

MiSight® 1 day

La seule lentille de contact souple approuvée FDA et CE pour ralentir la progression de la myopie chez les enfants âgés de 8 à 12 ans au début du traitement¹



Adaptation

- 1 Réfraction lunettes sous cycloplégie.**
- 2 Pose de la lentille d'essai.**
Ne pas sous corriger.
Tenir compte de la distance verre-œil si $\geq 4,00$ D.
Équivalent sphérique pour les cylindres $\leq 0,75$ D.
- 3 Attendre 5 min et contrôler l'acuité visuelle, mobilité et centrage.**
- 4 Suivis.**
Programmer un contrôle après 5 jours de port, 1 mois, puis tous les 6 mois.

Caractéristiques et informations

Matériau	Omafilcon A
Teinte de manipulation	Bleutée
Teneur en eau	60 %
Dk/e	28
Technologie	ActivControl®
Épaisseur	0,09 mm
Diamètre	14,2 mm
Rayon de courbure	8,7 mm
Puissances	-0,25 à -6,00 (par 0,25 D) -6,00 à -10,00 (par 0,50 D)
Modalité	Lentille jetable journalière
Type de port	Port journalier, recommandé minimum 10h/j, 6j/7
Conditionnement	Boîte de 30 lentilles et boîte de 90 lentilles
Indication	Myopie évolutive, dès l'âge de 8 ans

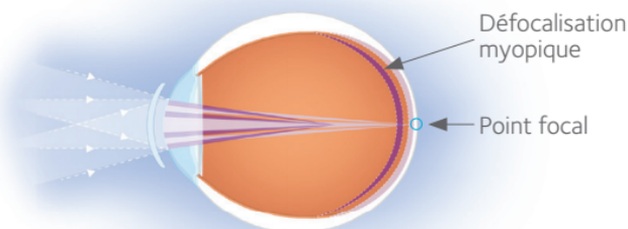


¹Chamberlain P et al A 3-year Randomized Clinical Trial of MiSight Lenses for Myopia Control. Optom Vis Sci 2019;96:556-567. Comparé à une lentille journalière sphérique sur une période de 3 ans.

* Les lentilles de contact journalières prises en considération sont celles qui sont commandées par nos clients, ce qui inclut les produits vendus et distribués par CooperVision® France. La neutralité plastique est établie par l'achat de crédits auprès de Plastic Bank. Un crédit représente la collecte et la conversion d'un kilogramme de plastique qui pourrait atteindre la mer via les voies navigables. CooperVision® achète des crédits équivalents au poids de plastique présent dans nos lentilles de contact journalières qui sont commandées sur une période donnée. Le plastique des lentilles de contact journalières prend en considération le poids du plastique contenu dans le blister, la lentille et l'emballage secondaire (carton extérieur), y compris les laminés, les adhésifs et les autres éléments (par exemple, l'encre).



MiSight® 1 day



Rendu d'artiste

- Zones de traitement créant une défocalisation myopique
- Zones de correction

- MiSight® 1 day ralentit la progression de la myopie d'environ 50%, à tous les âges observés (8-17 ans)²
- 90% des enfants préfèrent MiSight® 1 day à leurs lunettes³

² Arumugam B, Bradley A, Hammond D, Chamberlain P. Modelling Age Effects of Myopia Progression for the MiSight® 1 day Clinical Trial. Invest. Ophthalmol. Vis. Sci. 2021;62(8):2333. En utilisant des données mesurées et modélisées, regroupées pour tous les âges (8-17 ans), MiSight® 1 day a ralenti la progression de la myopie d'environ 50% en moyenne.

³ Sulley A et al. Wearer experience and subjective responses with dual focus compared to spherical, single vision soft contact lenses in children. Optom Vis Sci 2019; 96: E-abstract 195252.

Plus d'informations sur : www.controle-myopie.fr

**Contrôle
Myopie**

Le premier site pour s'informer et trouver le professionnel de santé spécialisé dans la myopie de l'enfant.



Les lentilles de contact souples MiSight® 1 day (omafilcon A) à usage unique et à port journalier sont indiquées pour la correction et la freination de la myopie chez les enfants sans contre-indication médicale et qui, au début du traitement, sont âgés de 8 à 12 ans et ont une réfraction de -0,75 à -4,00 dioptries (équivalent sphérique) avec $\leq 0,75$ de cylindre. Ces lentilles jetables journalières, à usage unique, ne doivent être portées qu'une seule fois et jetées après chaque utilisation. Ne pas dormir avec. Lire attentivement les instructions figurant sur la notice et l'étiquetage. Le port de lentilles de contact est possible sous réserve de non-contreindication médicale au port de lentilles et soumis à une prescription médicale. Dispositifs médicaux de classe IIa. Ces dispositifs médicaux sont des produits de santé réglementés qui portent, au titre de cette réglementation, le marquage CE0123. Fabricant : CooperVision®. Dispositifs médicaux non pris en charge par l'Assurance Maladie excepté si prescription dans les indications suivantes : astigmatisme irrégulier, myopie -8,00 D, strabisme accommodatif, aphakie, anisométrie à 3,00 D, kératocône. Laboratoire CooperVision® – 1800, route des Crêtes – Sophia Antipolis 06905 Cedex – France – RCS Grasse 392 002 218. Date de mise à jour : Juin 2022



CooperVision®
Live Brightly.®

0 800 083 667

Service & appel
gratuits

Commandes de lentilles d'essai
Internet 24/24H
www.coopervision.fr

