

DISPOSITIF MEDICAL

Intitulé du Dispositif Médical	BARRIER® Trousse de césarienne
N° de lot de l'appel d'offres	

Remarque : Selon le dispositif médical (DM) concerné, ce dossier concernera une référence, un type ou une famille de DM

1 0		Note do miso à issue : 01/2021				
1. Renseignements administratifs concernant l'entreprise Date de mise à jour : 01/2021 Date d'édition : 01/2021						
4.4	N A ÖLNI VÇKE LIFALTIL ÇADE	Date dedition: 01/2021				
1.1	Nom: MÖLNLYCKE HEALTH CARE	T.I. 02 20 12 25 55				
1.2	Adresse complète : 13 Allée du Château Blanc	Tel: 03.20.12.25.55 Site internet: www.molnlycke.fr				
	CS 70205	Site internet . www.momiycke.ji				
	59290 WASQUEHAL CEDEX FRANCE					
1.3	Coordonnées du correspondant	Tel: 03.20.12.46.87				
	matériovigilance :	e-mail: jean-luc.grosheny@molnlycke.com				
	Jean-Luc GROSHENY					
	13 Allée du Château Blanc					
	CS 70205					
	59290 WASQUEHAL CEDEX FRANCE					
2. Informa	tions sur le dispositif ou équipement					
2.1	<u>Dénomination commune</u> : selon la nomenclature					
2.2	<u>Dénomination commerciale</u> : BARRIER® Trousse de césarienne					
2.3	Code nomenclature : E51AI03					
2.4	Code LPPR* (ex TIPS si applicable) :					
	* « liste des produits et prestations remboursable	es » inscrits sur la liste prévue à l'article L 165-1				
2.5	Classe du DM : classe Is					
	Directive de l'UE applicable : 93/42/CEE Selon	n annexe n°				
	Numéro de l'organisme notifié : BSI n° 2797	2011				
	Date de première mise sur le marché dans l'UE : 2011 Fabricant du DM : MÖLNLYCKE HEALTH CARE					
2.6		imensions, volume,): peut être relié au point 8:				
	selon fiche technique.					
	Eléments à préciser :					
	Descriptif standardisé par dénomination commune quand il existe dans la base de données.					
Trousse : Oui Si Oui : Composition de la trousse $1 \text{ champ de table } 150 \times 190 \text{ cm, renfort } 75 \times 190 \text{ cm} \cdot 1 \text{ champ de césarienne en T } 175/250 \times 3 \text{ renfort avec film à inciser ouvert de } 38 \times 32 \text{ cm dont ouverture de } 18 \times 16 \text{ cm et poche de recvidangeable intégrée} \cdot 1 \text{ champ de recueil pour bébé } 90 \times 120 \text{ cm} \cdot 1 \text{ bande adhésive } 9 \times 49 \text{ cm} \cdot 4 \text{ serviettes absorbantes } 18 \times 25 \text{ cm}$						
						Insertion photos : relié au point 9



