

Pansement Absorbant Non Tissé 15X20Cm

Date d'édition : 24/03/2023

Date de dernière mise à jour : 07/03/2023

1 Renseignements administratifs concernant l'entreprise

| | | |
|-----|--|--|
| 1.1 | Nom : RAFFIN MEDICAL | Tél. : 04 37 58 10 10 |
| 1.2 | Adresse : 746 route de Sarcey 69490 Saint Romain de Popey France | Fax : 04 74 26 83 60 Email : adv@raffin-medical.com Site : www.raffin-medical.com |
| 1.3 | Correspondant matériovigilance : Afiavi SALPOINTE Responsable Assurance Qualité | Tél. : 04 37 58 10 02 Fax : 04 74 26 83 60 Email : product.complaint@raffin-medical.com |

2. Informations sur le dispositif ou l'équipement

| | | |
|-----|--|---|
| 2.1 | Dénomination commune selon la nomenclature Euro-Pharmat : Pansement absorbant | |
| 2.2 | Dénomination commerciale : Pansement absorbant non tissé 15x20cm | |
| 2.3 | Code nomenclature Cladimed : F51CB01 | |
| 2.4 | Code LPPR (ex TIPS) si applicable : | |
| 2.5 | Règle du DM : 1 | Classe du DM : I |
| | Normes applicables : | REGLEMENT (UE) 2017/745 Norme ISO 13485 |
| | N° organisme notifié : | N/A |
| | Date de première mise sur le marché dans l'UE : | 30/06/1998 |
| | Fabricant : | RAFFIN MEDICAL |
| 2.6 | Descriptif du dispositif : Pansement absorbant non tissé 15x20cm | |
| 2.7 | Référence catalogue : 796400 | |
| | Trousse : Non | |
| | UCD (Unité de Commande) : | L'unité |
| | CDT (Multiple de l'UCD) : | 6x50 |
| | QML (Quantité Minimale de Livraison) : | 300 |
| 2.8 | Composition du dispositif et accessoires | |

Principaux composants et matériaux : Une couche côté plaie en non tissé blanc, de très faible adhérence.
Une couche externe bleue hydrophobe en SMS.
Une couche interne, composée de fluff de cellulose, entourée de papier avec propriété de dispersion.
Emballage primaire: 100% polyéthylène.

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 : Pansement absorbant destiné à être utilisé pour l'absorption d'exsudats / sang et le soin des plaies.

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 de réalisation de pansement .

6.2 **Destination :** Pansement absorbant destiné à être utilisé pour l'absorption d'exsudats / sang et le soin des plaies.

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

Couleur: blanc
Dimensions: 15cm \pm 0,5cm x 20cm \pm 1cm
Poids unitaire: 14g \pm 1g
Absorption: 10g/g
Bioburden: < 100cfu/g

Absorbency Capacity: \geq 180ml

8. Documents annexés au dossier DM

9. Images (photos, étiquettes...)

