



**ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ
ΤΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ & ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ
ΣΤΗΝ ΥΓΕΙΑ Α.Ε.**

**NATIONAL EVALUATION CENTER
OF QUALITY & TECHNOLOGY
IN HEALTH S.A.**

ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟ ΕΚ / EC CERTIFICATE

ΠΛΗΡΕΣ ΣΥΣΤΗΜΑ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ / FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM

Πιστοποιείται ότι ο παρακάτω αναφερόμενος κατασκευαστής έχει καθιερώσει και εφαρμόζει πλήρες σύστημα διασφάλισης της ποιότητας σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, Παράρτημα II (εξαιρουμένου του σημείου 4) και της ενσωμάτωσης της στην ελληνική νομοθεσία, για το σχεδιασμό, την κατασκευή και τον τελικό έλεγχο των προϊόντων που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό. Το πιστοποιητικό υπόκειται στους όρους και τις προϋποθέσεις που αναγράφονται στην επόμενη σελίδα. Οποιαδήποτε σημαντικές αλλαγές στο σχεδιασμό ή την κατασκευή μπορεί να καταστήσουν το πιστοποιητικό άκυρο.

We hereby certify that the under mentioned manufacturer has established and maintains a full quality assurance system according to the requirements of Directive 93/42/EEC, Annex II (with the exemption of section 4) and its transposition in Greek legislation, for the design, manufacture and final inspection of the products mentioned in this certificate. The certificate is subject to terms and conditions overleaf. Any significant changes in design or manufacture may render this certificate invalid.

Αριθμός Πιστοποιητικού / Certificate Number: 305081023

Το παρόν εκδίδεται προς αντικατάσταση του υπ'αριθ. 305071023 πιστοποιητικού.
The present is issued to replace certificate nr 305071023.

Κατασκευαστής: **SIDAPHARM I.K.E., "SIDAPHARM"**

Manufacturer: **SIDAPHARM P.C., "SIDAPHARM"**

Εγκατάσταση: **ΣΤΑΓΕΙΡΙΤΗ 21 & ΕΜ. ΦΙΛΗ 24, 543 52 ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ.**

Facility: **21, STAGEIRITI & 24, EM. FILI STR., 543 52 THESSALONIKI GREECE.**

Προϊόντα: **ΩΣ ΕΧΟΥΝ ΣΤΟ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι**

Products: **AS LISTED IN ANNEX I**

Κατηγοριοποίηση Προϊόντων: **ΩΣ ΕΧΟΥΝ ΣΤΟ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι**

Devices Classification: **AS LISTED IN ANNEX I**

Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: **04/06/2018**

First issue date:

Ημερομηνία τρέχουσας έκδοσης: **10/01/2019**

Current issue date:

Ισχύει μέχρι: **03/06/2023**

Valid until:

Έκθεση επιθεώρησης: **200061023**

Audit report:

Σ. ΠΟΡΑΒΟΣ, Διευθύνων Σύμβουλος
S. PORAVOS, Managing Director

Κ. ΠΑΝΑΡΑ, Πρόεδρος
K. PANARA, President of the Board

Το Εθνικό Κέντρο Αξιολόγησης της Ποιότητας και Τεχνολογίας στην Υγεία (ΕΚΑΠΤΥ) είναι Κοινοποιημένος Οργανισμός σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ περί των ιατροτεχνολογικών προϊόντων, με αριθμό αναγνώρισης 0653.
National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A. (EKAPTY) is a Notified body according to Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices, with identification number 0653.

Σελίδα/page 1/4



**ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ
ΤΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ & ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ
ΣΤΗΝ ΥΓΕΙΑ Α.Ε.**

NATIONAL EVALUATION CENTER
OF QUALITY & TECHNOLOGY
IN HEALTH S.A.


**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΤΟΥ ΥΠ. ΑΡΙΘΜ. 305081023 ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ /
ANNEX I Nr. 305081023 CERTIFICATE.**


ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ / CLASS Ia

	ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ / MEDICAL DEVICE	ΤΥΠΟΣ / TRADE NAME
1.	ΡΙΝΙΚΑ ΕΠΙΘΕΜΑΤΑ/ PVA NASAL DRESSINGS	SIDA-CEL ENT
2.	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ ΠΟΔΙΕΣ / SURGICAL GOWNS	SIDAPHARM STERILE SURGICAL GOWNS, SIDAPHARM STERILE SURGICAL GOWNS WITH TOWELS
3.	ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ / OPHTHALMIC DRAPES	SIDAPHARM STERILE OPHTHALMIC DRAPES
4.	ΟΦΘΑΛΜΙΚΑ ΤΡΙΓΩΝΑΚΙΑ PVA / PVA EYE SPEARS	SIDA-SPEARS PVA EYE SPEARS
5.	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ / SURGICAL DRAPES	SURGICAL DRAPE, MAYO SURGICAL COVER, SURGICAL DRAPE C-ARM, MICROSCOPE DRAPE, ANGIOGRAPHY DRAPE, ARTHROSCOPY DRAPE, C- SECTION DRAPE, FEMORAL & RADIAL ANGIOGRAPHY DRAPE

ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ / CLASS IIa

	ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ / MEDICAL DEVICE	ΤΥΠΟΣ / TRADE NAME
6.	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΟΦΘΑΛΜΙΚΑ ΜΑΧΑΙΡΙΔΙΑ/ STERILE OPHTHALMIC MICRO SURGICAL KNIVES	SIDAPHARM
7.	ΔΙΑΛΥΤΗ ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΗ ΓΑΖΑ/ SOLUBLE HEMOSTATIC GAUZE	SIDA-CEL
8.	ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΕΣ ΚΑΝΟΥΛΕΣ / OPHTHALMIC CANNULAS	SIDAPHARM OPHTHALMIC MICROSURGICAL CANNULAS


Σ. ΠΟΡΑΒΟΣ, Διευθύνων Σύμβουλος
S. PORAVOS, Managing Director


Κ. ΠΑΝΑΡΑ, Πρόεδρος
K. PANARA, President of the Board



**ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ
ΤΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ & ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ
ΣΤΗΝ ΥΓΕΙΑ Α.Ε.**

NATIONAL EVALUATION CENTER
OF QUALITY & TECHNOLOGY
IN HEALTH S.A.

