

Fiche Technique

BOUCHON DE RINÇAGE

NEOVAC®

Nécessaire aspiration

1 INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

Code CLADIMED : R50AC02

Code LPPR* si applicable : NA

*Liste des produits et prestations remboursables inscrits sur la liste prévue à l'article L165-1

Classe du DM : Is

Directive de l'UE applicable : 93/42/CE

N° Organisme notifié : 0123

Première mise sur le marché de l'UE : 01/01/2010

Fabricant : POLY MEDICURE

Provenance: INDE

Statut: IMPORTATEUR



Descriptif du dispositif :

Bouchon avec filtre, vissable sur flacon, avec tube plongeur.

Longueur du tube : 240 mm (Réf 202116) et 180 mm (Réf 202135)

Diamètre du tube : int : 6.5mm, ext : 9.5mm

Porosité du filtre : 18-40µ

Changement toutes les 48h

Références Catalogue :

Désignation du produit	Référence	Cond
NEOVAC® BOUCHON DE RINÇAGE pour flacon 1000mL BIOSEDRA/FRESENIUS/AGUETTANT	202116	Carton de 75 u
NEOVAC® BOUCHON DE RINÇAGE pour flacon 500mL BIOSEDRA/FRESENIUS/AGUETTANT	202135	Carton de 75 u

Composition du dispositif et accessoires :

Principaux composants et matériaux :

Élément : Tube

Matériau : Polychlorure de Vinyle

Élément : Filtre

Matériau : Polyéthylène

Élément : Bouchon

Matériau : Polypropylène

Fiche Technique

Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et / ou les produits administrés, précisions complémentaires

Latex : Absence

Phtalates classés CMR de catégorie 1A ou 1B : Absence

Origine animale ou biologique : Absence

Domaines et indications (selon nomenclature Euro-Pharmat) :

Domaines :

Anesthésie

Réanimation

Indications :

Rinçage

2 PROCEDE DE STERILISATION : Oxyde éthylène

3 CONDITIONS DE CONSERVATION :

Conditions normales de conservations et de stockage :

Lieu sec et frais, à l'abri de la lumière du jour, de la poussière et des émanations chimiques.

Précautions particulières :

Intégrité de l'emballage.

Durée de validité du produit :

5 ans.

CONTACT :

Service qualité : qualite@aseptinmed.fr