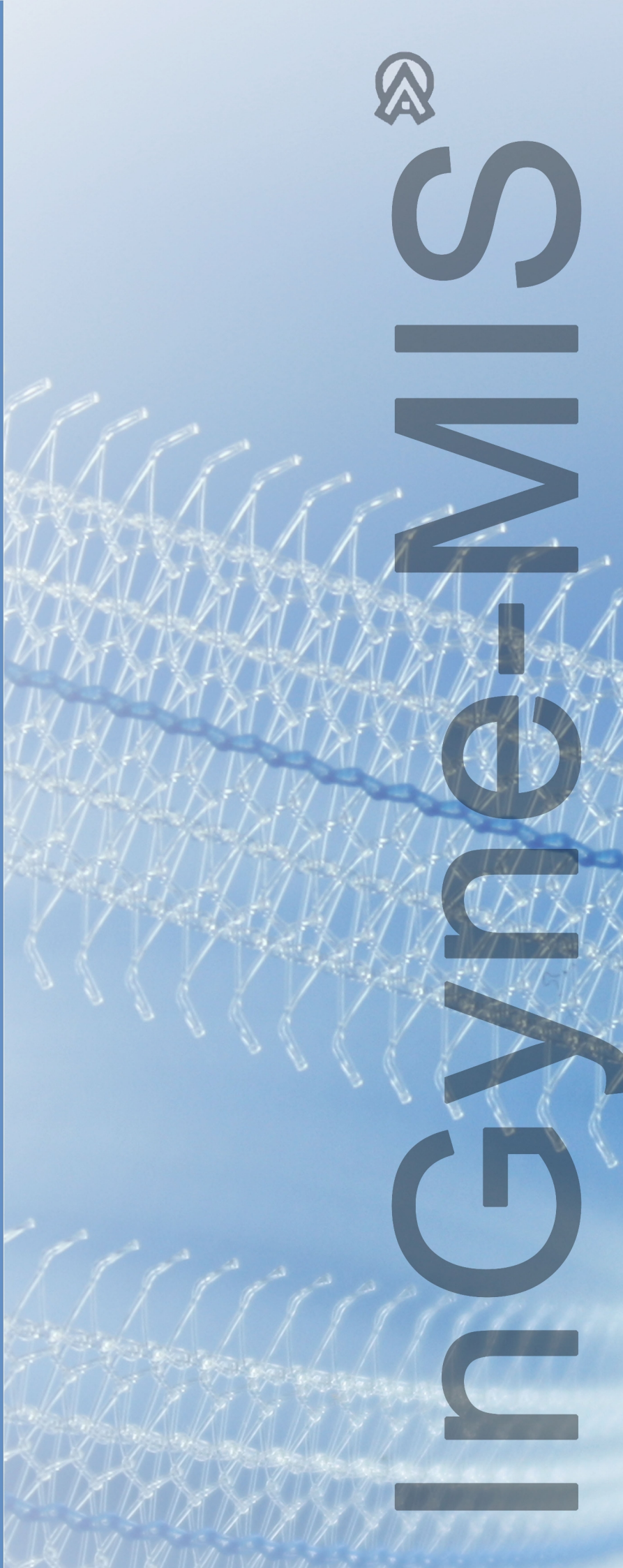


Uro-gynaecological prosthetic system
Sistema protesico uro-ginecologico



INGYNE-MIS[®]



InGyne MIS[®]

Sistema protesico uro-ginecologico per il trattamento dell'incontinenza urinaria femminile da sforzo. InGyne MIS[®] è una mini sling in monofilamento di polipropilene con guaina trasparente, da posizionare con l'utilizzo di due aghi introduttori in acciaio per approccio transotturatorio.

Uro-gynaecological prosthetic system for the treatment of the female stress urinary incontinence. InGyne MIS[®] is a mini sling in polypropylene monofilament with transparent sheath, to be used with two stainless steel helical introducers for transobturator approach.

VANTAGGI / ADVANTAGES

- Minore quantità di materiale impiantato
Less quantity of implanted material
- Buona crescita tissutale
Good tissue ingrowth
- Buone Proprietà Meccaniche
Good mechanical properties
- 100% polipropilene non riassorbibile
100% non-absorbable polypropylene
- Minore dissezione
Less dissection
- Tension free

• MACROPOROSA / MACROPOROUS

Porosità 85 %
Porosity 85 %

• LEGGERA / LIGHT

Grammatura 63 g/m2
Weight 63 g/m2



• SOTTILE / THIN

Spessore 0,46 mm
Thickness 0,46 mm

Codice Code	Descrizione Description	Confezionamento Packaging
NMS12PLUS	Mini Sling in polipropilene, misura 12x1,2 cm Mini Sling in polypropylene, size 12x1,2 cm	Singola Single
NMS12PLUS-EL	Mini Sling in polipropilene, misura 12x1,2 cm + due aghi introduttori elicoidali con guida. Mini Sling in polypropylene, size 12x1,2 cm + two helical introducers with guide.	Singola Single



Leggere attentamente le istruzioni per l'uso e le etichette per indicazioni, modalità d'impiego, precauzioni, controindicazioni, pericoli ed avvertenze.

DIPRO MEDICAL DEVICES S.r.l è fondata su un efficace sistema di gestione per la qualità, in grado di assicurare il mantenimento delle prestazioni dei propri prodotti e migliorare continuamente la qualità.

Il sistema qualità per la progettazione, produzione e distribuzione è conforme alla norma UNI CEI EN ISO 13485:2012. I dispositivi recano marcatura CE rilasciata ai sensi dell' Allegato II della Direttiva Europea 93/42 CEE.



Carefully read the instruction for use and labels for indications, directions for use, precautions, contraindications, hazards and warnings.

DIPRO MEDICAL DEVICES S.r.l is established on an effective quality control system that assures a constant performance maintenance on the entire range of our products, as well as the constant endeavour of quality improvement.

The quality assurance system for the phases of planning, production and distribution is in correspondence with the regulation UNI CEI EN ISO 13485:2012. Our devices bear the CE seal of approval, issued under Enclosure II of European Directive 93/42 CEE.



Prodotto da: Manufacturing site:



Distribuito da: Dealer:

DIPRO MEDICAL DEVICES S.r.l
Via Ciriè 22/a - 10099 San Mauro T.se (TO) - Italy
tel. + 39 011 822 0298 / + 39 011 669 3010
fax. + 39 011 822 3557
www.dipromed.eu - e.mail: info@dipromed.eu