

NE-GAJ-01PV
NÉCESSAIRE DE SOINS POUR GASTROSTOMIE JÉJUNOSTOMIE
INDICATION

Nécessaire de soins préconisé lors des soins de gastrostomie et de jéjunostomie.

CARACTÉRISTIQUE

RÉFÉRENCE	CONDITIONNEMENT	UNITÉ PAR CARTON	TAILLE DU CARTON
NE-GAJ-01PV	Boite	1	29,6 x 21,3 x 25,7 cm

CODE GTIN

GTIN SET : 3701556401453

COMPOSITION DU SET

- 10 Dosettes sérum physiologique 5 ml
- 1 Sparadrap 2,5 x 500 cm
- 50 Sachets de 2 compresses non tissées 10 x 10 cm
- 10 Pansements hydrocolloïdes 15 x 15 cm
- 10 Pansements film 15 x 20 cm
- 5 Seringues 60 ml ENFIT

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 - NE-GAJ-01PV - Nécessaire De Soins Pour Gastrostomie Jéjunostomie - 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 15° et 28° 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.