

## Fiche technique

# Connecteur de transition ENFit®

### 1 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 :                                                                                   | IIa        |
| 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     |



#### Descriptif du dispositif :

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       |
|-------------------------------------|---------------------|-----------------------|-----------|
| CONNECTEUR DE TRANSITION LUER/ENFIT | 8301-60             | 203081                | 25 unités |

## Fiche technique

### Composition du dispositif et accessoires :

#### Principaux composants et matériaux :

Élément : connecteur ENFit      Matériau : Polypropylène  
Élément : 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](mailto:qualite@aseptinmed.fr)