DISPOSITIF MEDICAL

Descriptif de la référence : 1 champ de table 150 × 190 cm, renfort 75 × 190 cm · 1 champ de césarienne en T 175/250 × 300 cm, renfort avec film à inciser ouvert de 38 × 32 cm dont ouvertur 18 × 16 cm et poche de recueil vidangeable intégrée · 1 champ de recueil pour bébé × 120 cm · 1 bande adhésive 9 × 49 cm · 4 serviettes absorbantes 18 × 25 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 :	Pour c	<u>ences Catalogue</u> : peut être relié au poir haque référence préciser :	nt 8 : selon fiche	e technique		
UCD (Unité de Commande): DT (Multiple de l'UCD): QML (Quantité minimale de livraison): Descriptif de la référence: 1 champ de table 150 x 190 cm, renfort 75 x 190 cm · 1 champ de césarienne en T 175/250 x 300 cm, renfort avec film à inciser ouvert de 38 x 32 cm dont ouvertur 18 x 16 cm et poche de recueil vidangeable intégrée · 1 champ de recueil pour bébé x 120 cm · 1 bande adhésive 9 x 49 cm · 4 serviettes absorbantes 18 x 25 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:	REFER	EENCE : 65043				
CDT (Multiple de l'UCD): QML (Quantité minimale de livraison): Descriptif de la référence: 1 champ de table 150 x 190 cm, renfort 75 x 190 cm · 1 champ de césarienne en T 175/250 x 300 cm, renfort avec film à inciser ouvert de 38 x 32 cm dont ouvertur 18 x 16 cm et poche de recueil vidangeable intégrée · 1 champ de recueil pour bébé x 120 cm · 1 bande adhésive 9 x 49 cm · 4 serviettes absorbantes 18 x 25 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 de table: nontissé viscose 23 g/m², film polyéthylène 55 µm Champ de césarienne: nontissé viscose 23 g/m² et film polyéthylène 40 µm, nontissé viscose 23 g/m². La poche est composée d'un film polyéthylène 100 µm (transparent). Champ de recueil bébé: cellulose 60 g/m² Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits admi précisions complémentaires: Présence/Absence de latex: Absence Présence/Absence de latex: Absence Présence/Absence de latex: Absence	N° Co	nditionnement / emballages :				
Descriptif de la référence : 1 champ de table 150 x 190 cm, renfort 75 x 190 cm · 1 champ de césarienne en T 175/250 x 300 cm, renfort avec film à inciser ouvert de 38 x 32 cm dont ouvertur 18 x 16 cm et poche de recueil vidangeable intégrée · 1 champ de recueil pour bébé x 120 cm · 1 bande adhésive 9 x 49 cm · 4 serviettes absorbantes 18 x 25 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 :	UCD	(Unité de Commande) :	1	Emballage individuel		
Descriptif de la référence : 1 champ de table 150 × 190 cm, renfort 75 × 190 cm · 1 champ de césarienne en T 175/250 x 300 cm, renfort avec film à inciser ouvert de 38 × 32 cm dont ouvertur 18 × 16 cm et poche de recueil vidangeable intégrée · 1 champ de recueil pour bébé × 120 cm · 1 bande adhésive 9 × 49 cm · 4 serviettes absorbantes 18 × 25 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 :	CDT	(Multiple de l'UCD) :	5	Boîte distributrice (ou sachet		
I champ de table 150 x 190 cm, renfort 75 x 190 cm · 1 champ de césarienne en T 175/250 x 300 cm, renfort avec film à inciser ouvert de 38 x 32 cm dont ouvertur 18 x 16 cm et poche de recueil vidangeable intégrée · 1 champ de recueil pour bébé x 120 cm · 1 bande adhésive 9 x 49 cm · 4 serviettes absorbantes 18 x 25 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 de table : nontissé viscose 23 g/m², film polyéthylène 55 µm Champ de césarienne : nontissé viscose 23 g/m² et film polyéthylène 40 µm (renfifilm polyéthylène 40 µm, nontissé viscose 23 g/m². La poche est composée d'un film polyéthylène 100 µm (transparent). Champ de recueil bébé : cellulose 60 g/m² Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits admi précisions complémentaires : Présence/Absence de latex : Absence Présence/Absence de latex : Absence Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence	QML	(Quantité minimale de livraison) :	10	Carton		
175/250 x 300 cm, renfort avec film à inciser ouvert de 38 x 32 cm dont ouvertur 18 x 16 cm et poche de recueil vidangeable intégrée · 1 champ de recueil pour bébé x 120 cm · 1 bande adhésive 9 x 49 cm · 4 serviettes absorbantes 18 x 25 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 :		Descriptif de la référence :				
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:		175/250 x 300 cm, renfort avec film 18 x 16 cm et poche de recueil vidang	à inciser ouvert eable intégrée ·	t de 38 x 32 cm dont ouverture de 1 champ de recueil pour bébé 90		
Substances actives: Champ de table: nontissé viscose 23 g/m², film polyéthylène 55 µm Champ de césarienne: nontissé viscose 23 g/m² et film polyéthylène 40 µm (renfe film polyéthylène 40 µm, nontissé viscose 23 g/m². La poche est composée d'un film polyéthylène 100 µm (transparent). Champ de recueil bébé: cellulose 60 g/m² Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits admi précisions complémentaires: • Présence/Absence de latex: Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP): Absence	Etique Insert 2.8 Compo	t age : fac-similé du modèle d'étiquetag ion image sous format pdf à insérer au p sition du dispositif et Accessoires : pour	e ou étiquette d point 9. r chaque élémen	t ou composant, préciser :		
Champ de césarienne : nontissé viscose 23 g/m² et film polyéthylène 40 µm (renfifilm polyéthylène 40 µm, nontissé viscose 23 g/m². La poche est composée d'un film polyéthylène 100 µm (transparent). Champ de recueil bébé : cellulose 60 g/m² Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits admi précisions complémentaires : Présence/Absence de latex : Absence Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence						
Champ de césarienne : nontissé viscose 23 g/m² et film polyéthylène 40 µm (renfifilm polyéthylène 40 µm, nontissé viscose 23 g/m². La poche est composée d'un film polyéthylène 100 µm (transparent). Champ de recueil bébé : cellulose 60 g/m² Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits admi précisions complémentaires : Présence/Absence de latex : Absence Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence		a	/ 2 (:)	(1 I) FF		
film polyéthylène 40 μm, nontissé viscose 23 g/m². La poche est composée d'un film polyéthylène 100 μm (transparent). Champ de recueil bébé : cellulose 60 g/m² Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits admi précisions complémentaires : • Présence/Absence de latex : Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence		Champ de table : nonfisse viscose 23	g/m², film polye	ethylene 55 µm		
Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits admi précisions complémentaires : • Présence/Absence de latex : Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence		Champ de césarienne : nontissé viscose 23 g/m² et film polyéthylène 40 μ m (renfort), film polyéthylène 40 μ m, nontissé viscose 23 g/m². La poche est composée d'un film polyéthylène 100 μ m (transparent).				
précisions complémentaires : • Présence/Absence de latex : Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence		Champ de recueil bébé : cellulose 60	g/m²			
précisions complémentaires : • Présence/Absence de latex : Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence						
précisions complémentaires : • Présence/Absence de latex : Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence						
précisions complémentaires : • Présence/Absence de latex : Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence						
précisions complémentaires : • Présence/Absence de latex : Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence						
précisions complémentaires : • Présence/Absence de latex : Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence						
précisions complémentaires : • Présence/Absence de latex : Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence						
précisions complémentaires : • Présence/Absence de latex : Absence • Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence						
 Présence/Absence de latex : Absence Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence 		·	ontact avec le po	atient et/ou les produits administi		
Présence/Absence de phtalates (DHP) : Absence	ľ	·				
	•		· Absence			
				oaigue (nature) : Absence		
Toutes mentions jugées utiles pour les précautions d'utilisation						



