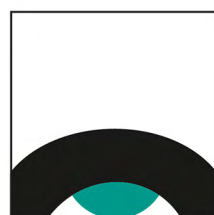




# Catalogue Rétine

[www.fci.fr](http://www.fci.fr)

CATALOGUE DE VENTE 2020



**FCI**®

a ZEISS company



La société française FCI S.A.S. fabrique et commercialise une très large gamme de dispositifs médicaux destinés à la chirurgie oculaire.

Depuis sa création en 1984, FCI développe en collaboration avec les ophtalmologistes des solutions innovantes.

Elle propose aujourd'hui plus de 1000 références pour la chirurgie oculaire. FCI S.A.S. possède 2 sites de production. Elle maîtrise et contrôle le développement, la fabrication et le conditionnement de tous ses dispositifs médicaux.

La marque FCI est présente dans plus de 80 pays grâce à un réseau international de partenaires et une filiale américaine - FCI Ophthalmics - basée à Boston.



# SOMMAIRE

## RÉTINE MÉDICALE

### **PRECIVIA®** 4

Precivia®

### **PACK IVT** 5

Packs Precivia® · Pack IVT

## RÉTINE CHIRURGICALE

### **FIBRES** 6

Laser · Laser éclairantes · Endo-illumination

### **SYSTÈMES DE TAMPONNEMENT** 16

Huiles de silicone · Retijet® · PFCL

### **INDENTATION** 18

Bandes · Éponges · Rails · Roues

### **ACCESSOIRES** 26

Trocarts RetiLock® · Backflush · Canules · Lentilles de vitrectomie · Verre 3 miroirs · Solution viscoélastique · Rétracteurs d'iris

### **INSTRUMENTATION** 31

Usage unique · Boîte chirurgicale rétine



# PRECIVIA®

Compatible avec les solutions injectables AVASTIN®<sup>1</sup>, EYLEA®<sup>2</sup>, et la seringue LUCENTIS®<sup>1</sup> préchargée.

Precivia® est un dispositif médical qui standardise les injections intravitréennes. Precivia® remplace le blépharostat, le mesureur et le bâtonnet de compression. Du fait de sa conception, les injections sont **reproductibles**.

## Injections standardisées\*

- Une injection pré-calibrée à 3,5 mm du limbe
- Un angle fixe d'injection (28°)
- Une profondeur d'injection sécurisée
- **Matériau transparent** permettant un point d'injection parfaitement visible par le praticien

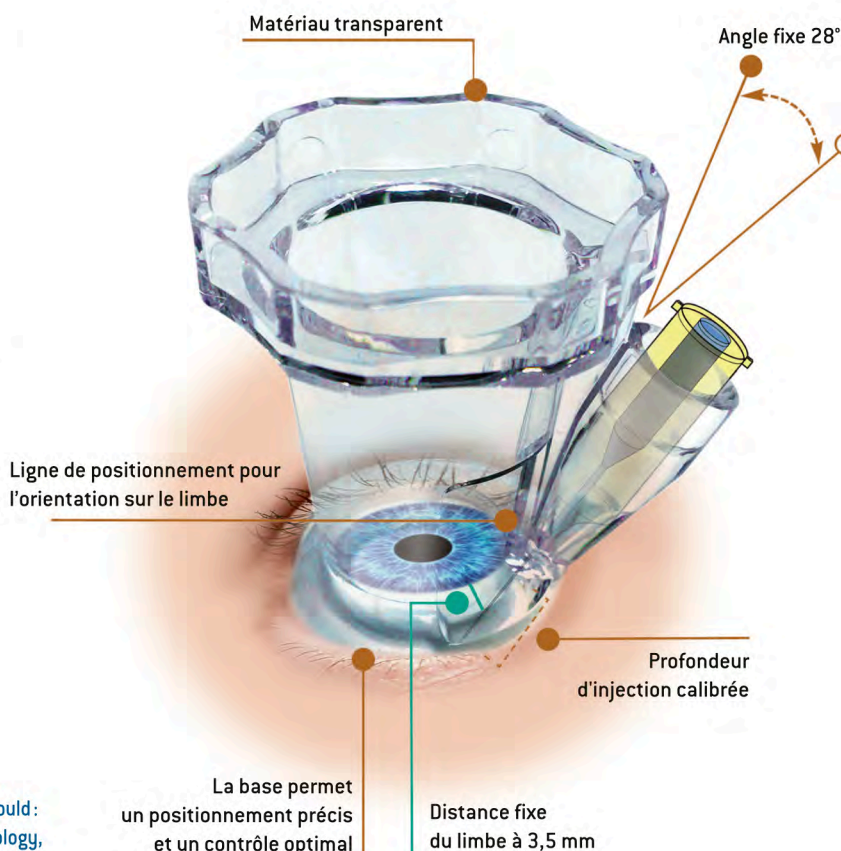
## Confort du patient amélioré\*

- L'œil du patient est immobilisé par une légère pression de l'Invitria sur le globe oculaire
- L'aiguille n'est pas visible par le patient
- Le patient ressent moins de douleur\*

## Prévention des reflux\*

- La légère rotation effectuée avec Precivia® avant et après l'injection déplace et repositionne la conjonctive au-dessus du point d'injection

\* Référence : Gokulan Ratnarajan, Remin Nath, Shivashankar Appaswamy, Sarah-Lucie Watson. « Intra-vitreous injections using a novel conjunctival mould : a comparison with a conventional technique ». British Journal of Ophthalmology, 2012 Sept 21.



# PRECIVIA®

- Boîte de 25, stériles

### Usage unique

S5.200.P

Adapté aux seringues préchargées et tout type d'aiguille

S5.200.I



S5.200.P

Le dispositif Precivia® (classe Is) est destiné aux injections intra-vitréennes. Il est fabriqué par FCI S.A.S. [Organisme notifié GMED CE n°0459]. FCI S.A.S. ne revendique aucun droit sur les marques déposées suivantes : Lucentis, Eylea et Avastin.



