

PE-SPE-O2  
**SET DE PETITS SOINS N°6**

**INDICATION**

Nécessaire de soins préconisé lors de la réalisation de petits soins,

**CARACTÉRISTIQUE**

RÉFÉRENCE	CONDITIONNEMENT	UNITÉ PAR CARTON	TAILLE DU CARTON
PE-SPE-O2	Blister	200	38,8 x 38,7 x 26,9 cm

**CODE GTIN**

**GTIN SET :** 3701556401255

**GTIN CARTON :** 3701556401873

**COMPOSITION DU SET**

- 1 Champ ouate 37,5 x 45 cm
- 2 Compresses non tissées 7,5 x 7,5 cm
- 1 Pansement Film 6 x 7 cm

**1 TAMPON D'ALCOOL 70%**

*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-SPE-O2 - Set de petits soins - Set v03 du 16.01.2026*

## 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 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.