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΤΟΥ ΥΠ. ΑΡΙΘΜ. 305081023 ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ /
ANNEX I Nr. 305081023 CERTIFICATE.**

ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ / CLASS IIb

	ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ / MEDICAL DEVICE	ΤΥΠΟΣ / TRADE NAME
9.	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΙΣΟΤΟΝΑ ΑΛΑΤΟΥΧΑ ΔΙΑΛΥΜΑΤΑ ΕΚΠΛΥΣΗΣ / STERILE BALANCED SALT SOLUTIONS	SIDAPHARM BSS
10.	ΕΝΔΟΦΑΚΟΙ / INTRAOCULAR LENSES: - ΥΔΡΟΦΟΒΟΙ ΕΝΔΟΦΑΚΟΙ / HYDROPHOBIC INTRAOCULAR LENSES - ΥΔΡΟΦΙΛΟΙ ΕΝΔΟΦΑΚΟΙ / HYDROPHILIC INTRAOCULAR LENSES	-SIDA-LENS / HYDROPHOBIC ONE PIECE ACRYLIC FOLDABLE INTRAOCULAR LENSES -ORIZON / PRELOADED HYDROPHOBIC ONE PIECE ACRYLIC FOLDABLE INTRAOCULAR LENSES -SIDA-LENS / HYDROPHILIC ONE PIECE ACRYLIC FOLDABLE INTRAOCULAR LENSES
11.	ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΑ ΔΙΑΛΥΜΑΤΑ/ ΟΡΗΘΑΛΜΙΚ ΣΟΛΥΤΙΟΝΣ: - ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΚΥΑΝΟΥΝ ΤΟΥ ΤΡΥΠΑΝΙΟΥ / TRYPAN BLUE ΟΡΗΘΑΛΜΙΚ ΣΟΛΥΤΙΟΝ - ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ / ΥΔΡΟΞΥΠΡΟΠΥΛΟΜΕΘΥΛΟΚΥΤΤΑΡΙΝΗΣ / HPMC ΟΡΗΘΑΛΜΙΚ ΣΟΛΥΤΙΟΝ	-SIDA-BLUE, SIDA-BLUE PFS -SIDA-HPMC 2%

Σ. ΠΟΡΑΒΟΣ, Διευθύνων Σύμβουλος
S. PORAVOS, Managing Director

Κ. ΠΑΝΑΡΑ, Πρόεδρος
K. PANARA, President of the Board



ΟΡΟΙ & ΠΡΟΫΠΟΘΕΣΕΙΣ / TERMS & CONDITIONS

1. Για αποστειρωμένα προϊόντα κατηγορίας I, η πιστοποίηση αφορά μόνο τα θέματα επίτευξης και διατήρησης της αποστείρωσης.
For class I sterile products, the certificate covers only the aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions.
2. Για προϊόντα κατηγορίας I με λειτουργία μέτρησης, η πιστοποίηση αφορά μόνο τα θέματα συμμόρφωσης των προϊόντων προς τις μετρολογικές απαιτήσεις. /
For Class I devices with a measuring function the certificate covers only the aspects of manufacture concerned with the conformity of the products with metrological requirements.
3. Για προϊόντα κατηγορίας III, είναι απαραίτητο ένα συμπληρωματικό πιστοποιητικό Εξέτασης Σχεδιασμού σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, Παράρτημα II (σημείο 4).
For class III products an additional Design Examination certificate is required according to the requirements of Annex II 93/42/EEC (section 4).
4. Το πιστοποιητικό ισχύει μόνο για τα προϊόντα και τις εγκαταστάσεις που αναφέρονται.
The certificate is valid only for the products and the facilities mentioned.
5. Θα πραγματοποιούνται περιοδικές επιθεωρήσεις επιτήρησης όπως αναφέρεται στην Οδηγία 93/42/ΕΟΚ, με σκοπό να επαληθεύεται ότι ο κατασκευαστής διατηρεί και εφαρμόζει το σύστημα ποιότητας.
Periodical surveillance as referred in 93/42/EEC will be held in order to verify that the manufacturer maintains and applies the quality system.
6. Όταν τηρούνται τα ανωτέρω, ο κατασκευαστής μπορεί να συντάσσει δήλωση συμμόρφωσης ΕΚ και να επιθέσει τη σήμανση CE 0653 στα καλυπτόμενα προϊόντα.
When meeting with the terms and conditions above, the manufacturer may draw up an EC declaration of conformity and legally affix the CE 0653 mark.



QUALITY MANAGEMENT SYSTEM CERTIFICATE

This is to certify that
the quality management system of

SIDAPHARM P.C.

Headquarters: 21, Stageiriti & 24, Em. Fili str. Thessaloniki,
GR-54352, Greece

Branch: 6, Laertou str., Pylaia, Thessaloniki,
GR-55535, Greece

has been assessed by HTCert and found to comply with
EN ISO 9001:2015

Scope of certificate:

- Production, marketing and distribution of surgical and ophthalmic products.
- Distribution of personal protective equipment.

Certificate No: 1828C01210601
Original Approval: 09/06/2021
References: W001 1828 05
Issue Date: 09/06/2021
Valid until: 08/06/2024

For and on behalf of HTCert

GEORGE PAPPOUS
Managing Director



FILIPPOS KOTTIS
Certification Director

Digitally signed by Pereteatco Alina
Date: 2021.10.08 09:52:38 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova





Health Technology Certification



QUALITY MANAGEMENT SYSTEM CERTIFICATE

This is to certify that
the quality management system of

SIDAPHARM P.C.

Headquarters: 21, Stageiriti & 24, Em. Fili str. Thessaloniki,
GR-54352, Greece

Branch: 6, Laertou str., Pylaia, Thessaloniki,
GR-55535, Greece

has been assessed by HTCert and found to comply with

EN ISO 13485:2016

Scope of certificate:

Production, marketing and distribution of surgical and ophthalmic products.

Certificate No:	1828C02210601
Original Approval:	09/06/2021
References:	W001 1828 05
Issue Date:	09/06/2021
Valid until:	08/06/2024

For and on behalf of HTCert

GEORGE PAPPOUS
Managing Director



FILIPPOS KOTTIS
Certification Director

Digitally signed by Pereteatco Alina
Date: 2021.10.08 09:54:48 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova





SIDAPHARM[®]

Ophthalmic & Medical Disposable Products

Ophthalmic Catalogue

Digitally signed by Pereteatco Alma
Date: 2021.10.07 23:37:14 EEST



Who we are

Sidapharm was founded in 2000 and is a CE-certified manufacturer of a vast range of ophthalmic products such as intraocular lenses, knives and cannulas, viscoelastics, BSS, cataract kits and ophthalmic instruments. Based in Thessaloniki, Greece, a city which connects Europe with Asia, Middle East and Africa, the company managed to take advantage of its location, expand its network and build strong collaborations through these continents.

Nowadays, Sidapharm has presence in more than 50 countries, mostly through very dynamic and reliable distributors. Our focus is on investing in long-lasting partnerships and on that ground we assist our distributors in every possible way, to become competitive and win every day bigger market shares.



Table of contents

Who we are

1

Intraocular Lenses

2-5

Ophthalmic Microsurgical Knives

6-7

Ophthalmic Cannulas

8-9

Ophthalmic Viscoelastics (OVDs)

10

Ophthalmic Solutions

11

Miscellaneous Disposables

12

Cataract Packs

13

Surgical Apparel

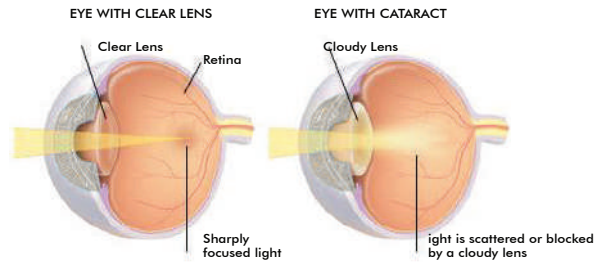
13

Intraocular Lenses **SIDA-LENS™**

Embracing the constant need for development and improvement Sidapharm's IOLs result in an innovative and high-quality product. Thoroughly inspected for their resolution, diopter, surface quality and dimensions they provide excellent perception.

After **SIDA-LENS™** implantation recipients enjoy optimal optical outcome.

The IOLs are accompanied by an injector and can be smoothly implanted through a small incision



Hydrophobic IOLs

CAST MOLDING TECHNOLOGY

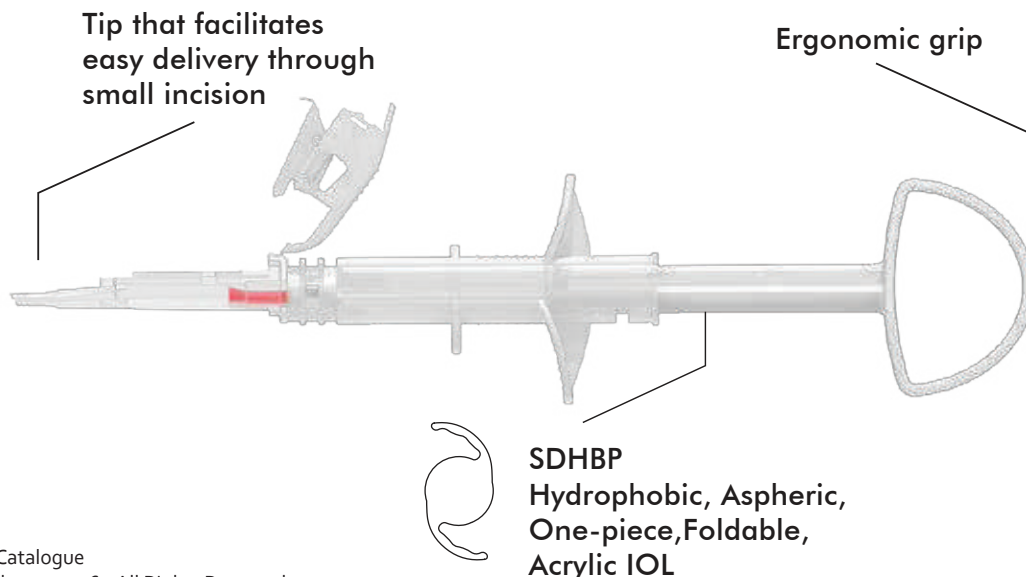
Superb quality of raw materials using **pre-molded blanks**

Biocompatible hydrophobic acrylic material with UV absorption

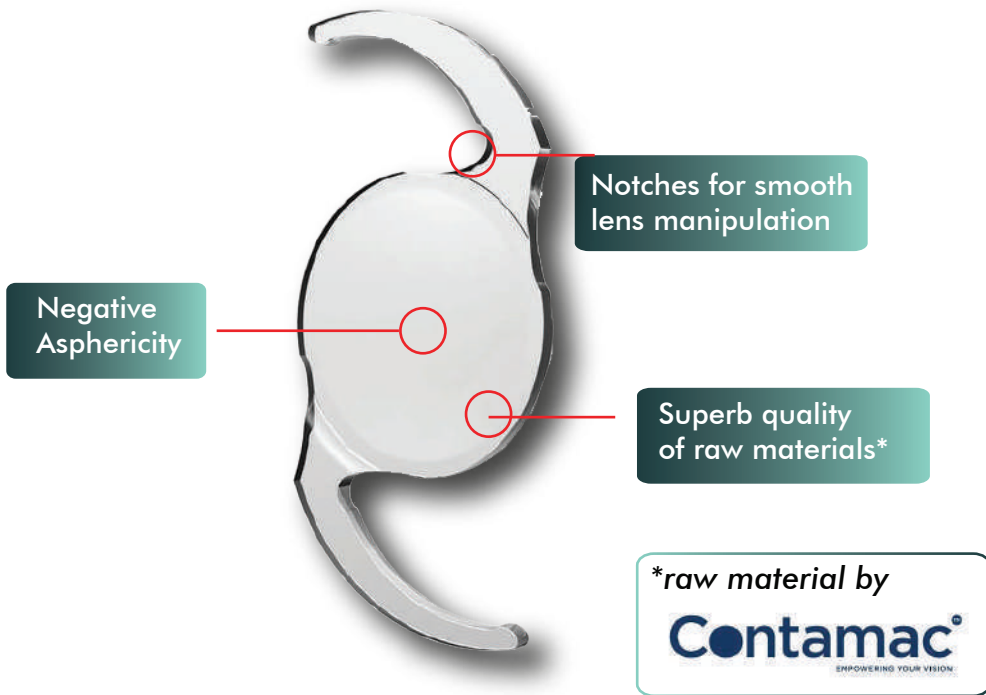
With **Biconvex surfaces** which minimize effects of tilt, decentration and aberration and with a 360° square-edge profile for reduced PCO rates

PREMIUM PRECISION

HYDROPHOBIC PRELOADED SYSTEM **SDHBP**

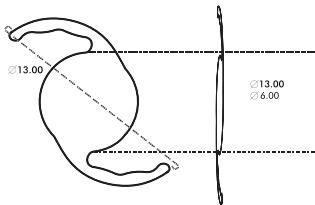


HYDROPHOBIC IOL SDHB6130



SDHB6130

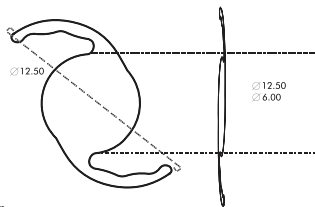
Aspheric,
360° Square Edge



Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 13.00
Haptic Angle: 0°
Refractive Index 1.56
A-constant: 118.5
AC depth:5.00

SDHBY

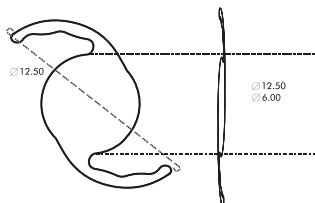
Aspheric,
360° Square Edge
Yellow, Blue Light Filtering



Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 12.50
Haptic Angle: 0°
Refractive Index 1.49
A-constant: 118.0
AC depth:5.00

SDHB

Aspheric,
360° Square Edge



Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 12.50
Haptic Angle: 0°
Refractive Index 1.49
A-constant: 118.0
AC depth:5.00

Hydrophilic IOLs

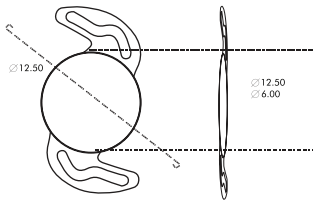
Exceptional biocompatibility and UV absorption

High Resolution, Diopter Accuracy Preciseness

Easy lens manipulation

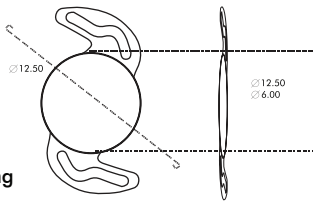
Controlled surgical handling

SDA
Aspheric,
360° Square Edge



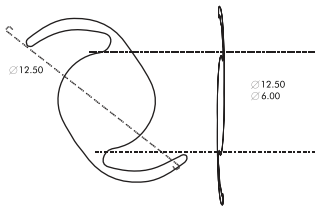
Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 12.50
Haptic Angle: 0°
Refractive Index: 1.46
A-constant: 118.0
AC depth: 5.00

