 7

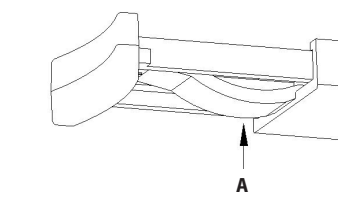


FIG. 8

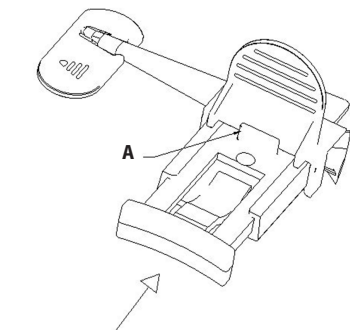


FIG. 9

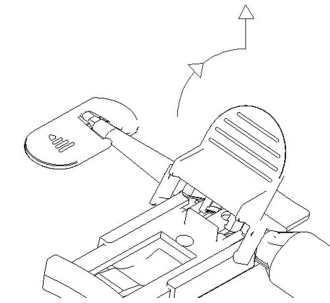


FIG. 10

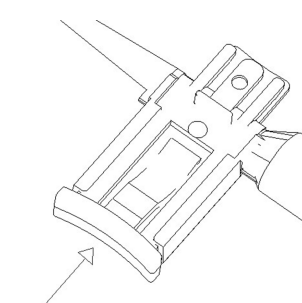
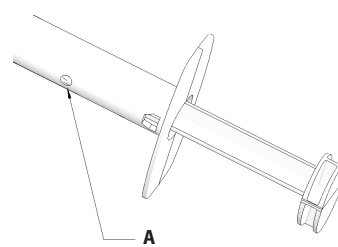
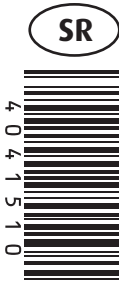


FIG. 11



Bausch & Lomb SofPort

Easy-Load Lens Delivery System



ОПИС

СИСТЕМ ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА је уређај намењен за склапање и увођење троделног сочива L161AO, L161AOV или L161SE у око. СИСТЕМ ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА се састоји од тела у облику шрплица (1-A), врха са потискивачем (1-B), ладице (1-C) и повлака тактилног дела (1-D), што је приказано на СЛ. 1. СИСТЕМ ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА је једнократни стерилизовани уређај, намењен искључујуће за једну употребу. У комбинацији са фуртоловом за сочива, СЛ. 2, омогућује увођење прибора без контакта са сочивом за моделе сочива L161AO и L161AOV или ручно увођење за модел сочива L161SE, као на СЛ. 4, и то са малом цевастом стазом по којој се сочиво може поставити у око једним непрекидним покретом према напред.

ИНДИКАЦИЈЕ

СИСТЕМ ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА је индикован за склапање и убрзивање интраокуларних сочива Bausch + Lomb на чијим је одобреним налепницама наведен СИСТЕМ ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА.

УПУТСТВО ЗА УПОТРЕБУ

1. Отворите паковање применом стандардним стерилизованим поступака. Ставите садржину на стерилизовани подлогу.
2. Уверите се да је повлака тактилног дела потпуно причвршћен у тело.
3. Уверите се да је потискивач у почетном положају приказаном на СЛ. 1.
4. Док држите уређај у хоризонталном положају, убрзивате високоеластичну супстанцију Bausch + Lomb (3-A) кроз отвор средњег прст ладице и на дно простора увођења који се протеже испод ивице стазе, како што је приказано на СЛ. 3.
5. За модел L161SE, ручно поставите сочиво у простор увођења EZ-28 коришћењем неназубљених клашта. Поставите крај стражног тактилног дела изнад врха потискивача, а предњег тактилног дела испод ивице стазе сочива и изнад потискивача тактилног дела, како што је приказано на СЛ. 4. Након тога пређите директно на 10. корак да бисте завршили увођење сочива L161SE.
6. За моделе L161AO и AOV, одврете држач сочива (5-A) од покlopца сочива (5-B) обртним покретом и повлачењем као што је приказано на СЛ. 5.
7. Ставите држач сочива у простор увођења. Спојите држач сочива са телом полаганим обртним покретом као што је приказано на СЛ. 6.
8. Активирајте ладицу притиском граничника (7-A) на ладици, како што је приказано на СЛ. 7. Полагано притисните ладицу палцем док њено кретање не заустави држач сочива (8-A), као што је приказано на СЛ. 8. Сочиво је сада спремно за вађење из држача.
9. Малим обртањем удаљите држач сочива од граничника ладице и подигнете га из тела као што је приказано на СЛ. 9. Након вађења баците држач сочива у отпад.
10. Полагано затварајући ладицу док се не активира блокадни механизам као што је приказано на СЛ. 10. НАПОМЕНА: Затварање ладице сабији сочиво за увођење. Немојте затварати ладицу и на тај начин сабијати сочиво, док то не буде потребно пре увођења. Затварање ладице се може проверити тиме што се ладица не може побуњити назад из блокираног положаја.
11. Покрените потискивач према напред док се повлака тактилног дела не почне удаљавати од врха тела. НАПОМЕНА: КАДА ПОКРЕГЕТЕ ПОТИСКИВАЧ, НЕМОЈТЕ ГА ВРАЋАТИ НАЗАД ДОК СЕ ОПТИЧКИ ДЕО НЕ УВЕДЕ И ОСЛОБОДИ ОД ВРХА. Потискивач се приликом померања зауставља у специфичном положају (11-A) приказаном на СЛ. 11. Исправите предњи тактилни део вађењем повлачака тактилног дела. Исправљени тактилни део ће бити унутар врха тела. Повлачак тактилног дела баците у отпад.
12. Дистилни крај СИСТЕМА ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА напуните високоеластичном супстанцијом или физиолошким раствором да би се смањила могућност продирања ваздушних цепова у око за време имплантације сочива.
13. Увуците закашњени део врха у око кроз рез. Када врх добије на место, почнете равномерно притискавати и немојте стати док сочиво потпуно не изађе из врха и уђе у капсуларну кесицу. Када се отпушти притисак са потискивачем, он се аутоматски враћа назад и активира стражни тактилни део. Када се стражни тактилни део активира, поново почнете равномерно притискавати потискивач и немојте стати док се стражни тактилни део потпуно не уведе у капсуларну кесицу.
14. Након употребе баците СИСТЕМ ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА као отпад.

МЕРЕ ОПРЕЗА И УПОЗОРЕЊА

Стерилно, херметички затворено паковање СИСТЕМА ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА чувајте на собној температуре (< 30 °C). Садржина је стерилина док се паковање не отвори или оштети. Немојте ново стерилизовати. Преклапање и сабијање сочива мора се обавити непосредно пре увођења и имплантације. Непоштовање упутства за употребу може довести до повреде пацијента.

ХИРУРШКИ ПОСТУПАК

За правилну хируршку технику одговаран је надлежни хирург. Хирурзи морају установити прикладност сваког конкретног поступка на темељу свог медицинског образовања и искуства.

