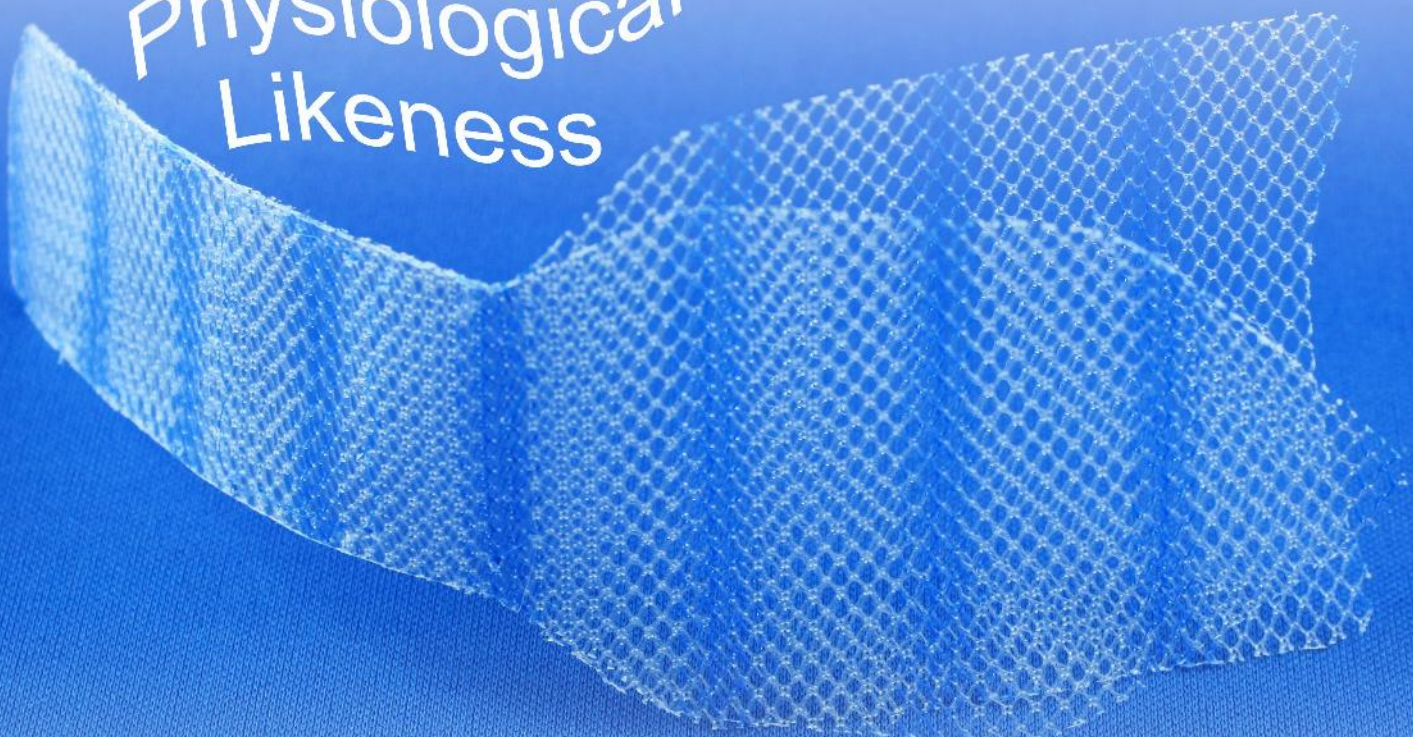


# LeVia®

*Uro-gynaecological prosthesis*

Physiological  
Likeness



Ultra lightweight mesh for the  
treatment of colposacropexy

## InGyne - HAlbaMesH® - LeVia® Protesi parzialmente composita trasparente non riassorbibile

La protesi LeVia® parzialmente composita, è una protesi chirurgica, trasparente, ultra leggera, ultra sottile, in polipropilene. La protesi è ottenuta tramite unione di due strati di rete macroporosa in monofilamento di polipropilene ed uno strato parzialmente rivestito in film trasparente, non riassorbibile, per minimizzare le aderenze.

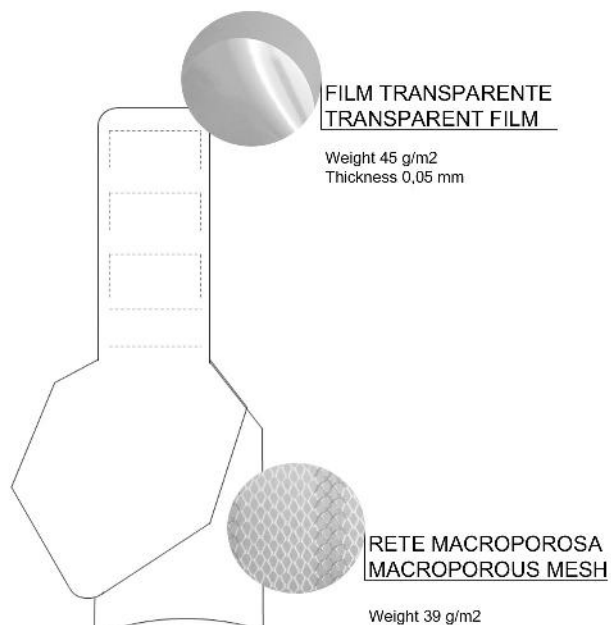
La protesi LeVia® può essere adattata su misura, come indicato nelle istruzioni per l'uso.

## InGyne - HAlbaMesH® - Levia® Non-absorbable transparent, partially composite prosthesis

The partially composite LeVia® prosthesis is a polypropylene, ultra-thin, ultra-lightweight, transparent, surgical prosthesis. The prosthesis is obtained through the combination of two layers of polypropylene monofilament, macroporous mesh and one partially coated layer in a transparent film, which is non-absorbable, to minimise adhesions.

The LeVia® prosthesis can be adapted to size, as indicated in the instruction for use.

The LeVia® prosthesis can be adapted to size, according to the individual.



Codice Code	Misura Size
CSPML0316	3x16 cm

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.

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.

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.



Distribuito da:

Dealer:

Prodotto da:  
**dipro**  
**dipromed**  
Dipro Medical Devices

Manufacturing site:

DIPRO MEDICAL DEVICES s.r.l  
www.dipromed.eu  
e.mail: info@dipromed.eu

Via Ciriè 22/a – 10099  
San Mauro Torinese  
(TO) – Italy

tel. +39 011 822 0298  
+39 011 669 3010  
fax. +39 011 822 3557

