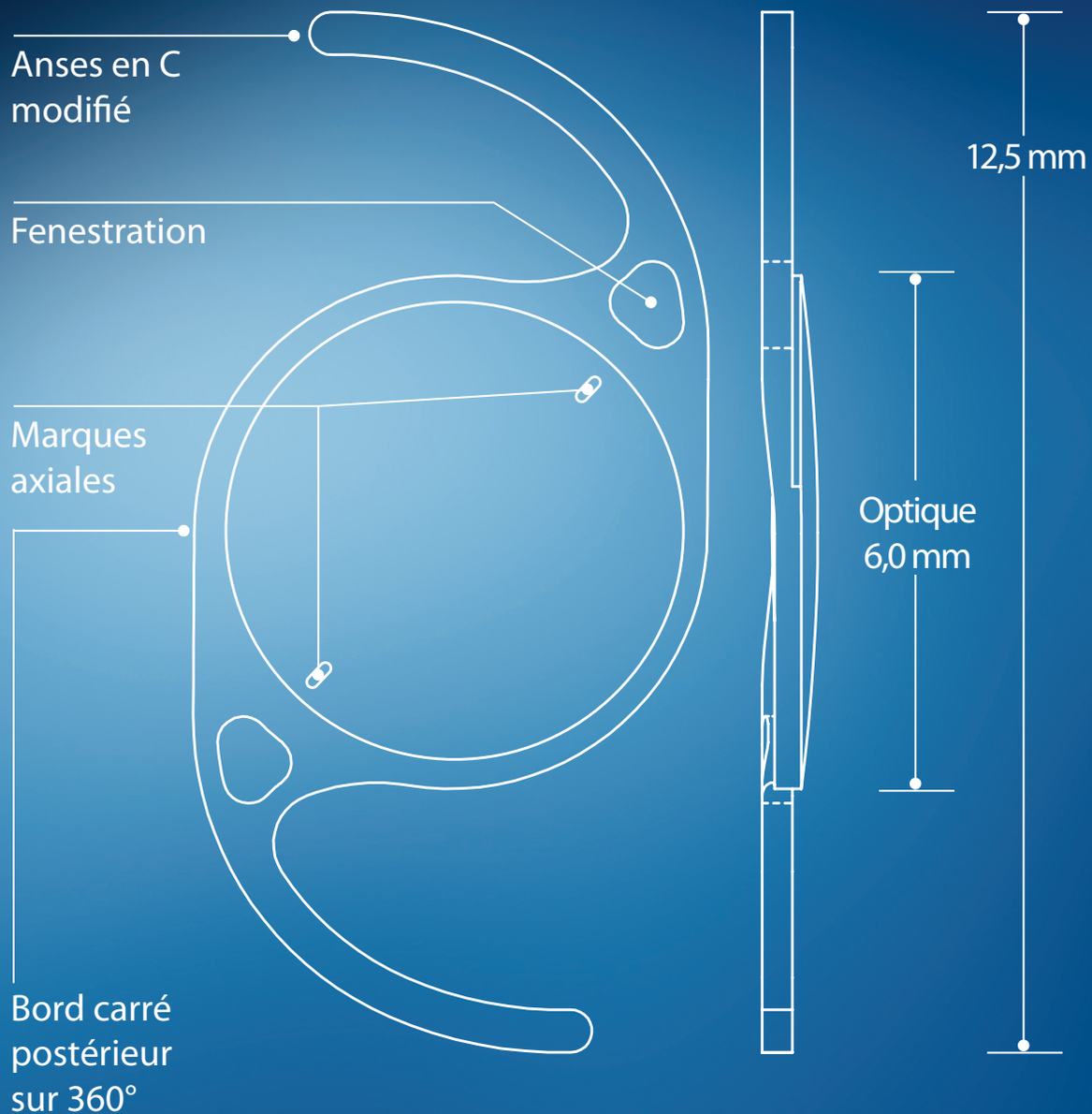


# enVista® TORIC Caractéristiques

Implant monobloc Acrylique Hydrophobe



**100% des patients ont présenté une rotation  $\leq 5^\circ$  entre 1 et 6 mois<sup>1</sup>**

• 91% des patients ont présenté une rotation  $\leq 5^\circ$  entre 24 et 48 heures<sup>1</sup>



**new enVista® TORIC**  
Hydrophobic Acrylic Intraocular Lens

le nouveau standard pour la stabilité torique

# enVistaTORIC Caractéristiques

## Implant monobloc Acrylique Hydrophobe

### SPÉCIFICATIONS

Référence : MX60T

#### CARACTÉRISTIQUES DE L'OPTIQUE

Gamme dioptrique	+6,0 D à +30,0 D par pas de 0,5 D avec correction cylindrique de 1,25 D, 2,00 D, ou 2,75 D		
Puissances cylindriques - au plan de l'implant	1,25 D	2,00 D	2,75 D
Puissances cylindriques - au plan de la cornée	0,90 D	1,40 D	1,93 D
Diamètre optique	6,0 mm		
Longueur totale	12,5 mm		
Design	Implant monobloc, optique asphérique Advanced Optics™		
Matériau	Matériau acrylique hydrophobe avec filtre UV		
Indice de réfraction	1,54 à 35°C		
Conception du bord	Bord carré postérieur sur 360°		

**100% des patients ont présenté une rotation  $\leq 5^\circ$  entre 1 et 6 mois<sup>1</sup>**

• 91% des patients ont présenté une rotation  $\leq 5^\circ$  entre 24 et 48 heures<sup>1</sup>

#### BIOMÉTRIE OPTIQUE

Constante A suggérée*	119,1
Profondeur CA théorique* (ACD)	5,61 mm
Facteur chirurgical*	1,85

#### BIOMÉTRIE US (APPLANATION)

Constante A suggérée*	118,7
Profondeur CA théorique* (ACD)	5,37 mm
Facteur chirurgical*	1,62

#### CARACTÉRISTIQUES DES HAPTQUES

Design	C modifié, haptiques décalées
Épaisseur	0,35 mm

#### INJECTEURS RECOMMANDÉS

Medical ACCUJECT 2.2† - Medical MULTIJECT™ LI604215 et cartouche LP604240C†

\*La constante A, la profondeur de CA et le facteur chirurgical sont des estimations. Il est recommandé que chaque chirurgien développe ses propres valeurs.

