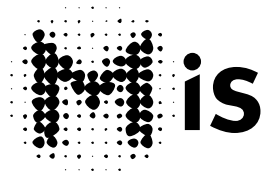


# MiS MDR est disponible !



Découvrez MiS



## TRAITEMENT EFFICACE DES NEUROPATHIES PÉRIPHÉRIQUES.

MiS fournit un effet de **réparation de la structure nerveuse** en restaurant la **gaine de myéline** et démontre une efficacité dans l'**atténuation de la sensibilité à la douleur**, comme le soulignent Micheli et al dans l'article "*Effect of NIR laser therapy by MiS source against neuropathic pain in rats : in vivo and ex vivo analysis*" - Nature, Scientific Reports, 9:9297, 2019.



**Optique** : MiS est équipé d'un **terminal optique collimaté de Ø 5 cm**, permettant des traitements par **contact direct** jusqu'à une **distance de 30 cm** en toute sécurité.



**Modalités d'application diversifiées** : tous les programmes peuvent être réalisés en mode **Scan** (balayage), **Point-par-Point** et **Point Fixe** (grâce à l'utilisation du bras dédié).



**Contrôle de la dose thérapeutique ( $J/cm^2$ )** : en fonction du mode d'application choisi et du type de terminal optique connecté, les **paramètres d'émission** sont **automatiquement adaptés**.



**Contrainte de dose/énergie** : cette nouvelle fonctionnalité permet de **maintenir fixe la dose d'énergie** validée cliniquement ou **l'énergie totale** à délivrer en faisant varier les paramètres du protocole.

### ► **Nouvel écran**

Le nouvel écran, encore plus sensible, permet des réglages précis de la luminosité, garantissant la meilleure visibilité dans les différentes conditions d'utilisation.

### ► **Nouveau logiciel et nouvelle médiathèque**

Le logiciel, entièrement renouvelé, est disponible en 32 langues et met à disposition de l'utilisateur plus de 400 nouvelles images et vidéos de traitements spécifiques en fonction du protocole, du mode d'application et du terminal optique choisis.

### ► **Nouveau terminal optique Ø 5 cm**

Grâce à sa forme sphérique, la nouvelle optique permet un agréable massage au contact de la peau.

### ► **Interlock**

Conformément à la norme internationale EN 60601-2-22 et pour garantir une sécurité accrue, il est obligatoire de connecter le connecteur Interlock (inclus) à l'appareil pour délivrer la thérapie.



# Choisissez les dispositifs **EU MDR** !



Les dispositifs médicaux certifiés EU MDR (European Union Medical Device Regulation) garantissent **qualité, sécurité** et **efficacité** des systèmes et des traitements proposés aux patients.

Voilà pourquoi investir dans les **dispositifs médicaux ASA EU MDR** est le bon choix.