SDYA ■
Aspheric,
360° Square Edge,
Yellow, Blue Light Filtering



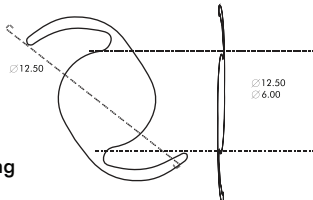
Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 12.50
Haptic Angle: 0°
Refractive Index: 1.46
A-constant: 118.0
AC depth: 5.00

SDAC
Aspheric,
360° Square Edge



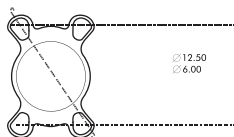
Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 12.50
Haptic Angle: 5°
Refractive Index: 1.46
A-constant: 118.0
AC depth: 5.00

SDACY ■
Aspheric,
360° Square Edge
Yellow, Blue Light Filtering



Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 12.50
Haptic Angle: 5°
Refractive Index: 1.46
A-constant: 118.0
AC depth: 5.00

SDA4
Aspheric,
360° Square Edge



Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 11.00
Haptic Angle: 0°
Refractive Index: 1.46
A-constant: 118.0
AC depth: 5.00

PMMA, One-Piece

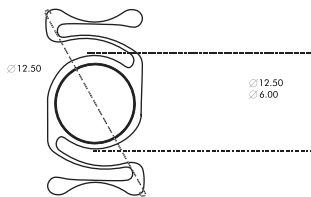
Clinical quality PMMA with **UV absorber**

YAG laser compatible

ANTERIOR CHAMBER

SDANT

4 points of fixation

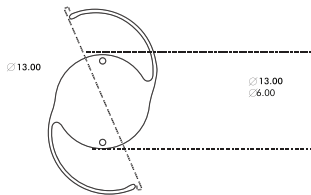


Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 12.50
Haptic Design: S Loop
Refractive Index 1.52
A-constant: 115.3
AC depth: 2.95

POSTERIOR CHAMBER

SDHS

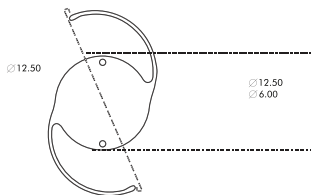
2 Dialing holes



Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 13.00
Haptic Design: C Loop
Refractive Index 1.52
A-constant: 118.2
AC depth: 4.80

SDALP

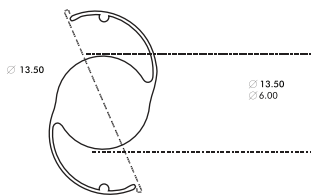
2 Dialing holes



Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.00
Overall Length: 12.50
Haptic Design: C Loop
Refractive Index 1.52
A-constant: 118.4
AC depth: 5.00

SDSFP

2 Eyelets



Optic Design: Biconvex
Optic Size: 6.50
Overall Length: 13.50
Haptic Design: C Loop
Refractive Index 1.52
A-constant: 118.2
AC depth: 4.80

Ophthalmic Microsurgical Knives

Chemically polishing technology

Minimized micro-roughness

Cleanability of surfaces

Low contamination levels

Effect of chemical polishing on surface finish



Surface Before Electropolishing



Surface After Electropolishing

Check our Superiority!
(microscope photos)



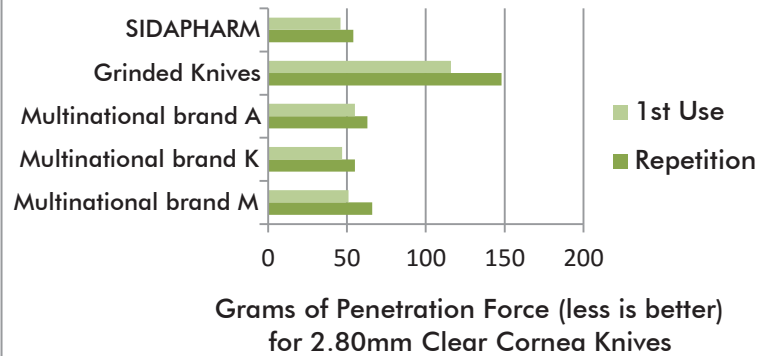
**SIDAPHARM[®]
Knives**

- ✓ Even Edges
- ✓ Smooth Surface



- Other
Grinded Knives**
- ✗ Uneven Edges
 - ✗ Scratched Surface

Sharpness Comparison



Precision
Diamond
like sharpness
Exact Dimensions

Quality
Matt
anti-glare
finish

Performance
Incisions with
accuracy and
complete control

Minimum wound for rapid healing
Perfect visibility of the blade within the eye chamber



Ophthalmic Microsurgical Knives

All-procedures microsurgical knives

Our knives allow enhanced control and precision, deliver great sharpness and quality, while maintaining the cost low.

Stab Knives



Ref. No.	Description
62000	15°
62021	22.5°
62001	30°
62002	45°

Crescent Knives



Ref. No.	Description
62003	Angled
62003-1	Straight

MVR Knives



Ref. No.	Description
62004	19G (1.5mm) Straight
62009	19G (1.5mm) Angled
62005	20G (1.2mm) Straight
62010	20G (1.2mm) Angled
62007	23G (0.9mm) Straight
62012	23G (0.9mm) Angled

Slit Knives



Ref. No.	Description
62016	2.20mm Angled
62017	2.40mm Angled
62052	2.60mm Angled
62018-1	2.75mm Angled
62018*	2.80mm Angled
62019*	3.00mm Angled
62020*	3.20mm Angled

Implant Knives (Rounded Tip)



Ref. No.	Description
62015	5.10mm Angled
62027	5.20mm Angled

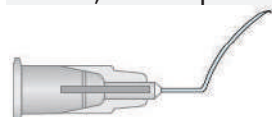


Ophthalmic Cannulas

Steel and Plastic of the highest quality
 Guaranteed hygiene
 Constant Development & Improvement

Cystotomes

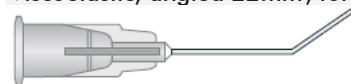
Formed, 16mm tip



Ref. No.	Description
77005	23G
77006	25G
77007	27G
77008	30G

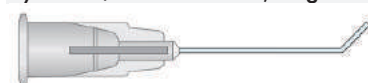
Anterior Chamber

Viscoelastic, angled 22mm, formed



77104	25G
77082	27G

Rycroft / Air Cannula , angled tip



77044	23G, 4mm
77001	25G, 8mm
77003 - 1	27G, 4mm
77056	27G, 8mm
77003	27G, 10mm
77046	30G, 4mm
77004	30G, 6mm

Hydrodissectors

Angled, flat tip



77062	23G, 8mm tip
77010	25G, 8mm tip
77012	27G, 8mm tip
77013	30G, 8mm tip

Curved, flat tip



77014	27G, Horizontal tip
77063	27G, Vertical tip

J-shaped, vertical flat tip



77067	25G
77068	27G

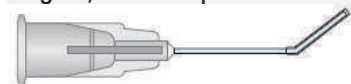
Capsule Polishers

Posterior, angled top port



77073	21G, 9mm tip
77074	23G, 9mm tip






Angled, silicon tip



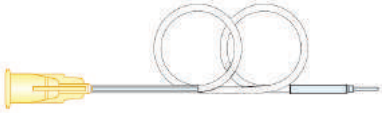
77070	23G, 7mm tip
77072	23G, 9mm tip
77071	27G, 7mm tip

