

2401VAR  
**SET COMPLET DE POSE STERILET**

**INDICATION**

Nécessaire de soins préconisé lors de la pose d'un stérilet.

**CARACTÉRISTIQUE**

| RÉFÉRENCE | CONDITIONNEMENT | UNITÉ PAR CARTON | TAILLE DU CARTON      |
|-----------|-----------------|------------------|-----------------------|
| 2401VAR   | Sachet          | 15               | 38,8 x 38,7 x 26,9 cm |

**CODE GTIN**

**GTIN SET** : 3701556400043

**GTIN CARTON** : 37015564000506

**COMPOSITION DU SET**

- 1 Champ de table enveloppant ouate 45 x 75 cm

**Dans le champ enveloppant :**

- 1 Pince plastique CHERON gynécologique 26 cm
- 1 Pince POZZI plastique 26 cm
- 1 Ciseau en métal et plastique gynécologique 22 cm

**1 SPECULUM GYNECOLOGIQUE DE CUSCO 30 mm** - CLASSE Is

**1 SPECULUM GYNECOLOGIQUE DE CUSCO 24 mm** - CLASSE Is

**1 SPECULUM GYNECOLOGIQUE DE CUSCO 16 mm** - CLASSE Is

### 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 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>    | <a href="mailto:qualite@innoset.com">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.