

Poussoir

Endoprothèse urétérale

1 INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

Code CLADIMED : G53AA99

Code LPPR* (Ex TIPS) si applicable : NA

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

Classe du DM : IIa

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

N° Organisme notifié : 0124

Première mise sur le marché de l'UE : 1998

Fabricant : UROTECH



Descriptif du dispositif :

Poussoir pour mise en place du tuteur par voie antégrade ou rétrograde avec repère radio-opaque indiquant sa position précise.

Références Catalogue :

Référence ASI	Référence Fournisseur	Taille (FR/CH)	Lgueur (cm)	Diam.max. du fil guide
221782	PU-0545-RM	05	45	0.028"
221783	PU-0570-RM	05	70	0.028"
221784	PU-0645-RM	06	45	0.035"
221785	PU-0670-RM	06	70	0.035"
221786	PU-0745-RM	07	45	0.035"
221787	PU-0845-RM	08	45	0.038"



Composition du dispositif et accessoires :

Principaux composants et matériaux :

Élément : Poussoir Matériau : PTFE/Platinum (colerette)

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 :

Urologie

Endoscopie

Indications :

Urologie

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

4 PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mode d'emploi :

Se référer à la notice d'utilisation

Contre indications :

Se référer à la notice d'utilisation

PIECES JOINTES :

Notice d'utilisation

CONTACT :

CORRESPONDANT MATERIOVIGILANCE : Mme Audrey GILBERT – agilbert@aseptinmed.fr

Tel : 05.62.57.69.18 – Fax : 05.62.57.69.01