

## Fiche Technique

# PERFUSEUR

## NEOPERF®

Perfuseur simple

### 1 INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

<b>Code CLADIMED :</b>	C54HC02 (Réf 202090 et 202091) / C54HC03 (Réf 202092 et 202093)
<b>Code LPPR* si applicable :</b>	Eligible à la nomenclature
<b>*Liste des produits et prestations remboursables inscrits sur la liste prévue à l'article L165-1</b>	PERFADOM
<b>Classe du DM :</b>	Ila
<b>Directive de l'UE applicable :</b>	93/42/CE
<b>N° Organisme notifié :</b>	0123
<b>Première mise sur le marché de l'UE :</b>	01/12/2006
<b>Fabricant :</b>	POLY MEDICURE



#### **Descriptif du dispositif :**

Pour l'administration par gravité.

Disponible avec ou sans robinet.

Dispositif lipido résistant

Porosité des filtres de purge : Air : 0.3µm. Chambre compte-goutte: 15µm.

Capacité de la chambre compte-goutte : 10 ml.

Luer-Lock mâle avec bague mobile et filtre de purge

Dimension de l'aiguille : 23G X 1- 1/2 '' (pour les références 202091 et 202093).

Ces dispositifs étant des dispositifs de perfusion par gravité, ils peuvent être soumis à 1bar de pression, maximum.

Diamètre interne de la tubulure : 3.0mm (+ ou - 0.1mm)

Diamètre externe de la tubulure : 4.1mm (+ ou - 0.1mm)

#### Taille des différents perfuseurs :

- 202090/202091: 120cm entre la chambre compte-gouttes et le site d'injection + 45cm entre le site d'injection et le Luer Lock (chambre compte-goutte de 72mm)
- 202092 : 160cm entre la chambre compte-gouttes et le robinet 3 voies + 25cm entre le robinet 3 voies et le Luer Lock (chambre compte-goutte de 72mm)
- 202093 : 120cm entre la chambre compte-gouttes et robinet 3 voies + 45cm entre le robinet 3 voies (indémontable) et le Luer Lock (chambre compte-goutte de 72mm)

## Fiche Technique

### Références Catalogue :

Désignation du produit	Référence	Condt
NEOPERF® PERFUSEUR avec site d'injection en Y + Luer mobile + Filtre purge	202090	carton de 100 unités
NEOPERF® PERFUSEUR avec site d'injection en Y + Luer mobile + Aiguille + Filtre purge	202091	carton de 100 unités
NEOPERF® PERFUSEUR avec robinet 3 voies + Luer mobile + Filtre purge	202092	carton de 100 unités
NEOPERF® PERFUSEUR avec robinet 3 voies + Luer mobile + filtre purge + Aiguille	202093	carton de 100 unités

### Composition du dispositif et accessoires :

#### Principaux composants et matériaux :

Elément : Protecteur de percuteur	Matériau : Polypropylène
Elément : Percuteur	Matériau : Acrylonitrile butadiène styrène
Elément : Filtre air	Matériau : Polyéthylène
Elément : Chambre compte-gouttes	Matériau : Poly chlorure de vinyle
Elément : Filtre à disque	Matériau : Nylon
Elément : Tube	Matériau : Poly chlorure de vinyle
Elément : Site d'injection	Matériau : Poly isoprène
Elément : Roulette	Matériau : Polypropylène
Elément : Robinet 3 voies	Matériau : Polycarbonate résistant aux lipides
Elément : Bague mobile	Matériau : Polycarbonate
Elément : Luer	Matériau : Acrylonitrile butadiène styrène
Elément : Embase aiguille	Matériau : Polypropylène
Elément : Aiguille	Matériau : Acier inoxydable
Elément : Protection aiguille	Matériau : Polypropylène
Elément : Bouchon Filtre de purge	Matériau : Polyéthylène

### 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  
 Chirurgie  
 Réanimation  
 Pédiatrie  
 Obstétrique

## Fiche Technique

### Indications :

Abord veineux  
Accès veineux  
Accessoire de cathétérisme  
Administration  
Perfusion

### 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 :

La durée d'utilisation de ces dispositifs est de 7 jours maximum.  
Se référer à la notice d'utilisation pour plus d'information.

#### Contre indications :

Se référer à la notice d'utilisation.

#### PIECES JOINTES :

Notice d'utilisation.

#### Recommandation :

Concernant la durée de contact avec certains solutés (émulsions lipidiques, produits sanguins,...), nous préconisons de suivre les recommandations de la SF2H « Prévention des infections liées aux cathéters périphériques vasculaires et sous-cutanés » de 2019, à savoir des changements de lignes de perfusion anticipés (R25).

#### **CONTACT :**

CORRESPONDANT MATERIOVIGILANCE : Mme Cindy CAVELIER – [ccavelier@aseptinmed.fr](mailto:ccavelier@aseptinmed.fr)  
Tel : 05.62.57.69.18 – Fax : 05.62.57.69.01