ГАРАНЦИЈА И ОГРАНИЧЕЊА ОДГОВОРНОСТИ

Компанија Bausch & Lomb Incorporated гарантује да ће, кад буде испоручен, СИСТЕМ ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА у сваком материјалном поступку бити у складу са актуелном верзијом објављених спецификација СИСТЕМА ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА и да неће имати никаквих недостатака у материјалу и изради током периода до истека важења СИСТЕМА ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED СЕ ОДРИЧЕ СВИХ ГАРАНЦИЈА, ДИРЕКТНИХ, ПОДРАЗУМЕВАНИХ, КАО И ОНИХ НА ОСНОВУ ЗАКОНА, УКЉУЧУЈУЋИ БЕЗ ОГРАНИЧЕЊА СВЕ ПОДРАЗУМЕВАНЕ ГАРАНЦИЈЕ О МОГУЋНОСТИ ТРГОВИНЕ ИЛИ ПОГОДНОСТИ ЗА ОДРЕЂЕНУ СВРХУ. КОМПАНИЈА BAUSCH & LOMB INCORPORATED НЕЋЕ БИТИ ОДГОВОРНА НИ ЗА КАКАВ СЛУЧАЈНИ, ПОСЛЕДИЧНИ ИЛИ ЕГЗЕМПЛАРНИ ГУБИТАК, ОШТЕЂЕЊЕ ИЛИ ТРОШАК, КОЈИ ДИРЕКТНО ИЛИ ИНДИКТИВНО ПРОИСТИЧЕ ИЗ УПОТРЕБЕ СИСТЕМА ЗА ЛАКО УВОЂЕЊЕ СОЧИВА, ЧАК И УКОЛICO ЈЕ КОМПАНИЈА BAUSCH & LOMB INCORPORATED БИЛА ОБАВЕШТЕНА О МОГУЋНОСТИ НАСТАНКА ТАКВОГ ГУБИТКА, ОШТЕЂЕЊА ИЛИ ТАКВИХ ТРОШКА.

ПРАВИЛА ЗА ВРАЋАЊЕ РОБЕ

Сви производи који се врате компанији Bausch & Lomb Incorporated морају да имају број овлашћена за враћање робе. Арапаштење за враћање и детаљне информације о правилима можете сазнати и телефону 1-800-338-2020.

®/TM су заштитни знакови фирмe Bausch & Lomb Incorporated или њених филијала.

© Bausch & Lomb Incorporated. Сва права задржана.

Амерички патенти: 5944725, 6491697 и 7422604. Остали су патенти у обради.

FIG. 1

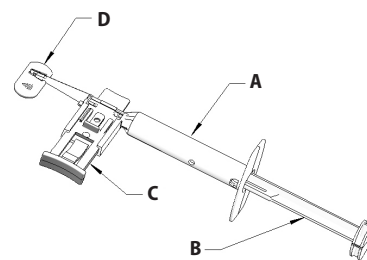


FIG. 2

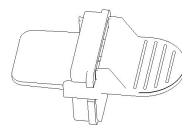


FIG. 3

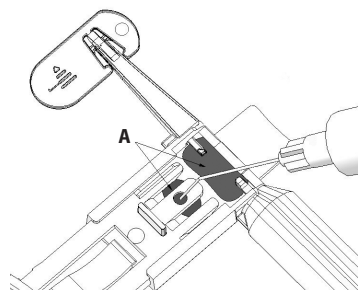


FIG. 4

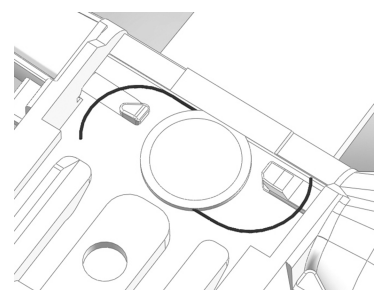


FIG. 5

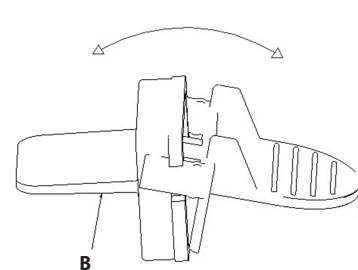


FIG. 6

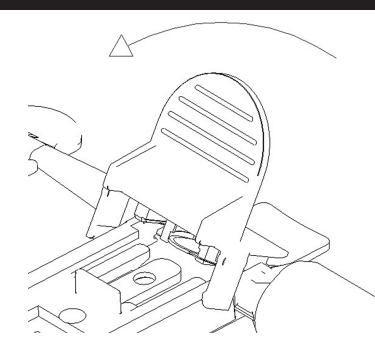


FIG. 7

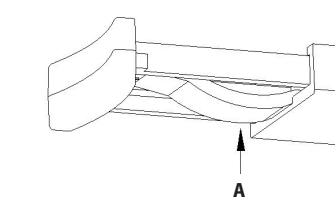


FIG. 8

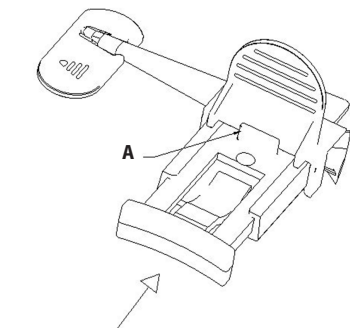


FIG. 9

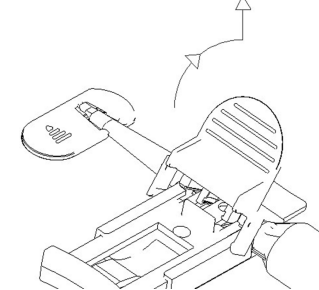


FIG. 10

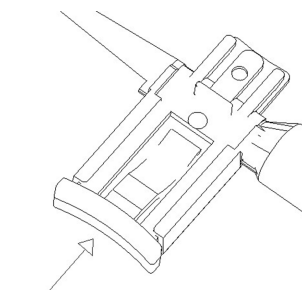
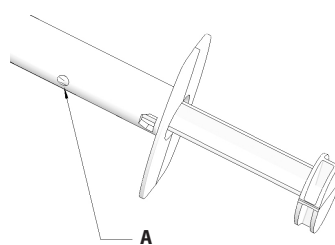


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.



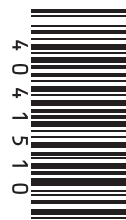
CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

SK



POPIIS

SYSTÉM NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK je zariadenie, ktoré sa používa na zloženie a zavedenie trojdielnych šošoviek L161AO, L161AOV alebo L161SE do oka. SYSTÉM NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK pozostáva z tela v tvare injekčnej striekačky (1-A), hrotu s piestom (1-B), zásuvky (1-C) a stahovača haptiku (1-D), ktoré sú znázornené na OBR. 1. SYSTÉM NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK je sterilné, jednorazové plastové zariadenie, určené len na jedno použitie. V kombinácii s obalom na šošovky, OBR. 2, umožňuje pevné založenie bez kontaktu so šošovkou pre modely šošoviek L161AO a L161AOV alebo manuálne založenie modelu šošovky L161SE podľa OBR. 4 s malou trubičkovou dráhou, cez ktorú sa da šošovka zaviesť do oka jedným plynulým pohybom smerom dopredu.

INDIKÁCIE

SYSTÉM NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK je indikovaný na zloženie a injekciu vnútrocenných šošoviek Bausch + Lomb, v ktorých schválené pribalovej informácií je SYSTÉM NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK uvedený.

