

HPI279  
**SET DE POSE ET DEPOSE VVC**

### INDICATION

Nécessaire de soins préconisé lors de la pose et dépose d'une perfusion sur voie veineuse centrale.

### CARACTÉRISTIQUE

RÉFÉRENCE	CONDITIONNEMENT	UNITÉ PAR CARTON	TAILLE DU CARTON
HPI279	Sachet	60	38,8 x 38,7 x 26,9 cm

### CODE GTIN

**GTIN SET :** 3701556400289

**GTIN CARTON :** 3701556402948

### COMPOSITION DU SET

- 1 Sac à déchets
- 1 Masque Type IIR
- 1 Essuie-mains
- 1 Champ de table enveloppant ouate 45 x 75 cm

**Dans le champ enveloppant:**

- 1 Paire de gants Nitrile
- 5 Compresses Non Tissées 7,5 x 7,5cm
- 1 Seringue Luer Lock 20 ml
- 1 Aiguille Pompeuse 18g

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 - HPI279 - Set de pose dépose VVC - v03 du 19.11.2025

## 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

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	<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.