

Fiche technique

Connecteur de transition ENFit®

INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

Code CLADIMED: A50DZ99

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/CEE

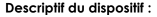
N° Organisme notifié : 2797

Première mise sur le marché de

l'UE:

10/07/2019

Fabricant: **Avanos**



Le port d'alimentation MIC avec connecteur ENFit® est un connecteur d'alimentation avec une connexion ENFit® et un capuchon attaché.

Il est destiné à être utilisé pour tout patient avec une sonde d'alimentation sans ballonnet MIC 14Fr/CH.

Références Catalogue:

| | Désignation du produit | Référence fabricant | Référence ASEPT INMED | Cdt |
|---|-------------------------------------|------------------------|--------------------------|-----------|
| Ī | CONNECTEUR DE TRANSITION LUER/ENFIT | 8301-60 | 203081 | 25 unités |

Date: 04/2023 FT- Connecteur transition ENFit -1 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 (in)





Fiche technique

Composition du dispositif et accessoires : Principaux composants et matériaux :

Elément : connecteur ENFit Matériau : Polypropylène

Elément : sangle et capuchon Matériau : Polyéthylène haute densité (HDPE)

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 PROCEDE DE STERILISATION: 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 :

Vérifier l'intégrité de l'emballage.

Durée de validité du produit : 2 ans.

4 PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Mode d'emploi:

Se référer à la notice d'utilisation.

PIECES JOINTES: Notice d'utilisation

CONTACT:

SERVICE QUALITE: qualite@aseptinmed.fr

Date: 04/2023 FT- Connecteur transition ENFit -1
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