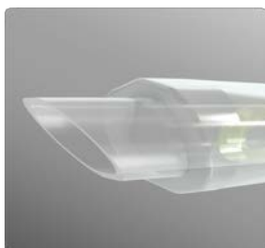




IL SISTEMA DI RILASCIO PRECARICATO ULTRASERT®

Studiato per un ottimale impianto di IOL³



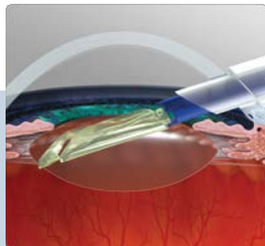
Rapido: la preparazione in 3 passaggi migliora la produttività in sala operatoria¹

I tempi medi per caso **inferiori a un minuto** possono tradursi in un aumento dell'**efficienza in termini di procedura e di costi**.^{*,1}



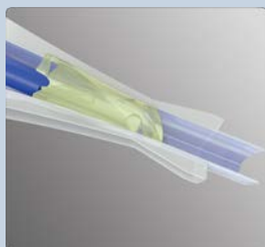
Costante: garantisce risultati costanti nel piegamento dell'ansa distale²

In uno studio condotto su più di 180 impianti in occhi di suino, **la configurazione desiderata della IOL** è stata raggiunta **in modo costante nel 98% dei casi**.^{†,2}



Dimensioni ridotte: tutela le dimensioni dell'incisione^{§, 3-6}

L'**ugello di protezione della profondità**, con il suo design unico, è progettato per **proteggere l'integrità della ferita** e **le dimensioni dell'incisione post-impianto**.³⁻⁶



Sicuro: protegge la sterilità dell'impianto IOLe l'integrità dell'ottica^{§§, 3,7}

È stato dimostrato che i dispositivi precaricati causano un'**incidenza di endoftalmite postoperatoria significativamente minore** rispetto alle IOL inserite tramite pinze.^{§§, 3,7}

[§]Studio condotto con la precedente versione (V2) del sistema di rilascio IOL UltraSert. ^{§§}Studio di coorte retrospettivo condotto su 25410 procedure di cataratta. Le differenze tra le IOL inserite con i dispositivi di rilascio precaricati e le IOL inserite con pinze erano significative (p=0,008).

^{*}Studio osservazionale prospettico multicentrico sui tempi e sui movimenti che ha messo a confronto la durata e l'efficienza economica degli interventi di cataratta con diversi sistemi di rilascio IOL, condotto presso tre ospedali francesi ed spagnoli.

[†]In occhi di suino, nei quali la configurazione optica desiderata è stata valutata quando la IOL ha raggiunto la sua posizione di pausa, il 98% degli impianti ha fornito la configurazione di rilascio piegata (piegatura profonda e ad ansa). Test eseguito con punta dell'ugello UltraSert® da 3 mm.

Un migliore livello di performance in tre semplici passaggi^{*,3,8 ref 00-905}

*Si rimanda alle Istruzioni per l'uso del Sistema di rilascio precaricato UltraSert® per le indicazioni complete passo dopo passo.

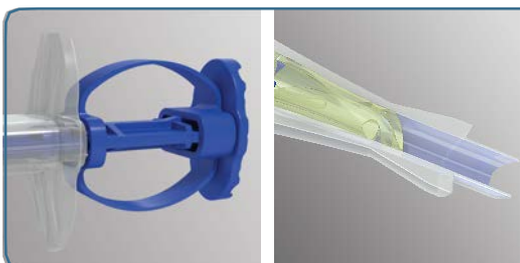
Riempire fino
alla linea di
riempimento
con l'OVD



PASSAGGIO 1: premere per
iniettare l'OVD



PASSAGGIO 2: tirare per rimuovere
il blocco delle lenti e
dello stantuffo



PASSAGGIO 3: premere lo stantuffo
e controllare il
corretto piegamento
della lente^{†,**}

†Questo passaggio deve durare almeno 7 secondi; in caso contrario le lenti potrebbero ripiegarsi in modo improprio ed danneggiarsi.

**Dopo aver controllato la IOL, impiegare almeno 5 secondi per trasferire la lente dalla linea di riempimento all'occhio. Una volta posizionata sulla linea dell'ugello, rilasciare la IOL entro 3 minuti.



**Provate UltraSert®, il sistema
ottimale per iniettare una IOL.⁸**

1. Mendicutel, Pablo, Velásquez, Martínez A, Asmar, J, Schweitzer C. Multicenter evaluation of time, operational and economic efficiencies of a new pre-loaded IOL delivery system vs manual IOL delivery. Paper presented at occasione del Simposio e congresso dell'ASCRS-ASOA, 5-9 aprile 2017; Boston, USA. 2. Dati Alcon in archivio REF-11247. 3. Agy, Sofi Q. UltraSert® Pre-loaded Delivery System Directions for Use REF-10012. 4. Wang, L, Wolfe P, Chemosky A, Palival S, Tja REF-00904

5. Lane S. In vitro delivery performance assessment of a new pre-loaded intraocular lens delivery system. *J Cataract Refract Surg* 2016;42(12):1814-1820. 6. Dati Alcon in archivio. 7. Weston K, Nicholson R, Bunce C, Yang Y. An 8-year retrospective study of cataract surgery and postoperative endophthalmitis: injectable intraocular lenses may reduce the incidence of postoperative endophthalmitis. *Br J Ophthalmol* 2015;99(10):1377-1380. 8. Naravaty MA, et al. Evaluation of preloaded intraocular lens injection systems: Ex vivo study. *J Cataract Refract Surg* 2017;43:558-563. REF-07265

Alcon UltraSert

Per la lista completa di indicazioni, controindicazioni e avvertenze fare
riferimento alle istruzioni per l'uso o ai manuali di istruzioni d'uso dei
rispettivi prodotti

IT-ULS-2200003

Dispositivo medico CE 0123

