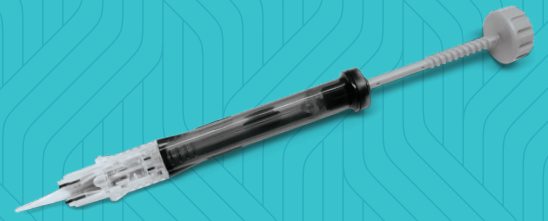


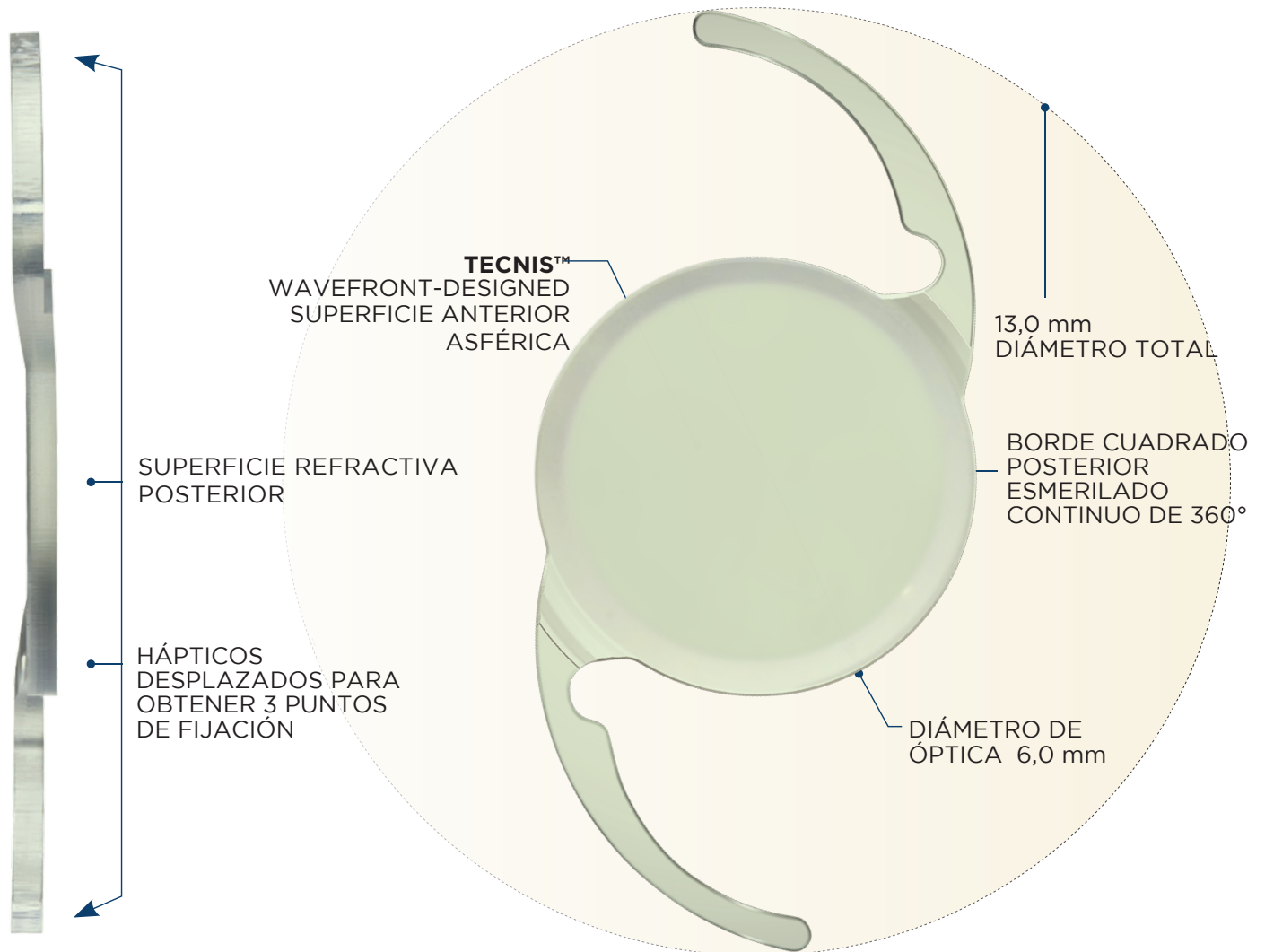
# TECNIS PureSee™ IOL

with TECNIS SIMPLICITY™ Delivery System

Modelo DEN00V



## Lado Anterior





CARACTERÍSTICAS ÓPTICAS <sup>1</sup>		
Referencia	DEN00V	
Potencias:	+5,0 D a +34,0 D en incrementos de 0,5 dioptrías	
Diámetro:	6,0 mm	
Espesor central:	0,7 mm (20,0 D)	
Forma:	Superficie esférica anterior biconvexa con diseño de frente de onda, superficie refractiva patentada para aumentar la profundidad de enfoque	
Material:	Acrílico hidrófobo, absorbente de UV con filtro de luz violeta	
Índice de refracción:	1,47 a 35° C	
Diseño de borde:	Borde cuadrado posterior esmerilado continuo de 360° <b>ProTEC</b>	
BIOMETÍA*	ULTRASONIDO DE CONTACTO <sup>†</sup>	ÓPTICA <sup>††</sup>
Constante A:	118,8	119,3
Profundidad AC:	5,4 mm	5,7 mm
Factor cirujano: <sup>2</sup>	1,68 mm	1,96 mm
CARACTERÍSTICAS DE LOS HÁPTICOS <sup>1</sup>		
Diámetro total:	13,0 mm	
Espesor:	0,46 mm	
Estilo:	C	
Material:	Acrílico hidrófobo plegable y flexible con absorbente de la luz UV	
Diseño:	<b>TRI-FIX</b> , Háptica desplazada de la óptica; lente de 1 pieza	
Sistema de implantación precargado TECNIS SIMPLICITY™		

\* Valores derivados teóricamente para una lente normal de 22,0 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.

<sup>†</sup> Las constantes de la LIO se derivan teóricamente para los ultrasonidos de contacto.