NÁVOD NA POUŽITIE

1. Otvorte balenie použitím štandardných sterilných postupov. Položte obsah na sterilnú podložku.
2. Uistite sa, že stahovač haptiku je úplne nainštalovaný do tela.
3. Uistite sa, že piest je v začiatocnej pozícii, ako je znázornené na OBR. 1.
4. Držte zariadenie vo vodorovnej polohe a aplikujte viškoelastiku Bausch & Lomb (3-A) cez otvor stredného prsta zásuvky a na plochu zakladacej oblasti presahujúcej pod okraj dráhy šošoviek, ako je znázornené na OBR. 3.
5. Pri použití modelu šošovky L161SE šošovku manuálne vložte do zakladacej oblasti EZ-28 pomocou pinzety bez zúbkov. Umiestnite koniec zadného haptiku nad hrot piestu a predný haptik pod okraj dráhy šošoviek a nad stahovač haptiku tak, ako je znázornené na OBR. 4. Prejdite priamo na krok 10 a dokončite založenie šošovky L161SE.
6. Pri použití modelu šošovky L161AO a NOV oddeľte pridržiavač šošovky (5-A) od krytu šošovky (5-B) otočením a potiahnutím tak, ako je znázornené na OBR. 5.
7. Umiestnite pridržiavač šošovky na zakladacej oblasti. Zasuňte pridržiavač šošovky do tela pomalým otočením tak, ako je znázornené na OBR. 6.
8. Uvedte zásuvku do polohy tak, že zatlačíte nahor (7-A) na zastavacie rameno zásuvky podľa znázornenia na OBR. 7. Palcom ho pomaly posúvajte dopredu, kým pridržiavač šošovky nezastaví (8-A) pohyb zásuvky tak, ako je znázornené na OBR. 8. Šošovka je teraz pripravená na odstránenie z pridržiavacej závesky.
9. Pomaly otocite pridržiavač šošovky preč od zastavovacieho ramena zásuvky a vyberte ho z tela tak, ako je znázornené na OBR. 9. Pridržiavač šošovky po odstránení zlikvidujte.
10. Pomaly zavorte zásuvku, pokým nezavlkne zavlkávací uzavárací mechanizmus ako je znázornené na OBR. 10. POZNÁMKA: Zavretie zásuvky spôsobi stačenie šošovky určenej na zavedenie. Zásuvku preto zavorte až tesne pred zavedením šošovky, aby táto nebola stačená. Zavretie zásuvky môžete overiť tak, že zásuvka sa nebude dať potiahnuť späť z zavlkanej polohy.
11. Posuňte piest dopredu, čím sa stahovač haptiku začne vzdialovať od hrotu tela. POZNÁMKA: POČAS POSUVÁNIA PIESTA DOPREDO HO NEZATEHUJTE SPÄŤ, KYM OPTIKA NIE JE ZAVEDENÁ A UVOLNENÁ Z HROTU. Piest sa pri pohybe zavlkne a potom musí byť zavreté do zavlkávacej polohy (11-A) tak, ako je znázornené na OBR. 11. Narovnajte predný haptik odstránením stahovača haptiku. Narovnaný haptik bude vnútri hrotu tela. Stahovač haptiku zlikvidujte.
12. Napríklad distálny koniec SYSTÉMU NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK viškoelastickým materiálom alebo izotonickým fyziológickým roztokom, aby sa znižilo riziko vniknutia vzduchových káps do oka počas implantácie šošovky.
13. Zasúmite zošikmenú časť hrotu cez rez v oku. Po umiestnení hrotu aplikujte rovnomerný tlak smerom dopredu na piest, až kým sa šošovka úplne nevytlačí z hrotu a nevezide do kapsulárneho puzdra. Po uvoľnení tlaku sa piest automaticky stiahne späť, čím sa zasúnie zadný haptik. Keď je zadný haptik zasunutý, znova začnete rovnomerne tlačiť smerom dopredu na piest dôvery, kým zadný haptik nebudie úplne zavlniť do kapsulárneho puzdra.
14. SYSTÉM NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK po použití zlikvidujte.

PREVENTÍVNE OPATRENIA A UPORIZORENIA

Sterilné utesnené balenie SYSTÉMU NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK uchovávajte pri izbovej teplote (< 30 °C). Obsah je sterilný až do otvorenia alebo poškodenia balenia. Opakovane nesterilizujte. Zloženie a stačenie šošovky treba vykonáta tesne pred jej vložením a zavedením. Nedodržanie návodu na použitie môže spôsobiť zranenie pacienta.

CHIRURGICKÝ ZAKROK

Správny chirurgický postup je zodpovednosťou samotného chirurga. Chirurgovia musia určiť vhodnosť každého príslušného postupu na základe ich lekárskych znalostí a skúseností.

ZÁRUKA A OBMEDZENIE ZODPOVEDNOSTI

Spoločnosť Bausch & Lomb Incorporated zaručuje, že SYSTÉM NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK bude pri doručení splňať aktuálnu verziu výrobcu publikovaných špecifikácií pre takto SYSTÉM NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK s ohľadom na všetky materiály a do dátumu expirácie.

SYSTÉM NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK nebude obsahovať chybky materiálov ani spracovania. SPOLOČNOSŤ BAUSCH & LOMB INCORPORATED VYLUČUJE VŠETKY ZÁRUKY, ČI UŽ VÝSLOVNÉ, IMPLÍCITNÉ ALEBO VYPLÝVAJÚCE ZO ZÁKONA ALEBO INAK, VRÁTANE (NIE VŠAK VÝHRADNE) AKÝCHKOLVEK IMPLÍCITNÝCH ZÁRUM OBCHODOVATEĽNOSTI ALEBO VHODNOSTI. SPOLOČNOSŤ BAUSCH & LOMB INCORPORATED NEBUDE ZODPOVEDNÁ ZA Žiadne NÁHODNÉ, NÁSLEDNÉ ANI ZNAČNÉ STRATY, ŠKODY ALEBO VÝDAVKY, KTORÉ PRIAMO ALEBO NEPRIAMO VYPLYNÚ Z POUŽITIA SYSTÉMU NA ĽAHKÉ ZAVEDENIE ŠOŠOVIEK, A TO V TAKOM PRÍPADE, AK BUDÉ SPOLOČNOSŤ BAUSCH & LOMB INCORPORATED UPORIZORNÉ NA MOŽNOSŤ TAKÝCHTO STRÁT, ŠKÓD ALEBO VÝDAVKOV.

ZÁSADY VRÁTENIA PRODUKTU

Ku všetkým produktom vráteným späť spoločnosti Bausch & Lomb Incorporated musí byť priamo autorizačné číslo vráteného produktu. Informácie o získaní oprávnenia na vrátenie produktu a o uvedených zásadách získate v telefónnom čísle 1-800-338-2020.

*TM sú ochrannými známkami spoločnosti Bausch & Lomb Incorporated alebo jej pridružených spoločností.

© Bausch & Lomb Incorporated. Všetky práva vyhradené.

Patenty USA: 5944725, 6491697 sú 7422604. Ďalšie sú predmetom patentovej prihlášky.

