

FICHE TECHNIQUE

CURITY™ Non Adhering Dressing

Les pansements Curity™ sont appréciés pour la qualité de leur maille. Cette gaze à maille très fine et serrée est enduite d'une émulsion huileuse.



Références :

PANSEMENTS/COMPRESSES simple emballage

REFERENCES	DÉNOMINATION COMMERCIALE	SPÉCIFICITÉ DU PRODUIT	QUANTITE PAR CARTON
6111	Curity™ Non Adhering Dressing	Compresse Curity 1cm X 360cm	A l'unité "en bouteille" 1 Boîte de 12 unités (12)
6112	Curity™ Non Adhering Dressing	Compresse Curity 7.6cm X 7.6cm	120 Boîtes de 50 unités (600)
6113	Curity™ Non Adhering Dressing	Compresse Curity 7.6cm X 20.3cm	6 Boîtes de 24 unités (144)
6114	Curity™ Non Adhering Dressing	Compresse Curity 7.6cm X 40.6cm	6 Boîtes de 36 unités (216)
6115	Curity™ Non Adhering Dressing	Compresse Curity 7.6cm X 20.3cm	6 Boîtes de 108 unités (648)
6116	Curity™ Non Adhering Dressing	Compresse Curity 12.7cm X 22.8cm	12 Boîtes de 6 unités (72)

Présentation : Unitaire, stérile (Gamma), simple emballage, en sachet pelable. Unité de commande : le carton. Identification du produit sur chaque sachet.

Recommandation : Ne pas utiliser si l'emballage a été ouvert ou endommagé. Peut-être combiné avec un pansement secondaire afin d'effectuer un drainage.

Description :

Pansement de protection stérile et non adhésif. Se compose de gaze fine absorbante imprégnée d'une émulsion huileuse.

- Pansement s'enlevant facilement et sans douleur.
- Conformable.
- Stérile.

Caractéristiques :

→ Pansement non adhérent. Permet un drainage des exsudats.

Composition :

- Tissu tissé en acétate de cellulose
- Émulsion :
 - 75% - 85% Vaseline blanche
 - 10% - 20% Huile Minérale Légère
 - 1% - 5% Sesquioléate de Sorbitane
 - 2% - 10% Eau Distillée

Indications :

- Traitement des plaies suintantes
- Traitement de plaies externes
- Utilisation sur plaies suturées
- Brûlures légères ou partielles
- Zone de prélèvement
- Greffes de peau

Assurance Qualité :

Classe du dispositif médical : classe II a

Marquage CE : TÜV **CE0123**

Procédure choisie pour la certification : conformité annexe II.3 de la directive 93/42/CEE.

Certificat. G1 05 11 17679 092

Les produits TYCO/KENDALL sont fabriqués dans le respect des normes **ISO 9001 :2000 et ISO 13485 :2003.**

Produit fabriqué par : TYCO HEALTHCARE GROUP LP – MANSFIELD (USA)

COVIDIEN
FRANCE S.A.S.

2, RUE DENIS DIDEROT
CS 60075
78852 ELANCOURT CEDEX
FRANCE

S.A.S. AU CAPITAL DE 10 200 000 EUROS
RCS VERSAILLES 408 214 575
CODE APE 4646Z

01 30 79 80 00 [T]
01 30 79 80 30 [F]

SIRET 408 214 575 00040
N° TVA : FR 16 408 214 575