

**073140VAR2**
**SET DE PICC LINE AVEC GRIP-LOK UNIVERSEL SPR**
**INDICATION**

Nécessaire de soins préconisé lors de la pose ou de la fixation d'un cathéter PICC Line avec système Grip-Lok universel et seringue préremplie.

**CARACTÉRISTIQUE**

RÉFÉRENCE	CONDITIONNEMENT	UNITÉ PAR CARTON	TAILLE DU CARTON
073140VAR2	Sachet	35	38,8 x 38,7 x 26,9 cm

**CODE GTIN**
**GTIN SET :** 3701556402276

**GTIN CARTON :** 3701556402382

**COMPOSITION DU SET**

- 1 Charlotte
- 2 Masques type IIR
- 1 Essuie mains
- 1 Champ de table enveloppant ouate 45 x 75 cm

**Dans le champ enveloppant :**

- 1 Paire de gants Nitrile Manchettes Retournées Taille 7 / 8
- 1 Champ de soins Ouate 45 x 50 cm
- 1 Paire de gants Nitrile Manchettes Retournées Taille 7 / 8
- 10 Compresses Non Tissées 7,5 x 7,5 cm
- 1 Plaque de 2 bandelettes micropore
- 1 Pansement Film 10 x 12 cm

**1 SERINGUE PRÉ-REMPLIE NACL 0,9 % 10 ML - CLASSE IIa**
**1 VALVE BIDIRECTIONNELLE À PRESSION POSITIVE - CLASSE IIa**
**1 PANSEMENT GRIP-LOK®**

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 - 073140VAR2- Set PICC LINE avec Grip Lok universel SPR- v03 du 27.06.2025

## 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

<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.