## PACKS PRECIVIA®

### Pack Precivia® S5.300.P

Boîte de 25 packs, stériles, contenant chacun :

- 1 Precivia® S5.200.P, compatible avec la solution injectable en flacon Eylea® et la seringue Lucentis® préchargée
- 3 bâtonnets ouatés
- 1 aiguille BD 30 Ga
- 5 compresses 5 x 5 cm
- 1 champ de tête 40 x 40 cm
- 1 champ de table 75 x 75cm

Usage unique

S5.300.P Pack IVT 1



### Pack Precivia® S5.500.P

Boîte de 20 packs, stériles, contenant chacun :

- 1 Precivia® S5.200.P compatible avec la solution injectable en flacon Eylea® et la seringue Lucentis® préchargée
- 2 cupules transparentes 120 ml
- 1 pince plastique
- 10 compresses 7,5 x 7,5 cm
- 1 champ de tête 53 x 50 cm
- 1 champ de table 115 x 110 cm
- 2 fléchettes avec support plastique
- 1 aiguille 30 Ga

Usage unique

S5.500.P Pack IVT 2



## PACKS IVT

### Pack IVT S5.700

Boîte de 15 packs, stériles, contenant chacun :

- 1 blépharostat
- 1 marqueur scléral 3,5/4 mm
- 1 bâtonnet ophtalmique Ø5 mm
- 2 cupules transparentes 120 ml
- 1 pince plastique
- 10 compresses 7,5 x 7,5 cm
- 1 champ de table 115 x 100 cm
- 1 champ de tête 53 x 50 cm
- 2 fléchettes avec support plastique
- 1 aiguille 30 Ga

Usage unique

S5.700 Pack IVT 3

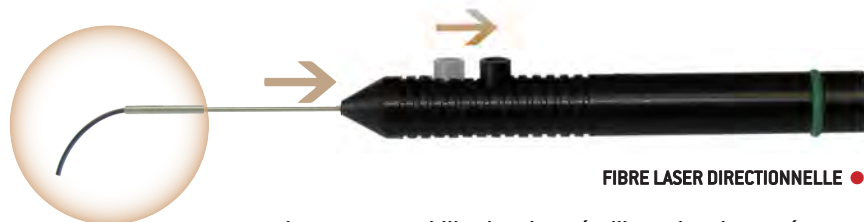


Tous les packs IVT présentés (classe IIa) sont destinés aux injections intravitréennes. Ils sont distribués par FCI S.A.S.  
Les packs S5.300.P, S5.500.P et S5.700 sont fabriqués par : M.E.D. Medical Products GmbH - Organisme notifié : DQS Medizinprodukte GmbH CE n°0297.

# FIBRES LASER DIRECTIONNELLES A CURSEUR

## Manche ergonomique et anti-dérapant

- Contrôle de l'angulation de 0 à 90°
- Disponibles en 23 et 25 Ga
- Code couleur sur le manche pour identifier la taille en gauges
- Boîte de 10 unités stériles



FIBRE LASER DIRECTIONNELLE ● ●

Le curseur mobilise le tube métallique: le tube se rétracte et libère la fibre laser qui peut se courber jusqu'à 90°



FIBRE LASER DIRECTIONNELLE EXTENSIBLE ● ●

Le curseur mobilise la fibre laser: la fibre sort du tube métallique et peut se courber jusqu'à 90°

# CONNECTEURS LASER

## ALCON® / COHERENT® / ZEISS / ELLEX® / OS4®



		<b>23Ga</b>
S9.1312.23	Directional laserprobe	
S9.1322.23	Directional laser probe extendable	

		<b>25Ga</b>
S9.1312.25	Directional laserprobe	
S9.1322.25	Directional laser probe extendable	

## DORC



		<b>23Ga</b>
S9.1315.23	Directional laserprobe	
S9.1325.23	Directional laser probe extendable	

		<b>25Ga</b>
S9.1315.25	Directional laserprobe	
S9.1325.25	Directional laser probe extendable	



## IRIDEX® / BAUSCH+LOMB



23 Ga

<b>S9.1311.23</b>	Directional laser probe
<b>S9.1321.23</b>	Directional laser probe extendable

25 Ga

<b>S9.1311.25</b>	Directional laser probe
<b>S9.1321.25</b>	Directional laser probe extendable

## NIDEK THREAD



23 Ga

<b>S9.1314.23</b>	Directional laser probe
<b>S9.1324.23</b>	Directional laser probe extendable

25 Ga

<b>S9.1314.25</b>	Directional laser probe
<b>S9.1324.25</b>	Directional laser probe extendable

## QUANTEL SUPRA™ / VITRA™



23 Ga

<b>S9.1313.23</b>	Directional laser probe
<b>S9.1323.23</b>	Directional laser probe extendable

25 Ga

<b>S9.1313.25</b>	Directional laser probe
<b>S9.1323.25</b>	Directional laser probe extendable

DORC est une marque déposée par D.O.R.C. Dutch Ophthalmic Research Center (International) B.V.; ALCON est une marque déposée par NOVARTIS AG; COHERENT est une marque déposée par COHERENT, Inc.; ZEISS est une marque déposée par CARL ZEISS AG; ELLEX est une marque déposée par Ellex Medical Pty Ltd; BAUSCH + LOMB est une marque déposée par BAUSCH & LOMB™ Inc.; NIDEK est une marque déposée par Nidek Co., Ltd.; QUANTEL est une marque déposée QUANTEL.

Les fibres laser directionnelles à usage unique, de classe IIa, destinées à la chirurgie de la rétine, sont fabriquées par FCI S.A.S. [Organisme notifié GMED CE n°0459].

## FIBRES LASER ORIENTABLES

- Orientable de 0° à 90°
- Contrôle de l'angulation grâce à une légère pression sur le manche
- Revient en position droite en relâchant la pression sur le manche
- Code couleur sur le manche pour identifier la taille en gauges
- Disponible en 23 et 25 Ga
- Boîte de 10, stériles



## CONNECTEURS LASER

ALCON® / COHERENT® / ZEISS / ELLEX® / OS4®

		Usage unique	23 Ga
S9.1302.23	Fibre laser orientable		

		Usage unique	25 Ga
S9.1302.25	Fibre laser orientable		



DORC

		Usage unique	23 Ga
S9.1305.23	Fibre laser orientable		

		Usage unique	25 Ga
S9.1305.25	Fibre laser orientable		





## IRIDEX® / BAUSCH+LOMB

Usage unique 23 Ga

S9.1301.23 Fibre laser orientable

Usage unique 25 Ga

S9.1301.25 Fibre laser orientable



## NIDEK THREAD

Usage unique 23 Ga

S9.1304.23 Fibre laser orientable

Usage unique 25 Ga

S9.1304.25 Fibre laser orientable



## QUANTEL SUPRA™ / VITRA™

Usage unique 23 Ga

S9.1303.23 Fibre laser orientable

Usage unique 25 Ga

S9.1303.25 Fibre laser orientable



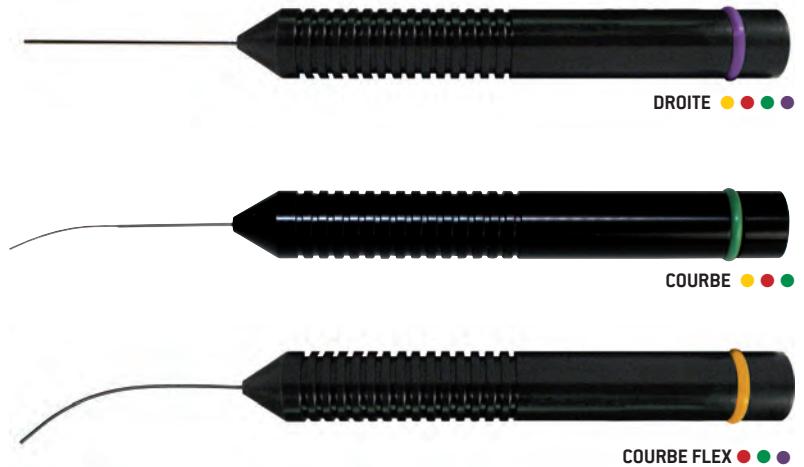
DORC est une marque déposée par D.O.R.C. Dutch Ophthalmic Research Center (International) B.V.; ALCON est une marque déposée par NOVARTIS AG; COHERENT est une marque déposée par COHERENT, Inc.; ZEISS est une marque déposée par CARL ZEISS AG; ELLEX est une marque déposée par Ellex Medical Pty Ltd; BAUSCH + LOMB est une marque déposée par BAUSCH & LOMB™ Inc.; NIDEK est une marque déposée par Nidek Co., Ltd.; QUANTEL est une marque déposée QUANTEL.

Les fibres laser orientables à usage unique, de classe IIa, destinées à la chirurgie de la rétine, sont fabriquées par FCI S.A.S. (Organisme notifié GMED CE n°0459).

# FIBRES LASER

## Manche ergonomique et anti-dérapant

- Disponibles en 20, 23, 25 et 27 Ga
- Code couleur sur le manche pour identifier la taille en gauges
- Boîte de 10 unités stériles



# CONNECTEURS LASER

## ALCON® / COHERENT® / ZEISS / ELLEX® / OS4®

Usage unique		20 Ga
S9.1002.20	Droite	
S9.1102.20	Courbe	

Usage unique		23 Ga
S9.1002.23	Droite	
S9.1202.23	Courbe	
S9.1212.23	Courbe Flex	

Usage unique		25 Ga
S9.1002.25	Droite	
S9.1202.25	Courbe	
S9.1212.25	Courbe Flex	

Usage unique		27 Ga
S9.1002.27	Droite	
S9.1212.27	Courbe Flex	



## DORC

Usage unique		20 Ga
S9.1005.20	Droite	
S9.1105.20	Courbe	

Usage unique		23 Ga
S9.1005.23	Droite	
S9.1205.23	Courbe	
S9.1215.23	Courbe Flex	

Usage unique		25 Ga
S9.1005.25	Droite	
S9.1205.25	Courbe	
S9.1215.25	Courbe Flex	

Usage unique		27 Ga
S9.1005.27	Droite	
S9.1215.27	Courbe Flex	





## IRIDEX® / BAUSCH+LOMB

### Usage unique 20 Ga

S9.1001.20	Droite
S9.1101.20	Courbe

### Usage unique 23 Ga

S9.1001.23	Droite
S9.1201.23	Courbe
S9.1211.23	Courbe Flex

### Usage unique 25 Ga

S9.1001.25	Droite
S9.1201.25	Courbe
S9.1211.25	Courbe Flex

### Usage unique 27 Ga

S9.1001.27	Droite
S9.1211.27	Courbe Flex



## NIDEK THREAD

### Usage unique 20 Ga

S9.1004.20	Droite
S9.1104.20	Courbe

### Usage unique 23 Ga

S9.1004.23	Droite
S9.1204.23	Courbe
S9.1214.23	Courbe Flex

### Usage unique 25 Ga

S9.1004.25	Droite
S9.1204.25	Courbe
S9.1214.25	Courbe Flex

### Usage unique 27 Ga

S9.1004.27	Droite
S9.1214.27	Courbe Flex



## QUANTEL SUPRA™ / VITRA™

### Usage unique 20 Ga

S9.1003.20	Droite
S9.1103.20	Courbe

### Usage unique 23 Ga

S9.1003.23	Droite
S9.1203.23	Courbe
S9.1213.23	Courbe Flex

### Usage unique 25 Ga

S9.1003.25	Droite
S9.1203.25	Courbe
S9.1213.25	Courbe Flex

### Usage unique 27 Ga

S9.1003.27	Droite
S9.1213.27	Courbe Flex



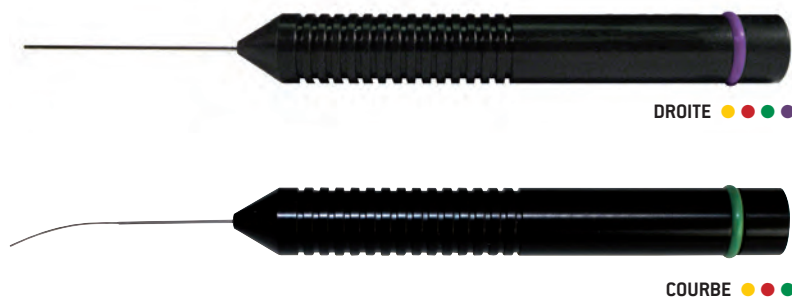
DORC est une marque déposée par D.O.R.C. Dutch Ophthalmic Research Center (International) B.V.; ALCON est une marque déposée par NOVARTIS AG; COHERENT est une marque déposée par COHERENT, Inc.; ZEISS est une marque déposée par CARL ZEISS AG; ELLEX est une marque déposée par Ellex Medical Pty Ltd; BAUSCH + LOMB est une marque déposée par BAUSCH & LOMB™ Inc.; NIDEK est une marque déposée par Nidek Co., Ltd.; QUANTEL est une marque déposée QUANTEL.

Les fibres laser éclairantes, de classe IIa, destinées à la chirurgie de la rétine, sont fabriquées par FCI S.A.S. [Organisme notifié GMED CE n°0459].

# FIBRES LASER ÉCLAIRANTES

## Manche ergonomique et anti-dérapant

- Disponibles en 20, 23, 25 et 27 Ga
- Code couleur sur le manche pour identifier la taille en gauges
- Boîte de 10 unités stériles



## Connecteur lumière universel 19 Ga

- Compatible avec tous les adaptateurs de source lumière présentés dans ce catalogue



# CONNECTEURS LASER

## ALCON® / COHERENT® / ZEISS / ELLEX® / OS4®

	Usage unique	20 Ga
S9.1402.20	Droite	
S9.1502.20	Courbe	

	Usage unique	23 Ga
S9.1402.23	Droite	
S9.1602.23	Courbe	

	Usage unique	25 Ga
S9.1402.25	Droite	
S9.1602.25	Courbe	

	Usage unique	27 Ga
S9.1402.27	Droite	



## DORC

	Usage unique	20 Ga
S9.1405.20	Droite	
S9.1505.20	Courbe	

	Usage unique	23 Ga
S9.1405.23	Droite	
S9.1605.23	Courbe	

	Usage unique	25 Ga
S9.1405.25	Droite	
S9.1605.25	Courbe	

	Usage unique	27 Ga
S9.1405.27	Droite	





## IRIDEX® / BAUSCH+LOMB

Usage unique 20 Ga

S9.1401.20 Droite

S9.1501.20 Courbe

Usage unique 23 Ga

S9.1401.23 Droite

S9.1601.23 Courbe

Usage unique 25 Ga

S9.1401.25 Droite

S9.1601.25 Courbe

Usage unique 27 Ga

S9.1401.27 Droite



## NIDEK THREAD

Usage unique 20 Ga

S9.1404.20 Droite

S9.1504.20 Courbe

Usage unique 23 Ga

S9.1404.23 Droite

S9.1604.23 Courbe

Usage unique 25 Ga

S9.1404.25 Droite

S9.1604.25 Courbe

Usage unique 27 Ga

S9.1404.27 Droite



## QUANTEL SUPRA™ / VITRA™

Usage unique 20 Ga

S9.1403.20 Droite

S9.1503.20 Courbe

Usage unique 23 Ga

S9.1403.23 Droite

S9.1603.23 Courbe

Usage unique 25 Ga

S9.1403.25 Droite

S9.1603.25 Courbe

Usage unique 27 Ga

S9.1403.27 Droite



DORC est une marque déposée par D.O.R.C. Dutch Ophthalmic Research Center (International) B.V.; ALCON est une marque déposée par NOVARTIS AG; COHERENT est une marque déposée par COHERENT, Inc.; ZEISS est une marque déposée par CARL ZEISS AG; ELLEX est une marque déposée par Ellex Medical Pty Ltd; BAUSCH + LOMB est une marque déposée par BAUSCH & LOMB™ Inc.; NIDEK est une marque déposée par Nidek Co., Ltd.; QUANTEL est une marque déposée QUANTEL.

Les fibres laser éclairantes, de classe IIa, destinés à la chirurgie de la rétine, sont fabriquées par FCI S.A.S. (Organisme notifié GMED CE n°0459)

# FIBRES D'ENDO-ILLUMINATION

## Manche ergonomique et anti-dérapant

- Disponibles en 20, 23, 25 et 27 Ga
- Boîte de 10 fibres d'endo-illumination stériles

## Connecteur lumière universel 19 Ga

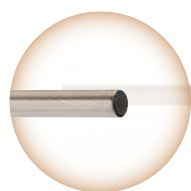
- Compatible avec tous les adaptateurs de source lumière présentés dans ce catalogue

## Chandelier

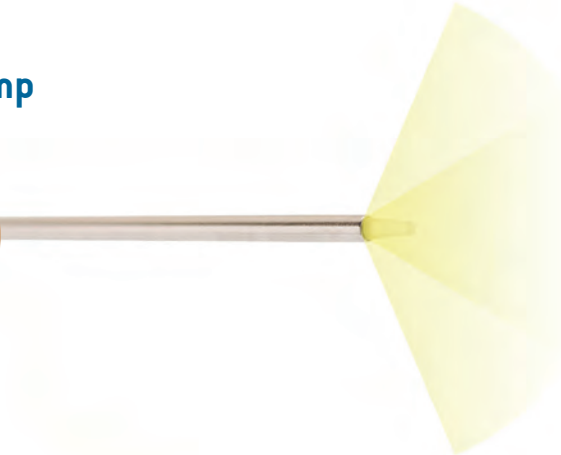
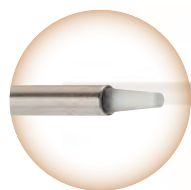
- Illumination à 360°
- Trocart **aimanté** prêt à l'emploi, monté sur un couteau
- Stopper auto-bloquant et permettant l'étanchéité au contact du trocart
- Stérile, boîte de 10



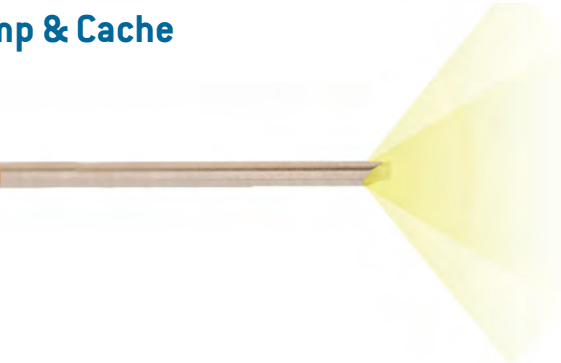
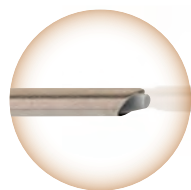
## Focus



## Grand Champ



## Grand Champ & Cache



	Usage unique	20 Ga
S9.2001.20	Focus	
S9.2101.20	Grand Champ	
S9.2201.20	Grand Champ & cache	

	Usage unique	23 Ga
S9.2001.23	Focus	
S9.2101.23	Grand Champ	
S9.2201.23	Grand Champ & cache	

	Usage unique	25 Ga
S9.2001.25	Focus	
S9.2101.25	Grand Champ	
S9.2201.25	Grand Champ & cache	
S9.2301.25	Chandelier	

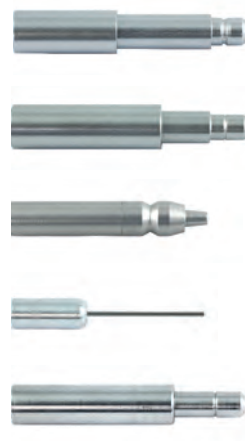
	Usage unique	27 Ga
S9.2001.27	Focus	

Les fibres d'endo-illumination, de classe IIa, destinées à la chirurgie de la rétine, sont fabriquées par FCI S.A.S. (Organisme notifié GMED CE n°0459).

## ADAPTATEURS DE SOURCE LUMIERE

- Réutilisable
- Non stérile, boîte de 1

<b>S9.24.0A</b>	Alcon Accurus® & Constellation®
<b>S9.24.0B</b>	Bausch & Lomb Millenium®
<b>S9.24.0D</b>	Bausch & Lomb Stellaris PC®
<b>S9.24.0E</b>	Dorc
<b>S9.24.0F</b>	Zeiss



Les adaptateurs présentés sont tous compatibles avec le connecteur lumière universel 19 Ga.

Les adaptateurs de source lumière, de classe I, destinées à la chirurgie de la rétine, sont fabriquées par FCI S.A.S.

## HUILES DE SILICONE

L'huile silicone purifiée FCI® est indiquée en **tamponnement intraoculaire prolongé** après traitement chirurgical de certains décollements de rétine (DR).

- Purification par distillation moléculaire sous vide sans ajout de solvant
- Délai de péremption de 3 ans
- Viscosité : 1 000 / 5 000 cst
- Vendue en flacon ou en seringue de 15 ml
- Boîte de 1, stérile

FLACON



SERINGUE EN VERRE DE 15 ML  
résistance 5 bars



	Usage unique	VISCOSITÉ	CONDITIONNEMENT
S5.7100		1000 cst	Flacon 15 ml
S5.7500		5000 cst	Flacon 15 ml
S5.7160		1000 cst	Seringue 15 ml
S5.7560		5000 cst	Seringue 15 ml

## RETIJET®

### Kit d'Injection / Extraction d'huile de silicone

**Indications :** **Injection** d'huile de silicone purifiée FCI conditionnée en seringue, **extraction** d'huile de silicone à travers un trocart préalablement placé dans la zone de la pars plana

La seringue en plastique du Kit RetiJet® ne doit pas servir à l'injection d'huile de silicone.

**Boîte de 1 kit stérile, contenant :**

- 1 tubulure de 2 mètres
- 1 raccord machine
- 1 bouchon / 1 surbouchon
- 2 canules d'injection (23 et 25 Ga)
- 1 seringue d'extraction
- 1 canule d'extraction



	Usage unique	COMPATIBILITE MACHINE
S5.7591	Alcon : Accurus® - Constellation® / Dorc : EVA®	
S5.7592	Bausch + Lomb : Millenium® et Stellaris® PC	
S5.7593	Oertli® : Orbit, Faros, OS3, OS4 / Zeiss : Visalis 500	

Les huiles de silicone (classe IIb) et le kit RetiJet® (classe IIa), destinés à la chirurgie de la rétine, sont fabriqués par FCI S.A.S. (Organisme notifié GMED CE n°0459)



# SYSTÈMES DE TAMPONNEMENT

## PERFLUOROCARBONES LIQUIDES (PFCL)

Les perfluorocarbones liquides FCI-OCTA & FCI-DECA (PFCL) sont utilisés comme **tamponnement intraoculaire transitoire**.

- Résidus non volatiles
- Livré avec une aiguille 20 Ga et une seringue (de 5ml ou 10 ml)
- Délai de péremption de 3 ans
- Boîte de 1, stérile

	Usage unique	CONDITIONNEMENT
S5.8150	FCI-DECA	Flacon 5 ml
S5.8170	FCI-DECA	Flacon 7 ml
S5.8250	FCI-OCTA	Flacon 5 ml
S5.8270	FCI-OCTA	Flacon 7 ml



S5.8150



S5.8170



S5.8250



S5.8270

Les perfluorocarbones liquides (classe IIb) sont fabriqués par FCI S.A.S. (Organisme notifié GMED CE n°0459).

# IMPLANTS SCLÉRAUX EN PTFE EXPANSÉ ET EN SILICONE PLEIN POUR LE DÉCOLLEMENT DE LA RÉTINE

Les implants scléaux, indiqués dans le traitement chirurgical du décollement de rétine, par voie externe, sont disponibles en différentes formes (bandes, rails, cordes, roues, éponges) et différents matériaux :

## Silicone plein

- Retailage possible

## PTFEe (Polytetrafluoroéthylène expansé)

- Bio-matériau poreux et colonisable

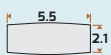
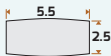
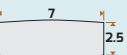
## Silicone alvéolé type “ éponge ”

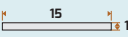
- Recouverte d'une pellicule de silicone de 0,2 mm
- Souplesse, élasticité de l'éponge avec la tolérance du silicone

## BANDES

### Bandes en PTFEe

- Boîte de 1, stérile

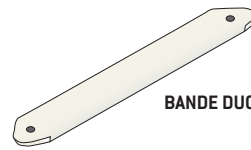
		Usage unique	L (mm)
S5.4821		Bande	120
S5.4801			120
		Bande de Ducournau®	
S5.4806			60
S5.4811		Bande de Ducournau®	120






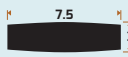


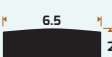
		Usage unique	L (mm)
S5.8001		Bande de renforcement scléral	120

## Bandes en silicone plein

- Boîte de 1, stérile

		Usage unique	L (mm)
S5.1001		Type 40*	120
S5.1011		Type 41*	120
S5.1021		Type 42*	120
S5.2001		Type 240*	120
S5.2011		Bande de Morin®*	100
S5.2012		Bande de Morin®*	100
S5.2282		Bande ovale de Korobelnik®*	120
S5.2283		Bande ovale de Korobelnik®*	120



		Usage unique	L (mm)
S5.4001		Bande de Ducournau®	120
S5.4101		Bande de Ducournau®	120
S5.4201		Bande de Ducournau®	120
S5.4301		Bande de Ducournau®	120
S5.4401		Bande de Ducournau®	120
S5.4451		Bande de Ducournau®	120
S5.4501		Bande de Ducournau®	120
S5.4601		Bande de Ducournau®	120
S5.4701		Bande de Ducournau®	120

\* Livrée avec un manchon de fixation

## Crochet de Ducournau®

- S'utilise avec les bandes de Ducournau II
- Restérilisable
- Boîte de 1, non stérile

S5.4900 Crochet de Ducournau® à droite

S5.4910 Crochet de Ducournau® à gauche

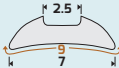


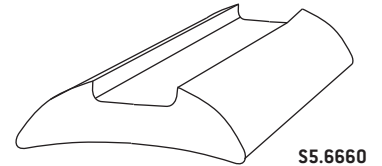
Les crochets de Ducournau, de classe I, sont fabriqués par FCI S.A.S. .

# RAILS

## Rail en PTFEe

- Boîte de 1, stérile

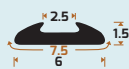
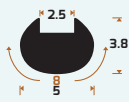
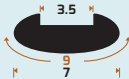


	Usage unique	L (mm)
S5.6660		Rail 9 mm (selon O. Lequoy®) 90



## Rails en silicone plein

- Boîte de 1, stérile

	Usage unique	L (mm)
S5.1101		Type 20 100
S5.1111		Rail 100
S5.1201		Type 31 100
S5.1211		Rail de Baron® 100
S5.1251		Type 32 100
S5.2101		Type 219 100

	Usage unique	L (mm)
S5.2201		Type 220 100
S5.2251		Type 225 100
S5.2261		Rail de Morin** 100
S5.2271		Zip de Caputo® (9 mm)*** 120
S5.2276		Zip de Caputo® (7 mm) 120

\*\* Adapté à la bande de Morin® S5.2011

\*\*\* Adapté à la bande aux bandes de cerclage S5.2001

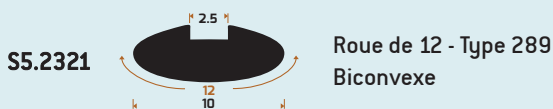


## ROUES

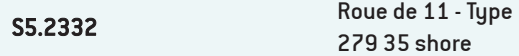
### Roues en silicone plein

- Boîte de 1, stérile

Usage unique





Usage unique



# MANCHONS DE FIXATION

## Manchons de fixation en silicone plein

- Boîte de 1, stérile

		Usage unique	L (mm)
S5.3001		Type 70 pour S5.1001	30
S5.3011		Type 270 pour S5.2001	30

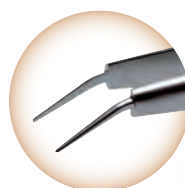
		Usage unique	L (mm)
S5.3021		Pour S5.1021	30

## Pince pour manchons de fixation

Pour poser les manchons autour des bandes

- Restérilisable
- Boîte de 1, non stérile

		Restérilisable
S5.3100	Pince de Watzke	



S5.3100



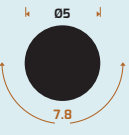






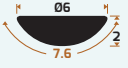
La pince de Watzke, de classe I, destinée à la chirurgie de la rétine, est fabriquée par FCI S.A.S. .

