


Dossier d'information EuroPharmat

DISPOSITIF MEDICAL

INTITULE DU DISPOSITIF MEDICAL	BL3247 – FILTRE FIXE POUR MISCROSCOPE WILD
--------------------------------	---

Remarque : Selon le dispositif médical (DM) concerné, ce dossier concernera une référence, un type ou une famille de DM

1. RENSEIGNEMENTS ADMINISTRATIFS CONCERNANT L'ENTREPRISE		Date de mise à jour : 21/03/2024 Date d'édition : 18/06/2021
1.1	Nom : BAUSCH & LOMB FRANCE	
1.2	Adresse complète : 416 rue Samuel Morse 34000 Montpellier	Tel: 04 67 12 30 30 Fax : 04 67 12 33 30 e-mail : infochirurgie@bausch.com Site internet : www.bausch-chirurgie.fr
1.3	Coordonnées du correspondant matériovigilance : Mary EMERAUX	Tel : 04 67 12 30 70 e-mail : materiovigilance-france@bausch.com

2. INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT	
2.1	Dénomination commune : FILTRE FIXE A 4 CHEMINS OPTIQUES
2.2	Dénomination commerciale : BL3247 – FILTRE FIXE A 4 CHEMINS OPTIQUES
2.3	Code Cladimed* : S50ZZ99 *L'accès à la classification CLADIMED étant subordonné à une adhésion à l'association CLADIMED, renseigner cette cellule demeure facultatif.
2.4	Code LPPR* (ex TIPS si applicable) : N/A * « liste des produits et prestations remboursables » inscrits sur la liste prévue à l'article L 165-1
2.5	Classe du DM : n/a car n'est pas un DM Organisme certificateur + numéro : n/a car n'est pas un DM Numéro du certificat du marquage CE + date de validité : n/a car n'est pas un DM Fabricant du DM : n/a car n'est pas un DM
2.6	Descriptif du dispositif (avec photo, schéma, dimensions, volume, ...) : peut être relié au point 8 : selon fiche technique. FILTRE FIXE A 4 CHEMINS OPTIQUES  Éléments à préciser : Descriptif standardisé par dénomination commune quand il existe dans la base de données. Trousse : Non Insertion photos : relié au point

Dossier d'information EuroPharmat

DISPOSITIF MEDICAL

2.7	<p>Références catalogue : peut être relié au point 8 : selon fiche technique</p> <p>Pour chaque référence préciser :</p> <p>REFERENCE : BL3247</p> <p>Conditionnement / emballages</p> <p>UCD (Unité de Commande) :</p> <p>CDT (Multiple de l'UCD) :</p> <p>QML (Quantité minimale de livraison) :</p> <table border="1"> <tr> <td>1</td><td>Unités/boîte</td></tr> <tr> <td>1</td><td>Boîte/Carton</td></tr> <tr> <td>1</td><td>Unités/carton</td></tr> </table> <p>Descriptif de la référence :</p> <table border="1"> <tr> <td>FILTRE FIXE A 4 CHEMINS OPTIQUES</td></tr> <tr> <td> </td></tr> <tr> <td> </td></tr> <tr> <td> </td></tr> </table>	1	Unités/boîte	1	Boîte/Carton	1	Unités/carton	FILTRE FIXE A 4 CHEMINS OPTIQUES			
1	Unités/boîte										
1	Boîte/Carton										
1	Unités/carton										
FILTRE FIXE A 4 CHEMINS OPTIQUES											
2.8	<table border="1"> <tr> <td>Composants</td><td>---</td><td>Matériau</td></tr> <tr> <td>/</td><td></td><td>/ non en contact avec le patient</td></tr> </table> <p>Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits administrés, précisions complémentaires :</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Absence de latex ✓ Absence de phtalates (DHP) ✓ Absence de produit d'origine animale ou biologique (nature, ...) <p>Toutes mentions jugées utiles pour les précautions d'utilisation</p> <p>Dispositifs et accessoires associés à lister. (en cas de consommables captifs notamment)</p>	Composants	---	Matériau	/		/ non en contact avec le patient				
Composants	---	Matériau									
/		/ non en contact avec le patient									
2.9	<p>Domaine - Indications :</p> <p>Domaine d'utilisation : Usage ophtalmique</p> <p>Indications :</p>										

3. PROCEDE DE STERILISATION :

	<p>DM stérile : NON</p> <p>Mode de stérilisation du dispositif : N/A</p> <p>Préciser les modes de stérilisation de chaque composant, s'il y a lieu.</p>
--	---

4. CONDITIONS DE CONSERVATION ET DE STOCKAGE

	<p>Conditions normales de conservation & de stockage : cf. étiquetage</p> <p>Précautions particulières : N/A</p> <p>Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu : N/A</p>
--	---

5. SECURITE D'UTILISATION

5.1	<p>Sécurité technique : le cas échéant, renvoyer à la notice d'utilisation ou notice d'information.</p> <p>Pour les DM implantables : passage possible à l'IRM, radiodétectabilité</p>
5.2	<p>Sécurité biologique (s'il y a lieu) :</p>

6. CONSEILS D'UTILISATION

6.1	<p>Mode d'emploi : se reporter à la notice d'utilisation</p> <p>Le cas échéant, renvoyer à la notice (en annexe) et à la brochure (s'il y a lieu), en particulier pour l'ancillaire s'il y a lieu</p>
6.2	<p>Indications : (destination marquage CE)</p>
6.3	<p>Précautions d'emploi : Se rapporter à la notice en annexe (s'il y a lieu)</p>

Dossier d'information EuroPharmat

DISPOSITIF MEDICAL

6.4	Contre- Indications : Absolues et relatives. Se rapporter à la notice en annexe (s'il y a lieu)
-----	---

7. INFORMATIONS COMPLEMENTAIRES SUR LE PRODUIT

	<u>Bibliographie, rapport d'essais cliniques, ou d'études pharmaco-économiques, amélioration du service rendu : recommandations particulières d'utilisation (restrictions de prise en charge, plateau technique, qualification de l'opérateur, etc) ... :</u> Cet espace ouvert est laissé à l'appréciation de l'industriel qui peut y inclure toute information pertinente permettant de fournir des éléments de discussion à l'utilisateur dans le cadre du Comité du Médicament et des Dispositifs Médicaux.
--	---

8. LISTE DES ANNEXES AU DOSSIER (S'IL Y A LIEU)

	<ul style="list-style-type: none">- Etiquette sur demande- Manuel /notice d'utilisation sur demande
--	--