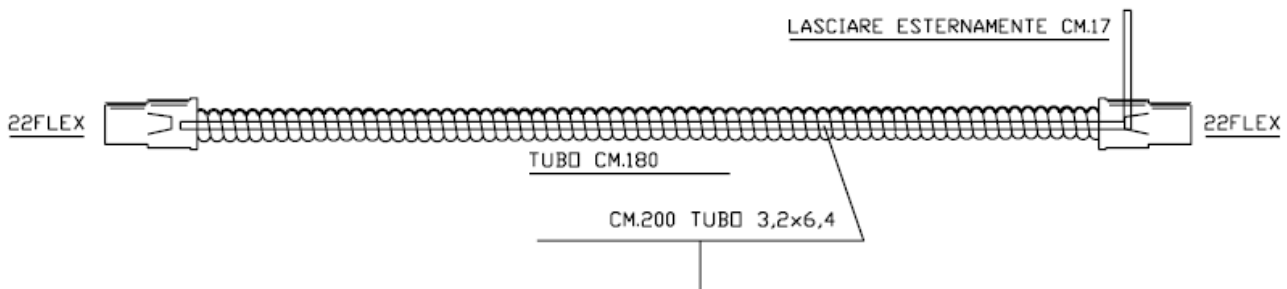


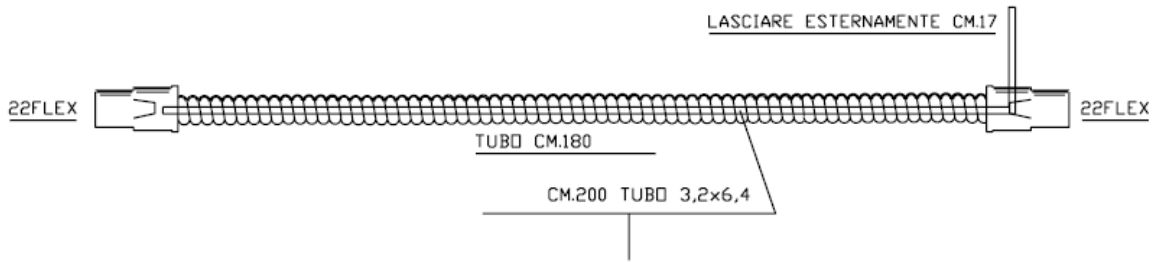
**FICHE TECHNIQUE****Réf. 285P25487****Tuyau PVC intérieur lisse propre 180cm avec ligne de monitoring interne de la pression**

1. Renseignements administratifs concernant l'entreprise		<i>Date de mise à jour : 19.08.2011</i> <i>Date d'édition : 19.08.2011</i>
1.1	Nom : COVIDIEN France SAS	
1.2	Adresse complète : 2 rue Denis Diderot CS 60075 78 852 ELANCOURT Cedex	Tel: 01 30 79 80 00 Fax : 01 30 79 80 30 e-mail : Site internet : www.covidien.com
1.3	Coordonnées du correspondant matéiovigilance : Mme Ruth LARBRE Responsable Affaires Réglementaires	Tel : 01 30 79 84 70 Fax : 01 30 70 84 50 e-mail : qualité.vigilance@covidien.com

2. Informations sur dispositif ou équipement		
2.1	<u>Dénomination commune</u> : Tuyau PVC intérieur lisse propre	
2.2	<u>Dénomination commerciale</u> : Tuyau DAR PVC intérieur lisse propre	
2.5	<u>Classe du DM</u> : <u>Directive de l'UE applicable</u> : Selon Annexe n° <u>Numéro de l'organisme notifié</u> : Code GMDN : <u>Date de première mise sur le marché dans l'UE</u> : <u>Fabricant du DM</u> :	II a 93/42/EEC II.3 TUV 0123 DAR Mirandola Italy

2.6 **Descriptif du dispositif (avec photo, schéma, dimensions, volume, ...)** :

285P25487



Caractéristiques :

- Circuit de ventilation propre 180cm
- Lumière interne lisse
- Ligne interne de monitoring de la pression
- Connecteurs 22FLEX
- Faible compliance (0.4 ml/cmH₂O/m)
- Adaptation pour le Bloc Opératoire, la Salle de Réveil et les Soins Intensifs.

2.7 **Références Catalogue :**

REFERENCE :

285P25487 Tuyau PVC intérieur lisse propre 180CM avec ligne de monitoring de pression

Conditionnement / emballages

UCD (Unité de Commande) :

10	Unités	Blister individuel
10	Unités	
10	Unités	

CDT (Multiple de l'UCD) :

QML (Quantité minimale de livraison) :

Descriptif de la référence :

Tuyau PVC intérieur lisse propre

2.8 **Composition du dispositif et Accessoires :**

ELEMENTS	MATERIAUX
Circuit	PVC

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

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

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

NA

2.9	<p><u>Domaine - Indications</u> :</p> <p>Domaine d'utilisation (selon liste Europharmat) :</p> <p>Indications (selon liste Europharmat) :</p> <p>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 »</p>
------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

3. Procédé de stérilisation :	
	<p><u>DM stérile</u> : Non</p> <p><u>Mode de stérilisation du dispositif</u> :</p>

4. Conditions de conservation et de stockage		
	Conditions normales de conservation & de stockage	NA
	Précautions particulières	NA
	Durée de la validité du produit	5 ans
	Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu.	Non

5. Sécurité d'utilisation	
5.1	<u>Sécurité technique</u> :

6. Conseils d'utilisation	
6.1	<u>Mode d'emploi</u> : Voir notice d'utilisation
6.2	<u>Indications</u> (destination marquage CE)
6.3	<u>Précautions d'emploi</u> : Se rapporter à la notice en annexe
6.4	<u>Contre- Indications</u> : Absolues et relatives. Se rapporter à la notice en annexe

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