

BD PosiFlush™

Seringues pré-remplies d'une solution de Chlorure de Sodium 0,9%

Matériel stérile à usage unique



FICHE TECHNIQUE

Description

BD PosiFlush™ XS et BD PosiFlush™ SP sont des seringues pré-remplies de NaCl 0,9%, destinée pour un usage médical et chirurgical pour le rinçage des dispositifs médicaux d'accès intravasculaire.

Caractéristiques Générales

La seringue BD PosiFlush™ XS est stérile à la fois intérieurement et extérieurement. Elle est préconisée pour tout rinçage en soins stériles.

La seringue BD PosiFlush™ SP est stérile intérieurement. Elle est préconisée pour l'utilisation hors champ stérile, notamment en soins propres.

Les deux types de seringues sont identifiés par leur nom, la couleur de l'écriture sur la seringue et par l'emballage du conditionnement primaire (cf. tableau au verso).

Le diamètre du corps des seringues BD PosiFlush™ (3, 5 et 10 ml) est identique à celui d'une seringue conventionnelle de 10ml, ce qui permet de limiter tout risque de surpression lors des rinçages.



Composition

Composant	Matériau
Solution Saline	NaCl 0,9% isotonique
Corps de la seringue	Polypropylène (PP)
Piston	Polypropylène (PP)
Joint de piston	Elastomère
Lubrifiant	Silicone
Capuchon	Polypropylène (PP) + Colorant

 Usage unique

 3 ans après stérilisation

Matériaux d'emballage

Composant	Matériau
Emballage unitaire (film plastique) PosiFlush SP	Polypropylène (PP)
Emballage unitaire (sous blister) PosiFlush XS	Film supérieur : Papier en cellulose Film inférieur : Polypropylène (PP)
Boîte	Carton aggloméré
Carton	Carton ondulé

Informations administratives

Référence	Fabricant légal et certification ISO 13485	Certificat CE et organisme de notification	Site de fabrication et certification ISO 13485	Mandataire Européen
306573 306574 306275	Becton Dickinson and Company, 1 Becton Drive, Franklin Lakes New Jersey 07417 United States Certificat ISO : ISO 13485 Certificate n° MD19.2305	Certification CE N°252.780, NSAI 0050 Et N°16730, GMED 0459 Classe III (Règle 13, Annexe IX, Directive européenne 93/42/CEE)	BD Medical Surgical, 2153 12 th Avenue, Columbus, NE 68601 United States Certificat ISO : ISO 13485 n° MD19.2143 OU Becton Dickinson and Company 12 Av Mequinenza 22520 Fraga, Hesca, Spain Certificat ISO : ISO 13485 n°2015 05 0047 EN	Becton Dickinson and Company Donore Road Drogheda, Co Louth, Ireland
306575		Becton Dickinson and Company Donore Road, Drogheda, Co Louth, Ireland Certificat ISO : ISO 13485 n° MD19.1609		
306570 306571 306572		Certification CE N°252.780, NSAI 0050 Et N°14879, GMED 0459 Classe III (Règle 13, Annexe IX, Directive européenne 93/42/CEE)	Becton Dickinson and Company Donore Road, Drogheda, Co Louth, Ireland Certificat ISO : ISO 13485 n° MD19.1609	

Stérilisation par chaleur humide. Ne pas restériliser.

Composition : apyrogène, sans latex, sans phtalate, sans PVC ajouté.

A conserver à température ambiante (15-25°C), sans condensation. Ne pas exposer le produit à l'humidité ou à la lumière directe du soleil.

Pour une bonne utilisation de ces produits, lire attentivement les recommandations d'utilisation.

			CONDITIONNEMENT
Réf.	Couleur de l'écriture sur la seringue	Capacité	Unités par Boîte / Carton / Palette
BD PosiFlush™ XS			
306570	Bleue	3 ml	30 / 240 / 3840
306571		5 ml	30 / 240 / 4 800
306572		10 ml	30 / 240 / 3 360
BD PosiFlush™ SP			
306573	Orange	3 ml	30 / 480 / 11 520
306574		5 ml	30 / 480 / 11 520
306575		10 ml	30 / 480 / 8 640