FIG. 1

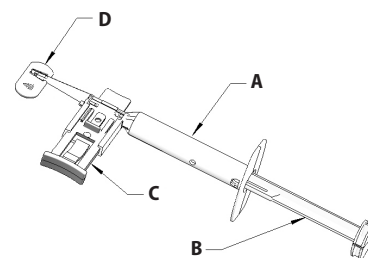


FIG. 2

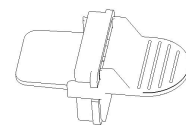


FIG. 3

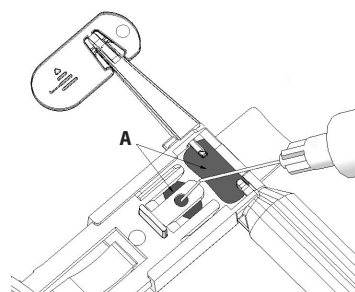


FIG. 4

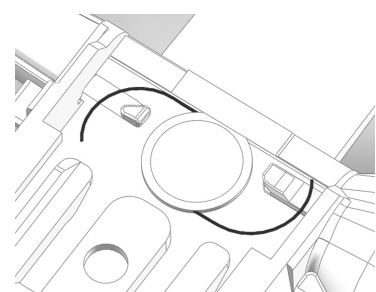


FIG. 5

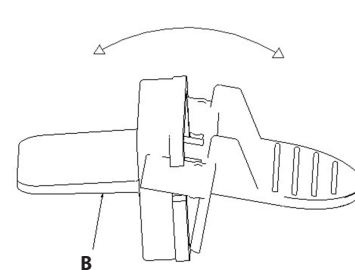


FIG. 6

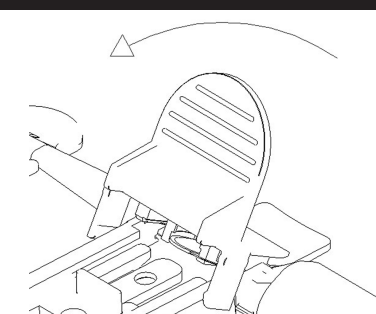


FIG. 7

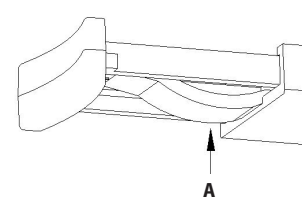


FIG. 8

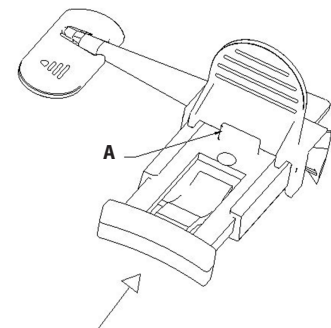


FIG. 9

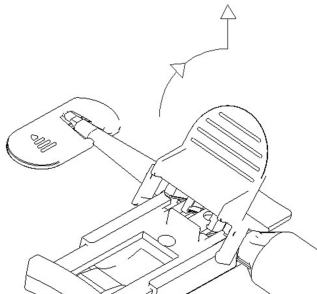


FIG. 10

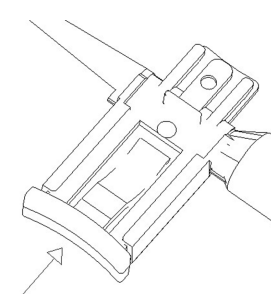
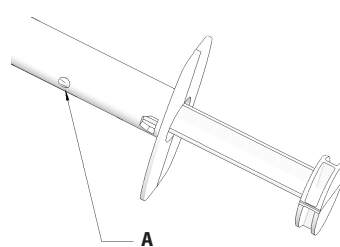


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

STERILE EO

Rx ONLY

DO NOT REUSE

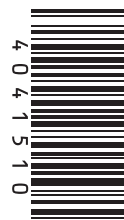
CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

RO



DESCRIERE

SISTEMUL DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ este un dispozitiv folosit pentru plierea și aplicarea lentilelor din trei pieze Li61AO, Li61AOV sau Li61SE pe ochi. SISTEMUL DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ constă dintr-un corp de forma unei seringi (1-A) și un vârf cu plonjor (1-B), setar (1-C) și extractor tactil (1-D) după cum se ilustrează în FIG. 1. SISTEMUL DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ este un dispozitiv din plastic, de unică folosință, steril, conceput pentru o singură utilizare. Combinat cu carcasa lentilei, FIG. 2, el asigură o încărcare cu accesoriu de prindere, fără contact cu lentila, pentru modelele de lentilă Li61AO și Li61AOV sau o încărcare manuală pentru modelul de lentilă Li61SE după cum se ilustrează în FIG. 4, cu un traseu tubular mic în care lentilele pot fi amplasate în ochi, cu o mișcare continuă înainte.

INDICAȚII

SISTEMUL DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ este, în prezent, indicat pentru plierea și injectarea lentilelor intraoculare Bausch + Lomb care au identificat SISTEMUL DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ pe elementele de etichetare aprobată.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

- Deschideți ambalajul folosind procedurile sterile standard. Așezați conținutul pe o suprafață sterilă.
- Așezați-vă că extractorul tactil este complet instalat în interiorul corpului.
- Așezați-vă că plonjorul se află în poziția de începere după cum se ilustrează în FIG. 1.
- Menținând dispozitivul la nivel, aplicați soluția viscoelastă Bausch & Lomb (3-A) prin orificiu degetului mijlociu al setarului și către baza zonei de încărcare care se extinde sub marginea lentilei după cum se ilustrează în FIG. 3.
- Pentru Li61SE, poziționați manual lentila în zona de încărcare EZ-28 folosind un forceps fără dinți. Poziționați capătul dispozitivului tactil de tragere peste vârful plonjorului și dispozitivul tactil principal sub marginea lentilei și peste extractoarul tactil după cum se ilustrează în FIG. 4.
- Pentru Li61AO și AOV, separați dispozitivul de reținere a lentilei (5-A) de capacul lentilei (5-B) folosind o mișcare de pivotare și tragere după cum se ilustrează în FIG. 5.
- Pozitionați dispozitivul de reținere a lentilei în zona de încărcare. Conectați dispozitivul de reținere a lentilei la corp folosind o mișcare de pivotare lentă după cum se ilustrează în FIG. 6.
- Acționați setarul apăsând în sus (7-A) pe bratul de blocare al acestuia, după cum se ilustrează în FIG. 7. Împingeți înec înainte cu degetul mare până când dispozitivul de reținere a lentilei oprește (8-A) mișcarea setarului după cum se ilustrează în FIG. 8. Lentila este acum pregătită pentru scoatere din dispozitivul de reținere.
- Cu o mișcare de pivotare ușoară, îndepărtați dispozitivul de reținere a lentilei de brațul de blocare al setarului și ridicați-l din corp după cum se ilustrează în FIG. 9.
- Închideți înec setarul până la fixarea mecanismului de închidere cu un declic, după cum se ilustrează în FIG. 10. **NOTĂ:** Închiderea setarului comprimă lentila, decât imediat înainte de introducere. Închiderea setarului poate fi verificată ca de incapacitatea de a trage setarul înapoi din poziția blocată.
- Împingeți plonjorul înainte, extractorul tactil va începe să se îndepărteze de vârful corpului. **NOTĂ:** ÎN TIMP CE ÎMPINGEȚI PLONJORUL, NU RETRAGEȚI DECĂT DUPĂ CE PORTIUNE OPTICĂ ESTE APICALATĂ SĂ ELIBERĂT DE PE VÂRFUL. Când se deplasează înainte, plonjorul se va opri într-o poziție specifică (11-A) după cum se ilustrează în FIG. 11. Îndreptați dispozitivul tactil principal îndepărând extractorul tactil. Dispozitivul tactil îndreptat se va afla în interiorul vârfului corpului. Aruncați extractoarul tactil.
- Umiteți capătul distal al SISTEMULUI DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ cu material viscoelastă sau soluție salină echilibrată, pentru a reduce posibilitatea de a introduce bule de aer în ochi în timpul implantării lentilei.
- Introduceți partea testată a vârfului prin înciacă din ochi. Când vârful este pozitionat, aplicați o presiune uniformă de înaintare pe plonjor, până când lentila este complet extrasă din vârf și livrată în sacul capsular. După ce încrețeați presiunea aplicată asupra plonjorului, acesta se va retrage automat pentru a conecta dispozitivul tactil de tragere. Când dispozitivul tactil de tragere este conectat, aplicați din nou o presiune uniformă de înaintare pe plonjor, până când dispozitivul tactil de tragere este complet livrat în sacul capsular.
- Aruncați SISTEMUL DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ după utilizare.

MĂSURI DE PRECAUȚIE ȘI AVERTISMENTE

Depozitați ambalajul steril sigilat al SISTEMULUI DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ la temperatura camerei (< 30 °C/86 °F). Conținutul este steril dacă pachetul nu este deschis sau deteriorat. Nu resterați. Plierea și comprimarea lentilelor trebuie să se facă numai înainte de introducere și aplicare. Nerespectarea instrucțiunilor de utilizare poate duce la rănirea pacientului.

