

Pak Phacoémulsification**Pak Phacoémulsification pour Centurion Active avec
embout Hybrid ABS 45° 0.9 avec manchons Ultra 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 : 20 juillet 2021

1.1	Nom : Laboratoires ALCON	
1.2	Adresse complète : 20, rue des Deux-Gares 92563 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 : 01.47.10.48.24 Fax : 01.47.10.47.87 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 Hybrid ABS 45° 0.9 avec manchons Ultra 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 : 8065753135 : PAK CENT ACT HYB 45 ULT 0.9 6/B

RÉFÉRENCE : 8065753135

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 Hybrid ABS® 0,9 mm 45°.
1 manchon rose pour embout US.
1 manchon rose 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) : 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 :** Chaque pack contient le matériel stérile à usage unique nécessaire pour effectuer une opération de retrait du cristallin avec le Centurion® Vision System.
-

- 6.3 **Précautions d'emploi :** Cf. Mode d'emploi.
-

- 6.4 **Contre- Indications :** Cf. Mode d'emploi.
-

7. Informations complémentaires sur le produit