

Embout pour Ultrason

Embout pour Ultrason, Ozil 12° Mini Flared ABS 30° 0.9 mm

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 : 22 septembre 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 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 : Embout pour Ultrason
2.2	Dénomination commerciale : Embout pour Ultrason, Ozil 12° Mini Flared ABS 30° 0.9 mm
2.3	Code nomenclature : 36215 Code Cladimed : S50AD98
2.4	Code LPPR* (ex TIPS si applicable) : <i>* « liste des produits et prestations remboursables » inscrits sur la liste prévue à l'article L 165-1</i>
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 : Embout de phacoémulsification utilisé sur toutes les PAM US Infiniti® (classique, NeoSonix® ou Ozil®). A utiliser pour la Micro Incision Coaxiale (MIC). N'existe q'en Kelman® avec une courbure de l'extrémité à 12°.
	Trousse : Non
	Si Oui, composition de la trousse :

2.7 **Références Catalogue** : 8065751176 : EMBOUT OZ12 MFLD 30 0.9MM 6/B

RÉFÉRENCE : 8065751176

Conditionnement / emballages

UCD (Unité de Commande) : 1 Boîte

CDT (Conditionnement) : 6 Unités

QML (Quantité minimale de livraison) : 1 Boîte

Descriptif de la référence :

Biseau de 30°

Caractéristiques de la référence :

0.9 mm

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 :

Absence de latex

Absence de caoutchouc naturel sec

Dispositifs et accessoires associés :

2.9 **Domaine - Indications :**

Domaine d'utilisation (selon liste Europharmat) : Domaine : Chirurgie de la cataracte / segment antérieur

3. Procédé de stérilisation

DM stérile : Oui

Mode de stérilisation du dispositif :

Oxyde d'Ethylène ou Rayonnements

4. Conditions de conservation et de stockage

5. Sécurité d'utilisation

5.1 Sécurité technique : Avant toute utilisation, l'instrument doit faire l'objet d'une inspection rigoureuse pour vérifier son fonctionnement correct et l'absence de dommage.

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

6. Conseils d'utilisation

6.1 Mode d'emploi : Cf. Mode d'emploi.

6.2 Indications :

6.3 Précautions d'emploi : Usage unique

6.4 Contre- Indications :

7. Informations complémentaires sur le produit



