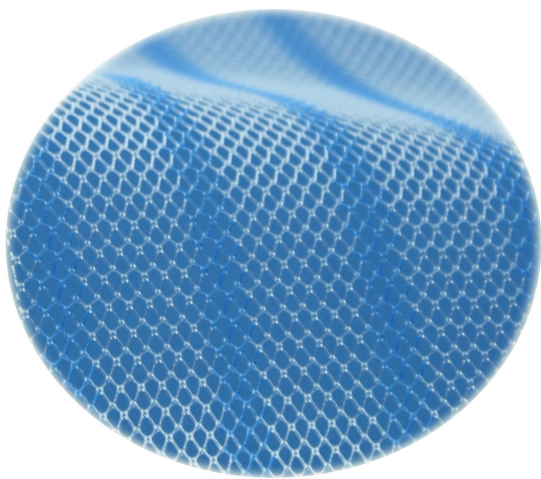


InGyne PELB[®]

Uro-gynaecological prosthetic system

Trattamento dei prolapsi della parete vaginale e difetti del pavimento pelvico

Treatment of vaginal wall prolapses and pelvic floor defects



InGyne PELB

InGyne – InGyne PELB® è una rete ultra leggera, macroporosa, in monofilamento di polipropilene non riassorbibile.


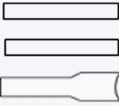


Indicazioni:

Trattamento dei prolapsi della parete vaginale e difetti del pavimento pelvico.

InGyne – InGyne PELB® ultra lightweight, macroporous, monofilament polypropylene mesh, not-absorbable.

Indications:

Treatment of vaginal wall prolapses and pelvic floor defects.

Codice Code	Misura Size	Forma Shape	Confezionamento Packaging
IGPELB0407	4x7 cm		5 pezzi/scatola 5 pieces/box
IGPELB0608	6x8 cm		
IGPELB1015	10x15 cm		
IGPELB1524	15x24 cm		
IGPELB0630	6x30 cm		
IGPELB3030	30x30 cm		
IGPELB1836	Mesh 1: 18x3 cm Mesh 2: 18x3 cm Mesh 3: 18x6 cm		1 pezzo/scatola 1 piece/box
IGPELB18348	Mesh 1: 18x3 cm Mesh 2: 18x4,5 cm Mesh 3: 18x8 cm		1 pezzo/scatola 1 piece/box
IGPELB23348	Mesh 1: 23,5x3 cm Mesh 2: 23,5x4,5cm Mesh 3: 23,5x8 cm		1 pezzo/scatola 1 piece/box

VANTAGGI / ADVANTAGES

- Elevata maneggevolezza, nuovo equilibrio tra peso e stabilità.
Easy handling, new balance between weight and stability.
- 100% polipropilene non riassorbibile.
100% non-absorbable polypropylene.
- Minore quantità di materiale impiantato.
Less quantity of implanted material.

• MACROPOROSA / MACROPOROUS

Porosità 90%
Porosity 90%

• LEGGERA / LIGHTWEIGHT

Grammatura 39 g/m²
Weight 39 g/m²

• SOTTILE / THIN

Spessore 0,44 mm
Thickness 0,44 mm

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