

| Intitulé du Dispositif Médical | 3M™ ADAPTIC™ |
|--------------------------------|--------------|
|--------------------------------|--------------|

<u>Remarque</u> : Selon le dispositif médical concerné, ce dossier concernera une <u>référence</u> de DM, un <u>type</u> de DM ou une <u>famille</u> de DM

| 1.1 | | | |
|-----|------------------------------------|--|--|
| 1.2 | Adresse complète : | Tel: 01.85.26.03.00 | |
| | Solventum France | e-mail: | |
| | 1, Parvis de l'Innovation CS 20203 | service-marches- 3msante@solventum.com | |
| | Cergy Pontoise Cedex 95006 France | N° Crystal: 01.88.24.18.04 | |
| 1.3 | Certification du Système Qualité : | BS EN ISO 9001 | |
| | Organisme certificateur : | ISO 13485 : 2003 | |
| | | BSI (2797) | |
| | Date d'obtention : | 22/04/2008 (Certificat n° MD 69845) | |
| | | Système Complet d'Assurance qualité | |
| | | (annexe II 3.2) | |
| | | BSI (0086) | |
| | Dernier renouvellement : | 25/10/2005 (certificat n° CE 0042) | |
| 1.4 | Coordonnées du correspondant | | |
| | matériovigilance : | E-mail : resolutionEMEA@solventum.com | |

| 2.1 | Dénomination commune : Pansement Non-adhérent, Stérile, Usage Unique | | | | | |
|-----|---|--|---------------------|------------------------|------------------|-----------------------------|
| 2.2 | Dénomin | ation commerciale : ADA | PTIC™ | | | |
| 2.3 | Code Nor | nenclature: 18.31 | | | | |
| | | | | | | |
| 2.4 | | R (ex TIPS* si applicable et prestations inscrits sur | | article L 16 | 5-1 » | |
| 2.4 | | • • | | article L 16 Code ACL | Nb pst/ | Nouveaux code: LPPR 2020 |
| 2.4 | « Produits | et prestations inscrits sur | la liste prévue à l | Code | Nb pst/ | |
| 2.4 | « Produits Code Produit | et prestations inscrits sur Désignation | la liste prévue à l | Code ACL | Nb pst/ boîte | |





2.5 Références Catalogue

Codes hospitaliers :

| Hôpital | | |
|--------------|----------------|--|
| Code Produit | Dim/Forme | |
| | | |
| 2012 | 7.6 x 7.6 cm | |
| 2013 | 7.6 x 20.3 cm | |
| 2015 | 7.6 x 20.3 cm | |
| 2014 | 7.6 x 40.6 cm | |
| 2018 | 7.6 x 152 cm | |
| 2019 | 12.7 x 22.9 cm | |

o **Pharmacie d'officine :** 2010F- 2015F - 2019F

2.6 Descriptif du dispositif

Le pansement non adhérent ADAPTIC™ est un pansement primaire constitué d'un tricot de viscose imprégné d'une émulsion stabilisée de vaseline. ADAPTIC™ est conçu pour protéger la plaie tout en empêchant le pansement d'y adhérer.

- Prévient l'adhérence du pansement
- Préserve les tissus néoformés, minimise la douleur et le traumatisme du patient lors des changements de pansement
- Prévient la macération
- Les exsudats traversent facilement jusqu'au pansement absorbant secondaire
- Peut être découpé à la taille de la plaie sans s'effilocher

2.7 Classe du DM: IIb

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

Selon Annexe n° I et II



Numéro de l'organisme notifié : BSI (2797)

Date de premier marquage CE : 2003

2.8 Inscription selon la nomenclature CMP : NR

2.9 | Conditionnement / Emballages

| | Pharmacie d'Officine | | | |
|---------|----------------------|----------------|---------------|--|
| Code | Code ACL13 | Dim/Forme | Boîte | |
| Produit | | | | |
| 2010F | 4054596950016 | 10 x 10 cm | 10 pansements | |
| 2015F | 5051978000140 | 7.6 x 20.3 cm | 10 pansements | |
| 2019F | 4054596950528 | 12.7 x 22.9 cm | 12 pansements | |

| Hôpital | | | |
|--------------|----------------|----------------------------|--|
| Code Produit | Dim/Forme | Carton | |
| 2012 | 7.6 x 7.6 cm | 50 Sachets de 1 pansement | |
| 2013 | 7.6 x 20.3 cm | 36 Sachets de 3 pansements | |
| 2015 | 7.6 x 20.3 cm | 24 Sachets de 1 pansement | |
| 2014 | 7.6 x 40.6 cm | 36 Sachets de 1 pansement | |
| 2018 | 7.6 x 152 cm | 10 rouleaux | |
| 2019 | 12.7 x 22.9 cm | 12 Sachets de 1 pansement | |

