

# 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

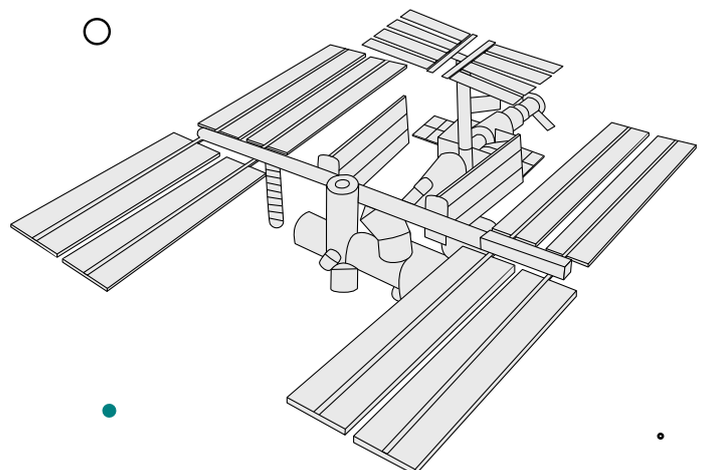
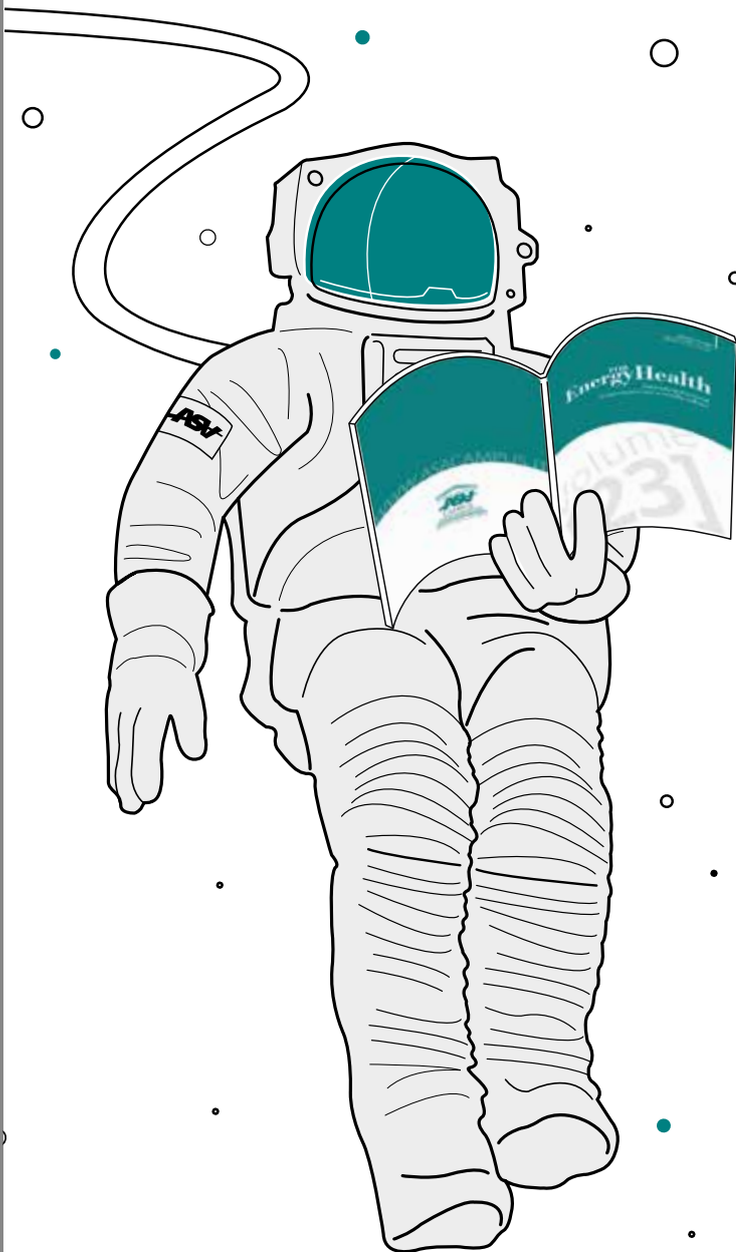
EU MDR garantit que seuls des dispositifs testés et sûrs sont mis sur le marché : avec plus de **30.000 dispositifs** dans le monde et **plus de 200 publications** à l'appui, **ASA** est synonyme **d'efficacité et de sécurité**. Les systèmes ASA sont validés scientifiquement et cliniquement par des travaux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

# M8 MDR est disponible !



▲  
Découvrez M8

## 100% DE SYNERGIE OPÉRATEUR-ROBOT.

Les protocoles certifiés EU MDR sont disponibles aussi bien pour la tête robotique que pour la pièce à main, créant ainsi une synergie totale entre le professionnalisme de l'utilisateur et l'automatisation du robot.



**Traitement simultané** : optimise le temps de traitement en utilisant simultanément la **tête du robot** et la **pièce à main** sur différentes cibles.



**Haut degré de professionnalisme** : grâce à un contrôle constant du dosage ( $J/cm^2$ ), l'utilisateur peut **objectiver et reproduire les thérapies réussies**.



**Polyvalence extrême** : utilisation de la **pièce à main** en mode **Point-par-Point**, **Scan** (balayage) ou **Trigger Point**, en choisissant la méthode la mieux adaptée aux besoins du patient.



**Approche intuitive** : les modalités de traitement MLS® EU MDR sont basées sur une approche thérapeutique extrêmement intuitive centrée sur les **tissus cibles**.

### ► Une expérience utilisateur entièrement renouvelée

Nouvel écran tactile capacitif, sensibilité accrue et meilleure ergonomie de l'interface SW.

### ► Thérapie guidée « corps entier »

Plus de 400 images et vidéos anatomiques et cliniques - disponibles pour toutes les zones du corps - guident l'utilisateur dans le choix du traitement le plus approprié.

### ► Fiabilité supérieure

Le nouveau système de refroidissement par air est silencieux et thermostaté pour maintenir les sources laser dans un état de fonctionnement optimal au fil du temps.

### ► Système électronique amélioré et nouveaux capteurs

M8 offre des performances, une vitesse et une mémoire améliorées, des capteurs de contrôle avancés et des voyants d'avertissement pour une fiabilité et une sécurité accrues.

