

Dossier d'information type Euro Pharmat



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

1. Renseignements administratifs concernant l'entreprise		Date de création : 23/11/2023
1.1	Nom : Laboratoires EUROMEDIS	
1.2	Adresse complète : ZA de la Tuilerie 60290 NEUILLY-SOUS-CLERMONT	Tel : 03.44.73.83.60 Fax : 03.44.73.57.32 E-mail : euromedis@euromedis.fr Site internet : www.euromedis.fr
1.3	Coordonnées du correspondant Matéiovigilance : Service Qualité	Tel : 03.44.73.83.60 Fax : 03.44.73.57.32 E-mail : service.qualite@euromedis.fr

2. Informations sur dispositif ou équipement	
2.1	Dénomination commune : selon la nomenclature d'Europharmat®
2.2	Dénomination commerciale : COLLECTEUR DE POCHE SHARPSAFE
2.3	Code nomenclature : NA
2.4	Code LPPR* (ex TIPS si applicable) : NA
2.5	Classe du DM : NA Directive de l'UE applicable : NA Selon Annexe n° : NA Fabricant : HOSPIDEX Certificat applicable à l'entreprise fabricante : NA Organisme certificateur : NA Normes applicables : NF 302 : Emballages pour déchets d'activités de soins UN 3291 NF EN ISO 23907 ISO 9001

Dossier d'information type Euro Pharmat

2.6

Descriptif du dispositif (avec photo, schéma, dimensions, volume, ...): peut être relié au point 8 : selon fiche technique.

Collecteur de poche pour objets perforants 0,6 litre assemblé avec ouverture complète.

Ouverture : 40 x 30 mm

Volume nominal : 0.6L / Volume total : 0.6L

Hauteur limite de remplissage : 171mm

Poids : 111g

Usage Unique : Non

Couleur : Jaune et Gris foncé

Origine : Royaume-Uni

Dimension du dispositif :

Référence	Largeur en mm	Longueur en mm	Hauteur en mm
162531	52	108	224

2.7

Références Catalogue :

REFERENCE :

Conditionnement / emballages

UCD (Unité de Commande) : Le carton

CDT (Multiple de l'UCD) : Le carton

QML (Quantité minimale de livraison) : Vente au carton

Unités/carton	Poids du carton	Dimension du carton	Volume du carton
100	12.3 Kg	530x450x455mm	108.5175dm3

2.8

Composition du dispositif et Accessoires :

Polypropylène recyclé 100% (cuve) + Polypropylène vierge 80% & recyclé 20% (couvercle)

Latex : NON

Phtalates : NON

Dispositifs et accessoires associés à lister. NA

2.9

Domaine - Indications :

Domaine d'utilisation (selon liste Europharmat) : NA

Indications (selon liste Europharmat) : Tri, protection, transport, élimination des déchets à risque infectieux solides et perforants

3. Procédé de stérilisation :

Stérilisé à l'autoclave 134° pendant 18 min. couvercle ouvert

4. Conditions de conservation et de stockage

Conditions normales de conservation & de stockage : A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité

Précautions particulières : NA

Durée de la validité du produit : NA

Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu : NA

5. Sécurité d'utilisation

5.1

Sécurité technique : NA

5.2

Sécurité biologique : NA

6. Conseils d'utilisation

Dossier d'information type Euro Pharmat

6.1	Mode d'emploi : Chaque boîte Sharpsafe peut être utilisé dans un cadre particulier. Sharpsafe s'adapte aux contraintes de tous les types de services de soins ou techniques avec des modèles plus ou moins polyvalents.
6.2	Indications : (destination marquage CE) NA
6.3	Précautions d'emploi : NA
6.4	Contre- Indications : NA
7. Informations complémentaires sur le produit	
	<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> N/A
8. Liste des annexes au dossier (s'il y a lieu)	
	- Etiquetage et étiquette de traçabilité (le cas échéant) NA