## PINCE ENDOCHIRURGIE A PREHENSION UU

Remarque : Selon le dispositif médical (DM) concerné, ce dossier concernera une référence, un <u>type</u> ou une famille de DM

|                             | amille de DM   | Data da 12 2 2 2 14 102 1002 4          |  |  |  |  |
|-----------------------------|--|---|--|--|--|--|
| 1.                          | Renseignements administratifs concernant l'entreprise  | Date de mise à jour : 11/03/2024        |  |  |  |  |
|                             |  | Date d'édition: 11/03/2024              |  |  |  |  |
| 1.1                         | Nom : B. Braun Medical   |   |  |  |  |  |
| 1.2                         | Adresse complète :   | Tel: 01 41 10 53 00 Fax: 01 70 83 45 00 |  |  |  |  |
|                             | 26 rue Armengaud   | e-mail:infofrance@bbraun.com            |  |  |  |  |
|                             | 92 210 Saint-Cloud   | Site internet : http://www.bbraun.fr    |  |  |  |  |
| 1.3                         | Coordonnées du correspondant matériovigilance  | Tel: 01 41 10 53 00                     |  |  |  |  |
|                             | : Manuelle SCHNEIDER-PONSOT  | Fax: 01 70 83 44 95                     |  |  |  |  |
|                             |  | e-mail:vigilance_qualite.fr@bbraun.com  |  |  |  |  |
| 2. Inf                      | ormations sur le dispositif ou équipement  |   |  |  |  |  |
| 2.1                         | Dénomination commune : selon la nomenclature d'Europharmat®  |   |  |  |  |  |
|                             | Pinces Endochirurgie à préhension UU   |   |  |  |  |  |
| 2.2                         | <u>Dénomination commerciale</u> : Instruments monop  | olaire à usage unique.                  |  |  |  |  |
| 2.3 Code CLADIMED : F52AD01 |  |   |  |  |  |  |
|                             |  |   |  |  |  |  |
| 2.4                         | Code LPPR* (ex TIPS si applicable) : N/A   |   |  |  |  |  |
|                             | * « liste des produits et prestations remboursables » inscrits sur la liste prévue à l'article L 165-1 |   |  |  |  |  |
| 2.5                         | Classe du DM : II.b  |   |  |  |  |  |
|                             |  |   |  |  |  |  |
|                             | <u>Directive de l'UE applicable :</u> 93/42/CEE  |   |  |  |  |  |
|                             | Selon Annexes n° II.3  |   |  |  |  |  |
|                             | Numéro de l'esperience petitió e TÜV (0122)  |   |  |  |  |  |
|                             | Numéro de l'organisme notifié : TÜV (0123)   |   |  |  |  |  |
|                             | Date de première mise sur le marché dans l'UE : 2007   |   |  |  |  |  |
|                             | bate de premiere mise sur le marche dans role i  | . 2007                                  |  |  |  |  |
|                             | Fabricant du DM :  |   |  |  |  |  |
|                             | AESCULAP AG  |   |  |  |  |  |
|                             | Am Aesculap-Platz  |   |  |  |  |  |
|                             | 78532 Tuttlingen   |   |  |  |  |  |
|                             | Allemagne  |   |  |  |  |  |
|                             |  |   |  |  |  |  |

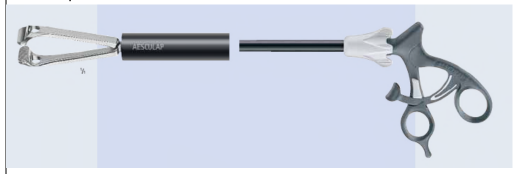


## 2.6 Descriptif du dispositif (avec photo, schéma, dimensions, volume, ...):

Les pinces endoscopiques monopolaires à usage unique sont conçues pour la chirurgie endoscopique, pour la section, la coaquiation et la dissection des tissus.

Les instruments AdTec Monopolar sont équipés d'un raccord monopolaire (broche 4mm). La molette, située sur le haut de la poignée, permet à l'utilisateur d'orienter les lames de l'instrument dans son champ de vision.

Référence produit : PO845SU



## Poignée à crémaillère pour pince PO845SU:



#### Eléments à préciser :

Trousse : Non

## 2.7 <u>Références Catalogue</u>:

Pince à préhension, poignée à crémaillère, stérile, à UU

N°P0845SU

#### **Conditionnement / emballages :**

Conditionnement / emballages : Unité d'emploi sous protecteur individuel de stérilité. Boîte de 5 unités

UCD (Unité de Commande) 1 Boîte de 5 unités



| CDT (Multiple de l'UCD)              | 1 | Boîte |
|--------------------------------------|---|-------|
| QML (Quantité minimale de livraison) | 1 | Boîte |

