

FICHE TECHNIQUE

076302VAR

SET DE RINCAGE AVEC SPR N°2

INDICATION

Nécessaire de soins préconisé lors d'un geste technique en voie sous cutanée ou en voie veineuse périphérique.

CARACTÉRISTIQUE

RÉFÉRENCE	CONDITIONNEMENT	UNITÉ PAR CARTON	TAILLE DU CARTON
076302VAR	Sachet	40	38,8 x 38,7 x 26,9 cm

CODE GTIN

GTIN SET: 3701556402726 **GTIN CARTON**: 3701556402719

COMPOSITION DU SET

- 1 Masque Type II
- 1 Charlotte
- 1 Champ de table enveloppant Ouate 45 x 50 cm

Dans le champ enveloppant :

- 2 Paire de gants Nitrile Manchettes Retournées Taille 7 / 8
- 1 Champ patient Ouate 45 x 50 cm
- 10 Compresses Non Tissées 7,5 x 7, 5 cm
- 1 Aiguille Pompeuse 18G
- 1 Seringue 20ml Luer Lock
- 1 Bouchon Luer Lock mâle

1 SERINGUE PREREMPLIE NACL 0.9% 10 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.



FICHE TECHNIQUE SET DE RINCAGE AVEC SPR N°2

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 5° et 40° 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	<u>qualite@innoset.com</u>	

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
- 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