

Fiche Technique

BOUCHON DE RINÇAGE

NEOVAC®

Nécessaire aspiration

1 INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

Code CLADIMED :	R50AC02
Code LPPR* si applicable :	NA
*Liste des produits et prestations remboursables inscrits sur la liste prévue à l'article L165-1	
Classe du DM :	Is
Directive de l'UE applicable :	93/42/CE
N° Organisme notifié :	0123
Première mise sur le marché de l'UE :	01/01/2010
Fabricant :	POLY MEDICURE



Descriptif du dispositif :

Bouchon avec filtre, vissable sur flacon, avec tube plongeur.
 Longueur du tube : 222 mm (Réf 202116) et 135 mm (Réf 202135)
 Diamètre du tube : int : 6.5mm, ext : 9.5mm
 Porosité du filtre : 18-40µ
 Changement toutes les 48h

Références Catalogue :

Désignation du produit	Référence	Cond
NEOVAC® BOUCHON DE RINÇAGE pour flacon 1000mL BIOSEDRA/FRESENIUS/AGUETTANT	202116	Carton de 75 u
NEOVAC® BOUCHON DE RINÇAGE pour flacon 500mL BIOSEDRA/FRESENIUS/AGUETTANT	202135	Carton de 75 u

Composition du dispositif et accessoires :

Principaux composants et matériaux :

Elément : Tube	Matériau : Polychlorure de Vinyle
Elément : Filtre	Matériau : Polyéthylène
Elément : Bouchon	Matériau : Polypropylène

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

Domaines et indications (selon nomenclature Euro-Pharmat) :

Domaines :

Anesthésie

Réanimation

Indications :

Rinçage

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 :

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

Tel : 05.62.57.69.18 – Fax : 05.62.57.69.01