

# FICHE TECHNIQUE

#### 071323

# **SET DE POSE DE VVP**

#### **INDICATION**

Nécessaire de soins préconisé lors de la pose d'une perfusion par voie veineuse périphérique.

# CARACTÉRISTIQUE

RÉFÉRENCE	CONDITIONNEMENT	UNITÉ PAR CARTON	TAILLE DU CARTON
071323	Sachet	40	38,8 x 38,7 x 26,9 cm

#### **CODE GTIN**

**GTIN SET**: 3701556400401 **GTIN CARTON**: 3701556400494

### **COMPOSITION DU SET**

- 1 Essuie-mains Airlaid 20 x 30 cm
- 1 Masque type II
- 1 Champ de table enveloppant ouate 45x50cmnveloppant

## Dans le <u>champ enveloppant</u>:

- 1 Paire de gants Nitrile
- 5 Compresses Non Tissées 7,5 x 7,5 cm
- 1 Prolongateur 10cm robinet 3V
- 1 pansement film 6x7 Tegaderm

1 SERINGUE PRÉ-REMPLIE NACL 0.9% 20 ML - CLASSE IIa

Innoset assemble des sets composés de différents dispositifs. Conformément au règlement (UE) 2017/745, une notice d'utilisation est obligatoire pour les dispositifs médicaux de classe Ilb et supérieure. Les notices des fabricants, destinées exclusivement aux professionnels de santé, sont regroupées et mises à disposition sous format numérique. Une version papier peut être fournie sur demande.



# **STÉRILISATION**

Mode de stérilisation : consulter l'emballage des composants Ne pas restériliser

#### **CONDITION DE CONSERVATION ET DE STOCKAGE**

Conditions de stockage : À l'abri de l'humidité et de la lumière.

Température de stockage entre 15° et 30° C.

Durée de validité : Voir sur emballage.

#### RENSEIGNEMENTS ADMINISTRATIFS DE L'ASSEMBLEUR

NOM	Innoset	
LIEU DE L'ASSEMBLAGE	ZI La Masquère, 840 Rue de l'Hers, 31750 ESCALQUENS	
SIÈGE SOCIAL	75 rue Cuvier - 69006 LYON	
CERTIFICAT QUALITÉ	NF EN ISO 13485 :2016	
RÈGLEMENT DE L'UE APPLICABLE	UE 2017-745 – Annexe IX chapitres I et III	
RÉFÉRENT MATÉRIOVIGILANCE	qualite@innoset.com	

# A PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Ces dispositifs ne doivent être utilisés que par des professionnels de santé.
- Inspectez le nécessaire de soins avant utilisation. Si vous remarquez le moindre défaut ou anomalie, n'utilisez pas le dispositif. Remplacez-le immédiatement par un nouveau et contactez l'assembleur.
- La réutilisation d'un dispositif médical est dangereuse et peut gravement compromettre son intégrité et ses performances.
- Tout événement indésirable grave lié à l'utilisation de ces nécessaires de soins doit être signalé à l'assembleur.

Précautions d'emploi, contre-indications et effets secondaires indésirables : se reporter aux notices/indications des fabricants.

www.innoset.com