

Fiche technique

CORGRIP® Système de rétention pour sonde nasoentérale

Sonde nasogastrique

INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

Code CLADIMED: A50ZZ99

Code LPPR* si applicable : NA

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

Classe du DM: lla

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

N° Organisme notifié: 2797

Première mise sur le marché de l'UE: 07/2019

Fabricant: **AVANOS**



Descriptif du dispositif :

Le système de rétention CORGRIP est un accessoire conçu afin de prévenir le déplacement ou le retrait indésirable des sondes nasoentérales chez les patients adultes (ne convient pas pour un usage en pédiatrie).

Il peut être utilisé avec des sondes d'alimentation nasoentérales ainsi qu'avec des sondes de décompression, d'aspiration et de drainage nasoentéral de la CH8 jusqu'à la CH18. Le kit contient:

- 1 cathéter aimanté de récupération jaune avec une graduation centimétrique
- 1 cathéter aimanté blanc avec ruban avec une graduation centimétrique
- 1 clamp SSL (Slot-Slide-Lock) de couleur selon la taille (CH/FR)
- 1 dispositif d'ouverture du clamp
- 1 sachet de gel lubrifiant hydrosoluble

Conditionnement : Boîte de 10 unités.

Références Catalogue :

Désignation du produit	Diamètre CH/FR	Code Couleur (clamp)	Référence Asept InMed	Référence Fournisseur
CORGRIP® Système de rétention pour sonde nasoentérale	CH08		202687	25-008
	CH10		202688	25-010
	CH12		202689	25-012
	CH14		202690	25-014
	CH16		202691	25-016
	CH18		202692	25-018

Version: 2.00 - FT - Système de rétention CORGRIP Date: 02/2021 Asept InMed® SAS au Capital de 5 000 000 € - R.C.S. Toulouse B383600590 - SIRET: 383 600 590 00038 - APE 4646Z - TVA Intracommunautaire FR87 383 600 560 - Suivez notre actualité sur : www.aseptinmed.fr - Retrouvez-nous sur nous sur <a href="mailto:





Fiche technique

Composition du dispositif et accessoires : Principaux composants et matériaux :

Matériau: PEBA Elément: Cathéter

Elément: Clamp Matériau: Polypropylène Elément: Ruban Matériau: Polyesther

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: Digestif **Nutrition** Indications:

Gastrostomie Nutrition entérale Alimentation entérale

2 **PROCEDES DE STERILISATION**: NA (non stérile)

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 :

Se référer la notice d'utilisation.

Durée de validité du produit :

5 ans

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mode d'emploi:

Se référer à la notice d'utilisation.

Contre-indications:

Patients présentant des fractures faciales et/ou crâniennes, des anomalies ou une obstruction des voies respiratoires nasales. Il ne devrait également pas être utilisé chez les patients pouvant tirer sur leur sonde d'alimentation ou sur le système de fixation pour sonde CORGRIP au point de s'infliger de graves blessures.

PIECES JOINTES:

Notice d'utilisation

CONTACT:

CORRESPONDANT MATERIOVIGILANCE: Mme Cindy CAVELIER - ccavelier@aseptinmed.fr

Tel: 05.62.57.69.18 - Fax: 05.62.57.69.01

Version: 2.00 - FT - Système de rétention CORGRIP Date : 02/2021 Asept InMed® SAS au Capital de 5 000 000 € - R.C.S. Toulouse B383600590 – SIRET: 383 600 590 00038 – APE 4646Z – TVA Intracommunautaire FR87 383 600 560 - Suivez notre actualité sur : www.aseptinmed.fr - Retrouvez-nous sur nous sur <a href="mailto: