



DESCRIPCIÓN

CARACTERÍSTICAS DE LA ÓPTICA

Potencias	De +5,0 D a +34,0 D en incrementos de 0,5 dioptrías	
Diámetro	6,0 mm	
Forma	Biconvexa, superficie esférica anterior con diseño de frente de onda y tecnología ChromAlign™ con el fin de corregir la aberración cromática para una sensibilidad al contraste mejorada.	
Material	Material acrílico hidrófobo plegable y flexible con absorbente de UV y luz violeta	
Índice de refracción	De 1,47 a 35 °C	
Diseño de borde	Borde cuadrado posterior PROTEC esmerilado continuo de 360°	
Tecnología ChromAlign™	Tecnología patentada para la corrección de la aberración cromática	
BIOMETRIA*	ULTRASONIDO CON CONTACTO	ÓPTICA
Contante A	118,8	119,3
Profundidad	5,4 mm	5,7 mm
Factor cirujano ¹	1,68 mm	1,96 mm

CARACTERÍSTICAS DE LOS HÁPTICOS

Diámetro total	13,0 mm	
Estilo	C	
Diseño	TRI-FIX , hápticos desplazados de la óptica, lente de una pieza	
INSTRUMENTOS DE INSERCIÓN RECOMENDADOS	MODELO	
Inyector UNFOLDER ® Serie Platinum 1 tipo rosca	DK7796	
Cartucho UNFOLDER ® Serie Platinum 1	1MTEC30	

*Valor teórico derivado para una lente típica de 20,00 D. Johnson & Johnson Vision recomienda que los cirujanos personalicen su constante A basándose en sus técnicas y equipos quirúrgicos, experiencia con el modelo de lente y resultados postoperatorios.

REFERENCIAS: 1. Holladay JT. International Intraocular Lens & Implant Registry 2003. J Cataract Refract Surg. 2003; 29:176-197. REF2016CT0151.

EVENTOS ADVERSOS: Los eventos adversos que se pueden producir durante una cirugía de cataratas con implante de la IOL pueden incluir, entre otros:

1. Endoftalmítis/infección intraocular 2. Hipopión 3. Hifema 4. Desplazamiento la IOL 5. Edema macular cistoideo persistente 6. Bloqueo pupilar 7. Desprendimiento/desgarro de retina 8. Edema persistente del estroma corneal 9. Iritis persistente 10. Presión intraocular (PIO) elevada persistente que requiera tratamiento. 11. Intervención quirúrgica secundaria (incluyendo la recolocación del implante, su extracción, paracentesis de la CA u otro procedimiento quirúrgico). Eventos adversos que puedan provocar una deficiencia visual permanente y puedan requerir una intervención quirúrgica secundaria, incluido el intercambio o la explantación de lentes intraoculares.

Tecnis y Synergy son marcas comerciales que son propiedad de Johnson & Johnson Surgical Vision, Inc.

©Johnson & Johnson Surgical Vision, Inc. 2020 | PP2020CT5459

Producto(s) para la Salud destinado(s) a los profesionales e instituciones médicas. Antes del uso, lea atentamente las instrucciones de uso y/o manual de operación.

Aviso de Publicidad No. (Incluir una vez aprobado por COFEPRIS)

Registro Sanitario 0223C2020 SSA