



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

EC REP Rappresentante UE:
Rudolf Riester GmbH
Bruckstraße 31
72417 Jungingen, Germania
E-mail: info@riester.de
Telefono: +49 74 77 / 92 70-0
Fax: +49 74 77 / 92 70-70



Le lenti a contatto per laser e diagnostica monouso Volk®1 (contatto diretto)

- STERILE. STERILIZZATO CON OSSIDO DI ETILENE.
- SOLO MONOUSO.
- NON UTILIZZARE SE LA CONFEZIONE È APERTA O DANNEGGIATA.
- LA LEGGE FEDERALE (USA) LIMITA LA VENDITA DEL DISPOSITIVO SOLO DA PARTE DI UN MEDICO O SU PRESCRIZIONE MEDICA.

ITALIANO: ISTRUZIONI PER L'USO

DESTINAZIONI D'USO

Le lenti a contatto per laser e diagnostica monouso Volk®1 (contatto diretto) sono indicate per essere utilizzate come lenti a contatto diagnostiche per l'esame del fondo oculare e nella terapia di anomalie intraoculari.

SPECIFICHE TECNICHE

Prodotto	Ingrandimento	Fattore di ingrandimento del punto laser	Design del contatto disponibili	Rivestimento laser antiriflettente
Volk®1 Capsulotomia	1.57	0.63	Liquido standard	BBAR
Volk®1 Iridotomia	1.70	0.58	Liquido standard	BBAR



AVVERTENZE

1. Non immergere il dispositivo in un prodotto decontaminante prima dell'uso.
2. Ispezionare la/re superficie/superfici di contatto per verificare che siano esenti da danni (per es. frammenti, graffi, ecc.). Non utilizzare né riparare se il dispositivo è danneggiato.



PRECAUZIONI

1. Non tentare di utilizzare le lenti a contatto per laser e diagnostica monouso Volk®1 (contatto diretto) prima di aver completamente letto e compreso queste istruzioni per l'uso.
2. Da utilizzare da parte di un medico abilitato in un metodo in linea con altre lenti a contatto oftalmoscopiche laser e diagnostiche a immagine diretta.
3. La confezione sterile e le lenti devono essere ispezionate prima dell'uso.
4. Le lenti a contatto per laser e diagnostica monouso Volk®1 (contatto diretto) sono concepite per essere utilizzate solo su un singolo paziente.
5. Non risterilizzare né riutilizzare.
6. Questo dispositivo è imballato e sterilizzato solo per uso singolo. Non riutilizzare, riciclare né risterilizzare. Il riutilizzo, il riciclo o la risterilizzazione potrebbero creare un rischio di contaminazione /o provocare infezioni o infezioni crociate al paziente, inclusa, ma non limitata a, la trasmissione di malattie infettive da un paziente all'altro. La contaminazione del dispositivo potrebbe portare a lesioni, malattia o morte del paziente.

DATA "DI SCADENZA"

Utilizzare il dispositivo prima della data di scadenza indicata sull'etichetta della confezione.

ISTRUZIONI PER L'USO SUGGERITE

1. Togliere le lenti dalla confezione e metterle in un'area di lavoro sterile.
2. Le lenti a contatto liquido standard richiedono l'applicazione di metilcellulosa o altra soluzione viscosa simile sulla superficie di contatto concava (cioè tra la cornea e il dispositivo).
3. Il rivestimento laser antiriflettente BBAR Volk è ottimizzato per imaging diagnostico nonché per procedure laser a lunghezze d'onda visibili e quasi a infrarossi (per es. argon e diodo).
4. Quando si calcola la dimensione del punto del trattamento, la regolazione del punto laser deve essere moltiplicata per l'appropriato fattore di ingrandimento laser. Vedere la tabella delle specifiche per trovare il fattore di ingrandimento laser per le lenti che si stanno utilizzando.

STERILE EO

Sterilizzato con ossido di etilene



Non risterilizzare.



Consultare le istruzioni per l'uso per informazioni precauzionali importanti.



Non utilizzare se la confezione è danneggiata o aperta.



Data di scadenza

LOT

Numero di lotto

REF

Numero di riferimento



Fabbricante

Numero verde: 800-345-8655 (STATI UNITI)

Telefono: 440-942-6161 Fax: 440-942-2257 E-mail: volk@volk.com

IM-086 Rev. E



 **Volk Optical Inc.**
7893 Enterprise Drive
Mentor, OH 44060 USA
Tel: 440-942-6161
Fax: 440-942-2257
Email: volk@volk.com

EC REP

Rappresentante UE:
Rudolf Riester GmbH
Bruckstraße 31
72417 Jungingen, Germania
E-mail: info@riester.de
Telefono: +49 74 77 / 92 70-0
Fax: +49 74 77 / 92 70-70



EC REP

Rappresentante autorizzato nella Comunità europea