## CORDES

### Cordes en silicone plein

- Boîte de 1, stérile





		Usage unique	L (mm)
S5.5020		Corde	150
S5.5030		Corde	150
S5.5050		Corde	150


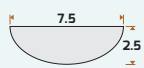

		Usage unique	L (mm)
S5.5330		Demi corde	150
S5.5340		Demi corde	150
S5.5350		Demi corde	150
S5.5370		Demi corde	150
S5.5380		Demi corde	150

# ÉPONGES

## Éponges en PTFEe



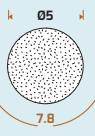



- Boîte de 1, stérile

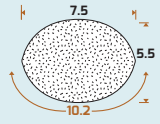
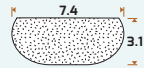
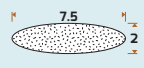
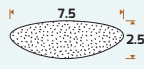
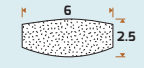

		Usage unique	L (mm)
S5.6625		Éponge en PTFEe	90
S5.6635		Éponge en PTFEe	90
S5.6650		Éponge en PTFEe	90
S5.6640		Éponge en PTFEe	90

		Usage unique	L (mm)
S5.6630		Éponge en PTFEe	90
S5.6645		Demi-éponge en PTFEe	120
S5.6670		Éponge	90

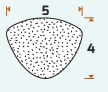
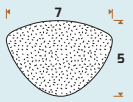
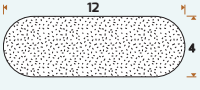
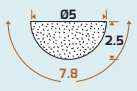
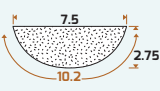

## Éponges en silicone plein

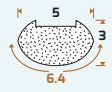
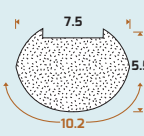
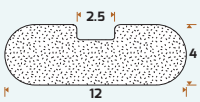
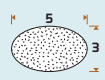
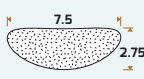
- Boîte de 1, stérile

		Usage unique	L (mm)
S5.6003		Type 503	100
S5.6004		Type 504	100
S5.6005		Type 505	100
S5.6025		Furia®	100
S5.6035		Type 506	100
S5.6050		Ovale	100

		Usage unique	L (mm)
S5.6057		Type 507	100
S5.6080		Éponge	100
S5.6085		Ovale de Trepsat®	100
S5.6090		Double rayon de Trepsat®	100
S5.6095		Éponge de Gain®	100
S5.6521		Type 501 - Ovale	100

# INDENTATION

		Usage unique	L (mm)
S5.6511		Éponge de Sahel®	100
S5.6531		Éponge de Sahel®	100
S5.6011		Type 508	100
S5.6150		Type 510 - Demi éponge	100
S5.6175		Type 511 - Demi éponge	100
S5.6160		Demi éponge modifiée Devin®	100

		Usage unique	L (mm)
S5.6040		Type 506 G Rainurée	100
S5.6060		Type 507 G Rainurée	100
S5.6021		Type 508 G Rainurée	100
S5.6535		Éponge siliconée de Korobelnik®	10
S5.6575		Éponge siliconée de Korobelnik®	10

Tous les implants scléaux présentés (bandes, rails, roues, manchons de fixation, cordes, éponges) de classe IIb, sont destinés à la chirurgie du segment postérieur et fabriqués par FCI S.A.S. [Organisme notifié GMED CE n°0459].

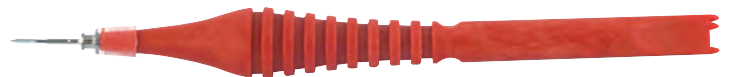


# TROCART RETILOCK®

## Trocart « One Step » autobloquant 23 et 25 Ga

Dotés d'une fonction autobloquante brevetée, les trocarts RetiLock® sont proposés en 23 et 25 Ga valvés et non valvés. La ligne d'infusion, incluse dans les kits, est compatible avec le gaz, le BSS et l'injection d'huile de silicone 1000 cst et 5000 cst. Les kits de trocarts RetiLock® sont destinés à la sclérotomie transconjonctivale pour l'accès au pôle postérieur.

- Fonction autobloquante brevetée (bossage)
- Résistance à 5 bars de la ligne d'infusion à l'injection d'huile de silicone 1000 cst et 5000 cst
- Trocart prêt à l'emploi, monté sur un couteau
- Manche grippé pour une préhension plus aisée
- Marqueur scléral à 3 et 4 mm
- 2 modèles : valvé, non valvé
- Disponible en 23 et 25 Ga
- Boîte de 5 kits, stériles



## RetiLock® valvé

- 3 trocarts valvés montés sur un couteau
- 1 ligne d'infusion autobloquante
- Valve transparente en silicone
- Entrée conique du trocart : Insertion optimisée des instruments



S9.7100 ●●●

## RetiLock® non valvé

- 3 trocarts non valvés montés sur un couteau
- 1 ligne d'infusion autobloquante
- Entrée conique du trocart : Insertion optimisée des instruments
- 3 bouchons compatibles avec des pinces standards de type : pinces de Paufigue ou de Bonn



S9.7000 ●●●

Recommandation d'usage RetiLock® non valvés : Le bouchon doit être posé délicatement sur le trocart sans être enfoncé.

		Usage unique	23 Ga
S9.7000.23	RetiLock® non valvé		
S9.7100.23	RetiLock® valvé		
		Usage unique	25 Ga
S9.7000.25	RetiLock® non valvé		
S9.7100.25	RetiLock® valvé		

Les trocarts RetiLock®, de classe IIa, sont fabriqués par FCI S.A.S. [Organisme notifié : GMED CE n°0459].