2.10 Dispositifs et accessoire associées à lister : (en cas de consommables captifs notamment)

NA

2.11 Composition du dispositif et Accessoires

<u>Principaux composants</u>: Ce dispositif est constitué d'un tricot de viscose imprégné d'une émulsion stabilisée de vaseline.

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

- Absence de latex
- Absence de produit d'origine animale ou biologique (nature,...)

Toutes mentions jugées utiles pour les précautions d'utilisations (cf. notice d'utilisation).

3. Procédé de Stérilisation

Mode de stérilisation du dispositif : Irradiation gamma

Préciser les modes de stérilisation de chaque composant, s'il y a lieu : NA

4. Conditions de conservation et de stockage

Conditions normales de conservation & de stockage : Conserver en dessous de 40°C

Précautions particulières : voir ci-dessus

Durée de la validité du produit : 5 ans – Ne pas utiliser au-delà de la date de péremption



Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu 5. Sécurité d'utilisation 5.1 Sécurité technique : NA 5.2 Sécurité Biologique (s'il y a lieu) : NA 6. Conseils d'utilisation **6.1 Mode d'emploi :** (*Cf. notice d'utilisations*) Préparation du site 1. Nettoyer la plaie selon le protocole habituel. 2. S'assurer que le pourtour de la plaie est sec. Application du pansement Nettoyer la plaie soigneusement selon le protocole du service. 1. Couper le pansement ADAPTIC™ à la taille de la plaie si nécessaire, puis le placer 2. directement sur la plaie. 3. Recouvrir d'un pansement secondaire stérile de votre choix en fonction de la quantité d'exsudats. 4. Le pansement ADAPTIC™ peut rester sur la plaie pendant plusieurs jours selon la quantité d'exsudats. **6.2 Indications** : (Cf. notice d'utilisation) Le pansement non adhérent ADAPTIC™ est indiqué pour les plaies sèches à fortement exsudatives pour lesquelles un pansement non adhérent est recommandé : Brûlures 1er & 2ème degrés Eczéma Abrasions Greffes Plaies chirurgicales Ulcères veineux Ulcères du pied diabétique Lacérations Interventions en chirurgie plastique et reconstructive Onglets arrachés Le pansement non adhérent ADAPTIC™ est idéal pour les furoncles, abcès, fistules et autres plaies nécessitant un drainage. **6.3 Précautions d'emploi :** (cf. notice d'utilisations) Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé/ouvert.

La date limite d'utilisation de ce produit est imprimée sur l'emballage.



| | | Pour toute information complémentaire se référer à la notice d'utilisation. | | | | |
|----|---|---|--|--|--|--|
| | 6.4 | Contre-indications: (cf. notice d'utilisations) | | | | |
| | | Aucune contre-indication connue à ce jour. | | | | |
| 7. | 7. Informations complémentaires sur le produit | | | | | |
| | 7.1 | Rapport et tirés à part d'essais cliniques (efficacité, sécurité, performances) ou d'études pharmaco-économiques (tableau résumé des essais cliniques au modèle AFSSAPS juin 2001). Voir avis de la CEPP en annexe. | | | | |
| | 7.2 | Amélioration du service rendu, service rendu. Voir avis de la CEPP en annexe. | | | | |
| | 7.3 | Recul d'utilisation (pays de commercialisation, dates de mise sur le marché, centres utilisateurs,) : Europe et Etats Unis. | | | | |
| | 7.4 | Recommandations particulières d'utilisations (restrictions de prise en charge, plateau technique qualification de l'opérateur, etc.) : NA | | | | |
| | | Indications en développement : NA | | | | |
| 8. | 8. Liste des annexes au dossier (s'il y a lieu) | | | | | |
| | | ✓ Attestation CE de Conformité ✓ Avis de la CEPP ✓ Notice d'utilisation | | | | |