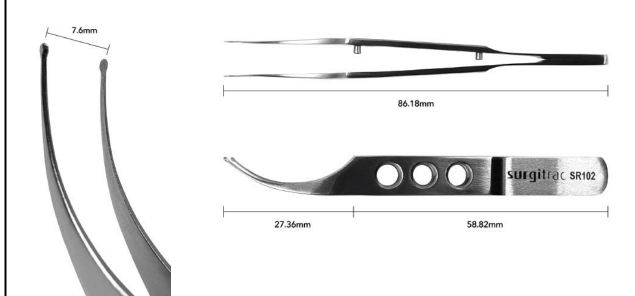


FICHE TECHNIQUE



Référence	SR102
Description	Pince DMEK de Kocaba

Matériau(x) de l'instrument	Matériau(x) de l'instrument	Acier inoxydable
Composition Matériau(x) des parties en contact avec le patient		Acier inoxydable
Destination	Dimensions de l'instrument	Pointes rondes 0.8 x 1.18mm, mors courbes 27.36mm, écartement 7.6mm, longueur manche 58.82mm. Longueur totale 86.18mm
	Utilisation du dispositif / destination	Invasif. Pince utilisée pour la dissection de l'endothélium cornéen, lors d'une greffe endothéliale/DMEK (Descemet Membrane Endothelial Keratoplasty)
Stérilisation	Usage unique?	Usage unique
	Stérile/Non stérile?	Sterile
	Si stérile : Procédure de stérilisation:	Rayon Gamma
	Si stérile : Re-Stérilisation après utilisation?	No
	Si non stérile : Procédure de nettoyage et stérilisation	N/A
Conditionnement et stockage	Type de Conditionnement primaire	Emballage blister (Tyvek / PETG)
	Quantité par emballage stérile (Unités)	1
	Type de boite	Boîte en carton
	Quantité par boite clinique (Unités)	10
	Condition de stockage	Humidité : 20-80% Température -5°C/50°C
	Péremption	3 ans
Réglementaire	Fabricant légal	SURGITRAC SIHONG Ltd
	Certificat	EC Certificate Directive 93/42/EEC Annex V : DD60147761 0001
	Classe du Dispositif (selon la directive 93/42/CEE)	Class IIa
	Règle de classification (selon la directive 93/42/CEE)	6
	Code GMDN	62489
	Contient des Tissus biologiques ou d'origine animal?	Non
	Présence de Latex?	Sans latex
Présence de produits actifs?		Non



Validated by :

Date: 26/1/2024

Marie SUET Quality and Regulatory Affairs Manager quality@surgitrac-europe.com

2 rue Hélène Boucher – 35235 Thorigné-Fouillard, France.