## SÉCURITÉ ET PROTECTION DES PATIENTS

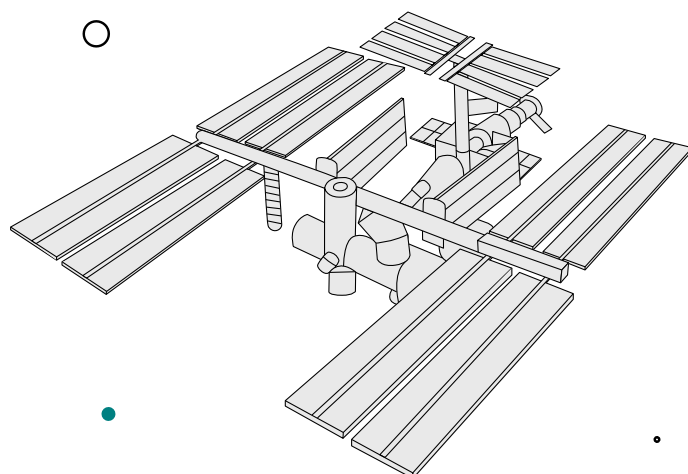
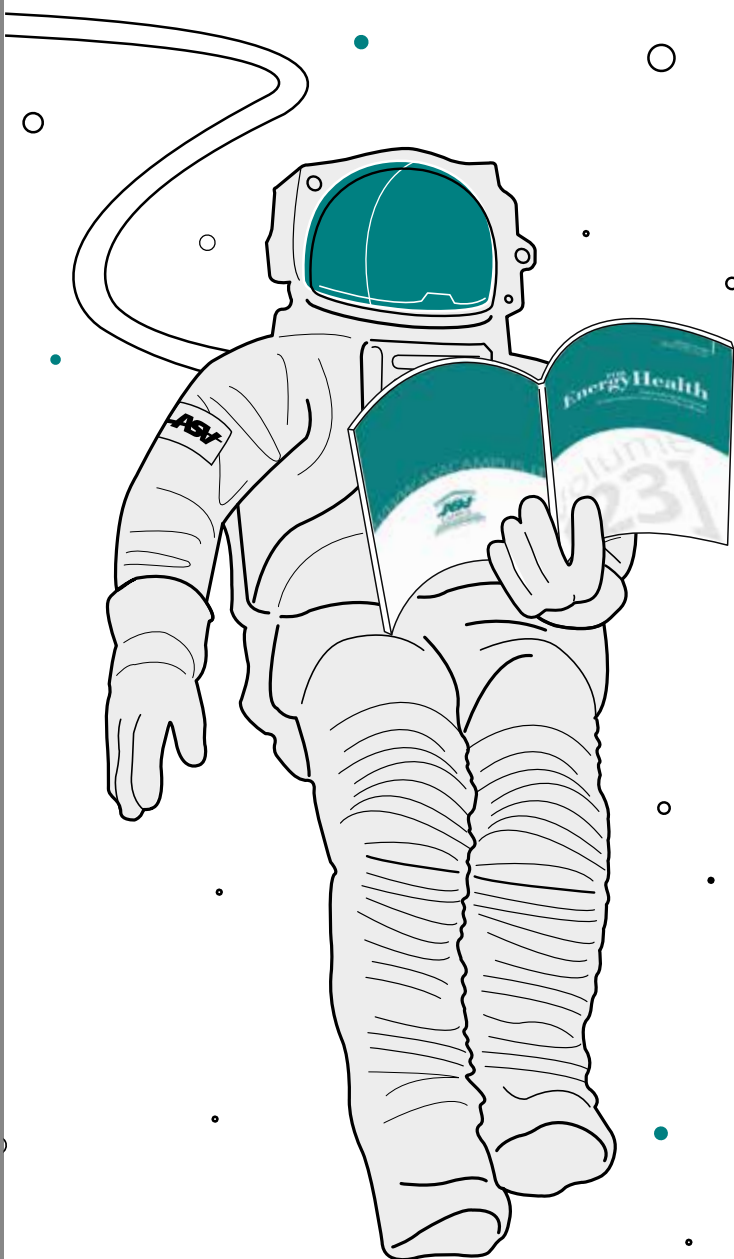
EU MDR garantit que seuls des dispositifs testés et sûrs sont mis sur le marché : avec plus de **30.000 dispositifs** dans le monde et **plus de 200 publications** à l'appui, **ASA** est synonyme **d'efficacité et de sécurité**. Les systèmes ASA sont validés scientifiquement et cliniquement par des travaux de **recherche** menés par **ASAcampus**.

## PARMI LES MEILLEURS DE LA CLASSE

Le **système de qualité** ASA est certifié par **TÜV SÜD Product Service GmbH**. ASA a reçu la certification **EU MDR** en **avril 2023**. Les systèmes EU MDR ASA font l'objet de **contrôles de conformité et d'audits rigoureux**, garantissant ainsi des solutions thérapeutiques durables, fiables et efficaces.

## ÉVALUATION CLINIQUE RIGoureuse

Pour démontrer leur efficacité et leur sécurité, les dispositifs EU MDR ASA sont soumis à des évaluations approfondies basées sur des **données cliniques solides**. EU MDR exige une **transparence maximale entre le fabricant et le patient** : ASA a adopté depuis longtemps un **suivi régulier** de ses dispositifs dans le monde entier.



◀ Saviez-vous que certaines expérimentations réalisées par ASAcampus ont été effectuées sur la Station Spatiale Internationale ?