## BACKFLUSH T-TUBE À USAGE UNIQUE

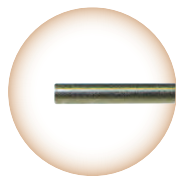
### Backflush monobloc avec canule intégrée

- Embout siliconé noir
- Code couleur sur le manche pour identifier la taille en gauges
- Bouchon de conversion pour choisir mode passif ou actif
- Livré avec un raccord mâle / mâle
- Connectique luer lock pour mode actif
- Boîte de 5, stériles

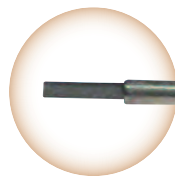


### Système T-tube

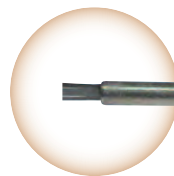
protège l'embout des backflush et canules lors de leur insertion dans le trocart



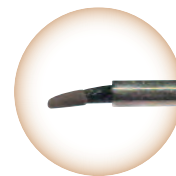
EMBOUT MOUSSE  
● ● ● ●



EMBOUT SILICONE 2 MM  
● ● ● ●



EMBOUT BROSSSE 0,5 MM  
● ● ● ●



EMBOUT DDST  
(DIAMOND DUSTED SOFT TIP)  
● ● ● ●

#### Usage unique 20 Ga

S9.3010.20	Embout silicone
S9.3011.20	Embout brosse
S9.3012.20	Embout mousse
S9.3013.20	Embout DDST

#### Usage unique 23 Ga

S9.3010.23	Embout silicone <i>avec t-tube</i>
S9.3011.23	Embout brosse <i>avec t-tube</i>
S9.3012.23	Embout mousse
S9.3013.23	Embout DDST <i>avec t-tube</i>

#### Usage unique 25 Ga

S9.3010.25	Embout silicone <i>avec t-tube</i>
S9.3011.25	Embout brosse <i>avec t-tube</i>
S9.3012.25	Embout mousse
S9.3013.25	Embout DDST <i>avec t-tube</i>

#### Usage unique 27 Ga

S9.3010.27	Embout silicone <i>avec t-tube</i>
S9.3011.27	Embout brosse <i>avec t-tube</i>
S9.3012.27	Embout mousse
S9.3013.27	Embout DDST <i>avec t-tube</i>

Les backflush à usage unique (classe IIa) sont destinés à la chirurgie de la rétine et fabriquées par FCI S.A.S. (Organisme notifié : GMED n°0459)

# CANULES T-TUBE

## Canules Backflush - T-Tube

- Disponible en 20, 23, 25 et 27 Ga
- Embouts brosse, mousse et silicone
- Boîte de 5, stériles

		Usage unique	20 Ga
S9.4110.20	Embout silicone		
S9.4111.20	Embout brosse		
S9.4112.20	Embout mousse		
		Usage unique	23 Ga
S9.4110.23	Embout silicone <i>avec t-tube</i>		
S9.4111.23	Embout brosse <i>avec t-tube</i>		
S9.4112.23	Embout mousse		
		Usage unique	25 Ga
S9.4110.25	Embout silicone <i>avec t-tube</i>		
S9.4111.25	Embout brosse <i>avec t-tube</i>		
S9.4112.25	Embout mousse		
		Usage unique	27 Ga
S9.4110.27	Embout silicone <i>avec t-tube</i>		
S9.4111.27	Embout brosse <i>avec t-tube</i>		
S9.4112.27	Embout mousse		

## Canules double-courant PFCL

- Boîte de 5, stériles

		Usage unique	20 Ga
S9.4113.20	Double-courant PFCL		
		Usage unique	23 Ga
S9.4113.23	Double-courant PFCL		
		Usage unique	25 Ga
S9.4113.25	Double-courant PFCL		

## Canules sous-rétiniennes

- Boîte de 5, stériles

		Usage unique	23 Ga
S9.4114.23	Canule sous-rétinienne extrémité polyamide		
		Usage unique	25 Ga
S9.4014.25	Canule sous-rétinienne extrémité polyamide		



EMBOUT SILICONE 2 MM



EMBOUT BROSSE 0,5 MM



EMBOUT MOUSSE



EXTRÉMITÉ 41 GA

Les canules à usage unique, de classe IIa, destinés à la chirurgie de la rétine, sont fabriqués par FCI S.A.S. [Organisme notifié : GMED CE n°0459].

## LENTILLES À USAGE UNIQUE

- Les lentilles de vitrectomie permettent de visualiser la rétine en per-opérateur
- Boîte de 5, stériles

### Lentille de vitrectomie autostable en PMMA

	Usage unique	CHAMP	GROSSISSEMENT	COMPATIBILITÉ ANNEAU DE LANDERS
<b>S5.8050</b>	Plan concave autostable	30°	x 0.94	N/A



PLAN CONCAVE AUTOSTABLE

### Lentilles de vitrectomie en PMMA

	Usage unique	CHAMP	GROSSISSEMENT	COMPATIBILITÉ ANNEAU DE LANDERS
<b>S5.8010</b>	Plan concave	30°	x 0.94	Oui
<b>S5.8030</b>	Prismatique 35°	32°	x 0.94	Oui
<b>S5.8040</b>	Biconcave	31.8°	x 0.7	Oui



PRISMATIQUE



BICONCAVE

### Lentilles de vitrectomie en silicone

	Usage unique	CHAMP	GROSSISSEMENT	COMPATIBILITÉ ANNEAU DE LANDERS
<b>S5.7010</b>	Plan concave	30°	x 1.08	Oui
<b>S5.7030</b>	Prismatique 30°	30°	x 1.08	Oui
<b>S5.7040</b>	Biconcave	36°	x 0.54	Oui



PLAN CONCAVE

## FCI Protect®

### Solution viscoélastique d'HPMC\* concentrée à 2%

- Comportement : Dispersif
- Volume : 2.0 ml
- Stockage : 2 - 25°C
- Fourni avec une canule 23 Ga
- Boîte de 10, stériles



\* HydroxyPropyl-Méthyl-Cellulose (HPMC)

**S5.9100**

Usage unique

FCI Protect® 2.0 %

Les lentilles de vitrectomie (classe Is), destinées à la chirurgie de la rétine, sont fabriquées par FCI S.A.S. [Organisme notifié GMED CE n°0459]. FCI Protect®, solution viscoélastique de classe IIb, est fabriquée par FCI S.A.S. [Organisme notifié GMED CE n°0459].

## VERRE À 3 MIROIRS

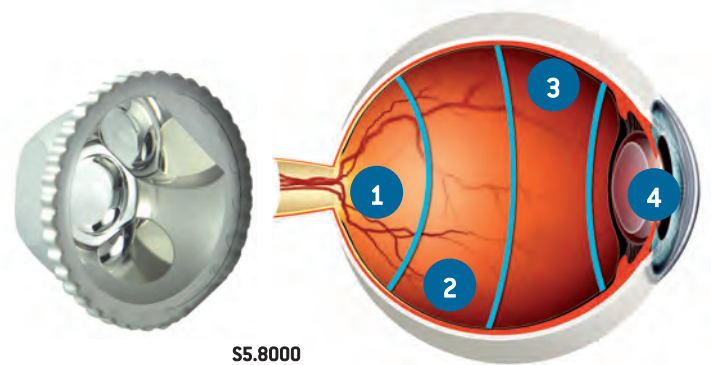
**Indications :** Le verre de contact trois miroirs est utilisé pour l'examen de la rétine et de l'angle irido-cornéen

- Matériau : PMMA traité antireflets
- Angulation : 59°, 67°, 75°
- Grossissement x 0.93
- Boîte de 5, stériles

Usage unique

S5.8000

Verre de contact 3 miroirs



S5.8000

### Le verre à 3 miroirs FCI se compose de 4 zones de visualisation.

**Zone 1 :** Lentille pour visualiser le fond de l'oeil dans ses 30° postérieurs.

**Zone 2 :** Miroir incliné de 75° pour observer la zone au-delà des 30°.

**Zone 3 :** Miroir incliné de 67° pour examiner la zone périphérique.

**Zone 4 :** Miroir incliné de 59°, pour l'examen gonioscopique et l'observation du corps vitré et de zones du fond de l'oeil voisinant l'ora serrata.

