

**079222VAR**
**SET DE POSE SUR VOIE VEINEUSE AVEC SPR**
**INDICATION**

Nécessaire de soins préconisé lors de la pose sur voie veineuse avec seringue préremplie (SPR).

**CARACTÉRISTIQUE**

| RÉFÉRENCE | CONDITIONNEMENT | UNITÉ PAR CARTON | TAILLE DU CARTON      |
|-----------|-----------------|------------------|-----------------------|
| 079222VAR | Sachet          | 35               | 38,8 x 38,7 x 26,9 cm |

**CODE GTIN**

**GTIN SET :** 3701556401682

**GTIN CARTON :** 3701556402092

**COMPOSITION DU SET**

- 2 Masques Type IIR
- 1 Charlotte
- 1 Essuie Main
- 1 Champ de table enveloppant ouate 45 x 50 cm

**Dans le champ enveloppant :**

- 2 Paires de gants Nitrile
- 1 Champ ouate préfendu fenêtre 38 x 45 cm
- 10 Compresses Non Tissées 7,5 x 7, 5 cm
- 1 Prolongateur 30 cm robinet 3 voies
- 1 Plaque de 2 bandelettes micropore
- 1 Pansement film 10 x 12 cm

**1 SERINGUE PREREMPLIE NACL 0.9% 10 ML - CLASSE III**

*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 -079222VAR - Set de pose sur voie veineuse - v03 du 10.10.2025*

## 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 25 ° 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> |

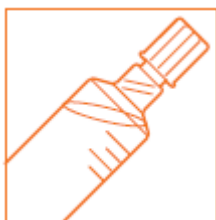
## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- 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.

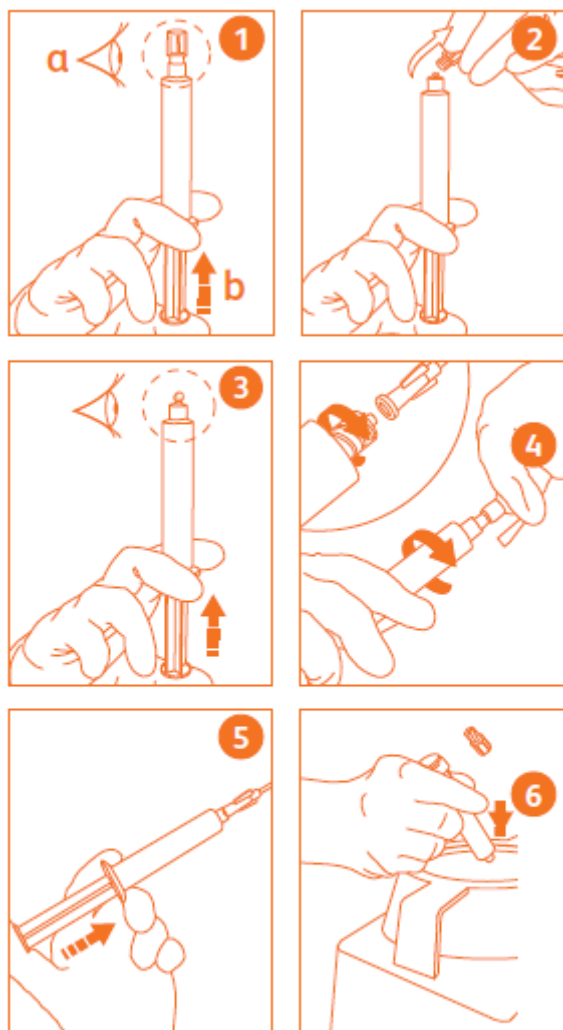
Innoset assemble des sets composés de différents dispositifs. Conformément au règlement (UE) 2017/745, une notice d'utilisation est obligatoire pour les dispositifs médicaux de classe IIb et supérieure. Les notices des fabricants, destinées exclusivement aux professionnels de santé, sont regroupées et mises à disposition sous format numérique. Une version papier peut être fournie sur demande.

## DISPOSITIF(S) CONCERNÉE(S)

### SERINGUE PRÉ-REMPLIE NACL 0.9% 10 ML – CLASSE III



**fr** Seringue prête à l'emploi **UNIQUEMENT POUR LE RINÇAGE** *in-situ* des dispositifs d'accès vasculaire.



#### 1. DESCRIPTION

Seringue BD PosiFlush™ SP est un dispositif médical (selon la directive 93/42/CEE pour les dispositifs médicaux), prêt à l'emploi. C'est une seringue en polypropylène remplie d'une solution isotonique de chlorure de sodium à 0,9%, stérile et apyrogène. Le contenu de la seringue est garanti stérile, non toxique et apyrogène.