Ophthalmic Cannulas

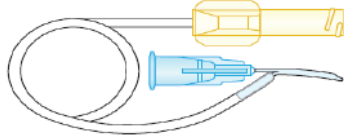
Anesthesia

	Ref. No.	Description
Retrobulbar, straight Atkinson tip		
	77026	23G, 38mm tip
	77027	25G, 38mm tip
	77028	27G, 38mm tip
Retrobulbar, curved Atkinson tip		
	77033	25G, 38mm tip
Retrobulbar, straight sharp tip		
	77034	25G, 25mm tip
	77035	25G, 38mm tip
	77036	30G, 12.5mm tip
Subtenon		
	77032	19G, 22mm tip
Peribulbar, straight Atkinson tip		
	77029	23G, 22mm tip
	77037	23G, 32mm tip
	77030	25G, 22mm tip
	77038	25G, 32mm tip

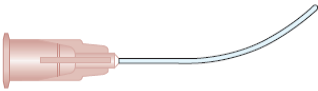
A/C Maintainers

	77015	19G, Screw tip
	77088	19G, Smooth tip
	77016	20G, Screw tip
	77041	20G, Smooth tip
	77089	21G, Smooth tip
	77040	23G, Screw tip


Simcoe

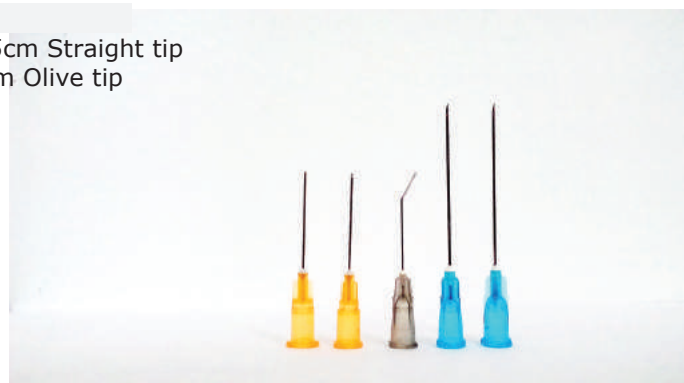
	77022	20G
	77025	23G

Lacrimal

Lacrimal, 28mm		
	77021	26G

Intubation Set

	77083	23G, 17.5cm Straight tip
	77084	23G, 11cm Olive tip



Ophthalmic Viscoelastics (OVDs)

SIDA-VISC™ Sodium Hyaluronate Ophthalmic Solutions

Provides the protection and control needed during the ophthalmic operations of :

- > Cataract extraction
- > IOL implementation
- > Glaucoma filtering surgery
- > Corneal transplantation surgery

Product features:

- > High viscosity for space creation during operations
- > Very easy injection and removal from the eye
- > Latex-free
- > It provides excellent endothelial protection
- > Ideal for cartridge lubrication during IOL implantation

Available in 1 ml pre-filled syringe with the following concentrations (cohesive/dispersible)

10mg/ml 14mg/ml 15 mg/ml 18 mg/ml



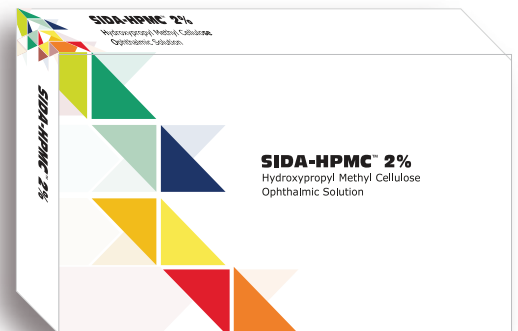
SIDA-HPMC™ 2% Hydroxypropyl Methyl Cellulose (HPMC) Ophthalmic solution

Offering an ophthalmic viscosurgical device that has low viscosity properties, is ideal for coating and protecting the eye during anterior segment surgical procedures.

SIDA-HPMC 2% exhibits moderate viscoelasticity characteristics, with retentive but also excellent tissue coating abilities. Offers good space maintenance and excellent tissue protection throughout the ophthalmic procedure

KEY Product features

- > Low molecular weight and low surface tension
- > High concentration of HPMC
- > Non-antigenic (allergic)
- > Non-pyrogenic
- > Completely transparent
- > Sterile pre-filled syringe supplied with a cannula
- > Available in 2 ml luer-lock glass syringe and 3ml plastic syringe
- > Preservative-free



Preservative-free
Ambient storage

Ophthalmic Solutions

SIDA-BLUE™

Trypan Blue Ophthalmic Solution 0.06 v/w

Excellent visualization of the capsulorhexis in eyes with mature cataract or small pupils
Clear outline of the capsulorhexis rim during the entire surgery.
Capsule staining is quick, easy and safe to perform.
Creates excellent staining contrast for anterior and posterior capsulorhexis
Reduces surgical time.



Indicated for:

- > For Cataract surgery with poor red reflex
- > Phacoemulsification
- > Small incision cataract surgery
- > Extra capsular cataract surgery
- > Incomplete capsulorhexis
- > Anterior/posterior capsulotomy
- > Any high risk cataract case
- > Trauma Cases
- > Teaching trainee surgeons

Available in :
1 ml vial



Prefilled syringe
Ready to use syringe. NO mixing required.
Ergonomic grip for better control of the injection



BSS Balanced Salt Solution

BSS is a sterile physiological solution for use in irrigating ocular tissues of the eye.
It hydrates and protects tissues and cells during any ophthalmic surgery.

Indicated for:

- > Refractive surgery
- > Phacoemulsification
- > Vitrectomy
- > Corneal irrigation

Available in a two way volumetric 500ml plastic bottle
with retractable, attached, hanging loop at the base.

Now also available in 250ml & 500ml GLASS BOTTLE



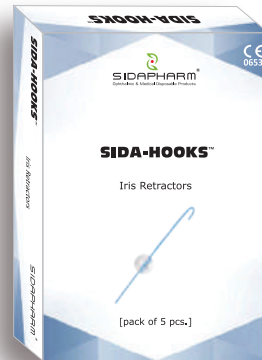
Miscellaneous Disposables

SIDA-HOOKS™

Iris Retractors

Flexible hooks used to increase pupillary diameter during surgery. The attached silicon stopper allows better grip and easy adjustment of pupil size.

Provided in a sterile pack of 5 pieces



SIDA- RINGS™

CTR / Capsular tension Rings

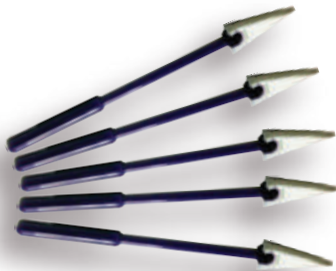
Rings in order to safely ensure stability and support centration.

Available in variations in sizes



SIDA-SPEARS™

Eyespears



A soft, asorbing tool to drain excessive fluids.

