



THINK ERCHONIA 1ER

1. Le premier laser à faible niveau a reçu l'autorisation de mise sur le marché 510 (k) pour toute indication par la FDA en janvier 2002.
2. Le premier laser rouge autorisé par la FDA à être mis sur le marché. L'autorisation de mise sur le marché de la FDA était basée sur 2 niveaux (1) en double aveugle, randomisés, des essais cliniques multi-sites et contrôlés par placebo sur les douleurs chroniques du cou et des épaules.
3. Le 1er et seul 510 (k) pour la liposuction en septembre 2004. Sur la base des résultats d'une étude pilote menée auprès de 700 patients et d'une étude de niveau (1) essai clinique en double aveugle, randomisé et contrôlé par placebo sur plusieurs sites.
4. Le premier laser violet donné 510 (k) par la FDA en mai 2005 pour l'acné.
5. Le premier laser 510 (k) de la FDA pour l'augmentation mammaire en août 2008. Basé sur des recherches menées en double aveugle sur 100 patients (1), essai clinique randomisé, multi-sites et contrôlé par placebo.
6. La première société qui a créé la catégorie de laser pour la réduction des graisses (OLI) avec la FDA en août 2010.
7. Le premier scanner laser de bas niveau a reçu l'autorisation de mise sur le marché 510 (k) par la FDA en août 2010
8. Le premier appareil laser non invasif a reçu l'autorisation de mise sur le marché 510 (k) en août 2010.
9. Le premier dispositif 510 (k) a été mis sur le marché en août 2010 pour la réduction non invasive du tour de taille, des hanches et des cuisses. Marché de la FDA Autorisation basée sur un essai clinique de niveau (1) 67 patients en double aveugle, randomisé, multi-site et contrôlé par placebo.
10. Le 1er dispositif a reçu la cote 510 (k) en mai 2012 pour la réduction non invasive de la circonférence des bras. Autorisation de mise sur le marché basée sur un niveau (1) 66-au niveau du patient (1) : essai clinique en double aveugle, randomisé, multi-sites et contrôlé par placebo 2012.
11. Le 1er laser vert a reçu l'autorisation de mise sur le marché 510 (k) par la FDA 2013.
12. Le premier laser vert a reçu l'autorisation de mise sur le marché 510 (k) en janvier 2013 pour la réduction de la circonférence sur la base d'un niveau de 70 patients (1) en double aveugle, essai clinique randomisé multi-sites et contrôlé par placebo.
13. Le 1er laser a reçu une autorisation de mise sur le marché de 510 (k) en avril 2014 pour les douleurs chroniques au talon dues à la fasciite plantaire. En double aveugle, randomisé et un essai clinique multi-sites et contrôlé par placebo avec un suivi d'un an.
14. Le premier laser a reçu l'autorisation de mise sur le marché 510 (k) en octobre 2014 pour la réduction non invasive du tour de taille, des hanches et des le haut de l'abdomen pour un indice de masse corporelle entre 30 et 40.
15. Le 1er laser a reçu une autorisation de mise sur le marché de 510 (k) en janvier 2015 pour la réduction du tour de taille en vente libre, les hanches et les cuisses.
16. Première entreprise à obtenir l'autorisation de mise sur le marché 510 (k) de la FDA pour 2 protocoles différents avec 1 appareil. (1x traitement par semaine ou 3x traitements par semaine).
17. Premier et seul appareil laser non thermique autorisé par la FDA 510 (k) à cibler l'onychomycose.
18. Premier et seul appareil laser non thermique autorisé par la FDA 510 (k) à recevoir une réduction de la circonférence corporelle globale pour un traitement non invasif de l'onychomycose. laser de perte de graisse.
19. Premier et seul laser ayant reçu l'autorisation de mise sur le marché 510 (k) en mai 2018 pour les douleurs lombaires chroniques musculo-squelettiques.
20. Premier et seul laser ayant reçu l'autorisation de mise sur le marché 510 (k) en juin 2019 pour le soulagement temporaire des douleurs musculo-squelettiques chroniques nociceptives la douleur.
21. Premier et seul laser à diodes multiples rouge/violet ayant reçu l'autorisation de mise sur le marché 510 (k) en août 2019 pour le soulagement temporaire des douleurs chroniques mineures douleurs au cou et aux épaules d'origine musculo-squelettique.



Erchonia est la première recherche basée sur le niveau (1)

DES RECHERCHES SUPPLÉMENTAIRES :

Chez Erchonia, nous sommes toujours à la recherche de nouvelles applications mettant en œuvre nos lasers brevetés. Chaque indication a un dispositif qui est fabriqué pour cette indication spécifique.

Erchonia Corporation (leader mondial des lasers de faible intensité), se conforme aux essais cliniques les plus élevés. Tous les tests cliniques de niveau Erchonia (1) Les essais sont passés par le processus pré-IDE de la FDA, l'approbation de l'IRB et sont basés sur des recherches pilotes pour garantir aux clients le laser qu'ils ont acheté a été prouvée sûre et efficace par la FDA.

Nous travaillons en permanence sur plus d'une douzaine de projets de recherche afin de faire progresser la science de l'apprentissage tout au long de la vie (3LT®). Vous trouverez ci-dessous une liste de mécanismes que nous avons étudiés et éprouvés. Veuillez comprendre, grâce à la FDA nous ne faisons de la publicité que pour ce que nous pensons que la FDA nous permettra de commercialiser.

MECHANISMES :

1. Pores transitoires sur les cellules adipeuses SEM et TEM - comparaison entre le témoin et le traité (2002-2008). Bien publié. -Rodrigo Neira, MD
2. Étude IRM prouvant l'émulsification des graisses et la profondeur de pénétration - comparaison entre les témoins et traités (2001). -Rodrigo Neira, MD
3. SEM, TEM et biopsie à l'emporte-pièce du tissu adipeux vivant : comparaison entre le témoin et le traité (2003). Susan Limm, MD et Arturo Ramirez, MD
4. Calcul des joules pour la cicatrisation des plaies (2003). -Farouk Al-Watban, M Sc, PhD
5. Comparaison entre les ondes pulsées et les ondes constantes (CW) (2004). - Farouk Al-Watban, M Sc, PhD
6. Étude U.C.S.D Flap et Nécrose - comparaison de modèles animaux entre les témoins et les personnes traitées (2007) -May Tennehaus, MD
7. U.C.S.D. TNF alpha - comparaison de modèles animaux entre le témoin et le traité (2007). -Mayer Tennehaus, MD
8. U.C.S.D. Apoptosis on 2nd degree burns - animal model compared between controls and treated (2007). -May Tennehaus, MD
9. Université d'État de l'Oklahoma - modèle animal d'épithélium hyperplastique (équin) pour la cicatrisation des plaies comparaison entre les témoins et les personnes traitées (2012). -Hank Jann, DVM

Organicare

Technologie Médicale

Distributeur exclusif Maroc
www.organicare.ma
Tel. 0520688611

ADDRESS

650 Atlantis Rd.
Melbourne, FL 32904

TELEPHONE

(321) 473-1251
(321) 473-1608 Fax
(888) 242-0571 Toll Free

WEB

info@erchonia.com
www.erchonia.com

