

Aiguille pour Back Flush**Aiguille pour Back Flush, Bout souple 0.8 mm 23G**

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 : 20 juillet 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.comPour toute autre demande : serviceclient.chirurgie@alcon.comSite internet : www.alcon.fr**1.3 Coordonnées du correspondant
matéiovigilance** :

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** : Aiguille pour Back Flush**2.2 Dénomination commerciale** : Aiguille pour Back Flush, Bout souple 0.8 mm 23G**2.3 Code nomenclature** :**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** : Laboratoires Alcon**2.6 Descriptif du dispositif** :

Trousse : Non

Si Oui, composition de la trousse :

2.7 Références Catalogue : 8065149527 : AIG BFLUSH BT SPL 0.8 23G 10/B

RÉFÉRENCE : 8065149527

Conditionnement / emballages

UCD (Unité de Commande) : 1 Boîte

CDT (Conditionnement) : 10 Unités

QML (Quantité minimale de livraison) : 1 Boîte

Descriptif de la référence :

Caractéristiques de la référence :

23G

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 : Oui

Mode de stérilisation du dispositif :

Rayonnement Gamma ou Oxyde d'Ethylène

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