

Document No	Issue Date	Revision No	Revision Date
<i>Doküman No</i>	<i>Yayın Tarihi</i>	<i>Revizyon No</i>	<i>Revizyon Tarihi</i>
TF08-MRN-IFU08-06	01.12.2019	04	20.11.2023

**OPHTHALMIC EYE SHIELD**  
***OFTALMİK GÖZ KALKANI***



<b>Company Name</b> <i>Firma Adı</i>	:	MMT MERAN MEDİKAL TEKNOLOJİ KOLL. ŞTİ. Ahmet Cemil Baytaş ve Fatma Baytaş
<b>Authorized Representative</b> <i>Firma Yetkilisi</i>	:	Cemil BAYTAŞ / General Manager
<b>Address</b> <i>Adres</i>	:	İstanbul Trakya Serbest Bölgesi Ferhatpaşa S.B. Mah. Ali Rıza Efendi Cad. No:22/201 Çatalca/İSTANBUL/TÜRKİYE
<b>Phone</b> <i>Telefon</i>	:	0212 786 6253
<b>Web</b> <i>Web</i>	:	<a href="http://www.merantip.com">www.merantip.com</a>

**Product Models:**

**Ürün Modelleri:**

Model and size information of the Ophthalmic Eye Shield products produced by us are shown in **TF08.TB.01 Annex-1 Product Models Table** with pictures.

*Tarafımızdan üretilen Oftalmik Göz Kalkanı ürünlerinin model ve ölçü bilgileri resimlerle **TF08.TB.01 Ek-1 Ürün Modelleri Tablosunda** gösterilmektedir.*

**Intended Use:**

**Kullanım Amacı:**

There is one model of the product. It is “Universal Eye Shield”.

*Ürünün bir modeli bulunmaktadır. “Evrensel Göz Kalkanı” dır.*

**Universal Eye Shield;**

**Evrensel Göz Kalkanı:**

It is placed on the eye socket to protect the eye after ophthalmic surgery. Thanks to its perforated structure, it provides air around the eye.

*Göz ameliyatı sonrası gözü korumak için göz yuvasına yerleştirilir. Delikli yapısı sayesinde göz çevresine hava sağlar.*

**Indications:**

**Endikasyonlar:**

Ophthalmic Eye Shields are generally used for the protect of the eye after ophthalmic surgery.

*Oftalmik Göz Kalkanları genellikle oftalmik cerrahi sonrası gözü korumak için kullanılır.*

<b>Document No</b> <i>Doküman No</i>	<b>Issue Date</b> <i>Yayın Tarihi</i>	<b>Revision No</b> <i>Revizyon No</i>	<b>Revision Date</b> <i>Revizyon Tarihi</i>
TF08-MRN-IFU08-06	01.12.2019	04	20.11.2023

**Patient Population:**

**Hasta Popülasyonu:**

Patients with various eye conditions, especially cataracts.

*Çeşitli göz sorunları olan hastalar, özellikle katarakt.*

**Contraindications:**

**Kontraendikasyonlar:**

It should not be used outside of ophthalmic surgery.

*Oftalmik ameliyatı dışında kullanılmamalı.*

**Complications:**

**Komplikasyonlar:**

Cross contamination can occur when the same product is used in more than one patient.

*Aynı ürün birden fazla hastada kullanıldığında çapraz kontaminasyon meydana gelebilir.*

**Side Effects:**

**Yan Etkiler:**

There are no known side effects of the product.

*Ürünün bilinen bir yan etkisi yoktur.*

**Product Users:**

**Ürün Kullanıcıları:**

The product should be used by specialist physicians who have completed the necessary medical training.

Nurses or health personnels can use the products.

*Ürün gerekli tıp eğitimini tamamlamış uzman hekimler tarafından kullanılmalıdır. Ürünleri hemşireler veya sağlık personeli kullanabilir.*

**Usage Method:**

**Kullanım Bilgisi:**

- The product should be selected according to the size and shape of the eye socket of the patient.  
*Ürün hastanın göz çukurunun boyutuna ve şekline göre seçilmelidir.*
- The product is properly placed over the eye socket of the patient.  
*Ürün, hastanın göz yuvasına uygun şekilde yerleştirilmiştir.*
- Finally, the product is fixed with adhesive tape.  
*Son olarak ürün yapışkan bant ile sabitlenir.*

**Factors That Can Affect the Success of the Operation:**

**Operasyonun Başarısını Etkileyebilecek Faktörler:**

- Product selection in suitable type and size for the patient to be applied,  
*Uygulanacak hastaya uygun tip ve ebatta ürün seçimi,*
- Eye structure of the patient.  
*Hastanın göz yapısı.*

Document No  
Doküman No  
TF08-MRN-IFU08-06

Issue Date  
Yayın Tarihi  
01.12.2019

Revision No  
Revizyon No  
04

Revision Date  
Revizyon Tarihi  
20.11.2023

**Sterility/Sterilization Method:**

**Sterilite/Sterilizasyon Metodu:**

The products are sterilized with Ethylene Oxide and presented to the user as sterile.

*Ürünler Etilen Oksitle sterilendi ve kullanıcılara steril olarak sunuldu.*

**Single Use / Reusability Status:**

**Tek Kullanım/Yeniden Kullanılabilirlik Durumu:**

The products are for single use only. There is absolutely no reusability.

*Ürünler tek kullanımlıdır. Tekrar kullanılabilirliği kesinlikle yoktur.*

**Shelf Life:**

**Raf Ömrü:**

In line with the stability studies carried out in independent laboratories, the product shelf life was determined as 4 years.

*Bağımsız laboratuvarlarda yapılan stabilite çalışmaları doğrultusunda ürün raf ömrü 4 yıl olarak belirlenmiştir.*

**Product Storage and Shipping Conditions**

**Ürün Saklama ve Sevkiyat Koşulları:**

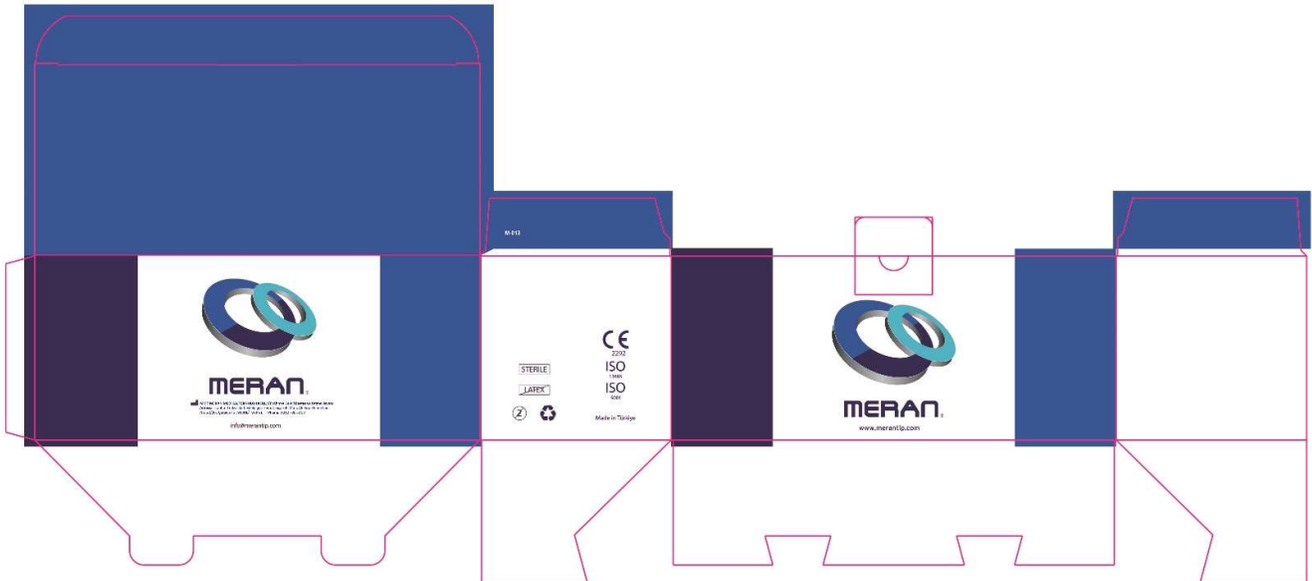
Protect the product against direct sunlight during shipment and storage.Keep the product dry in any environment.

Store the products between 5 ° C and 35 ° C temperature and maximum 70% RH humidity.

*Ürünü kargolama ve depolama boyunca gün ışığına karşı koruyun.*

*Ürünü herhangi bir ortamda kuru tutun.*

*Ürünü 5 ° C ve 35 ° C arasındaki sıcaklıkta ve maksimum 70% RH nemde depolayın.*



**Warning and Precautions:**

*Uyarı ve Tedbirler:*



- Do not use products with damaged packaging. Please send the damaged products to our company.  
*Ambalajı hasarlı ürünleri kullanmayınız. Lütfen hasarlı ürünleri firmamıza gönderiniz.*
- In order for the operation to be performed safely and effectively, the user should consider the usage method part specified in this user manual.  
*İşlemin güvenli ve etkin bir şekilde yapılabilmesi için kullanıcı, bu kullanım kılavuzunda belirtilen kullanım yöntemi kısmını dikkate almalıdır.*
- Single use product; Do not reuse products. The product used in a patient should never be used on another patient, even if it is used for a short time.  
*Tek kullanımlık ürün; Ürünleri tekrar kullanmayın. Bir hastada kullanılan ürün, kısa süreli de olsa başka bir hastada kesinlikle kullanılmamalıdır.*
- The product is packaged sterile.  
*Ürün steril olarak paketlenmiştir.*
- Professionals should use the product.  
*Ürünü profesyoneller kullanmalıdır.*
- Do not use the expired products.  
*Son kullanma tarihi geçmiş ürünleri kullanmayınız.*
- Products should not use for purposes other than specified in this user manual.  
*Ürünler, bu kullanım kılavuzunda belirtilen amaçlar dışında kullanılmamalıdır.*
- Pay attention to markings on the product labels.  
*Ürün etiketlerindeki işaretlere dikkat ediniz.*

**Medical Equipment Used with Products:**

*Ürünlerle Birlikte Kullanılan Medikal Ekipmanlar:*

There is no medical equipment to be used with products.

*Ürünlerle birlikte kullanılacak tıbbi ekipman bulunmamaktadır.*

**Accessory:**

*Aksesuar:*

The product does not have any accessories.

*Üründe herhangi bir aksesuar bulunmamaktadır.*

**Packaging, Labeling and Handling:**

*Paketleme, Etiketleme ve Taşıma:*

Packaging material are manufactured according to EN ISO 11607-1 and EN 868-6 standard, tear, puncture and high resistance to liquids, which maintains sterility is the long packaging material. It sealed with heat cut in desired dimensions. Leak-proof barrier allows the product to remain sterile.

*Ambalaj malzemeleri EN ISO 11607-1 ve EN 868-6 standardına göre üretilmiş, yırtılma, delinme ve sıvılara karşı yüksek dirençli, sterilitesini koruyan uzun ambalaj malzemesidir. İstenilen ölçülerde ısı kesim ile mühürlenir. Sızdırmaz bariyer, ürünün steril kalmasını sağlar.*

Document No  
Doküman No  
TF08-MRN-IFU08-06

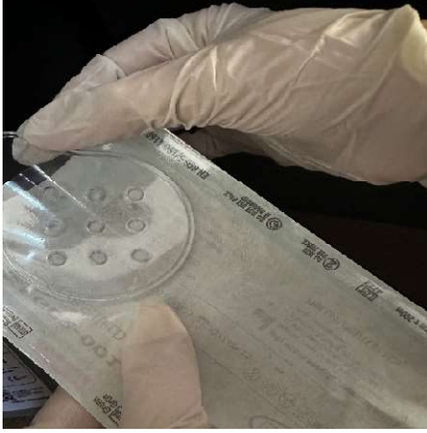
Issue Date  
Yayın Tarihi  
01.12.2019

Revision No  
Revizyon No  
04

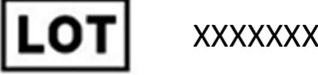
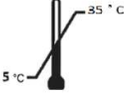
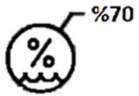
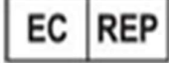
Revision Date  
Revizyon Tarihi  
20.11.2023

The packaging sample of our products is as seen in the photos below.

Ürünlerimizin ambalaj örneği aşağıdaki fotoğraflarda görüldüğü gibidir.



**Symbols Prepared According to EN 15223-1 Standard and Their Meanings**  
**EN 15223-1 Standardına Göre Hazırlanan Semboller ve Anlamları**

1	2	3	4			
	Product Name/Model					
5	6	7	8			
			TF08.LB01/R04/20.11.2023			
9	10	11	12	13	14	15
						
16	17	18	19	20		
						
21			22			
	<p><b>mdi Europa GmbH</b> Langenhagener Str. 71 / 30855 Langenhagen / Germany</p>			<p><b>MMT MERAN MEDİKAL TEKNOLOJİ KOLL. ŞTİ. Ahmet Cemil Baytaş ve Fatma Baytaş</b> <b>Adress:</b> İstanbul Trakya Serbest Bölgesi Ferhatpaşa S.B. Mah. Ali Rıza Efendi Cad. No: 22/201 Çatalca/İSTANBUL/TÜRKİYE <b>Phone:</b> 0 212 786 62 53 <b>Web:</b> <a href="http://www.merantip.com">www.merantip.com</a></p>		

**Document No**  
*Doküman No*  
TF08-MRN-IFU08-06

**Issue Date**  
*Yayın Tarihi*  
01.12.2019

**Revision No**  
*Revizyon No*  
04

**Revision Date**  
*Revizyon Tarihi*  
20.11.2023

<b>Symbols and Description</b> <i>Semboller ve Açıklamaları</i>	
1	Brand logo <i>Marka logosu</i>
2	Product Name <i>Ürün adı</i>
3	Notified Body Number <i>Onaylanmış Kuruluş Numarası</i>
4	See User Manual <i>Kullanım Kılavuzuna bakın</i>
5	Should Be Used By An Expert <i>Bir Uzman Tarafından Kullanılmalıdır</i>
6	Lot Number <i>Lot Numarası</i>
7	Country of Manufacture/Production Date <i>Üretim Ülkesi/Üretim Tarihi</i>
8	Label Information <i>Etiket Bilgileri</i>
9	Medical Device <i>Medikal Cihaz</i>
10	Sterilized with Ethylene Oxide <i>Etilen Oksit ile steril edilmiştir/Tek steril bariyer sistemi kullanılmıştır</i>
11	Single Use <i>Tek kullanımlık</i>
12	Do Not Sterilize The Second Time <i>İkinci kez steril etmeyin</i>
13	Do Not Expose to Direct Sunlight <i>Direkt güneş ışığına maruz bırakmayın</i>
14	Keep Away From Contact With Water <i>Su ile Temas Etmekten Uzak Durun</i>
15	Keep at the Specified Temperature Range <i>Belirtilen Sıcaklık Aralığında Tutun</i>
16	Reference Number <i>Referans Numarası</i>
17	Unique Device Identifier <i>Tekil Cihaz Tanımlayıcı</i> (01) Unique device identifier <i>(01) Benzersiz Cihaz Tanımlayıcısı</i> (17) Expiration Date <i>(17) Son Kullanma Tarihi</i> (10) LOT Number <i>(10) LOT Numarası</i> (30) Quantity <i>(30) Adet</i>
18	Do Not Use if the Package is Damaged <i>Paket Hasarlıysa Kullanmayın</i>
19	Expiration Date <i>Son kullanma tarihi</i>

# User Manual



## Kullanım Kılavuzu

Document No <i>Doküman No</i>	Issue Date <i>Yayın Tarihi</i>	Revision No <i>Revizyon No</i>	Revision Date <i>Revizyon Tarihi</i>
TF08-MRN-IFU08-06	01.12.2019	04	20.11.2023

20	Keep at the Specified Humidity Range <i>Belirtilen Nem Aralığında Tutun</i>
21	EU Representative Information <i>AB Temsilcisi Bilgileri</i>
22	Manufacturer Information <i>Üretici Bilgileri</i>