

HPI408  
**SET DE VOIE VEINEUSE CENTRALE**

**INDICATION**

Nécessaire de soins préconisé lors de la pose, du soin ou du retrait d'une voie veineuse centrale, en respectant les conditions d'asepsie strictes.

**CARACTÉRISTIQUE**

RÉFÉRENCE	CONDITIONNEMENT	UNITÉ PAR CARTON	TAILLE DU CARTON
HPI408	Sachet	20	38,8 x 38,7 x 26,9 cm

**CODE GTIN**

**GTIN SET** : 3701556400227

**GTIN CARTON** : 3701556401903

**COMPOSITION DU SET**

- 2 Masques Type II
- 1 Charlotte
- 1 Essuie-mains Airlaid 30 x 40 cm
- 1 Sac à déchet blanc
- 1 Blouse de soins
- 1 Champ de table enveloppant Ouate 45 x 75 cm

**Dans le champ enveloppant :**

- 4 Tas de 2 compresses dans 1er pli
- 1 Champ de soin Ouate 45 x 50 cm excentré 10cm préfendu adhésivé 4 cotés dans 1er pli
- 1 Paire de gants Nitrile Manchettes Retournées Taille 7/8 dans 1er pli
- 1 Paire de gants Nitrile Manchettes Retournées Taille 7/8
- 8 compresses NT 7,5x7,5 cm
- 1 Seringue Luer Lock 20ml
- 1 Aiguille pompeuse 18G
- 1 Bandelette adhésive 2 bandes 1,25 x 14,8 cm
- 2 Pansements Film 10 x 12 cm

### 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

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

### 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.