

Fiche Technique

OBTURATEUR LUER

NEOCAP®

Obturateur Luer verrouillable / Obturateur site injection

1 INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

Code CLADIMED : C54LA01 (Réf 202110) / C54LA03 (Réf 202111)

Code LPPR* si applicable : NA
 *Liste des produits et prestations remboursables inscrits sur la liste prévue à l'article L165-1



Réf 202110

Classe du DM : IIa

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

N° Organisme notifié : 0123



Réf 202111

Première mise sur le marché de l'UE : 15/02/2007

Fabricant : POLY MEDICURE
Provenance: INDE
Statut AIM: IMPORTATEUR

Descriptif du dispositif :
 Permet l'obturation des sites d'injection.
 Raccord possible d'une seringue.

Références Catalogue :

Désignation du produit	Référence	Cond
BOUCHON NEOCAP® Luer Lock Mâle	202110	Carton de 100 u
BOUCHON NEOCAP® Luer Lock Site d'injection	202111	Carton de 100 u

Composition du dispositif et accessoires :

Principaux composants et matériaux :

Référence 202110 Matériau : Polyéthylène Haute densité
 Référence 202111 Matériau : Isoporène (site d'injection)
 Matériau : Acrylonitrile Butadiène Styène (obturateur)

Fiche Technique

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 :

Anesthésie

Pédiatrie

Radiologie interventionnelle

Réanimation

Indications :

Abord veineux

Administration

Bouchon obturateur

Obturation

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 Qualité : qualite@aseptinmed.fr