

Fiche technique

1. Renseignements administratifs concernant l'entreprise		
1.1	Nom : FIMCO	
1.2	Adresse : 410 rue Louis Mouillard 66000 Perpignan	Tél : 04 68 83 32 35 Fax : 04 68 87 66 03 Email: fimco.france@orange.fr Site internet : www.fimco-France.com
1.4	Coordonnées du correspondant matériovigilance : Yves Guyard	Tél : 04 68 83 32 35 Fax : 04 68 87 66 03 Email: fimco.france@orange.fr



2. Informations sur le dispositif	
2.1	Dénomination commune : NA (non applicable)
2.2	Dénomination commerciale : Aiguille de Dupuytren à corps étranger forte
2.5	Classe du DM : Classe I Directive de l'UE applicable : 93/42/CE selon Annexe VII Date de 1ère mise sur le marché dans l'UE : 1980 Fabricant du DM : FIMCO
2.6	Descriptif du dispositif : photo au point 9 Dimensions : largeur en bas de la pointe 1.7mm/ longueur de la pointe à la base 3mm / longueur totale 13 cm
2.7	Référence catalogue : F826B UCD : 1 QML : 1 EAN : 3665857004341
2.8	Composition du dispositif / matériau : Pointe : Z16CN17-03 Corps : INOX 303 Absence de latex, de DHP et de produit d'origine animale ou biologique
2.9	Domaine d'utilisation : chirurgie ophtalmologique

3. Procédé de stérilisation	
3.1	DM stérile : NON Procédé de stérilisation : autoclave 134°C pendant 18 min Compatibilité autoclave : oui Compatibilité soude : oui

4. Conditions de conservation et de stockage	
4.1	Stocker l'instrument dans une zone propre et sèche où la température ambiante est contrôlée entre 15 et 30°C et une humidité de 30 à 70% HR, afin d'éviter les risques de condensation dans l'emballage. Ne pas stocker l'instrument à proximité de produits ou dans un environnement pouvant avoir une action corrosive ou magnétique. L'instrument muni d'une protection conserve celle-ci sur la partie active durant le stockage de l'instrument.

6. Conseils d'utilisation	
6.1	Mode d'emploi : Notice d'utilisation, nettoyage et entretien - version H
6.2	Indications : Grattage et extraction de corps étranger en chirurgie oculaire.
6.3	Précautions d'emploi : La préparation et/ou l'utilisation des dispositifs médicaux ne doit être effectué que par du personnel dûment formé. (Se référer à la notice d'utilisation, nettoyage et entretien.)
6.4	Contre- Indications (absolues et relatives) : Allergies aux : Nickel, Titane, Acier austénitique, Chrome (Se référer à la notice d'utilisation, nettoyage et entretien.)

8. Liste des annexes au dossier	
8.1	Notice d'utilisation, nettoyage et entretien - version H

9	Image du dispositif 
	Etiquetage 
	Packaging Boite cristal chevalet

Suivi des modifications			
Version	Modifications apportées	Nom	Date
V2.	Dernière modification	V.G.	Mai 2018
A	Mise à jour - Nouveau format	E.O.	28/01/2021