Provided in a sterile pack of 5 pieces, available in PVA or Cellulose material.

EYE SHIELDS



For preventive use after surgery. Made from light and strong plastic, protects the eye and keeps it properly ventilated.

Non-sterile

Cataract Packs

Specially designed for cataract eye operations.
Ideal as one-stop supply solution.
Great quality for great price.

Basic Cataract Pack

Designed to be user friendly, convenient and efficient in order to meet any special needs of the doctor and the surgical team

- 1 x Table Cover (140cm x 150cm)
- 1 x Ophthalmic Drape with pouch (100cm x 120cm)
- 1 x Surgical Drape (100cm x 160cm)
- 1x 1ml syringe 26g
- 2x 3ml syringe
- 2x 5ml syringe
- 1x 10ml syringe
- 10x Gauze swab 7.5 x 7.5
- 1x Eyepad
- 2x Gowns with towels (Large)
- 1x 60 ml plastic bowl
- 5x Eye spears

Custom Cataract Pack

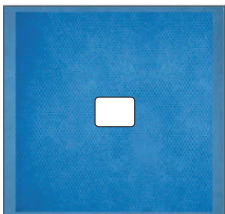
Build your own customized surgery pack choosing among the full range of cataract and ophthalmic disposables product line.
Contact SIDAPHARM'S team to prepare a high-quality and cost effective pack.



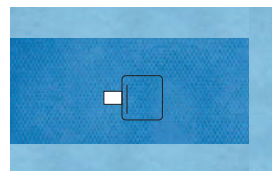
Surgical Apparel

After years of constant research and cooperation with doctors our complete line of surgical apparel is here to cover your needs. Individually sterile packaging optimizes time and resources .

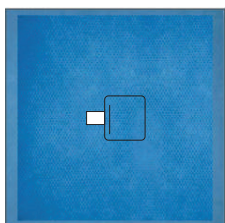
Bigger variety is available in sizes and features(i.e. adhesive tape).
Custom solutions !



20028
Ophthalmic Drape
55g 2ply
Spunlaced non-woven
50cm x 60 cm



20028
Ophthalmic Drape
55g 2ply
With pouch and incision film
50cm x 60 cm



20014
Ophthalmic Drape
40g SMS
With pouch and incision film
100cm x 120 cm



25001
Surgical Gown
50gsm SMS non-woven
Fluid repellent
Provides unrestricted movement



SIDAPHARM[®]
Ophthalmic & Medical Disposable Products

21, Stageiriti & 24, Em.Fili str.
Thessaloniki, Gr-54352, Greece

Tel. +30 2310906660

Fax +30 2310989846

sales@sidapharm.gr

www.sidapharm.gr

All figures and images used are for illustrative purposes only. They are indicative of the quality and style of the specification and may not represent wholly the actual items. The specifications may be subject to change. Please ask our sales adviser for details. Whilst all reasonable care has been taken in providing true information, we accept no responsibility for the accuracy of any information contained herein.

PMMA Intraocular Lens

DESCRIPTION / INTENDED USE

S_{IDA}-LENS PMMA Intraocular Lens (IOL) manufactured by Sidapharm, is an optical device for the replacement of natural crystalline lens in human eyes.

The IOL comprises of two parts; the central clear optic (which acts as visual zone) and the peripheral haptic (which helps in lens anchorage). It is made from clinical grade Polymethyl Methacrylate (PMMA) with an added UV-absorbing compound.

To allow the surgeon's flexibility in meeting individual patient requirements, Sidapharm offers several distinct types of lenses, which range from 6.00 to +35.00 diopter* (please refer to IOLs box for each one's specific characteristics).

SUPPLY FORMAT

S_{IDA}-LENS PMMA lenses are supplied in a lens carrying case made of Polystyrene contained in a heat-sealed medical-grade pouch, sterilized using Ethylene oxide (ETO). The contents of the pouch are sterile unless the package is opened or damaged.

INDICATIONS

These IOLs can be used for visual correction of aphakia in adult patients whose cataract lens has been removed by extra-capsular cataract extraction. The lens is intended to be placed in the capsular bag.

PRECAUTIONS

- Do not keep the lens in direct sunlight or at temperature greater than 45°C. Keep from freezing.
- Do not use if the sterile packaging has been opened or damaged.
- Only skilled surgeons with experience in either viewing and/or assisting numerous surgical implantation and successfully completed at least one course on IOL implantation, should attempt implantation of these lenses.
- Pouch should be opened only under sterile conditions.
- Do not soak or rinse lens in solutions other than sterile BSS or equivalent of such.
- Do not attempt to autoclave and resterilize this lens.
- Do not autoclave this lens.
- Handle the lens carefully. Locking forceps or needle holders should never be used to pick up lenses.
- Do not reshape the supporting structures (haptics).
- The patient must be advised that the doctor or the medical center should be informed of any side effects not referred in this information.
- Do not use lens if it is accidentally dropped. The implications of reuse other than adverse reactions are not clinically well known.

CONTRA-INDICATIONS

Patients with the following conditions are not suitable candidates for IOL operation. Otherwise, there is risk for their eyesight.

- Patient with eyes having fore shortened anterior segments, e.g. microphthalmic or certain forms of chronic angle - closure glaucoma
- For anterior chamber implantation, previous history of, or predisposition to retinal detachment
- Patients in whom the IOL may interfere with the ability to observe, diagnose or treat posterior segment disease
- Recurrent anterior or posterior segment inflammation of unknown aetiology
- Abnormality of the iris which would preclude adequate fixation of the lens, such as aniridia, hemi-iridectomy or severe atrophy.

WARNINGS

- The effectiveness of UV-absorbing lenses in reducing the incidence of retinal disorders has not been established.
- The safety of the use of the Neodymium-YAG laser and IOLs with UV-absorbing materials has not been established. The physician is urged to use extreme caution in such cases where a patient with UV-absorbing IOLs is treated with a Neodymium-YAG laser.
- The compression force exerted on the eye tissue by the lens is not established. The physician should have knowledge in the selection of the type of lens depending on the eye dimensions.
- "In-the-bag lenses" should be used only when capsulorhexis is performed and the posterior capsule is in good condition.
- Care should be taken to avoid breakage of haptic while inserting lens through the scleral tunnel of small incision.

ADVERSE REACTIONS

The reuse of IOL may cause:

- Cross contamination which will lead to microbial infection.
- Improper mechanical properties.
- Repeated use may affect aesthetic appearance of lens which will lead to visual defects,

INSTRUCTIONS FOR USE

Do not attempt to expand the haptics, flex them out of the plane of the lens, twist or torque the lens, in order to avoid breakage.

- In a sterile environment, peel apart to open the pouch and remove the lens case.
- Unscrew the lens case with care and grasp the lens optic using smooth edged forceps and lift.
- Soak or rinse lens in sterile balanced salt solution or sterile normal saline solution.
- The lens, due to some static charge produced while opening the lens case, may stick to the cap in rare instances.
- Ensure that the lens is in good condition for optic and haptic surfaces for adherence of any particles.
- Prior to implantation examine the lens for power, type, proper configuration and optical surfaces.
- During insertion handle lenses by haptic portion only.
- Carton box contains extra labels. These are for convenience in maintaining and reporting records of implantable lenses during clinical investigation. One of the labels could be affixed in patient's case sheet, for future reference.
- Rinse the lenses in sterile B.S. Solution before implantation, to minimize the static discharge which enhances the microbial contamination.

