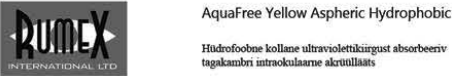
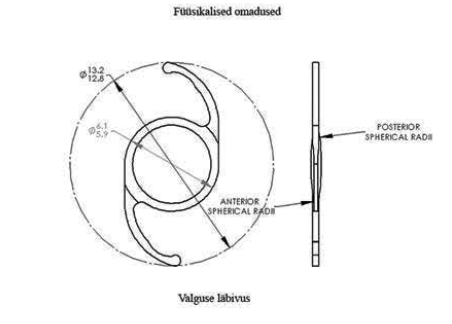


Estonian

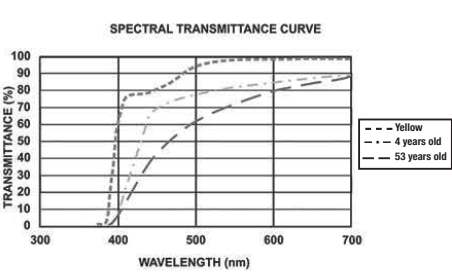


Seadme kirjeldus

"Rumex International LTD" AquaFree Yellow lääts on hidrofoobne akrüülist ultraviolettkiirgust absorbeeriv tagakambri intrakulaarne lääts (IOL), mis on valmistatud sündema afakia korrigeerimiseks loomulikult silmaläätse tiiktsavastvat patsientidel. "Rumex International LTD" AquaFree Yellow lääts sisaldab kromofoori, mis absorbeerib kiirguse lainelised sinise värvid spaaositsioonis ning filtreerib valgust sinise värvil lainete spaaositsioonis (400-475nm) noore naise silmaläätse sarnaselt. "Rumex International LTD" AquaFree Yellow lääts on tiisnurkse tagaseerva ning kaksikümnera optilise osaga (6.0mm) akrüülisest monoplokk-lääts üldpaksusega 13.0mm. Valmistatud järgmises dioptrilise spaaositsioonis: 0.0D kuni +10.0D,1 D sammudena, ning +10.0 kuni +30.0 sammudena 0.5D. Materjali refraktsioonideks: 1.5.



Materjal	Iseloomustused	UV läbivuse lõplik tihendus
kolline	UV-kiirguse absorbeeriv + sinise värvil filter	10% 390nanomeetri juures



Toimimismehhanism

"Rumex International LTD" AquaFree Yellow lääts on ettenähtud implantaatimiseks silma tagakambril silmaläätse asendele. Afakiasest tagitud nägemisvõime noore sellise paigaldamis tagajärjel läbse kuu mardumissuuna funktsioneerimist. Antud läätsel mõju võrkkesta haiguste tekkele ei ole kindlaks määratud.

Kasutusnäidustused

"Rumex International LTD" AquaFree Yellow lääts on ettenähtud tiiktsavastvat patsientidele implantaatimiseks kahjutustatud silmaläätse asemel pärast katarakti ekstrakapsulaarset ekstraktsiooni või fakoomulatsifitsiooni afakia korrigeerimiseks. Antud lääts on mõeldud paigaldamiseks silma kapslileksti.

- Ettevaatusabinõud
- Intrakulaarseid läätsi ei tohi resteriliseerida
 - Intrakulaarseid läätsede sterilisatsioonitemperatuur on 5°C kuni 45°C
 - Lätsu skalooni/ või imetõrkumise izantooti steriils intrakulaarses skaloonis tähtsustus (pimeäräm, BSS® või BSS PLUS®)
 - Isaostuudimad kataraktid või kataraktiga kaasnevad tiisusused
 - Pima või haptiliste elementide kahjustamine välimiseks läätsil tuleb käsitada väga ettevaatlikult
 - Arge pöördke mntu läätsel haptiliste elementide kogu
 - Intrakulaarseid läätsede implantaatimisele nõuab kõrgeltasemelisi kirurgilisi oskusi

Vastunäidustused

IOL-i implantaatimine ei ole soovitatav patsientidele, kes põevad mõnda järgmistest haigustest, kuma kunstiläätse implantaatimine võib põhjustada krooniliste haiguste ägenemist:

- Võrkkesta venoosus
- Kaasnevad rindsel silmahaigused
- Operatsioonijärgne klaaskeha mahu vähenemine
- Liiga väike esaskembris
- Makrofakia
- Kaasustatud kataraktid või kataraktiga kaasnevad tiisusused
- Tagakapli rebend
- Sarvkesta düstroofia
- Nägemisnärvi atrofia
- Mittekompenaaritud glaukoom
- Tuonakindade rebend
- Värvil nägemise häired
- Glaukoom
- Krooniline vereit
- Dialatiline retinopaatia
- Kilpnäärilise haiguse makula/võrkkesta pigmentiteelil muutused

Tähelepanu

Läätsi ei tohi implantaatida järgmistes seisundites:

- Silma tagakapli rebend
- Silma kataraktid või avatud
- Bakteriaalne infektsioonid kahjutustamisel
- Silma ees- või tagasegmendi retsidiveeruv raskel põletik või vereit
- Patsientidel, kelle puhul IOL võib takistada uurimist, diagnoosimist, tagasegmendi haiguste ravi
- Kirurgilised riskused ekstraktsiooni, mis võivad suurendada tiisuste riski (näiteks piisav verejooks, võrkkesta õhline kahjustus, ravisuuta positiivne silmarõhk, õhline klaaskeha prolaps või kadu).
- Silma traumaajutuge- või arengudefekt, mispuhul puidub IOL-i õige kuju.
- Eakohelisi kahjustusi- arengul kahjutustamisel implantaatimisel
- IOL-i ei ole mõeldud alla kaheastmeliste lastele

Tiisusused

Võimalikud operatsioonijärgsed tiisusused

- Hifema
- Hipoptoon
- Läätsel dislokatsioon
- Tuulilise makulaarne tuse
- Pupillaarne blokaad
- Võrkkesta degeneratsioon
- Silmasisene infektsioon
- Teisikohed kirurgiline väheolekuskeem (välja arvatud võrkkesta degeneratsioon või kapsulotomia), seal hulgas, kuid ei püüdi sellega.
- Irrektoomia pupillaarne blokaadi jaoks
- Klaaskeha aspiratsioon pupillaarne blokaadi jaoks
- Läätsel tulerpugutamine
- IOL-i eesakulamine põletiku korral
- IOL-i vahetamine

Progressiivsed soovimatud rühmused:

- Sarvkesta strooma kihil tuse
- Tuulilise makulaarne tuse
- Silma väkerksta põletik
- Ravimist nõudev kõrgel silmarõhk

Kasutusjuhend

- Kontrollige karbil läätsel tüüpi, dioptrist tugevust ning aegumiskuupäeva.
- Avage karp, võtke läätses pakend ning kontrollige karbil olevate andmete vastavust konteinerile märgitud andmetega (nt. dioptriline tugevus, tüüp, sarnasumärk)
- Läätsel läbivõimiseks: avage kahjutustamata pakend steriilses keskkonnas. Hooldikil avage läätses konteiner. Arge puidutuge läätsel optilise osa. Enne kokkuvõtmist hoidke lääts haptilisel osast

- Võib rakendada erinevaid kirurgilisi meetodeid. Kirurg peaks valima meetodi, mis sobiks konkreetsele patsiendile.

- Selleks, et minimeerida läätsel kahjustusi kokkuvõtmisel või instrumendidega peavad olema steriilsed.

LIIGATSE EI TOHI RESTERILISEERIDA.

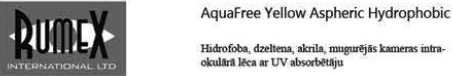
Tootevõrvi

Rumex International LTD AquaFree Yellow läätsel tähtsustus kuival, konteiner on pakendatud Tyvek pakendisse ning steriilsustendit eelnekuksid kasutades. Läätses konteineri tohul avada ainult aspeitilises keskkonnas (nt. ultrav. Kaasutisjuhend)

Kõlblikkusaaja lõpp

Rumex International LTD AquaFree Yellow läätsel tüüpi steriilsena kuni Tyvek pakendi kahjutustamist või avamist. Steriilsuse aegumiskuupäev on märgitud blisterpakendile ning karil etiketile. Rumex International LTD AquaFree Yellow läätsi ei tohi kasutada pärast aegumiskuupäeva möödumist.

