



Dossier d'information Euro Pharmat

DISPOSITIF MEDICAL

2.7 Références Catalogue : peut être relié au point 8 : selon fiche technique

Pour chaque référence préciser :

REFERENCE : 63623

N° Conditionnement / emballages :

UCD (Unité de Commande) :

1

Emballage individuel

CDT (Multiple de l'UCD) :

90

Boîte distributrice (ou sachet)

QML (Quantité minimale de livraison) :

180

Carton

Descriptif de la référence :

50 x 60 cm avec ouverture 6 x 8 cm

Caractéristiques de la référence : Unité, Valeur

Etiquetage : fac-similé du modèle d'étiquetage ou étiquette de traçabilité

Insertion image sous format pdf à insérer au point 9.

2.8 Composition du dispositif et Accessoires : pour chaque élément ou composant, préciser :

ELEMENTS : _____ **MATERIAUX** : _____

Substances actives :

Champ : Laminé de non tissé spunbond polypropylène et film polyéthylène, 55 g/m²

Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits administrés, précisions complémentaires :

- Présence/Absence de latex : Absence
- Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence
- Présence/Absence de produit d'origine animale ou biologique (nature, ...) : Absence

Toutes mentions jugées utiles pour les précautions d'utilisation

Dispositifs et accessoires associés à lister. (en cas de consommables captifs notamment)



Dossier d'information Euro Pharmat

DISPOSITIF MEDICAL

2.9	Domaine - Indications : Domaine d'utilisation (selon liste Europharmat) : Indications (selon liste Europharmat) : Pour toute information complémentaire sur les indications se reporter au fichier pdf « Conditions de conservation, stockage, sécurité d'utilisation, conseils d'utilisation et informations complémentaires »
3. Procédé de stérilisation :	
	DM stérile : Oui Mode de stérilisation du dispositif : Stérilisation par oxyde d'éthylène Préciser les modes de stérilisation de chaque composant, s'il y a lieu.
4. Conditions de conservation et de stockage	
	Conditions normales de conservation & de stockage : Mölnlycke Health Care recommande de stocker les produits BARRIER® dans des conditions normales de stockage. Tous les niveaux d'emballage doivent rester intacts jusqu'à ce que l'accès aux niveaux sous-jacents soit nécessaire. Précautions particulières : Les installations de stockage des produits uniquement protégés par la barrière de stérilité doivent être conservées dans des conditions où le niveau de contamination par les particules d'air est faible, afin d'éviter tout risque pour le patient. Durée de la validité du produit : 5 ans Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu.
5. Sécurité d'utilisation	
5.1	Sécurité technique : le cas échéant, renvoyer à la notice d'utilisation ou notice d'information. Pour les DM implantables : passage possible à l'IRM, radio détectabilité ?
5.2	Sécurité biologique (s'il y a lieu) :
6. Conseils d'utilisation	
6.1	Mode d'emploi : Une fois stérilisés, les champs opératoires ont pour but de minimiser la propagation des micro-organismes et de réduire le risque d'infection post-opératoire. Le cas échéant, renvoyer à la notice (en annexe) et à la brochure (s'il y a lieu), en particulier pour l'ancillaire s'il y a lieu
6.2	Indications : (destination marquage CE) : Dispositifs médicaux (DM)
6.3	Précautions d'emploi : Se rapporter à la notice en annexe (s'il y a lieu)
6.4	Contre- Indications : Absolues et relatives. Se rapporter à la notice en annexe (s'il y a lieu)
7. Informations complémentaires sur le produit	



Dossier d'information Euro Pharmat

DISPOSITIF MEDICAL

	<u>Bibliographie, rapport d'essais cliniques, ou d'études pharmaco-économiques, amélioration du service rendu : recommandations particulières d'utilisation (restrictions de prise en charge, plateau technique, qualification de l'opérateur, etc) ... :</u> Cet espace ouvert est laissé à l'appréciation de l'industriel qui peut y inclure toute information pertinente permettant de fournir des éléments de discussion à l'utilisateur dans le cadre du Comité du Médicament et des Dispositifs Médicaux.
--	---

Dossier d'information Euro Pharmat

DISPOSITIF MEDICAL

Caractéristiques	Unités	Exigences de la norme EN 13795 Haute Performance		Performance du produit Mölnlycke	
		Zone critique	Zone moins critique	Zone critique	Zone moins critique
Résistance à la pénétration microbienne - état sec	UFC	Non requis	≤300	-	1
Résistance à la pénétration microbienne - état humide	IB	6.0	Non requis	6,0	-
Propreté microbienne	UFC/100 cm ²	≤300	≤300	0	0
Relargage particulaire	Log10	≤4.0	≤4.0	2,5	2,5
Résistance à la pénétration des liquides	cm H ₂ O	≥100	≥10	110	110
Résistance à l'éclatement - état sec	kPa	≥40	≥40	110	110
Résistance à l'éclatement - état humide	kPa	≥40	Non requis	110	-
Résistance à la traction - état sec	N	≥20	≥20	30	30
Résistance à la traction - état humide	N	≥20	Non requis	30	-

Tests additionnels:

Performance produit additionnelle	Méthode de test	Unité	Performance du produit
Absorption	ISO 9073-12	g/dm ²	1,1
Inflammabilité	16 CFR 1610.4	s	Classe I, > 3,5 s

Dossier d'information Euro Pharmat

DISPOSITIF MEDICAL

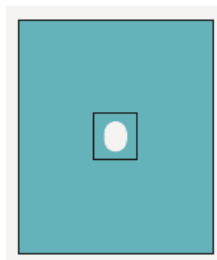
8. Liste des annexes au dossier (s'il y a lieu)

- Etiquetage et étiquette de traçabilité (le cas échéant) : cf. point 9
- Brochure : catalogue produit disponible sur demande
- Manuel/Notice d'utilisation :
- Fiche technique : fiche technique fabricant disponible sur demande
- Autre : rapport de développement durable du groupe Mölnlycke Health Care disponible sur demande

9. Images (s'il y a lieu)

Format gif, jpeg, png

Photo du dispositif :



Conditionnements / Etiquettes de traçabilité :

Carton



Boîte distributrice



Emballage individuel

