

073804

**SET BRANCHEMENT/DÉBRANCHEMENT DE VVP**

**INDICATION**

Nécessaire de soins préconisé lors d'un branchement ou débranchement de VVP

**CARACTÉRISTIQUE**

RÉFÉRENCE	CONDITIONNEMENT	UNITÉ PAR CARTON	TAILLE DU CARTON
073804	Sachet	45	38,8 x 38,7 x 26,9 cm

**CODE GTIN**

**GTIN SET :** 3701556402696

**GTIN CARTON :** 3701556402689

**COMPOSITION DU SET**

**PARTIE BRANCHEMENT**

- 1 Charlotte
- 1 Masque Type IIR
- 1 Champ de table enveloppant ouate 45x50 cm

**Dans le champ enveloppant :**

- 1 Paire de gant Taille 7/8
- 5 Compresses non tissées 7,5 x 7,5 cm
- 1 Seringue Luer Lock 10 ml
- 1 Seringue Luer Lock 20 ml
- 2 Aiguilles Pompeuses 18G

**PARTIE DÉBRANCHEMENT**

- 5 Compresses Non Tissées 7,5 x 7,5 cm
- 1 Bouchon Luer Lock mâle

*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 avec Notice - 073804- Set branchement débranchement de VVP - v03 du 30.07.2025*

### 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 5° et 40° 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.