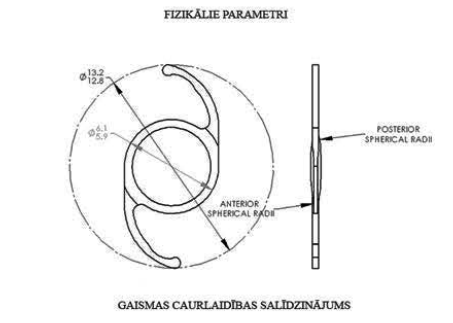
Latvian



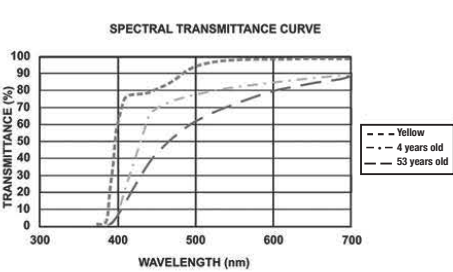
IERĪCES APRAKSTS

Lēca AquaFree Yellow, ko ražojusi kompānija «Rumex International LTD», ir elastīga, mugurējās kameras, hidrofoā, akrila intrakulārā lēca ar UV absorbtāji, kas tiek izmantota cilvēka acs kristālīgā aiztīstīšanai, koriģējot afākiju pieaugušiem pacientiem. Lēcas AquaFree Yellow, ko ražojusi kompānija «Rumex International LTD», sastāvā ietilpst hromofors, kas absorbē gaismas viļņus zilās krāsas diapazonā, filtrējot gaismu līdzīgi kristālīgam jauna cilvēka aci – zilās krāsas viļņu diapazonā 400-475 nm.

Lēca AquaFree Yellow, ko ražojusi kompānija «Rumex International LTD», ir monobloka akrila lēca ar kvadrātā malām, divkārti izliektu optisko daļu 6,0 mm un kopējo garumu 13,0 mm, kas tiek ražota šādā dioptriju diapazonā: no 0 līdz +10 ar soli 1 dioptrijs un no +10 līdz +30 ar soli 0,5 dioptrijs. Materiāla refrakcijas indeks – 1,5.



Materiāls	Parametri	UV robežlīniums, ja T - 10%
Dzelzens	UV absorbtājs + zilās krāsas filters	390 nm



DARBĪBAS MEHĀNISMS

Lēca AquaFree Yellow, ko ražojusi kompānija «Rumex International LTD», paredzēta ievietošanai mugurējās kameras kristālīgā vietā. Šādu novietojumu ļauj lēcas funkcionēt kā gaismas lūdzāji vidē afākijas korekcijai. Šis lēcas ieviešanas pakāpe uz tīklenes slāniņa rāšanās nav noteikta.

INDIKĀCIJAS

Mugurējās kameras intrakulārā lēca AquaFree Yellow, ko ražojusi kompānija «Rumex International LTD», tiek izmantota implantašanai, aizstājot kristālīgu, tādējādi koriģējot afākiju pieaugušiem pacientiem, veicot kataraktas ekstrakapsulāro ekstrākciju vai izstrāsti pacienta redzes traucējumu.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Aizliegts atkārtoti sterilizēt lēcu.
- Lēcas glabāšanas temperatūra jābūt diapazonā no 5°C līdz 45°C.
- Lēcu skaloonā/ vai imetērkšanai izmantot tikai steriils intrakulārses skaloonis (piemēram, BSS® vai BSS PLUS®)
- Ievērot piesardzību darbā ar lēcu, lai izvairītos no lēcas virsmas vai haptilisko elementu bojājumiem.
- Neciesies mainīt lēcas haptilisko elementu formu.
- Lēcas intrakulārā implantašanai nepieciešams ķirurga iemaugs ārstēties.

KONTRINDIKĀCIJAS

Pacientiem, kuriem ir kāda no zemāk uzskaitītajām slimībām, var būt kontrindicēti intrakulārs lēcas implantašana, jo mākāpējīgi kristālīga implantašanas operācija var saasināt jau esošas hroniskās slimības, ietekmēt slimības diagnosticēšanu vai ārstēšanu vai izstrāsti pacienta redzes traucējumu risku.

- Asins izplūdes tīklenē
- Acis smagas blakuslīmbas.
- Stiklveida ķermeņa apoma pēoperācijas samazināšanās.
- Pretik maza priekšējā kamera.
- Mikroftalmija.
- Iedzimta vai komplikēta katarakta.
- Mugurējās kapsulas plīsums.
- Radzenes distrofija.
- Redzes nerva atrofija.
- Nekompenēta glaukoma.
- Zonulārs atslāpošanās.
- Krišu redzes traucējumi.
- Glaukoma.
- Hronisks uveīts.
- Diabētiskā retinopātija.
- Tīklenes makulas/pigmentepitēlija klīniski ievērojamas izmaiņas.

BRĪDINĀJUMS

Lēcu nedrīkst implantēt, eot šādiem stāvokļiem:

- Mugurējās kapsulas plīsums.
- Lēcas iesaipojums ir bojāts vai atvērts.
- Aizdomas par bakteriālo infekciju.
- Priekšējā vai mugurējā segmenta redzīvības smags iekaisums vai uveīts.
- Pacienti, kuriem izņemšana atkāpjas sakarā ar zilās bloku
- Grūtības kataraktas ekstrākcijas operācijas laikā, kas var palielināt komplikāciju attīstības risku (piemēram, progresējoša apslāpšana, ievērojams varavīkšenes bojājums, nekompenēts acs spiediens, ievērojams atkāpjas sakarā ar zilās bloku
- Acis patoloģija traumas vai attīstības defekta rezultātā, kad pareiza IOL uzstādīšana nav iespējama.
- Apstākļi, kas izraisa endotēlija bojājumus implantašanas laikā.
- Intrakulārās lēcas kontrindicētas bērniem, kuriem jaunāk par 2 gadiem.

KOMPLIKĀCIJAS

Iespējamās pēoperācijas komplikācijas:

- Hifema
- Struuta uzkrāšanās acs priekšējā kamērā.
- Lēcas dislokācija.
- Makulas cistiskā tūska.
- Zilās bloks.
- Tīklenes atslāpošanās.
- Acis iekšējā infekcija.
- Sekundāra kirurģiskā iejaukšanās (izņemot tīklenes atslāpošanos un mugurējo kapsulotomiju), ieskaitot, taču neprobežojoties ar to).
- Varavīkšenes atkāpjas sakarā ar zilās bloku
 - a) varavīkšenes atkāpjas sakarā ar zilās bloku
 - b) stiklveida ķermeņa aspirācija sakarā ar zilās bloku
 - c) lēcas novietojuma izmaiņas
 - d) IOL izņemšana iekaisuma gadījumā
 - e) IOL noņemta

Progresējošas nevēlams parādības:

- Radzenes stromas tūska
- Makulas cistiskā tūska
- Acis varavīkšenes iekaisums
- Paugstināts acs spiediens (AIS), kam nepieciešama ārstēšana

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

- Pārbaudiet lēcas modeļa, dioptriju stiprumu un derīguma termiņa atbilstību uz iepakojuma etiķetes

- Atvērtiet karbu, lai izņemtu iesaipojumu ar lēcu, un salīdziniet datus uz konteinerā (piemēram, dioptriju stiprumu, modelis un sērijas numuru) ar datiem uz ārējās karbas.

- Lai izņemtu lēcu, atvērtiet ievērojot iesaipojumu un ievietojiet konteineru sterili vidē. Akuranti atstāiet konteineru ar lēcu. Izņemot lēcu no konteinerā, nepieciešamies līti optiskāji daļsi. Saklāšanas procesā lēca jātur klāt aiz haptiliskās daļes.

- Var izmantot dažādas kirurģiskās metodes. Ķirurgam jāizvēlas metode, kas piemērota konkrētajam pacientam.

- Lai minimizētu lēcas bojājumus tās salikšanas rezultātā, visiem instrumentiem jābūt steriliem.

NESTERILIZĒTĀTKĀRTOTI.

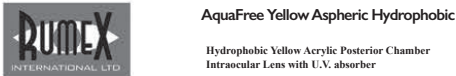
RAŽOŠANAS FORMA

Lēca AquaFree Yellow, ko ražojusi kompānija «Rumex International LTD», tiek piegādāta sausā veidā, konteinerā, kas iesaipots Tyvek pakā un sterilizēts ar etilēnoksidā palīdzību. Konteineru ar lēcu defekt atvērt tikai aspeitiskos apstākļos. (Skat. augstāk LIETOŠANAS INSTRUKCIJĀ).

DERĪGUMA TERMIŅŠ

Iesaipotā lēca AquaFree Yellow, ko ražojusi kompānija «Rumex International LTD», saglabā sterili-hu līdz aizlīmētās pakas Tyvek atvēršanai vai sabojāšanai. Steriluma beigu termiņš skaidri norādīts uz blisterpakojuma un ārējās karbas etiķetes. Pe šī termiņa beigās lēca AquaFree Yellow, ko ražojusi kompānija «Rumex International LTD», ļeto nedrīkst.

