Indice G du 02/08/2017 Remplace Indice F du 30/01/2014

FICHE TECHNIQUE

Compresses de gaze hydrophile non stériles 17 fils Syla Fil

RENSEIGNEMENTS ADMINISTRATIFS:

Nom: Laboratoire Sylamed

Adresse : 3 Square de Maubeuge

75009 Paris

Tél: 01.48.78.97.39 Fax: 01.40.16.47.95

Site web: www.sylamed.com

Email: bl@sylamed.fr

CORRESPONDANT MATERIOVIGILANCE:

Nom: Sylvia LANDAU

Email: sylvia.landau@sylamed.fr

CERTIFICATS QUALITE:

Marquage CE

- ISO 9001:2008

- ISO 13485:2012

Délivrés par le LNE/G-MED



Classe du DM:

I selon l'annexe IX de la Directive 93/42/CEE, modifiée par la directive 2007/47/CE

Description du DM:

- <u>Composition</u>: 100% coton.
 Absence de latex, absence de produits d'origine animale et absence de phtalates.
- Conditionnement: 10 paquets de 100 compresses par carton de 1 000 unités.
- Etiquetage : Conforme à la norme NF EN ISO 15223-1 : 2017.

Référence	Nombre de fils	Nombre d'épaiss eurs	Dimensions pliées	Code ACL EAN 13
101	17	8	5 x 5 cm	34010 5407410 3
102	17	8	5 x 7,5 cm	24010 5401020 1
103	17	8	7,5 x 7,5 cm	34010 5407433 2
104	17	12	7,5 x 7,5 cm	34010 5407953 5
105	17	8	8 x 10 cm	24010 5401050 8
107	17	8	10 x 10 cm	24010 5401070 6
108	17	12	10 x 10 cm	34010 5407982 5
109	17	16	10 x 10 cm	34010 5407999 3
110	17	16	15 x 15 cm	34010 5404599 3



Indice G du 02/08/2017

Remplace Indice F du 30/01/2014

RENSFIGNEMENTS

ADMINISTRATIFS:

Nom: Laboratoire Sylamed

Adresse: 3 Square de Maubeuge

75009 Paris

Tél: 01.48.78.97.39 Fax: 01.40.16.47.95

 ${\bf Site\ web: www.sylamed.com}$

Email: bl@sylamed.fr

CORRESPONDANT MATERIOVIGILANCE:

Nom: Sylvia LANDAU

Email: sylvia.landau@sylamed.fr

CERTIFICATS QUALITE:

Marquage CE

- ISO 9001:2008

ISO 13485:2012

Délivrés par le LNE/G-MED

FICHE TECHNIQUE

Caractéristiques physicochimiques :

- Standards : Norme européenne NF EN 14079 :2004

- Conforme à la norme NF ENISO10993-5:2010
- Pliage à bords rentrés.
- Dimensions pliées ±5 mm
- Nombre de fils : 17 fils ± 1 fil

<u>Durée de validité du produit</u> : 5 ans à partir de la date de fabrication.

<u>Traçabilité</u>: Un numéro de lot permet l'identification et la traçabilité du dispositif médical.

<u>Indications du DM</u>: Nettoyage et recouvrement des plaies.

Classification CLADIMED : F51EA01

Lieu de fabrication et procédé de stérilisation :

<u>Lieu de fabrication et de conditionnement</u>:
 En Chine, par une usine de production certifiée CE et EN ISO 13485:2012 par le TUV

Mode de stérilisation compatible :
 Vapeur - Oxyde d'éthylène - Rayonnement

Conseils d'utilisation : Dispositif à usage unique, ne pas le réutiliser.

A ne déplier qu'une fois (compresses 8 épaisseurs) ; sinon risque de fils libres A ne déplier que deux fois (compresses 12 épaisseurs) sinon risque de fils libres.

Conditions de stockage: Au sec et à l'abri du soleil.

Mode de destruction: Par incinération

Date de première mise sur le marché dans l'UE: 1987