DISPOSITIF MFDICAL

2.9 Domaine - Indications :

Domaine d'utilisation (selon liste Europharmat) : Dispositif médical à usage unique composé de plusieurs champs, utilisé pour la prévention de la transmission d'agents infectieux et de la contamination de la plaie opératoire lors d'intervention

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 : Ou

Mode de stérilisation du dispositif : Gamma

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 intactes 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 lors de l'ouverture de l'emballage et de l'utilisation du produit.

Durée de la validité du produit : 5 ans

Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu.

5. Sécurité d'utilisation

- 5.1 <u>Sécurité technique</u>: 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 <u>Sécurité biologique (s'il y a lieu)</u>:

6. Conseils d'utilisation

6.1 <u>Mode d'emploi</u>: 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 <u>Précautions d'emploi</u> : 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)



DISPOSITIF MEDICAL

7. Informations complémentaires sur le produit					
	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) :				
	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.				



DISPOSITIF MEDICAL

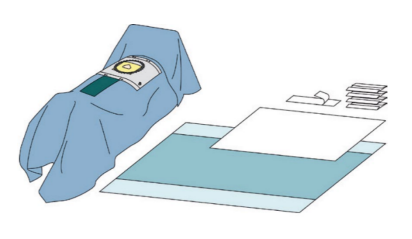
8. Liste des annexes au dossier (s'il y a lieu)

- 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 fabriquant 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 :



Conditionnement / Etiquettes de traçabilité :





Boîte distributrice ou sachet





Emballage individuel