## Caractéristique de la référence :

| Longueur | mm | 370 |
|----------|----|-----|
| Diamètre | mm | 10  |

<u>Etiquetage</u>: fac-similé du modèle d'étiquetage ou étiquette de traçabilité Insertion image sous format pdf à insérer au point 9.



|   | Composition du dispositif et Accessoires : pour chaque élément ou composant, préciser :  |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
|---|--|--|-----------------|------------------|-----------------------|--|--|--|--|--|
|   | ELEMENTS & MATERIAUX :   |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
|   |  |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
|   |  | Lame   |                 | Acier inoxydable |                       |  |  |  |  |  |
|   |  | Partie interne   |                 | Aluminium        |                       |  |  |  |  |  |
|   |  | Isolant noir   |                 | Polymère         |                       |  |  |  |  |  |
|   |  | Poignée  |                 | Polyamide        |                       |  |  |  |  |  |
|   | 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 phtalates (DEHP)  |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
|   | - Absence de produit d'origine animale ou biologique (nature,)   |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
| 2.9   | Domaine - Indications :  |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
|   | Domaine d'utilisation (selon liste Europharmat): Endo-chirurgie, coelioscopie  |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
|   | Indications: Coelio-chirurgie, endoscopie, laparoscopie  |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
|   | indications - Coeno-Chirurgie, endoscopie, Iaparoscopie  |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
| 3. Procéd   | cédé de stérilisation :  |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
|   | DM stérile : Oui   |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
|   | Mode de stérilisation du dispositif : Irradiation gamma  |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
|   |  |  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
| 4. Conditi  | ons de conservation et   | : de stockage  |                 |                  |                       |  |  |  |  |  |
| 4. Conditi  | Conditions norma   | ales de conservation &   |                 |                  | et sec. Ce produit ne |  |  |  |  |  |
| 4. Conditi  | Conditions norma<br>nécessite pas de pr  | ales de conservation &<br>écautions particulières d  |                 |                  | et sec. Ce produit ne |  |  |  |  |  |
| 4. Conditi  | Conditions norma<br>nécessite pas de pr<br>Durée de la validi  | nles de conservation & écautions particulières d<br>té du produit : 5 ans  | le conservatior | l.               | et sec. Ce produit ne |  |  |  |  |  |
|   | Conditions norma<br>nécessite pas de pa<br>Durée de la validi<br>Présence d'indica   | ales de conservation &<br>écautions particulières d  | le conservatior | l.               | et sec. Ce produit ne |  |  |  |  |  |
| 5. Sécurit  | Conditions norma<br>nécessite pas de pr<br>Durée de la validi<br>Présence d'indica<br>é d'utilisation  | eles de conservation & écautions particulières d<br>té du produit : 5 ans eteurs de température s'   | le conservatior | l.               | et sec. Ce produit ne |  |  |  |  |  |
|   | Conditions norma<br>nécessite pas de pa<br>Durée de la validi<br>Présence d'indica   | eles de conservation & écautions particulières d<br>té du produit : 5 ans eteurs de température s'   | le conservatior | l.               | et sec. Ce produit ne |  |  |  |  |  |
| 5. Sécurit  | Conditions normanécessite pas de producée de la validie Présence d'indicaté d'utilisation  Sécurité technique  | eles de conservation & écautions particulières d<br>té du produit : 5 ans eteurs de température s'   | le conservatior | l.               | et sec. Ce produit ne |  |  |  |  |  |
| <ul><li>5. Sécurit</li><li>5.1</li><li>5.2</li></ul>                    | Conditions normanécessite pas de proposition de la validica de la validica de la validica de d'utilisation  Sécurité technique de la validica | eles de conservation & écautions particulières de té du produit : 5 ans eteurs de température s'e : N/A  | le conservatior | l.               | et sec. Ce produit ne |  |  |  |  |  |
| <ul><li>5. Sécurit</li><li>5.1</li><li>5.2</li></ul>                    | Conditions normanécessite pas de producée de la validie Présence d'indicaté d'utilisation  Sécurité technique  | eles de conservation & écautions particulières de té du produit : 5 ans eteurs de température s'e : N/A  | le conservatior | l.               | et sec. Ce produit ne |  |  |  |  |  |
| <ul><li>5. Sécurit</li><li>5.1</li><li>5.2</li><li>6. Conseil</li></ul> | Conditions normanécessite pas de producée de la validie Présence d'indicaté d'utilisation  Sécurité technique Sécurité biologique d'utilisation  Mode d'emploi :   | eles de conservation & écautions particulières de té du produit : 5 ans eteurs de température s'e : N/A  | le conservation | l.               | et sec. Ce produit ne |  |  |  |  |  |
| <ul><li>5. Sécurit</li><li>5.1</li><li>5.2</li><li>6. Conseil</li></ul> | Conditions normanécessite pas de propurée de la validir Présence d'indicaté d'utilisation  Sécurité technique  Sécurité biologique  s d'utilisation  Mode d'emploi : Selon les exigences  Indications : (dest  | eles de conservation & ecautions particulières de té du produit : 5 ans eteurs de température s' e : N/A  e (s'il y a lieu) : N/A  s de la pratique chirurgiculieres de température chirurgiculieres de température chirurgiculieres de la pratique de la p | e conservation  | n.               |                       |  |  |  |  |  |
| 5. Sécurit<br>5.1<br>5.2<br>6. Conseil<br>6.1                           | Conditions normanécessite pas de propurée de la validir Présence d'indicaté d'utilisation  Sécurité technique  Sécurité biologique  s d'utilisation  Mode d'emploi : Selon les exigences  Indications : (dest  | eles de conservation & eles de conservation & elecautions particulières de té du produit : 5 ans elecurs de température s'ele : N/A  e (s'il y a lieu) : N/A   | e conservation  | n.               |                       |  |  |  |  |  |



