

HPI428VAR SET POSE VOIE VEINEUSE CENTRALE

INDICATION

Nécessaire de soins préconisé lors de la pose d'une voie veineuse centrale.

CARACTÉRISTIQUE

RÉFÉRENCE	CONDITIONNEMENT	UNITÉ PAR CARTON	TAILLE DU CARTON
HPI428VAR	Sachet	25	38,8 x 38,7 x 26,9 cm

CODE GTIN

GTIN SET : 3701556402986

GTIN CARTON : 3701556402979

COMPOSITION DU SET

- 1 Paire de gants Nitrile Taille 7 / 8
- 2 Charlottes
- 1 Blouse de soins
- 2 Masques type IIR
- 1 Champ de table enveloppant ouate 45 x 75 cm

Dans le champ enveloppant :

- 15 Compresses Non Tissées 7,5 x 7,5 cm
- 1 Paire de gants Nitrile Taille 7 / 8
- 1 Champ ouate 38 x 45 cm fenêtre
- 1 Prolongateur 10 cm 3 V
- 2 Plaques de 2 bandelettes micropore
- 1 Pansement film 12 x 14 cm

1 SERINGUE PRÉ-REPLIE 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 IIb 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.

Date de création du modèle : 14.01.2025 - Version : 03 - FT Notice - HPI428VAR- Set pose veineuse - v.03 du 09.09.2025

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

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.