

Fiche technique Dispositif médical

020628

Raffin Medical | 746 route de Sarcey | 69490 Saint Romain De Popey | France
Tél: +33(0) 4 37 58 10 10 | Fax: +33(0) 4 74 26 83 60 | SA au capital de 167 500 €
Producteurs 991 Rhône - R.C Villefranche-Tarare B 725 880 579 00034 | NAF 4646Z
Num TVA intracom: FR91725880579 | www.raffin-medical.com
Certifiée ISO 13485. Directive FN 93/42/CF TUV Rheinland

Filet Tubulaire Élastique Taille 5

Date d'édition : 27/05/2025

Date de dernière mise à jour : 22/05/2025

1 Renseignements administratifs concernant l'entreprise

1.1 **Nom**: RAFFIN MEDICAL **Tél.**: 04 37 58 10 10

1.2 Adresse: Fax: 04 74 26 83 60

746 route de Sarcey
69490 Saint Romain de Popey

Email : adv@raffin-medical.com

France Site: www.raffin-medical.com

1.3 Correspondant matériovigilance : Tél. : 04 37 58 10 14

Laure FERROUX Fax: 04 74 26 83 60

Responsable Assurance Qualité **Email :** product.complaint@raffin-medical.com

2. Informations sur le dispositif ou l'équipement

2.1 **Dénomination commune selon la nomenclature Euro-Pharmat :** Bande maintien

2.2 **Dénomination commerciale :** Filet tubulaire élastique taille 5

2.3 Code nomenclature Cladimed : F51DB01

2.4 Code LPPR (ex TIPS) si applicable :

2.5 Règle du DM : 1 Classe du DM : l

Normes applicables: Règlement (UE) 2017/745

Norme ISO 13485

N° organisme notifié: N/A

Date de première mise sur le marché dans l'UE : 28/10/2024

Fabricant: HUIFENG

2.6 Descriptif du dispositif : Filet tubulaire élastique taille 5

2.7 Référence catalogue : 020628

Trousse: Non

UCD (Unité de Commande) : L'unité

CDT (Multiple de l'UCD): 24

QML (Quantité Minimale de Livraison): 24

2.8 Composition du dispositif et accessoires

Principaux composants et matériaux : Polyamide 20%, Spandex 40% et Polyester 40%

Présence de latex : Non
Présence de BPA : Non

Présence de DBP/BBP/DIPP/DEHP: Non

Présence de produits d'origine animale ou biologique : Non

2.9 Domaines et indications (selon nomenclature Euro-Pharmat)

Domaines: Le filet permet de maintenir le pansement primaire de recouvrement. Ne pas appliquer

directement sur la plaie.

3. Procédés de stérilisation

Produit stérile : Non
Mode de stérilisation :

4. Conditions de conservation

Conditions normales de conservation et de stockage :

A conserver à température ambiante, à l'abri de l'humidité et de la lumière solaire, à l'abri de sources de chaleur.

Précautions particulières : Usage Unique - Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé

Durée de validité du produit : Se référer à l'étiquetage du produit

Présence d'indicateurs de température : Non

5. Sécurité d'utilisation

5.1 **Sécurité technique :** Se référer aux conseils d'utilisation

5.2 Sécurité biologique : N.A.

6. Conseils d'utilisation

6.1 Performance : Dispositif destiné à être utilisé dans le cadre d'un pansement.

6.2 **Destination:** Le filet permet de maintenir le pansement primaire de recouvrement. Ne pas appliquer

directement sur la plaie.

6.3 Précautions d'emploi : N/A

6.4 Contre-indications: Il convient de vérifier la composition du produit pour s'assurer que le patient n'est pas

allergique à l'une des matières entrant dans sa composition.

7. Informations complémentaires sur le produit

largeur non étiré : 2.7cm +/-0.3

largeur étiré : 37cm longueur non étiré : 6m longueur étiré : 25m

8. Documents annexés au dossier DM

