

**Pince à Membrane****Pince à Membrane, Revolution Dentelée 25G**

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 d'édition : 21 avril 2021

1.1 Nom : Laboratoires ALCON

1.2 **Adresse complète :**

20, rue des Deux Gares  
92842 RUEIL MALMAISON cedex

Tel: 01.47.10.47.10 Fax : 01.47.10.47.00

e-mail :

Pour toute commande : chirurgie.commande@alcon.com

Pour toute autre demande : serviceclient.chirurgie@alcon.com

Site internet : www.alcon.fr

1.3 **Coordonnées du correspondant  
matériovigilance :**

Tel : 01.47.10.47.58

Fax : 01.47.10.27.70

e-mail : Vigilances.France@alcon.com

**2. Informations sur dispositif ou équipement**2.1 **Dénomination commune : Pince à Membrane**2.2 **Dénomination commerciale : Pince à Membrane, Revolution Dentelée 25G**2.3 **Code nomenclature : 46710****Code Cladimed :**2.4 **Code LPPR\* (ex TIPS si applicable) :**

\* « liste des produits et prestations remboursables » inscrits sur la liste prévue à l'article L 165-1

2.5 **Classe du DM : IIa****Directive de l'UE applicable : 93/42/CEE****Selon Annexe n°II****Numéro de l'organisme notifié : 0123 (TÜV)****Date de première mise sur le marché dans l'UE :****Fabricant du DM : Alcon Grieshaber**2.6 **Descriptif du dispositif :**

Trousse : Non

Si Oui, composition de la trousse :

2.7 **Références Catalogue : 705.47P : PINCE REV DENTELE 25G 6/B**

RÉFÉRENCE : 705.47P

**Conditionnement / emballages**

**UCD** (Unité de Commande) : 1 Boîte

**CDT** (Conditionnement) : 6 Unités

**QML** (Quantité minimale de livraison) : 1 Boîte

**Descriptif de la référence :**

Pince à membrane à usage unique utilisée dans la chirurgie du segment postérieur

**Caractéristiques de la référence :**

25G

**Etiquetage :**

**2.8 Composition du dispositif et Accessoires :**

**ÉLÉMENTS et MATERIAUX :**

**Substances actives :**

Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits administrés, précisions complémentaires :

**Dispositifs et accessoires associés :**

**2.9 Domaine - Indications :**

Domaine d'utilisation (selon liste Europharmat) : Domaine : Chirurgie vitréo-rétinienne : segment postérieur

**3. Procédé de stérilisation**

**DM stérile :**

**Mode de stérilisation du dispositif :**

**4. Conditions de conservation et de stockage****5. Sécurité d'utilisation**

5.1 Sécurité technique :

---

5.2 Sécurité biologique (s'il y a lieu) :

**6. Conseils d'utilisation**

6.1 Mode d'emploi :

---

6.2 Indications :

---

6.3 Précautions d'emploi :

---

6.4 Contre- Indications :

**7. Informations complémentaires sur le produit**