

Fiche Technique

ASPIRATEUR DE MUCOSITES POUR FIBROSCOPE

NEOASPI®

Aspirateur mucosités

1 INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

Code CLADIMED : R50AB02

Code LPPR* 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 : 0123

Première mise sur le marché de l'UE : 01/08/2009

Fabricant : POLY MEDICURE
Provenance: INDE

Statut : IMPORTATEUR



Référence 202118



Référence 202121

Descriptif du dispositif :

Ces produits sont conçus afin d'éviter tout risque de fuite au moment du prélèvement et afin de limiter la contamination manu portée de l'échantillon prélevé.

Flacon gradué avec bouchon à vis.

Système de connexion, de diamètre 3mm ±10 %, évitant l'ouverture du flacon.

Références Catalogue :

Désignation du produit	Référence	Cond
NEOASPI® ASPIRATEUR MUCOSITES 40ml pour fibroscope	202118	Carton de 50 unités
NEOASPI® ASPIRATEUR MUCOSITES 100ml pour fibroscope	202121	Carton de 30 unités

Composition du dispositif et accessoires :

Principaux composants et matériaux :

Élément : Tubulures et embouts
Élément : Récipient

Matériau : Polychlorure de vinyle
Matériau : Styrène Acrylonitrile

Date : 09/2022

Version : 6.00 - FT Aspirateur mucosités pour fibroscope NEOASPI®

Asept InMed® SAS au Capital de 5 000 000 € - R.C.S. Toulouse B383600590 - SIRET: 383 600 590 00038 - APE 4646Z - TVA Intracommunautaire FR87 383 600 590 - Suivez notre actualité sur : www.aseptinmed.fr - Retrouvez-nous sur 

Fiche Technique

Elément : Bouchon du récipient

Matériau : Polypropylène

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

Bisphénol A : Absence

Domaines et indications (selon nomenclature Euro-Pharmat) :

Domaines :

Pneumologie

Anesthésie

Réanimation

Indications :

Aspiration oropharyngée

Recueil produit aspiration

Evacuation voies aériennes

Aspiration trachéo-bronchique

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.

CONTACT :

SERVICE QUALITE : qualite@aseptinmed.fr