

Pak Phacoémulsification**Pak Phacoémulsification pour Centurion Active avec embout Balanced ABS 30° 0.9 et manchons MicroSmooth 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 novembre 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

Pour toute commande :

chirurgie.commande@alcon.com

Pour 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** : Pak Phacoémulsification**2.2 Dénomination commerciale** : Pak Phacoémulsification pour Centurion Active avec embout Balanced ABS 30° 0.9 et manchons MicroSmooth 0.9 mm**2.3 Code nomenclature** : 45150**Code Cladimed** : S50AD03**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** :

Phacoémulsification du cristallin

Trousse : Non

Si Oui, composition de la trousse :

2.7 Références Catalogue : 8065752917 : PAK CENT ACT BAL 30 MS 0.9 6/B

RÉFÉRENCE : 8065752917

Conditionnement / emballages

UCD (Unité de Commande) : 1 Boîte

CDT (Conditionnement) : 6 Unités

QML (Quantité minimale de livraison) : 1 Boîte

Descriptif de la référence :

1 cassette CENTURION® Active Fluidics munie de ses tubulures.
1 housse stérile pour plateau.
1 embout US Balanced 30°.
1 manchon violet pour embout US.
1 manchon violet pour embout IA.
1 chambre test.
1 clef de serrage pour embout IA.

Caractéristiques de la référence :

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) : 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** :

6.2 **Indications** :

6.3 **Précautions d'emploi** :

6.4 **Contre- Indications** :

7. Informations complémentaires sur le produit

