

<b>1. Renseignements administratifs concernant l'entreprise</b>		<i>Date de mise à jour : 27/11/2023</i>
1.1	Nom : SWANN-MORTON/SINNER	<i>Swann-Morton/Sinner®</i>
1.2	Adresse complète : ZA du Verdalaï 13790 PEYNIER	Tel : 04 42 29 08 08 Fax : e-mail : <a href="mailto:services@swann-morton-sinner.com">services@swann-morton-sinner.com</a> Site internet : <a href="http://www.swann-morton.com">www.swann-morton.com</a>
1.3	Coordonnées du correspondant matérovigilance : Mr CARPENTIER	Tel : 04 42 29 08 08 Fax : e-mail : <a href="mailto:services@swann-morton-sinner.com">services@swann-morton-sinner.com</a>
<b>2. Informations sur le dispositif ou équipement</b>		
2.1	<u>Dénomination commune</u> : selon la nomenclature d'Europharmat® LAME POUR GREFFE STERILE	
2.2	<u>Dénomination commerciale</u> : LAME POUR GREFFE EPIDERMIQUE STERILE SWANN-MORTON	
2.3	<u>Code nomenclature CLADIMED</u> : F52AB01 <u>Code nomenclature GMDN</u> : 35134	
2.4	<u>Code LPPR</u> : non applicable à ce produit	
2.5	<p>Classe du DM : IIa</p> <p>Disposition règlementaire : MDR 2017/745 - Certificat (EU) MDR 721051 R000 - Conformité EU</p> <p>Selon Annexe n° IV et IX</p> <p>Numéro de l'organisme notifié : BSI (British Standard Institute - Pays-Bas) N° CE 2797 - UKCA 0086</p> <p>Date de première mise sur le marché dans l'UE : 1950</p> <p>Fabricant du DM : Swann-Morton Ltd - Usine Sheffield - Grande-Bretagne Représentant EU habilité : Emergo Europe au Pays Bas</p> <p>Statut du fournisseur : Distributeur</p>	
2.6	<p><u>Descriptif du dispositif</u> :</p> <p>Lame pour greffe épidermique stérile Lame en acier inoxydable protégée Référence produit, numéro de lot et date de péremption sont imprimés sur chaque emballage unitaire et secondaire</p> <p>Éléments à préciser : taille unique Descriptif standardisé par dénomination commune quand il existe dans la base de données. Set : <del>Oui</del>/Non</p> <p>Insertion photos : relié au point 9 : Lame « SG3 »</p>	
		

2.7 **Références Catalogue :**  
Pour chaque référence préciser : REFERENCE : N°

Référence		Descriptif	Conditionnement			Caractéristiques			
Usine	Interne		UCD	CDT	QML	Long mm	larg mm	Haut mm	Poids gramme
2201	SG3	Lame pour greffe	20	BOITE	20	107	15	35	75

Etiquetage : voir photo au point 9  
Code GS1 conforme à l'UDI enregistré sous le numéro 503395500004  
QR code au format Datamatrix  
Référence produit, numéro de lot et date de péremption sont imprimés sur chaque emballage unitaire et secondaire

2.8 **Composition du dispositif et Accessoires :** Pour chaque élément ou composant préciser :

ELEMENTS :

MATERIAUX :

Acier inoxydable	Carbone 0.60 - 0.70	Chrome 12.0 - 13.5
	Silicium 0.50 max.	Souffre 0.025 max.
	Manganèse 1.00 max.	Phosphore 0.03 max.
	Nickel 0.50 max.	

	<p>Substances actives : néant</p> <p>Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits administrés, précisions complémentaires :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ <del>Présence</del>/Absence de latex</li> <li>✓ <del>Présence</del>/Absence de phtalates (DEHP)</li> <li>✓ <del>Présence</del>/Absence de produit d'origine animale ou biologique (nature, ...)</li> <li>✓ <del>Présence</del>/Absence de perturbateurs endocriniens</li> <li>✓ <del>Présence</del>/Absence de substances cancérogènes, mutagènes et reprotoxiques</li> <li>✓ IRM compatibilité à préciser : <del>OUI</del>/NON applicable</li> </ul> <p>Toutes mentions jugées utiles pour les précautions d'utilisation</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ <del>Présence</del>/Absence d'Oxyde d'éthylène</li> <li>✓ <del>Présence</del>/Absence de Produits radioactifs</li> <li>✓ <del>Présence</del>/Absence de Poudre</li> <li>✓ <del>Présence</del>/Absence de Flochage</li> <li>✓ <del>Présence</del>/Absence de PVC</li> </ul> <p><b>Dispositifs et accessoires associés à lister.</b> (en cas de consommables captifs notamment) Néant</p>
2.9	<b>Domaine</b> : Chirurgie et soins
2.10	<b>Indications</b> : Instrument chirurgical
<b>3. Procédé de stérilisation :</b>	
	<p><b>DM stérile</b> : OUI      NON</p> <p><b>Mode de stérilisation du dispositif</b> : Irradiation au Cobalt 60 (Usine Swann-Morton Ltd)</p> <p><b>DM usage unique</b> : OUI      NON</p>
<b>4. Conditions de conservation et de stockage</b>	
	<p>Conditions normales de conservation &amp; de stockage : Environnement propre et sec - entre 0 et +40°C, ne pas exposer près d'une source de chaleur.</p> <p>Précautions particulières : Eviter l'ambiance humide</p> <p>Durée de la validité du produit : 5 ans à partir de la date de stérilisation, indiquée sur les emballages</p> <p>Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu : Non</p>

5. Documents annexés au dossier DM :

- Fiche technique du produit
- Information complémentaire
- Fiche UDI QR-code GS1 format Datamatrix
- Matériaux Nocif et Produits

6. Images

1-Produit



2-Emballage primaire : individuel pour chaque produit



\*Information marquage

Inhibiteur de corrosion en papier kraft

3-Emballage secondaire - boîte de 20 : unité de vente