PROCEDURA CHIRURGICALĂ

Tehnica chirurgicală corectă este responsabilitatea chirurgului respectiv. Chirurgii trebuie să stabilească adeverarea oricărei proceduri specifice pe baza pregătirii și experienței lor medicale.

GARANȚIE ȘI RĂSPUNDERE LIMITATĂ

Bausch & Lomb Incorporated garantează că, la livrare, SISTEMUL DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ va fi conform cu versiunea curentă a specificațiilor publicate de producător pentru astfel de SISTEME DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ, sub toate aspectele esențiale, și nu va conține defecte de material sau de fabricație pe o perioadă care durează până la data expirării SISTEMULUI DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED EXCLUDE ORICE GARANȚII, EXPLICITE, IMPLICITE, IMPUSE DE LEGE SAU ÎN ALT MOD, INCLUSIV DAR FĂRĂ A SE LIMITA LA ORICE GARANȚIE IMPLICITĂ DE VANDABILITATE SAU ADEVCARE LA UN ANUMIT SCOP. BAUSCH & LOMB INCORPORATED NU VA FI RESPONSABILĂ PENTRU PIERDERI, DETERIORARE SAU CHELTUIELI NEPREVĂZUTE, PE CALE DE CONSECINȚĂ SAU EXEMPLARE, REZULTATE DIRECT SAU INDIRECT DIN UTILIZAREA SISTEMULUI DE PORTAJ PENTRU LENTILE CU ÎNCĂRCARE UŞOARĂ, CHIAR DACĂ BAUSCH & LOMB INCORPORATED A FOST INFORMATĂ DESPRE POSIBILITATEA UNOR ASTFEL DE PIERDERI, DETERIORARI SAU CHELTUIELI.

POLITICA DE RETURNARE A BUNURILOR

Toate produsele care se returnează către Bausch & Lomb Incorporated trebuie însoțite de un număr de autorizare a returnării de bunuri. Apelați telefonic 1-800-338-2020 pentru autorizarea returnării și pentru informații complete despre politica de returnare.

®/TM sunt mărci comerciale ale Bausch & Lomb Incorporated sau ale asociațiilor săi.

© Bausch & Lomb Incorporated. Toate drepturile rezervate.

Patente SUA: 5944725, 6491697 și 7422604. Alte patente în aşteptare.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

®/TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

FIG. 1

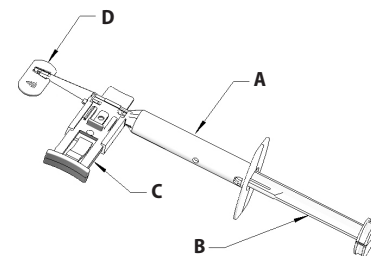


FIG. 2

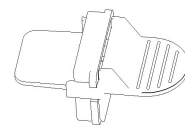


FIG. 3

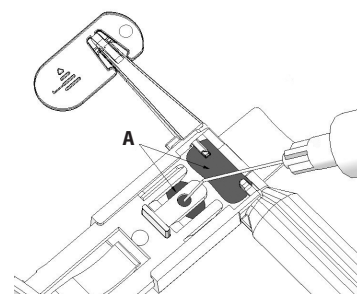


FIG. 4

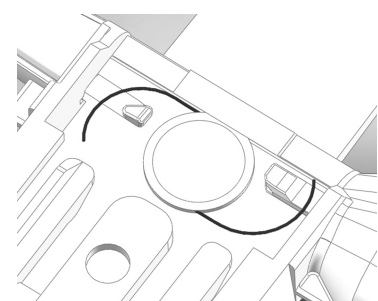


FIG. 5

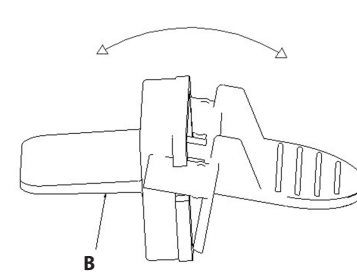


FIG. 6

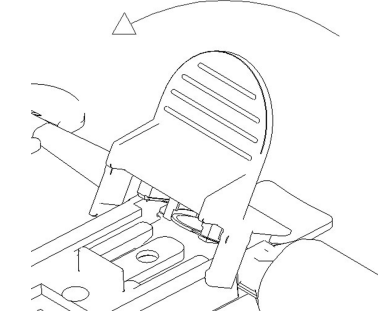


FIG. 7

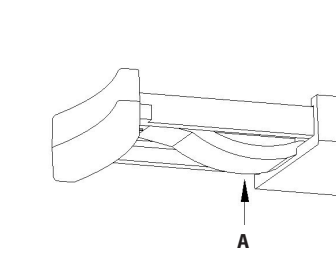


FIG. 8

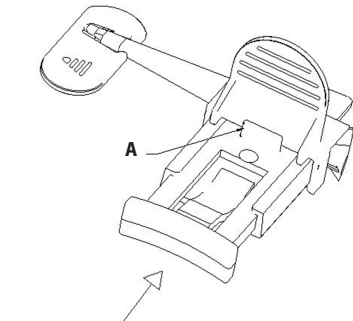


FIG. 9

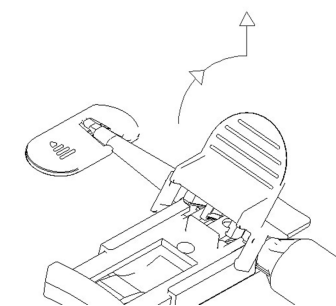


FIG. 10

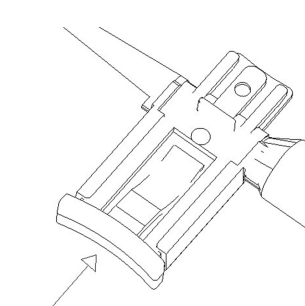
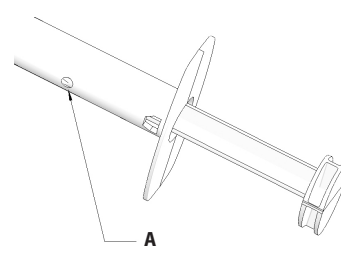


FIG. 11

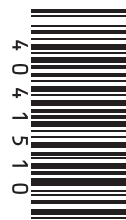


Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

BU



ОПИСАНИЕ

ЛЕСНИЯТ ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ е устройство, което служи за съгване и инжектиране на трикомпонентна леща тип Li61AO, Li61AOV или Li61SE в окото. ЛЕСНИЯТ ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ се състои от корпус под формата на спринцовка () и накрайник с бутало (), касетка () и приспособление за изтегляне на предния хаптичен елемент (), които са показани на . ЛЕСНИЯТ ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ представя стерилен пластмасов уред, предназначен за единократна употреба. Задено с кутийката за лещата, той осигурява инструментално безконтактно зареждане на лещата за моделите Li61AO и Li61AOV или ръчно зареждане на модел Li61SE съгласно , чрез малък тръбообразен канал, по който лещата може да бъде поставена в окото с едно непрекъснато постъпвателно движение.

ПОКАЗАНИЯ

ЛЕСНИЯТ ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ е показан за съгване и инжектиране на вътречни лещи Bausch + Lomb, обозначенни на съответния етикет с ЛЕСЕН ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ.

ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА

1. Отворете опаковката съобразно стандартните стерилини процедури. Поставете съдържанието върху стерило поле.
2. Проверете дали приспособлението за изтегляне на предния хаптичен елемент е добре инсталирано в корпуса.
3. Проверете дали буталото е в начинна позиция така, както е показано на .
4. Без да накланяте уреда, подайте вискосубстанция Bausch & Lomb () през отвора в средния щифт на касетката до дъното на зоната за зареждане, която се подава под ръба на лещата така, както е показано на . Сега преминете направо към Стъпка 10, за да приложите зареждането на леща модел Li61SE.
5. За модел Li61SE, поставете ръчно лещата в зоната за зареждане EZ-28 с помощта на гладка пинцета. Поставете края на задния хаптичен елемент над накрайника на буталото, а предния хаптичен елемент под ръба на лещата и над приспособлението за изтегляне на предния хаптичен елемент така, както е показано на . Сега преминете направо към Стъпка 10, за да приложите зареждането на леща модел Li61SE.
6. За моделите Li61AO и AOV, разединете държача на лещата () от капачето на лещата () със завъртане и издърпване така, както е показано на .
7. Поставете държача на лещата в зоната за зареждане. Прикрепете държача на лещата към корпуса с бавно завъртане така, както е показано на .
8. Задвийте касетката като натиснете нагоре () застопоряващата ръчка на касетката така, както е показано на . Бавно я избутайте напред с палец докато държачът на лещата не спре () движението на касетката така, както е показано на . Сега лещата е готова за изваждане от държача.
9. Завъртете държача на лещата така, че леко да се отдалечи от стопора на касетката и го извадете от корпуса така, както е показано на . Изхвърлете държача на лещата след като го извадите.
10. Бавно завъртете касетката до задействане на зацепващия механизъм така, както е показано на . Затварянето на касетката води до компресиране на лещата с цел инжектиране. Не затваряйте касетката, която води до компресиране на лещата, до момента непосредствено преди вкарането ѝ. Касетката е затворена, ако е невъзможно да се изтегли обратно от зацепено положение.
11. Придвижете буталото напред, при което приспособлението за изтегляне на предния хаптичен елемент ще започне да се отдалечава от накрайника на корпуса. ПРИ ПРИДВИЖВАНЕ НА БУТАЛОТО НАПРЕД НЕ ГО ИЗТЕГЛИТЕ ОБРАТНО ПРЕДИ ОПТИЧНОТО ТЛАТО ДА Е ИНЖЕКТИРАНО В ОКОТО И ДА Е ИЗЛЯЗЛО ОТ НАКРАЙНИКА. При придвижването си напред буталото ще спре в определено положение () така, както е показано на . Изправете предния хаптичен елемент като свалите приспособлението за изтеглянето му. Изправеният хаптичен елемент ще бъде в накрайника на корпуса. Изхвърлете приспособлението за изтегляне на предния хаптичен елемент.
12. Напълнете дисталния край на ЛЕСНИЯ ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ с вискосубстанция или балансиран солеви разтвор с цел намаляване на вероятността от вкаране на въздушни тапи в окото по време на имплантациона на лещата.
13. Вкарайте скосената част на накрайника през разреза в окото. Когато накрайникът е на място, натиснете равномерно буталото напред докато лещата не бъде изцяло изтеглена от накрайника и инжектирана в капсулния сак. След преустановяване на натиска върху буталото, то автоматично ще се изтегли обратно, за да захване задния хаптичен елемент. След захващане на задния хаптичен елемент отново се оказва равномерен натиск върху буталото докато задният хаптичен елемент не бъде изцяло инжектиран в капсулния сак.
14. Изхвърлете ЛЕСНИЯ ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ след употреба.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ И ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Стерилната херметична опаковка с ЛЕСНИЯ ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ трябва да се съхранява при стайна температура (< 30 °C). Съдържанието на опаковката е стерилно, освен ако опаковката не е отворена или повредена. Да не се стерилизира повторно. Съгването и компресията на лещата трябва да стават непосредствено преди инжектирането ѝ. Неспазването на Инструкциите за употреба може да доведе до нараняване на пациента.

ХИРУРГИЧЕСКА ПРОЦЕДУРА

Оделиният хирург носи отговорност за прилагане на правилен оперативен метод. Хирурите трябва да преценят съобразността на всяка конкретна процедура въз основа на своята медицинска подготовка и опит.

ГАРАНЦИЯ И ОГРАНИЧЕНИЯ НА ОТГОВОРНОСТТА

Bausch & Lomb Incorporated гарантира, че при доставката му ЛЕСНИЯ ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ ще бъде в състояние с валидност в момента версия на публикуваните спецификации на производителя за дадения ЛЕСЕН ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ по отношение на всички съществени аспекти и ще бъде без материали и производствени дефекти за период, равен на срока на годност на ЛЕСНИЯ ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED ОТХВЪРЛЯ ВСЯКАКИ ГАРАНЦИИ, ПРЕКИ, КОСВЕНИ ИЛИ ПО СИЛАТА НА ДАДЕН ЗАКОН, ВКЛЮЧИТЕЛНО, НО НЕОГРАНИЧАВАЩИ СЕ ДО, КАКВИТО И ДА БИЛО КОСВЕНИ ГАРАНЦИИ ЗА ПРОДАВАЕМОСТ ИЛИ ПРИГОДНОСТ.
BAUSCH & LOMB INCORPORATED НЕ НОСИ ОТГОВОРНОСТ ЗА КАКВИТО И ДА БИЛО СЛУЧАЙНИ, ПРОИЗВОДНИ ИЛИ НАИЗДАТЕЛНИ ЗАГУБИ, ЩЕТИ ИЛИ РАЗХОДИ, ПРЯКО ИЛИ ОПОСРЕДСТВАНО ПРОИЗИДАЩИ ЧИЗИ УПОТРЕБАТА НА ЛЕСНИЯ ЗА ЗАРЕЖДАНЕ ИНЖЕКТОР ЗА ЛЕЩИ, ДОРИ И BAUSCH & LOMB INCORPORATED ДА Е БИЛА ПРЕДУПРЕДЕНА ЗА ВЪЗМОЖНОСТТА ЗА ТАКАВА ЗАГУБА, ЩЕТИ ИЛИ РАЗХОД.

ПОЛИТИКА ЗА ВЪРЩАНЕ НА СТОКИТЕ

Всички връзани на Bausch & Lomb Incorporated продукти трябва да бъдат съпроводени от номер на разрешително за връзане. Обадете се на 1-800-338-2020 за получаване на разрешително за връзане и изчертаната информация за фирменията политика за връзане на стоки.

*TM са търговски марки на Bausch & Lomb Incorporated или нейните филиали.

© Bausch & Lomb Incorporated. Всички права са запазени.

Патенти на САЩ: 5944725, 6491697 и 7422604. Заяви за други патенти в процес на разглеждане.

Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

U.S. Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.