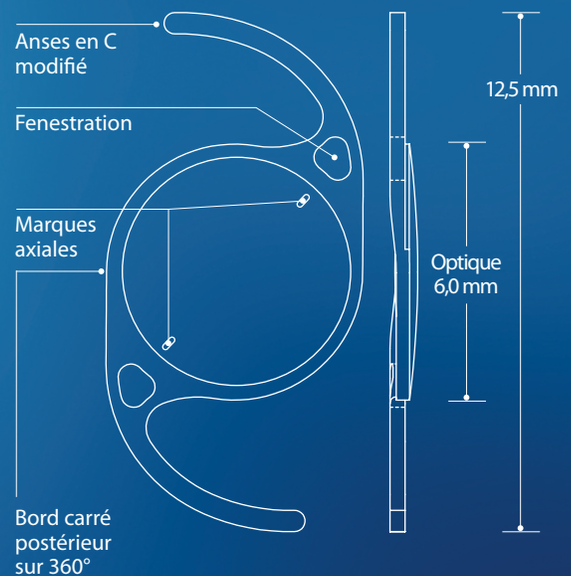
† Medical ACCUJECT 2.2 et Medical MULTIJECT™ LI604215 et cartouche LP604240C pour Modèle : MX60T.

1. Data on file, Bausch & Lomb Incorporated.

**INDICATIONS :** Indiqué dans l'implantation primaire pour la correction visuelle de l'aphakie et de l'astigmatisme cornéen préexistant chez les patients adultes ayant subi une ablation du cristallin cataracté. L'implant est destiné à être positionné dans le sac capsulaire. **MISES EN GARDE :** Les médecins envisageant l'implantation dans l'une des circonstances suivantes doivent évaluer le rapport potentiel bénéfice/risque : 1. Inflammation sévère et récurrente du segment antérieur ou postérieur, ou uvéite. 2. Patients chez lesquels l'implant intraoculaire peut altérer la capacité à observer, diagnostiquer ou traiter les maladies du segment postérieur. 3. Difficultés chirurgicales lors de l'extraction du cristallin pouvant accroître le risque de complications (p. ex., saignements persistants, lésions iridiennes significatives, pression positive incontrôlée, perte ou prolapsus significatif de l'humeur vitrée). 4. Déformation oculaire, due à un traumatisme antérieur ou à un défaut de croissance, ne permettant pas un appui adapté pour l'implant intraoculaire. 5. Circonstances risquant d'entraîner des lésions de l'endothélium lors de l'implantation. 6. Suspicion d'infection microbienne. 7. Les implants intraoculaires sont contre-indiqués pour les enfants de moins de 2 ans. 8. Patients chez lesquels la capsule postérieure et/ou les zonules ne sont pas suffisamment intactes pour offrir un soutien adéquat de l'implant. **PRECAUTIONS :** Ne pas essayer de ré-stériliser l'implant, car cela peut entraîner des effets secondaires indésirables. Ne pas tremper ni rincer l'implant intraoculaire dans une solution autre qu'une solution saline équilibrée stérile ou une solution saline stérile. Ne pas conserver l'implant à une température supérieure à 43°C (110 °F). **NE PAS CONGELER.** Ne pas stériliser l'implant intraoculaire à l'autoclave. L'implant est destiné à une implantation définitive. S'il est explanté, sa stérilité et son fonctionnement correct ne peuvent être garantis. Veuillez consulter la notice d'utilisation incluse dans le packaging du produit enVista™ Toric pour une information médicale complète.

L'implant intraoculaire enVista™ Toric, Référence MX60T, est un Dispositif Médical Implantable fabriqué par BAUSCH & LOMB Incorporated USA. Ce Dispositif Médical de classe IIb est un produit de santé réglementé qui porte le marquage 1275 dont l'évaluation de conformité a été établie par l'organisme habilité LGA InterCert. enVista™ Toric est un implant monobloc torique de chambre postérieure en acrylique hydrophobe glistening-free, réservé à l'usage des chirurgiens ophtalmologistes pour le remplacement du cristallin et la correction de l'astigmatisme cornéen dans la procédure chirurgicale d'opération de la cataracte. Pour une utilisation optimale et sécuritaire de cet implant intraoculaire, veuillez lire attentivement la notice d'utilisation qui accompagne le dispositif. Ce dispositif médical est pris en charge par les organismes publics d'assurance maladie au titre de son inclusion dans le financement des groupes homogènes de malades et de séjour relatifs aux interventions intraoculaires sur le cristallin. © Décembre 2012. 12/12/BAUSCH+LOMB/PM/017.

©2012 Bausch & Lomb Incorporated. ®/™ indique des marques déposées de Bausch & Lomb Incorporated ou affiliés. Les autres marques/produits sont des marques déposées par leurs fabricants respectifs. SU6766 6/12.



**new**  
**enVistaTORIC**  
Hydrophobic Acrylic Intraocular Lens

le nouveau standard pour la stabilité torique

**BAUSCH + LOMB**  
Mieux voir. Mieux vivre.