

Andromesh®



Sistema protesico per il trattamento chirurgico dell'incontinenza urinaria maschile da sforzo

Prosthetic system for the surgical treatment of male stress urinary incontinence



Andromesh®

Andromesh® - Sistema protesico urologico

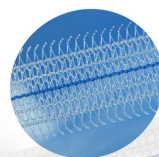
Andromesh® - è un sistema protesico mininvasivo per l'incontinenza urinaria maschile da sforzo con sling retro-uretrale.

Andromesh® - Urologic prosthetic system

Andromesh® - is a minimally invasive prosthetic system for male stress urinary incontinence with retro-urethral sling.

• LEGGERA/LIGHT

Minore quantità di materiale impiantato.
Less quantity of implanted material.



- 100% Polipropilene.
100% Polypropylene.

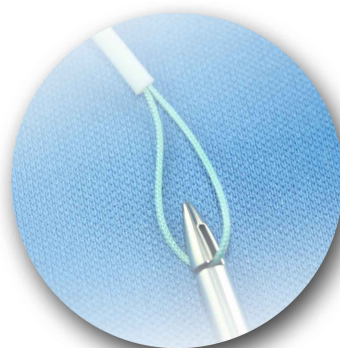
- Approccio transotturatorio.
Transobturator procedure.

• ALTA STABILITÀ DI FORMA/HIGH SHAPE STABILITY

Buone Proprietà Meccaniche.
Good mechanical properties.

• MACROPOROSA/MACROPOROUS

Buona crescita tissutale.
Good tissue ingrowth.



Confezionamento/ Packaging
1 pezzo/scatola
1 piece/box

Codice Code	Descrizione Description	Introduttori Introducers	Forma Shape
DLMSI1250	Sling.		
DLMSI1250EL	Sling + introduttori elicoidali. Sling + helical introducers.		

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

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

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.

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.

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.

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:
dipromed
Dipro Medical Devices

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:

