

# HALbaMesh®

Prosthesis for the minimally invasive treatment of the vaginal vault prolapses

Protesi per il trattamento mininvasivo dei prolassi della cupola vaginale



NEW

dipromed  
Dipro Medical Devices

# HALbaMesh®

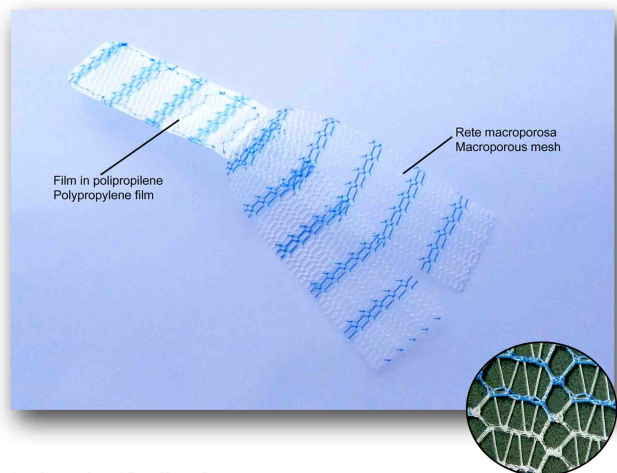
## InGyne - HALbaMesH® Protesi parzialmente composita trasparente non riassorbibile

InGyne - HALbaMesH® è una protesi chirurgica, parzialmente composita, trasparente, leggera, ultra sottile, non riassorbibile, in polipropilene, composta da una rete in monofilamento macroporosa, parzialmente rivestita su un lato da un film per minimizzare le aderenze. InGyne - HALbaMesH® è una protesi ritagliabile, come indicato nelle istruzioni per l'uso.

## InGyne - HALbaMesH® Nonabsorbable transparent, partially composite prosthesis

InGyne - HALbaMesH® is a transparent, lightweight, ultra-thin, nonabsorbable surgical prosthesis, in polypropylene, made by a monofilament macroporous mesh and partially covered on one side with a transparent film in order to minimize the adhesion formations . InGyne - HALbaMesH® is a cutting prosthesis, according to the instruction for use.

- Leggera  
Lightweight
- Ultra sottile  
Ultra-thin
- Elevata maneggevolezza  
High handiness
- Trasparente  
Transparent
- 100% Polipropilene  
100% Polypropylene
- Buone proprietà meccaniche  
Good mechanical properties



Codice Code	Misura Size	Forma Shape
CSP0517	5x17cm	
CSP0317	3x17cm	
CSP030616	3x16cm	
CSP03050620	3x20cm	

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

DIPROMED 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:



DIPRO MEDICAL DEVICES S.r.l  
Via Cirè 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

Distribuito da: Dealer:

