



Lentilles jetables contact, traitement laser et diagnostic Volk®1 (contact direct)

- STÉRILES. STÉRILISÉES À L'OXYDE D'ÉTHYLÈNE.
- À USAGE UNIQUE EXCLUSIVEMENT.
- NE PAS UTILISER SI L'EMBALLAGE EST OUVERT OU ENDOMMAGÉ.
- CONFORMÉMENT À LA LOI FÉDÉRALE AMÉRICAINE, LE PRÉSENT DISPOSITIF NE PEUT ÊTRE VENDU QUE PAR OU SUR ORDONNANCE D'UN MÉDECIN.

FRANÇAIS : CONSIGNES D'UTILISATION

CONSIGNES D'UTILISATION

Les lentilles jetables contact, traitement laser et diagnostic de Volk®1 (contact direct) sont destinées à être utilisées en tant que lentilles de diagnostic pour l'examen du fond de l'œil ainsi que pour le traitement des anomalies intraoculaires.

CARACTERISTIQUES

| Produit | Grossissement | Facteur de grossissement du point laser | Modèles de contact disponibles | Revêtement laser antireflets |
|---------------------|---------------|---|--------------------------------|------------------------------|
| Capsulotomie Volk®1 | 1,57 | 0,63 | Fluide standard | BBAR |
| Iridotomie Volk®1 | 1,70 | 0,58 | Fluide standard | BBAR |



AVERTISSEMENTS

1. Ne pas plonger le dispositif dans un produit désinfectant avant utilisation.
2. Inspecter la/les surfaces de contact pour vérifier qu'elle(s) ne présente(nt) aucun endommagement (par ex. éclats, rayures, etc.). Ne pas utiliser le dispositif s'il est endommagé, ne pas tenter de le réparer.



PRÉCAUTIONS

1. Ne pas utiliser les lentilles jetables contact, traitement laser et diagnostic (contact direct) Volk®1 avant d'avoir lu et compris les présentes consignes d'utilisation dans leur intégralité.
2. Destinées à être utilisées par un médecin diplômé, d'après la méthode habituelle d'utilisation de lentilles ophtalmiques image directe contact, traitement laser et diagnostic.
3. L'emballage stérile doit être contrôlé avant utilisation.
4. Les lentilles jetables contact, traitement laser et diagnostic (contact direct) Volk®1 sont destinées à être utilisées sur un seul patient.
5. Ne pas restériliser et réutiliser les lentilles.
6. Le présent dispositif est emballé et stérilisé pour faire l'objet d'un usage unique exclusivement. Ne pas réutiliser, retraiter ou restériliser ce produit. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation du présent dispositif peuvent entraîner un risque de contamination et/ou provoquer une infection ou une infection croisée chez le patient, notamment la transmission d'une/de maladie(s) infectieuse(s) d'un patient à l'autre. La contamination du dispositif peut entraîner blessures, maladies ou décès du patient.

DATE « LIMITE D'UTILISATION »

Utiliser le dispositif avant la date « limite d'utilisation » figurant sur l'étiquette de l'emballage.

CONSIGNES D'UTILISATION

1. Retirez la lentille de l'emballage et la poser sur un plan de travail stérile.
2. Les lentilles de contact à fluide standard nécessitent d'appliquer une solution à base de méthylcellulose ou une autre solution de contact visqueuse sur la surface de contact concave (c.-à-d. entre la cornée et le dispositif).
3. Le revêtement laser antireflets BBAR de Volk est optimisé pour l'imagerie de diagnostic, ainsi que pour les procédés laser visibles et du domaine des proches infrarouges (c.-à-d. argon et diode).
4. Lors du calcul de la taille du point sur la zone de traitement, la détermination du point laser doit être multipliée par le facteur de grossissement laser approprié. Consulter le tableau des caractéristiques pour connaître le facteur de grossissement laser adapté à l'article utilisé.

STERILE

Stérilisé à l'oxyde d'éthylène.



Ne pas réutiliser



Lire les consignes d'utilisation pour connaître les informations importantes en matière de sécurité.



Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé.



Date limite d'utilisation

LOT

Numéro de lot

REF

Référence



Fabricant

IM-086 Rev. E



Volk Optical Inc.
7893 Enterprise Drive
Mentor, OH 44060 USA
Tél : 440-942-6161
Fax : 440-942-2257
E-mail : volk@volk.com

EC REP

Représentant UE :
Rudolf Riester GmbH
Bruckstraße 31
72417 Jungingen, Allemagne
E-mail : info@riester.de
Téléphone : +49 74 77 / 92 70-0
Télécopie : +49 74 77 / 92 70-70



EC REP

Représentant autorisé dans la communauté européenne.