#### 2. UTILISATION

- Seringue BD PosiFlush™ SP est destiné **UNIQUEMENT AU RINÇAGE** *in-situ* des dispositifs d'accès vasculaire.

- Seringue BD PosiFlush™ SP n'est pas destiné à la reconstitution de médicaments de forme sèche injectable, ni à la dilution de médicaments, ni à des applications thérapeutiques intraveineuses où le chlorure de sodium est indiqué.

- Seringue BD PosiFlush™ SP ne doit pas être utilisé sur champ stérile.

#### 3. CONTRE-INDICATIONS

Aucune contre-indication connue.

#### 4. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ne pas re-stériliser avant utilisation.

Ne pas utiliser si l'emballage unitaire ou son contenu est endommagé.

Vérifier la date de péremption sur l'emballage ou l'étiquette du produit. Ne pas utiliser si le produit est périmé.

Ne pas utiliser si le protège-embout ou le joint de piston présente un défaut entraînant une fuite de liquide.

Ne pas utiliser si la solution contient un précipité ou tout type de particule en suspension.

Usage unique. Éliminer tout produit utilisé partiellement.

Conserver à température contrôlée (15-25°C).

Ne pas mettre en situation de congélation.

La réutilisation peut provoquer une infection ou d'autres maladies/préjudices.

Avant toute utilisation, reportez-vous au mode d'emploi du fabricant du médicament pour vous assurer de la compatibilité avec la solution de chlorure de sodium à 0,9 %. Si la solution de chlorure de sodium à 0,9% n'est pas compatible, suivez les instructions du fabricant du médicament en matière de pratiques de rinçage, ou rincez d'abord le dispositif d'accès vasculaire (DAV) au moyen d'une solution compatible telle qu'une solution de dextrose à 5% mélangée à de l'eau pour éliminer toute trace de médicament, puis utilisez du chlorure de sodium à 0,9% comme solution de blocage pour le rincer.

Les médecins cliniciens doivent tenir compte des problèmes de santé du patient, de ses besoins thérapeutiques, de son âge et de son poids, car un apport en liquides ou en sodium plus faible pourrait s'avérer nécessaire lors de la détermination du rinçage au moyen d'une solution de chlorure de sodium à 0,9% injectée.

#### 5. MODE D'EMPLOI

Dispositif à usage unique pour un seul patient. Pour garantir une préparation médicamenteuse sûre, les médecins cliniciens doivent suivre les «bons principes» de l'administration des médicaments: le bon patient, le bon médicament, la bonne dose, le bon moment, la bonne voie d'administration, la bonne raison et la bonne documentation.

#### Utiliser une technique aseptique pendant toute la procédure.

1. Ouvrir le sachet de protection et retirer la seringue.

2. Vérifier que le protège-embout de la seringue est en place. Vérifier la limpidité de la solution. (Fig. 1a)

3. Presser la tige de piston en laissant le protège embout en place de façon à libérer le joint de piston. (Fig. 1b)

4. Dévisser le protège-embout en s'assurant de ne pas contaminer par contact l'embout luer de connexion de la seringue. (Fig. 2)

5. Purger l'air de la seringue en poussant légèrement le piston. (Fig. 3)

6. Connecter la seringue par son embout BD Luer-Lok™ à l'embase du dispositif d'accès vasculaire en s'assurant de ne pas contaminer la connexion par contact. (Fig. 4)

7. Pousser le piston pour injecter le volume requis de solution saline selon les pratiques en vigueur dans votre établissement. (Fig. 5)

En cas de résistance importante, il est recommandé de ne pas exercer une pression excessive.

Certains patients peuvent percevoir un goût ou une odeur transitoire pendant le rinçage. Cet effet mineur disparaît rapidement après la fin de la procédure.

8. Après utilisation, éliminer la seringue selon les pratiques en vigueur dans votre établissement. (Fig. 6) **NE PAS REUTILISER.**

#### 6. COMPOSITION UNITAIRE

Seringue en polypropylène avec embout BD Luer-Lok™. Joint en élastomère ne contenant pas de caoutchouc naturel (sans latex).

Solution saline : chlorure de sodium 9 g/l (NaCl 0,9%), eau distillée stérile q.s.p., sans conservateur et apyrogène. Sachet de protection constitué de polypropylène

Becton, Dickinson and Company, 1 Becton Drive, Franklin Lakes, New Jersey 07417, USA. Made in USA. bd.com

**CE REP** Becton, Dickinson & Co. Ltd. Donore Road, Drogheda, Co. Louth, Ireland

BD, the BD Logo and PosiFlush are trademarks of Becton, Dickinson and Company or its affiliates. © 2020 BD. All rights reserved.