<sup>††</sup> Las constantes de la LIO se derivan de los resultados de evaluación clínica de la plataforma de la LIO de una pieza.

**Referencias:**

1. **TECNIS PureSee™ with TECNIS Simplicity™ Delivery System**, Model DEN00V, Z311782, Rev. B, April 2023. REF2023CT4174.
2. Calculated based on Holladay I formula - Holladay JT. International Intraocular Lens and Implant Registry 2003. *J Cataract Refract Surg* 2003;29:176-197. REF2016CT0151.

Solo para profesionales sanitarios. Estos productos cumplen con la legislación vigente de productos sanitarios.

Eventos adversos/efectos secundarios indeseables: Los posibles eventos adversos durante o después de la extirpación del cristalino con la implantación de una LIO pueden ser, entre otros, los siguientes: 1. Endoftalmitis/infección intraocular; 2. Hipopión; 3. Hifema; 4. Desplazamiento de la LIO; 5. Edema macular cistoide persistente; 6. Bloqueo pupilar; 7. Desprendimiento/desgarro de retina; 8. Edema estromal corneal persistente; 9. Iritis persistente; 10. Presión intraocular (PIO) elevada persistente que requiera tratamiento; 11. Intervención quirúrgica secundaria (entre ellas, la recolocación del implante, su extracción, paracentesis de la CA u otro procedimiento quirúrgico); 12. Cualquier otro evento adverso que ocasione deficiencia visual permanente o exija una intervención quirúrgica o médica para prevenirla.

Lea las instrucciones de uso para ver la información de seguridad importante y consulte con nuestros especialistas si tiene alguna pregunta.