SPECIFIC INSTRUCTIONS

- The need for a secondary iridectomy for pupillary block may be prevented by one or more iridectomies at the time of IOL implantation, especially in cases of anterior chamber IOL implantation
- Physicians considering lens implantation in patients with cataracts associated with macular degeneration or retinal degeneration, glaucoma, or corneal diseases, should be aware that the patient may not achieve improvement in central visual acuity caused by these pathologies
- Secondary glaucoma has been reported occasionally in patients with pre-existing glaucoma who received posterior chamber lens implants. The intraocular pressure of implant patients with glaucoma should be carefully monitored post-operatively
- The safety and effectiveness of a posterior chamber lens if placed in the anterior chamber has not been established. Such implantation has been shown to be unsafe in some cases
- The "A" constant value is only an estimate value. It is recommended that surgeon derives his/her own value based on his/her clinical experience.

Applicable Models: SDANT (anterior chamber)
SDHS, SDALP (posterior chamber)

* Out-of-range diopters may be produced upon request

Ενδοφακός PMMA

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ / ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Ο PMMA ενδοφακός S_{IDA}-LENS που κατασκευάζεται από την Sidapharm είναι ένα οπτικό είδος σε αντικατάσταση του φυσικού κρυσταλλικού φακού στους ανθρώπινους οφθαλμούς.

Ο ενδοφακός αποτελείται από δύο μέρη: το κεντρικό διάφανο οπτικό (το οποίο δρα ως οπτική ζώνη) και το περιφερειακό απτικό (το οποίο βοηθάει στη σταθεροποίηση του φακού). Ο ενδοφακός κατασκευάζεται από ιατρικής διαβάθμισης Μεθακρυλικό Πολυμεθύλιο (PMMA) με επιπρόσθετη σύνθεση απορρόφησης ακτινών UV.

Η Sidapharm προσφέρει αρκετούς διαφορετικούς τύπους φακών, προκειμένου οι χειρουργοί να έχουν ευέλικτους τρόπους αντιμετώπισης έναντι των απαιτήσεων των ασθενών. Οι φακοί είναι διαθέσιμοι σε διοπτρίες από 6.00 έως +35.00 * (για τα χαρακτηριστικά του κάθε συγκεκριμένου ενδοφακού, παρακαλούμε όπως αναφέρετε στο κουτί του).

ΔΙΑΘΕΣΗ

Οι PMMA ενδοφακοί Sidapharm παρέχονται αποστειρωμένοι με αιθυλοξειδίο (EO), σε ειδική θήκη πολυουρετανίου μέσα σε θερμοκολλημένο pouch. Τα περιεχόμενα παραμένουν αποστειρωμένα εφόσον το pouch δεν έχει ανοιχθεί ή καταστραφεί.

Digitally signed by Pericleas A. Alina
Date: 2021.10.08 09:58:51 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova



ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Αυτοί οι φακοί μπορούν χρησιμοποιηθούν για την οπτική διόρθωση της αφακίας σε ενήλικες ασθενείς των οποίων ο φακός με καταρράκτη έχει απομακρυνθεί με εξαγωγή του καταρράκτη του περιφακίου. Ο φακός προορίζεται να τοποθετηθεί στον σάκο του περιφακίου.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Μην διατηρείτε τον φακό σε απευθείας ηλιακό φως ή σε θερμοκρασίες άνω των 45° C. Μην τον παγώνετε.
- Μην τον χρησιμοποιήσετε εάν η αποστειρωμένη συσκευασία έχει ανοιχθεί ή καταστραφεί.
- Μόνον καταρτισμένοι χειρουργοί με εμπειρία παρακολούθησης και/ή συνδρομής σε πολλές χειρουργικές εμφυτεύσεις και οι οποίοι έχουν ολοκληρώσει επιτυχώς κατ' ελάχιστον μία εκπαίδευση περί εμφυτεύσεων ενδοφακών, θα πρέπει να επιχειρήσουν εμφύτευση τέτοιου είδους φακού.
- Το rouch θα πρέπει να ανοίγεται μόνο υπό αποστειρωμένες συνθήκες.
- Εμβάπτιζετε τον φακό μόνο σε διάλυμα BSS ή αντίστοιχο.
- Μην επιχειρήσετε να τοποθετήσετε σε κλίβανο αποστείρωσης και να επαναποστειρώσετε τον ενδοφακό.
- Χειριστείτε με προσοχή τον φακό. Δεν πρέπει ποτέ να χρησιμοποιούνται για το σήκωμα του φακού λαβίδες που κλειδώνουν ή βελονοκάτοχα
- Μην τροποποιείτε την υποστηρικτική δομή (απτικά)
- Ο ασθενής πρέπει να συμβουλευθεί ότι ο ιατρός ή το ιατρικό κέντρο θα πρέπει να ενημερώνονται για κάθε παρενέργεια που τυχόν παρουσιασθεί και δεν αναφέρεται στο παρόν έντυπο.
- Μην χρησιμοποιήσετε τον φακό, εάν κατά λάθος σας πέσει. Οι επιπλοκές λόγω επαναχρησιμοποίησης πέραν των ανεπιθύμητων ενεργειών δεν είναι κλινικά γνωστές.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Οι ασθενείς με τις παρακάτω καταστάσεις δεν είναι κατάλληλοι υποψήφιοι για επέμβαση ενδοφακού. Εάν επιχειρηθεί, η όρασή τους τίθεται σε κίνδυνο.

- Ασθενείς με οφθαλμούς που έχουν μικρά εμπρόσθια τμήματα, π.χ. μικροφθάλμια ή συγκεκριμένες μορφές γλαυκώματος κλειστής γωνίας
- Για εμφύτευση προσθίου θαλάμου, ιστορικό προηγούμενο ή προδιάθεση αποκόλλησης αμφιβληστροειδούς
- Ασθενείς στους οποίους ο ενδοφακός μπορεί να εμποδίσει τη δυνατότητα παρατήρησης, διάγνωσης ή θεραπείας ασθενειών οπισθίου τμήματος
- Επαναλαμβανόμενη φλεγμονή προσθίου ή οπισθίου τμήματος από άγνωστη αιτία
- Ιριδική ανωμαλία η οποία θα μπορούσε να αποκλείσει επαρκή στερέωση του φακού, όπως ανιριδία, ημι-ιριδεκτομή ή σοβαρή ατροφία