Confier le fonctionnement et l'utilisation de l'appareil et des accessoires uniquement à des personnes disposant de la formation, des connaissances ou de l'expérience requises.

- Lire, observer et conserver le mode d'emploi.
- Utiliser le produit uniquement pour les fins prévues, voir Champ d'application.
- Conserver le produit neuf ou non utilisé dans un endroit sec, propre et protégé.
- Ne jamais utiliser un produit endommagé ou défectueux. Mettre immédiatement au rebut le produit endommagé.
- Avant l'utilisation, procéder à un examen visuel du produit : absence de pièces lâches, tordues, brisées, fissurées, usées et rompues.
- Ne jamais utiliser un produit provenant d'un emballage stérile ouvert ou endommagé.
- Ne plus utiliser le produit après expiration de la date de péremption. Le produit est stérilisé aux rayons et livré sous conditionnement stérile. Le produit ne doit pas être réutilisé.
- Ne pas restériliser le produit.
- Adapter la puissance de sortie HF à l'intervention. Tenir compte d'expériences ou de références cliniques.
- Sélectionner une puissance de sortie HF aussi faible que possible.
- Maintenir propres les surfaces de contact du produit au cours de l'opération. Essuyer avec un tampon humide les résidus de tissus desséchés ou les liquides corporels. Le produit est équipé côté connecteur du type de raccord suivant : BROCHE 4 mm.

Le câble requis est indiqué dans nos prospectus.

La tension de référence des accessoires du produit est de 1 000 Vp.

La tension de référence des accessoires doit être supérieure ou égale à la tension de crête de sortie maximale avec laquelle fonctionne le produit en association avec un appareil HF correspondant, un mode de fonctionnement/un réglage correspondant (voir IEC/DIN EN 60601-2-2).

Pour éviter les brûlures par le courant HF :

- Pousser le connecteur du câble HF jusqu'à la butée sur la broche HF.
- Contrôler la bonne tenue du connecteur avant l'activation HF.
- Pendant l'activation HF, toujours conserver l'extrémité de travail du produit dans le champ de vision de l'utilisateur.
- Avant l'activation de l'appareil HF, contrôler que l'extrémité de travail du produit n'est pas en contact avec des accessoires électriquement conducteurs.
- Avant l'utilisation, procéder à un examen visuel du produit : absence de détériorations et de modifications de la surface de l'isolation.
- Ne jamais poser le produit sur le patient ni directement à côté de lui.
- En cas d'utilisation endoscopique ou laparoscopique d'accessoires, désactiver le mode d'activation automatique de l'appareil HF.
- Respecter le mode d'emploi de l'appareil HF.

Effets secondaires: N/A

Mise en garde: N/A

6.4 <u>Contre- Indications</u>:

Utiliser uniquement dans les indications précisées.



#### 7. Informations complémentaires sur le produit

Bibliographie, rapport d'essais cliniques, ou d'études pharmaco-économiques, amélioration du service rendu : recommandations particulières d'utilisation (restrictions de prise en charge, plateau technique, qualification de l'opérateur, etc) ... : N/A

## 8. Liste des annexes au dossier (s'il y a lieu)

Etiquetage et étiquette de traçabilité

## 9. Images (s'il y a lieu)

- **(B)** DISP.BABCOCK GRASPING FCPS D:10/310MM
- D EINMAL BABCOCK FASSZANGE D:10/310MM
- JETABLE PINCE A PREH.BABCOCK D:10/310MM
- MONOUSO PINZA PRES.BABCOCK D:10/310MM
- © DESECH.PINZA SUJECION BABCOCK D:10/310MM
- P DESCARTAVEL PINCA FIX.BABCOCK D:10/310MM
- W WEGWERP BABCOCK PAKTANG D:10/310MM

  P JEDNORAZOWY KLESZCZE BABCOCK ŚR.10/310MM





Freigegeben



AESCULAP AESCULAP AG / GERMANY 78532 TUTTLINGEN 10MM Babcock