English

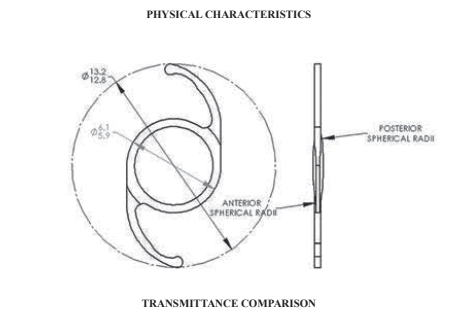


AquaFree Yellow Aspheric Hydrophobic

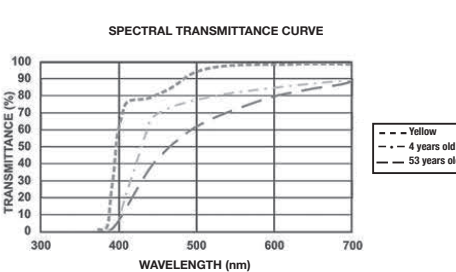
Hydrophobic Yellow Acrylic Posterior Chamber Intracuclear Lens with UV absorber

Rumex AquaFree Yellow is a foldable posterior chamber hydrophobic acrylic intraocular lens, UV-absorbing optical inner lens used for the replacement of the human crystalline lens in the visual correction of aphakia in the adult patients. Rumex AquaFree Yellow contains blue light filtering chromophore that filters light in a manner the young human crystalline lens does in the 400-475 nm blue light wavelength range.

Rumex AquaFree Yellow is one-piece acrylic lens with square edge, a 6.0 mm biconvex optic, and an overall length of 13.0 mm, manufactured at the following diopter power range: 0 to +10 in 1 diopter increments, and +10 to +30 diopeters in 0.5 diopter increments. Refractive index of the material is 1.5.



Material	Characteristics	UV Cutoff at 10% T
Yellow	UV-Absorber + blue light filter	390 nm



MODE OF ACTION

Rumex AquaFree Yellow posterior chamber intraocular lens is intended to be positioned in the posterior chamber of the eye, replacing the natural crystalline lens. This position allows the lens to function as a refractive medium in the correction of aphakia. The effectiveness of the lens in reducing the incidence of retinal disorders has not been established.

INDICATIONS

Rumex AquaFree Yellow posterior chamber intraocular lens is intended for replacement of the human crystalline lens to achieve visual correction of aphakia in adult patients when extracapsular cataract extraction or phacemulsification is performed. The lens is intended for placement in the capsular bag.

PRECAUTIONS

- Do not resterilize the lens by any method.
- Do not store the lens at a temperature greater than 45°C (113°F)
- Use only sterile intraocular irrigating solutions (such as BSS® or BSS PLUS®) to rinse or soak lenses.
- Handle lenses carefully to avoid damage to lens surface or haptics.
- Do not attempt to reshape haptics in any way.
- A high level of surgical skill is required for intraocular lens implantation; the surgeon should have observed and/or assisted in numerous implantations and successfully completed one or more courses on intraocular lens implantation before attempting to implant intraocular lens.

CONTRAINDICATIONS

Patients with any of the following conditions may not be suitable candidates for the intraocular lens implantation because the lens may exacerbate an existing condition, interfere with diagnosis or treatment of a condition, or pose an unreasonable risk to the patient's eyesight. Careful preoperative evaluation and sound clinical judgment should be performed by the surgeon to identify the benefit/risk ratio before implanting a lens in a patient's eye with one or more of the following conditions:

- Choroidal hemorrhage
- Concomitant severe eye disease
- Excessive vitreous loss
- Extremely shallow anterior chamber
- Microphthalmos
- Non-sep related cataract
- Posterior capsular rupture (preventing fixation of IOL)
- Severe corneal dystrophy
- Severe optic atrophy
- Uncontrollable positive pressure
- Zonular separation (preventing fixation of IOL)
- Color vision deficiencies
- Glaucoma
- Chronic uveitis
- Diabetic retinopathy
- Clinically significant macular/RPE changes

WARNINGS

The lens should not be implanted in the following conditions:

- The posterior capsule is ruptured or if a primary capsulotomy is to be performed.
- The peel pouch is found to be damaged or opened.
- Suspected microbial infection.
- Recurrent severe anterior or posterior segment inflammation or uveitis.
- Patients in whom the intraocular lens may affect the ability to observe, diagnose or treat posterior segment disease.
- Surgical difficulties at the time of cataract extraction that might increase the potential for complications (e.g. persistent bleeding, significant iris damage, uncontrolled positive pressure, or significant vitreous prolapse or loss).
- A distorted eye due to previous trauma or developmental defect in which appropriate support of the IOL is not possible.
- Circumstances that would result in damage to the endothelium during implantation.
- Children under the age of 2 years are not suitable for intraocular lens implantation.

COMPLICATIONS

The following lists the complications which have been associated with the implantation of intraocular lenses (these lists not intended to be all-inclusive)

- Cumulative Adverse Events:
- Hypyema
 - Hypopyon
 - Lens Dislocation
 - Cystoid Macular Edema
 - Pupillary Block
 - Retinal Detachment
 - Intraocular Infection
 - Secondary surgical intervention (excluding retinal detachment and posterior capsulotomy, including, but not limited to the following:
 - a)Iridectomy to reduce a pupillary block
 - b)Vitreous aspiration to reduce a pupillary block
 - c)Repositioning of a lens
 - d)IOL removal to reduce inflammation
 - e)IOL replacement
 - f)Wound leak repair

Persistent Adverse Events:

- Corneal Scar Edema
- Cystoid Macular Edema
- Iritis
- Required IOP requiring treatment

DIRECTIONS FOR USE

- Examine the label on the lens box for proper lens model, diopter power and expiration date.
- Open the lens box to remove the pouched lens and to make sure the lens case information (e.g. power, model and serial numbers) is consistent with the information on the outer box.
- To remove the lens, open the undamaged peel pouch and transfer the case to a sterile environment. Carefully open the case to expose lens. When removing the lens from the case, DO NOT grasp the optic area with forceps. Prior to actual folding process, the lens should be handled by the haptic portion only.
- There are various surgical procedures which can be utilized, and the surgeon should select a procedure which is appropriate for the patient.
- To minimize the occurrence of marks on the lens due to folding, all instruments should be scrupulously cleaned before use.
- DO NOT RESTERILIZE.

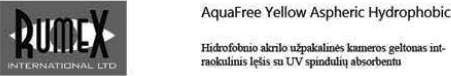
HOW SUPPLIED

Rumex AquaFree Yellow is supplied dry, in a lens case packaged in a Tyvek peel pouch and terminally sterilized by ethylene oxide. The lens must be opened only under aseptic conditions (See Instructions For Use above).

EXPIRATION DATE

The packaged Rumex AquaFree Yellow is sterile unless the peel Tyvek seal is damaged or opened. There is a sterility expiration date clearly indicated on the blister pack and the outside box label. Rumex AquaFree Yellow should not be used after that date.

Lithuanian

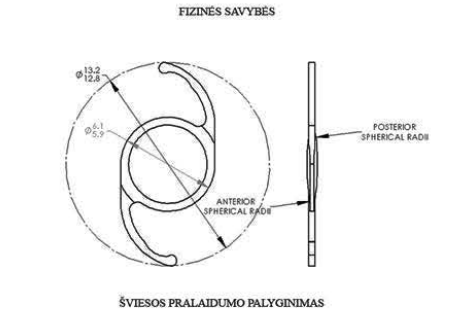


AquaFree Yellow Aspheric Hydrophobic

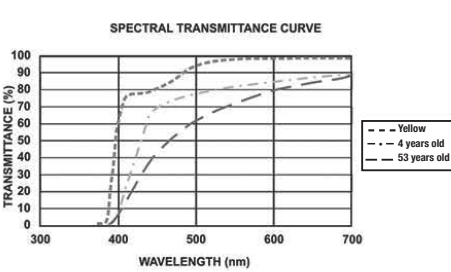
Hidrofobio akrilo užpakalinės kameros geltonas intrakulminis lęšis su UV spindulių absorberu

Kompanijos «Rumex INTERNATIONAL LTD» gamybos AquaFree Yellow lęšis yra lankstus hidrofobio akrilo užpakalinės kameros intrakulminis lęšis su UV spindulių absorberu, kuris naudojamas pakeičiant žmogaus akies lęšius po afakijos korekcijai suaugusiems pacientams. Kompanijos «Rumex INTERNATIONAL LTD» gamybos AquaFree Yellow lęšyje yra chromoforas, kuris melynus sviesos diapazoną absorbuoja bangas, filtruojančias šviesą, kaip jauno žmogaus akies lęšius 400-475 nm mėlynų bangų diapazone.