FIG. 1

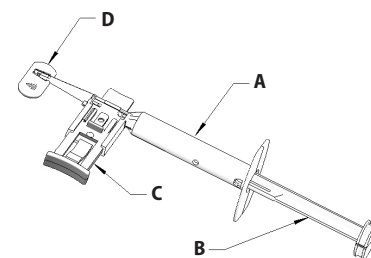


FIG. 2

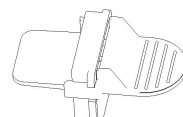


FIG. 3

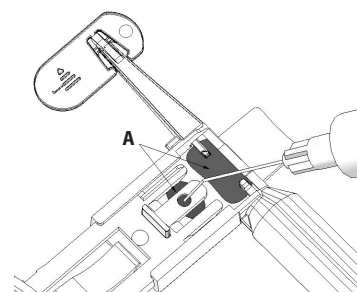


FIG. 4

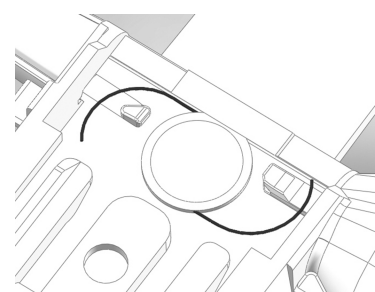


FIG. 5

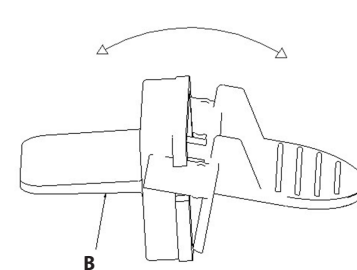


FIG. 6

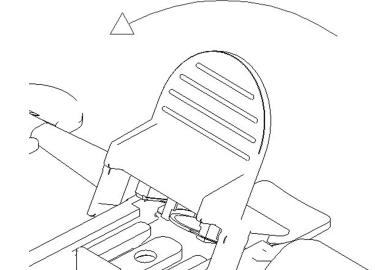


FIG. 7

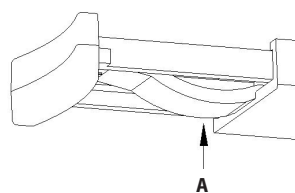


FIG. 8

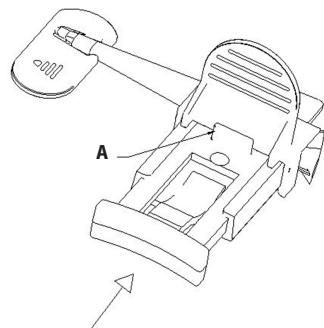


FIG. 9

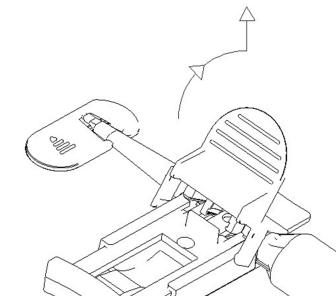


FIG. 10

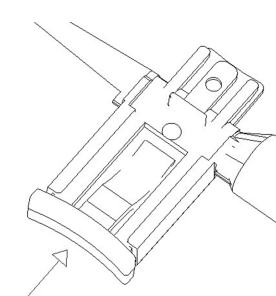
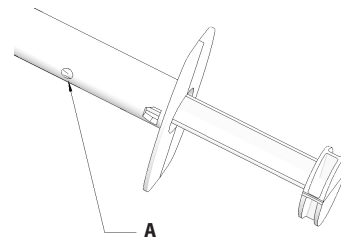


FIG. 11



STERILE EO

Rx ONLY
DO NOT USE

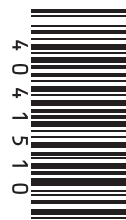
CE 0197

Bausch & Lomb

SofPort

Easy-Load Lens Delivery System

LV



APRAKSTS

VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMA ir ierīce, ko izmanto Li61AO, Li61AOV, vai Li61SE trīsdalī lēcas saločīšanai un ievietošanai acī. VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMA sastāv no šķirtas formas korpusa (1-A) un uzgala ar virzuli (1-B), atvilktnes (1-C) un heptikas stūmēja (1-D), kā parādīts **1. ATTELĀ**. VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMA ir sterila, vienreizējais lietošanas plāstmashtes ierīce, kas pēc lietošanas ir jāizmet. Kopā ar lēcas ietvaru, kas parādīts **2. ATTELĀ**, tā nodrošina fiksētu ielādi bez kontakta ar lēcu modeļiem Li61AO un Li61AOV vai manuālu lēcas ielādi modeļim Li61SE, kā parādīts **4. ATTELĀ**, izmantojot nelielu cilindrisku kanālu, caur kuru lēcu var ievietot acī ar vienu nepārtrauktu uz priekšu virzītu kustību.

INDIKĀCIJAS

VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMU ir paredzēts izmantot Bausch + Lomb intraokulāro lēcu glabāšanai un ievadīšanai, to apstiprinātajā marķējumā lietotaj nosaukumu "VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMA".

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

- Atveriet iepakojumu, sekojot standarta sterilo procedūru praksei. Novietojiet saturu sterilā vidē.
- Pārbaudiet, ka heptikas stūmējs ir līdz galam ievietots korpusā.
- Pārlecinieties, ka virzulis atrodas sākuma pozīcijā, kā parādīts **1. ATTELĀ**.
- Turot ierīci līmeniski, caur vidējo atvilktnes tapu ievadiet Bausch & Lomb viskoelastigo preparātu (3-A) ielādes laukumā pamatnē, kas atrodas zem lēcas sliedes malas, kā parādīts **3. ATTELĀ**.
- Li61SE gadījumā manuāli novietojiet lēcu EZ-28 ielādes laukumā, izmantojot nezobotas kniebiņus. Novietojiet aizmugurejās heptikas galu vīrs virzīla uzgala un priekšējo heptiku zem lēcas sliedes malas un vīrs heptikas stūmēja, kā parādīts **4. ATTELĀ**. Pārējiet uz 10. soli, lai pabeigu Li61SE lēcas ielādi.
- Li61AO un AOV gadījumā atlaiet lēcas satūrētāju (5-A) no lēcas pārvalka (5-B) ar virināšanas un sumšanas kustību, kā parādīts **5. ATTELĀ**.
- Novietojiet lēcas satūrētāju ievadīšanas laukumā. Saslēdziet lēcas satūrētāju kopā ar korpusu, un atlaiet lēnu virināšanas kustību, kā parādīts **6. ATTELĀ**.
- Darbiniet atvilktni, paspiļot uz augšu (7-A) atvilktnes turētājkājīnu, kā parādīts **7. ATTELĀ**. Ar īskā lēnām stūriņi uz priekšu, līdz lēcas satūrētājs ir apturejis (8-A) atvilktnes kustību, kā parādīts **8. ATTELĀ**. Tagad lēca ir sagatavota izmēšanai no lēcas satūrētāja.
- Atlociet lēcas satūrētāju nedaudz nost no atvilktnes bloķētāja izceliet no korpusa, kā parādīts **9. ATTELĀ**. Pēc izmēšanas izmetiet lēcas satūrētāju.
- Lēnām aizveriet atvilktni, līdz saslēdzas aizcērtosās saslēgšanas mehānisms, kā parādīts **10. ATTELĀ**. **PIEZĪME:** Atvilktnes aizvēšana saspiež lēcu, sagatavojot to ievadei. Aizveriet atvilktni un attiecīgi spiediet lēcu tikai tieši pirms pāsās ievietošanas. Atvilktnes aizvēšanu var apstiprināt ar nespēju atvilktni turētāju no aizcīstās pozīcijas.
- Biedet virzuli uz priekšu, līdz uzsāktais lēcas atvirkšņi no korpusa uzgala. **PIEZĪME:** **DIDOT VIRZULI, TO NEATVELCIET, KĀMĒR OPTISKĀS KOMPONENTS NAV IEVĀDĪTS UN NAV ATBRĪVOJIES NO UZGALA.** Virzulim virzoties uz priekšu, tas apstāsies noteiktā pozīcijā (11-A), kā parādīts **11. ATTELĀ**. Iztaisnojiet priekšējo heptiku, nonemot heptikas stūmēju. Iztaisnojiet heptiku atrišķotā korpusa uzgala iekšienē. Izmetiet heptikas stūmēju.
- Pieplūdot VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMAS distālo galu ar viskoelastigu preparātu vai līdzvarotu sāls šķidumu, lai lēcas implantācijas laikā samazinātu gaisa burbulu ievadīšanas iespējamību acī.
- Ievadīt uzgala konusveidīgo daļu aci iegriezot lēcas stūmēju acī. Kad uzgali ir pozīcijā, pieplūdot iemēģinājumi uz priekšu virzītu spiedienu uz virzuli, līdz lēca ir pilnībā izspeista no uzgala un ievadīta kapsulārajā sominā. Atlaižot uz virzuli vērsto spiedienu, virzulis automātiski atvilkties, lai izvērtu aizmugures heptiku. Kad aizmugures heptika ir izvēršusies, uz virzuli atkal ir jāizdara vienmērīgs uz priekšu vērsts spiediens, līdz aizmugurejā heptika ir pilnībā ievadīta kapsulārajā sominā.
- Pēc lietošanas izmetiet VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMU.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI UN BRĪDINĀJUMI

Uzglabājiet VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMAS sterilo, noslēgto iepakojumu istabas temperatūrā (< 30 °C/86 °F). Satur saglabājās sterils, kamēr vien iepakojums netiek atvērts vai bojāts. Nesterīzējiet atkārtoti. Lēcas sālēšana un saspiešana ir jāveic tieši pirms ievietošanas un ievades. Lietošanas instrukcijas neievērošana var izraisīt traumu pacientam.