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Δεν έχει τεκμηριωθεί η αποτελεσματικότητα των φακών που απορροφούν ακτίνες UV ως προς την μείωση περιστατικών αμφιβληστροειδικών διαταραχών
- Η ασφαλής χρήση του Νεοδύμιου-Λέιζερ γρανάτη υτρίου αλουμινίου (Nd:YAG) και των ενδοφακών με υλικά απορρόφησης ακτινών UV, δεν έχει τεκμηριωθεί. Ο θεράπων ιατρός προτρέπεται να είναι πολύ προσεκτικός όταν σε ασθενή με ενδοφακό απορρόφησης ακτινών UV εφαρμόζεται λέιζερ Nd:YAG
- Δεν έχει τεκμηριωθεί η δύναμη συμπίεσης που ασκείται από τον φακό στους οφθαλμικούς ιστούς. Ο θεράπων ιατρός πρέπει να γνωρίζει τον τρόπο επιλογής τύπου φακού ανάλογα με τις διαστάσεις του οφθαλμού.
- Πρέπει να δοθεί προσοχή ώστε να αποφευχθεί το σπάσιμο των απτικών κατά την εισαγωγή του φακού μέσω του σκληρικού τούνελ μικρής τομής.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Η επαναχρησιμοποίηση των φακών μπορεί να προκαλέσει:

- Επιμόλυνση που μπορεί να οδηγήσει σε μικροβιακή μόλυνση.
- Αθήμετες μηχανικές ιδιότητες
- Επανειλημμένη χρήση μπορεί να επηρεάσει την αισθητική εμφάνιση του φακού, το οποίο μπορεί να οδηγήσει σε οπτικές ανωμαλίες.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

Προκειμένου να αποφύγετε το σπάσιμο, μην επιχειρήσετε να εκτείνετε τα απτικά, να τα λυγίσετε πέρα από το επίπεδο του φακού, να στρεβλώσετε ή να στρέψετε τον φακό.

- Σε αποστειρωμένο περιβάλλον, ανοίξτε το rouch και βγάλτε έξω τη θήκη του φακού.
- Ξεβιδώστε προσεκτικά τη θήκη του φακού, πιάστε το οπτικό του φακού με χρήση λαβίδας με απαλά άκρα και τραβήξτε τον.
- Εμβάπτιστε ή ξεπλύνετε τον φακό σε αποστειρωμένο ισότονο αλατούχο διάλυμα ή αποστειρωμένο φυσιολογικό αλατόνερο.
- Σε σπάνιες περιπτώσεις, λόγω μερικού στατικού ηλεκτρισμού που δημιουργήθηκε κατά το άνοιγμα της θήκης του φακού, αυτός ίσως έχει κολλήσει στο κατάκι.
- Βεβαιωθείτε ότι ο φακός είναι σε καλή κατάσταση στις οπτικές και απτικές επιφάνειες για την προσκόλληση κάποιου σωματιδίου.
- Πριν από την εμφύτευση, εξετάστε τον φακό ως προς τη διοπτρία του, τον τύπο, τη σωστή δομή του και τις οπτικές επιφάνειες.
- Κατά την εισαγωγή, χειριστείτε τα τεττώματα μόνο από τα απτικά τμήματα.
- Στο κομπί περιέχονται επιπρόσθετες αυτοκόλλητες ετικέτες για ευκολία στη διατήρηση και την αναφορά των στοιχείων των εμφυτευμένων ενδοφακών κατά την κλινική τεκμηρίωση. Μία από τις ετικέτες μπορεί να επικολληθεί στο φάκελο του ασθενούς, για μελλοντική αναφορά.

9. Πριν από την εμφύτευση, ξεπλύνετε τους φακούς σε αποστειρωμένο ισότονο αλατούχο διάλυμα, ώστε να μειώσετε την στατική αποφόρτιση που ενισχύει την μικροβιακή μόλυνση.

ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ

- Μία ή δύο ιριδεκτομές κατά τη διάρκεια της εμφύτευσης, ίσως αποτρέψουν την ανάγκη για δευτερογενή ιριδεκτομή της κόρης, ιδίως σε περιπτώσεις εμφύτευσης ενδοφακού προσθίου θαλάμου.
- Οι θεράποντες ιατροί που εξετάζουν την εμφύτευση φακού σε ασθενείς με καταρράκτη που σχετίζεται με εκφύλιση της ωχράς κηλίδας ή εκφύλιση του αμφιβληστροειδούς, γλαύκωμα ή κερατοειδικές ασθένειες, θα πρέπει να λαμβάνουν υπόψη ότι μπορεί να μην βελιωθεί η κεντρική οπτική οξύτητα του ασθενή λόγω αυτών των παθολογιών
- Περιστασιακά, έχει αναφερθεί δευτερογενές γλαύκωμα σε ασθενείς με προϋπάρχον γλαύκωμα οι οποίοι δέχθηκαν εμφύτευση φακού οπισθίου θαλάμου. Η ενδοφθάλμια πίεση των ασθενών με γλαύκωμα που δέχθηκαν εμφύτευση, μετεγχειρητικώς, θα πρέπει να παρακολουθείται προσεκτικά
- Δεν έχει τεκμηριωθεί η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα της τοποθέτησης φακού οπισθίου θαλάμου στον πρόσθιο θάλαμο. Τέτοιου είδους εμφύτευση, σε ορισμένες περιπτώσεις έχει αποδειχθεί ως μη ασφαλής.
- Η τιμή της "Α" σταθεράς είναι εκτίμηση μόνον. Συστήνεται ο χειρουργός να εξάγει τη δική του τιμή βασιζόμενος στην κλινική του εμπειρία.

Εφαρμόσιμα Μοντέλα: SDANT (προσθίου θαλάμου)

SDHS, SDALP (οπισθίου θαλάμου)

* Υπάρχει η δυνατότητα παραγωγής, κατόπιν αιτήματος, διοπτριών εκτός του αναφερόμενου εύρους

EN	USED GRAPHICAL SYMBOLS
EL	ΓΡΑΦΙΚΑ ΣΥΜΒΟΛΑ ΣΕ ΧΡΗΣΗ
	Caution! Consult accompanying document Προσοχή! Συμβουλευτείτε το συνοδευτικό έντυπο
	Do not reuse Μην επαναχρησιμοποιείτε
	Read instructions before use Διαβάστε τις οδηγίες προ της χρήσης
	Do not use if package is damaged Μην χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει καταστραφεί
	Sterilized using ethylene oxide Αποστειρώθηκε με αιθυλενοξειδίο
	Do not resterilize Μην επαναποστειρώνετε
	Keep dry Αποθηκεύστε σε ξηρό μέρος
	Keep away from sunlight Κρατήστε μακριά από ηλιακό φως
	Temperature limits Όρια θερμοκρασίας
	Manufacturer Κατασκευαστής
	Reference number Αριθμός αναφοράς
	Lot/Batch Number Αριθμός Παρτίδας
	Manufacture Date Ημερομηνία κατασκευής
	Use by date Ημερομηνία λήξης χρήσης
	CE mark and Notified Body No. Σήμανση CE και αριθμός Κοινοποιημένου Οργανισμού
	Contribution to recycling system Συμβολή σε σύστημα ανακύκλωσης



SIDAPHARM®

SIDAPHARM P.C.

21, Stageiriti & 24 Em.Fili str.
Thessaloniki GR-54352,
Greece, European Union

T: (+30) 2310906660

F: (+30) 2310989846

info@sidapharm.gr

SIDAPHARM I.K.E.

Σταγειρίτη 21 & Εμ. Φίλη 24,
Θεσσαλονίκη 54352
Ελλάς



PMMA_IFU ver.6d_06/2019