

PE-VVP-01SV
SET DE POSE DU CATHÉTER ET PRÉPARATION BRANCHEMENT IMMÉDIAT DE PERFUSION
INDICATION

Nécessaire de soins préconisé lors de la pose de cathéter et de la préparation au branchement immédiat de perfusion.

CARACTÉRISTIQUE

RÉFÉRENCE	CONDITIONNEMENT	UNITÉ PAR CARTON	TAILLE DU CARTON
PE-VVP-01SV	Sachet	60	38,8 x 38,7 x 26,9 cm

CODE GTIN

GTIN SET : 3701556402436

GTIN CARTON : 3701556402443

COMPOSITION DU SET

- 1 Essuie-mains
- 1 Champ de table enveloppant ouate 45 x 50 cm

Dans le champ enveloppant :

- 1 Paire de gants Nitrile
- 1 Champ Ouate 37,5 x 45 cm
- 10 Compresses Non Tissées 7,5 x 7,5 cm
- 1 Seringue Luer lock 20 ml
- 1 Aiguille Pompeuse 18G
- 1 Pansements film 10 x 12 cm
- 1 Plaque de 2 bandelettes micropore

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 - PE-VVP-01SV - Set de pose du cathéter et préparation branchement immédiat de perfusion-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 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.