

Set de pansement avec tampons et compresses, réf. 102ALA



Description

- Le set de pansements avec tampons et compresses est destiné à être utilisé dans le cadre d'une réfection de pansement.
- Le set se compose d'un blister à 4 alvéoles, de compresses, de tampons, d'une pince anatomique, d'une pince Kocher et d'une étiquette de traçabilité.
- Stérile, à usage unique et prêt à l'emploi, il est facile à transporter.
- L'opérateur peut placer dans les compartiments du blister la solution de savon antiseptique, la solution de rinçage et l'antiseptique. Avec la pince anatomique et 3 tampons, il effectue la déterision, le rinçage et le séchage de la plaie. Avec la pince Kocher et les autres tampons, il effectue l'antiseptie. Les compresses permettent de recouvrir la plaie et sont maintenues en place grâce à un adhésif non fourni.
- Il convient de vérifier la composition du produit pour s'assurer que le patient n'est pas allergique à l'une des matières entrant dans sa composition.

Caractéristiques techniques

- **Composition :** - Blister 4 alvéoles ;
 - 5 compresses non tissées 4 plis - 30 g ;
 - 5 tampons non tissés - 30 g ;
 - 1 Pince anatomique double denture plastique verte ;
 - 1 Pince Kocher plastique bleue ;
 - 1 étiquette de traçabilité.
- **Matériaux :** - DBP/BBP/DIPP/DEHP : absence ;
 - absence de latex.
- **Dimensions :** - Pincettes anatomique double denture : longueur de 12.5 cm ;
 - Pince Kocher : longueur de 14.5 cm ;
 - Compresses non tissées : 7.5 x 7.5 cm ;
 - Tampons non tissés : diamètre de 3 cm (taille prune) ;
 - Blister 4 alvéoles : Lo 19.5 x la 15.5 cm.
- **Type de dispositif :** dispositif médical stérile à usage unique de Classe I.
- **Mode de stérilisation :** stérilisation par oxyde d'éthylène.
- **Conditionnement :** unitaire.
- **Conditions de conservation :** conserver à température ambiante, à l'abri de l'humidité et de la lumière solaire, à l'abri de sources de chaleur.
- **Durée de la validité du produit :** se référer à l'étiquetage du produit.
- **Conformité :** - Directive de l'UE 93/42/CE pour les dispositifs médicaux applicable selon Annexe n°V article 3 ;
 - EN ISO 13485.
- **Date de première mise sur le marché dans l'UE :** 15/11/2007.