Kompanijos «Rumex INTERNATIONAL LTD» gamybos AquaFree Yellow lęšis yra vientisinis akrilo lęšis su kvadratinio kraštu, abipus išgaubta optine dalimi 6,0 mm ir bendru ilgiu 13,0 mm, pagamintas nuotolio dioptrijų diapazone: nuo 0 iki +10 su žingsniu 1 dioptrijs, ir +10 iki +30 su žingsniu 0,5 dioptrijs. Refrakcijos rodiklis yra 1,5.



Medžiaga	Savybės	UV spindulių ribinė reakšmė esant 10%T
Geltonas	UV absorberas+mėlynas filtras	390nm



VEIKIMO MECHANIZMAS

Kompanijos «Rumex INTERNATIONAL LTD» gamybos AquaFree Yellow lęšis montuojamas į užpakalinę akies kamero vietę lęšiu. Ši vieta leidžia lęšiui funkcionuoti, kaip lūžimo terpę afakijos korekcijai. Lęšio įtaka tinkamiesi nematyta.

INDIKACIJOS

Kompanijos «Rumex INTERNATIONAL LTD» gamybos užpakalinės kameros intrakulminis AquaFree Yellow lęšis naudojamas implantacijai vietio akies lęšiuo afakijos korekcijai suaugusiems pacientams atliekant extracapsular kataraktos ekstraksijas arba fakomulsiifikacijas. Šis lęšis skirtas implantuoti į kapsulės maišelį.

ATSARGUMAS

- Draudžiama pakartotinai sterilizuoti lęšį.
- Lęšio laikymo temperatūra nuo 5 °C iki 45 °C.
- Lęšiuo nuplauti / arba nardyti būtina naudoti tik sterilius intrakulminius akies plovimo tirpalus (pvavyždu, BSS® ar BSS Plus).
- Atsargiai dirbti su lęšiu, kad nesugadintų jo paviršiaus arba haptnius elementus.
- Nemėginti keisti lęšio haptnius elementus.
- Intrakulminis lęšio implantacija reikalauja aukšto lygio chirurgo parengimuis.

KONTRAINDIKACIJOS

Intrakulminis lęšį draudžiama implantuoti pacientams turintiems vieną iš šių ligų, nes operacijos metu implantuojant dirbtinį lęšiną gali pakenkti esamos lėtinės ligos, įtakoti diagnozės nustatymui ar ligos gydymui, arba sukelti paciento regėjimo sutrikimo riziką:

- Kraujavimas tinklainėje.
- Esamos sunkios akių ligos.
- Pooperacinis stiklakūnio tūno sumažėjimas.
- Per daug smulki priekinė kamara.
- Mikroftalmija.
- Ilgmės ar komplikuoti kataraktai.
- Užpakalinės kapsulės plyšimas.
- Ragenos distrofija.
- Regos nervo atrofija.
- Nekompenzuota glaukoma.
- Zonulės nutrūkimas.
- Spalvinio matymo sutrikimai.
- Glaukoma.
- Lėtinis uveititas.
- Diabetinė retinopatijs.
- Kliniškai reikšmingas makulos / tinklainės pigmentinio epitelio pokyčiai.

ĮSPĖJIMAI

Lęšis negali būti implantuojamas, jei yra:

- Užpakalinės kapsulės plyšimas.
- Pakuotė su lęšiu pažeista ar atidaryta.
- Ištarima bakterinė infekcija.
- Sunkus recidivinis priekinio arba užpakalinio segmento uždegimas, ar uveitis.
- Pacientams, kuriems intrakulminis lęšis gali užkirsti kelią stebėjimui, diagnozavimui ar gydymui užpakalinio segmento ligoms.
- Sunkumai kataraktos operacijos metu, kurie gali sukelti komplikacijų riziką (pvz, progresuojantis kraujavimas, stiprus ragenės pažeidimas, nekompenzuotas akispūdis, stiprus prolapsas ar stiklakūnio praradimas).
- Akių patologija dėl traumos ar defekto vystymosi