## RÉTRACTEURS D'IRIS

### Rétracteurs d'iris à usage unique

- Crochet en nylon, stoppeur en silicone
- Conditionné par set de 5 crochets
- Stériles

Usage unique

CROCHETS

S9.5015

1 set de 5

S9.5054

5 sets de 5



Le verre 3 miroirs, de classe Is, destiné à l'examen diagnostique et la chirurgie de la rétine, est fabriqué par FCI S.A.S. (Organisme notifié GMED CE n°0459).

Les rétracteurs d'iris, de classe IIa, destinées à la chirurgie de la rétine, sont fabriqués par FCI S.A.S. (Organisme notifié GMED CE n°0459).



## INSTRUMENTS À USAGE UNIQUE

- Manche anti-dérapant
- Contrôle de l'instrument par une légère pression exercée sur le manche
- Course de fermeture de l'instrument courte
- Code couleur sur le manche pour identifier la taille en gauges
- Boîte de 5, stériles

### SUPER GRIP

- Prise en main 360°
- Revêtement innovant "3D" avec une préhension de 100 grammes\*
- Manche amovible
- Disponible en 23, 25 et 27 Ga



Usage unique 23 Ga

S9.6018.23 Super Grip

Usage unique 25 Ga

S9.6018.25 Super Grip

Usage unique 27 Ga

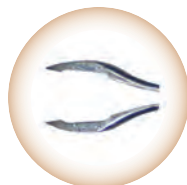
S9.6018.27 Super Grip

\* Source : étude réalisée par Katalyst "Grasping Force for Forceps Design Verification Report"

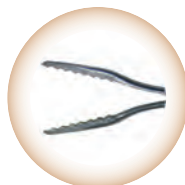
Les instruments à usage unique (classe IIa), destinés à la chirurgie de la rétine, sont fabriqués par FCI S.A.S. (Organisme notifié GMED CE n°0459).

## PINCES

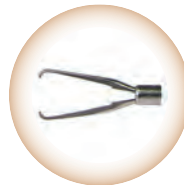
- Disponible en 23, 25 et 27 Ga



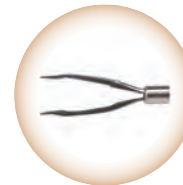
TANO



CROCODILE



MACULORHEXIS



END-GRASPING

Usage unique 23 Ga

S9.6017.23	Tano
S9.6011.23	Crocodile
S9.6012.23	Maculorhexis type Eckardt
S9.6013.23	End-grasping

Usage unique 25 Ga

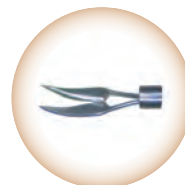
S9.6017.25	Tano
S9.6011.25	Crocodile
S9.6012.25	Maculorhexis type Eckardt
S9.6013.25	End-grasping

Usage unique 27 Ga

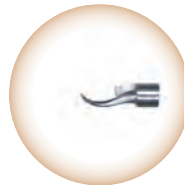
S9.6017.27	Tano
S9.6012.27	Maculorhexis type Eckardt
S9.6013.27	End-grasping

## CISEAUX

- Disponible en 23 et 25 Ga



HORIZONTAL



VERTICAUX

Usage unique 23 Ga

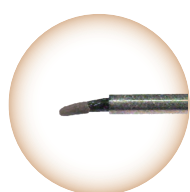
S9.6014.23	Horizontaux
S9.6015.23	Verticaux

Usage unique 25 Ga

S9.6014.25	Horizontaux
S9.6015.25	Verticaux

## POLISHER DE TANO

- Système T-tube
- Embout siliconé noir et recouvert de poussière de diamant
- Code couleur sur le manche pour identifier la taille en gauges
- Disponible en 20, 23 et 25 Ga
- Boîte de 5, stériles



POLISHER DE TANO



Usage unique

20 Ga

S9.6016.20 Polisher de Tano DDST

Usage unique

23 Ga

S9.6016.23 Polisher de Tano DDST avec système t-tube

Usage unique

25 Ga

S9.6016.25 Polisher de Tano DDST avec système t-tube

Les instruments à usage unique (classe IIa), destinés à la chirurgie de la rétine, sont fabriqués par FCI S.A.S. [Organisme notifié GMED CE n°0459].

## BOÎTE CHIRURGICALE RÉTINE

- Matériau : acier inoxydable
- Instruments restérilissables

1	A1.1400	Blépharostat de Castroviejo
2	A3.3100	Ciseaux de Castroviejo
2	F180A	Compas de Castroviejo
4	A3.1210	Ciseaux Sevrin Stevens courbe mousse
5	A2.4060	Crochet de Gass Rouchy
6	A1.2210	Écarteur de Bonn

7	F211A	Marqueur pour le D.R
8	A6.7110	Pince de Bonn
9	A6.4000	Pince Halsted 10 cm mors striés
10	A6.8000	Pince de Paufigue
11	A6.4100	Pinces puces x 4
12	A7.1110	Porte-aiguille de Castroviejo
	A8.3005	Boîte de stérilisation, 260 x 160 x 40 mm

CONÇUE  
PAR DES  
RÉTINOLOGUES



A10.5000

Les instruments restérilissables, de classe I, sont fabriqués par FCI S.A.S. . Nous vous recommandons de lire attentivement les instructions figurant dans la notice de nettoyage et d'entretien FCI N°2138 311 86, disponible sur le site [www.fci.fr](http://www.fci.fr). À l'exception du compas de Castroviejo et du marqueur pour le D.R. (classe I) qui sont distribués par FCI S.A.S. et fabriqués par FIMCO. La boîte de stérilisation (classe I) est distribuée par FCI S.A.S. et fabriquée par Plastic Sterilizing Tray Corporation.

# NOTES

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

[www.fci.fr](http://www.fci.fr)



## FCI S.A.S.

20/22 Rue Louis Armand - 75015 Paris - France

Tél : 01 53 98 98 98

Fax : 01 53 98 98 99

[fci@fci.fr](mailto:fci@fci.fr) / [www.fci.fr](http://www.fci.fr)

Flashez ce QR code  
pour accéder à notre  
site internet