KIRURĢISKĀ PROCEDŪRA

Piemērotu kirurgisko procedūru izpilde ir katra kirurga atbildība. Kirurgiem ir jānosaka katras procedūras piemērotība, pamatojoties uz medicīnisko apmācību un pieredzi.

GARANTIA UN SAISTĪBU JEROBĒJOJUMS

Bausch & Lomb Incorporated garantē, ka VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMA ievadīšanas laikā atbilst visam rāzotajam publicētajam jaunākās versijas specifikācijam, kas attiecas uz šādu VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMU gan attiecībā uz materiāliem, gan apstrādi uz laiku, kas vienāds ar VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMU derīguma termiņu.

BAUSCH & LOMB INCORPORATED NORĀDA VISAS VISAS GARANTIJAS — GAN TIĒSĀS, GAN NETIĒSĀS, GAN LIKUMOTEIKTĀS VAI CITĀS, IESKAITOT, BET NEAPROBEŽOJOTIES AR TĀM — JEBKURAS NETIĒSĀS GARANTIJAS PAR KOMERCIĀLO DERĪGUMU VAI IZMANTOJAMĪBU NOTEIKTAM MĒRKIM. BAUSCH & LOMB INCORPORATED NEUZNEMAS ATBILDĪBU PAR VISIEM NEJAUSIEM, SAISTĪTIEM VAI SODA SANKCIJU IZRAISĪTIEM ZAUDĒJUMIEM, BOJĀJUMIEM VAI IZDEVUMIEM, KAS TIĒSI VAI NETIEŠI RADUŠIES NO VIEGLAS IELĀDES LĒCAS IEVADĪŠANAS SISTĒMAS, PAT JA BAUSCH & LOMB INCORPORATED IR BRIDINĀjis PAR ŠĀDU ZAUDĒJUMU, BOJĀJUMU VAI IZDEVUMU IESPĒJAMĪBU.

IZSTRĀDĀJUMA ATPAKLĀTĀ ATGRĒŠANAS NOTEIKUMI

Vismēr Bausch & Lomb Incorporated atpakaļ atgrēztais izstrādājumam jābūt pievienotam Izstrādājuma atpakaļ atgrēšanas autorizācijas numuram. Lai saņemtu pilnīgu informāciju par atpakaļ atgrēšanas kārtību un autorizētu atpakaļatgrēšanu, zvaniet pa tālruni 1-800-338-2020.

*TM ir Bausch & Lomb Incorporated vai tā filiāļi prečzīmes.

© Bausch & Lomb Incorporated. Visas tiesības patērieta.

AVS patenti: 5944725, 6491697 un 7422604. Citi patenti iesniegti reģistrācijā.

FIG. 1

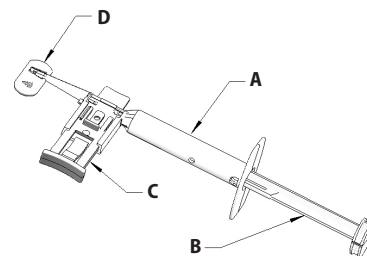


FIG. 2

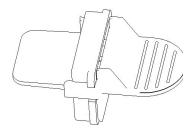


FIG. 3

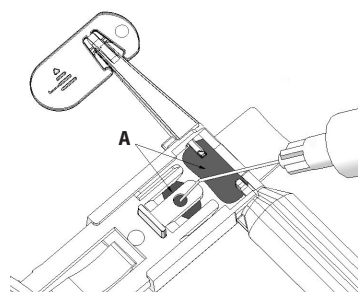


FIG. 4

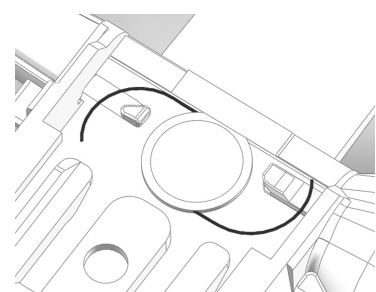


FIG. 5

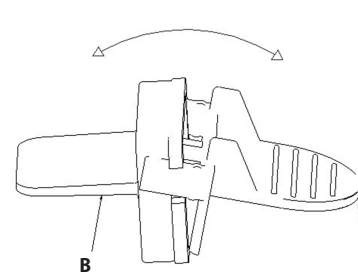


FIG. 6

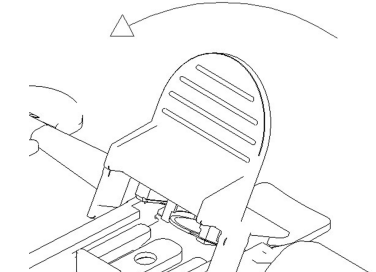


FIG. 7

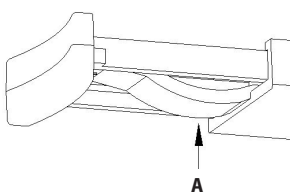


FIG. 8

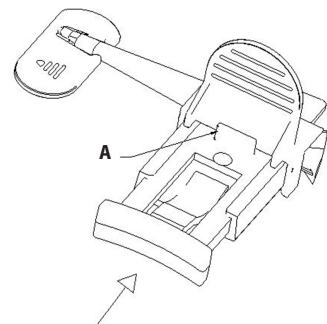


FIG. 9

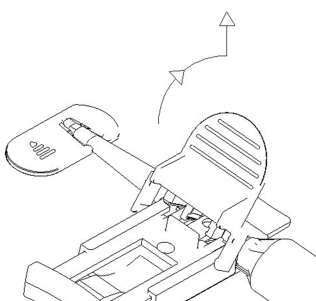


FIG. 10

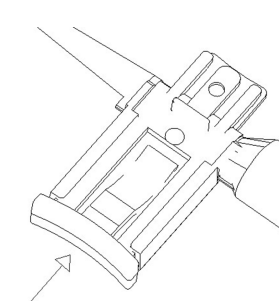
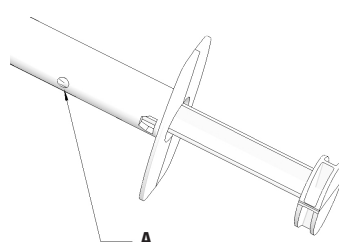


FIG. 11



Bausch & Lomb Incorporated
Rochester, NY 14609 USA

EC REP Bausch & Lomb Incorporated
106 London Road
Kingston-upon-Thames, KT2 6TN, UK

Manufacturing Site:
Bausch & Lomb Incorporated
21 Park Place Blvd. North
Clearwater, FL 33759 USA

*TM are trademarks of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© Bausch & Lomb Incorporated. All rights reserved.

US Patents: 5944725, 6491697 and 7422604. Other patents pending.



CE 0197