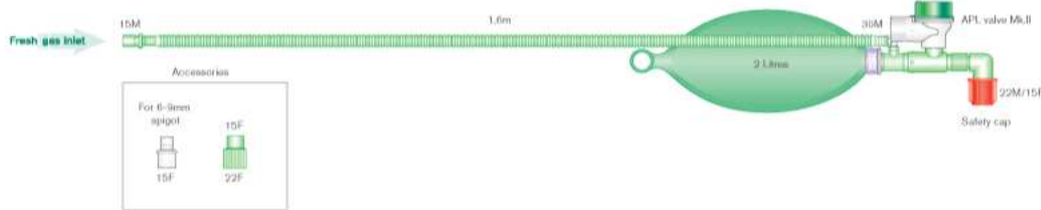


<b>Intitulé du Dispositif Médical</b>	<b>CIRCUIT MAPLESON C ADULTE</b>
---------------------------------------	----------------------------------

<b>1. Renseignements administratifs concernant l'entreprise :</b>		Date de mise à jour : 16/03/2023 Date d'édition : 16/03/2023
1.1	Nom : <b>Intersurgical</b>	
1.2	Adresse complète : <b>7 bis, Rue Pelloutier – CS 11064 Croissy-Beaubourg 77435 Marne La Vallée Cedex 2</b>	Tél : <b>01 48 76 72 30</b> e-mail : <b>info@intersurgical.fr</b> site internet : <b>www.intersurgical.fr</b>
1.3	Coordonnée du correspondant matériovigilance : <b>M. Nicolas LELIEVRE</b>	Tél : <b>01 48 76 43 63</b> e-mail : <b>materiovigilance@intersurgical.fr</b>

<b>2. Informations sur le dispositif ou l'équipement</b>	
2.1	<u>Dénomination commune</u> : <b>Circuit de type Mapleson C adulte</b>
2.2	<u>Dénomination commerciale</u> : <b>Circuit de type Mapleson C adulte</b>
2.3	<u>CLADIMED</u> : <b>R60AD02</b> <u>GMDN</u> : <b>37704</b>
2.4	<u>Code LPPR*</u> (ex. TIPS si applicable) : <b>non applicable</b>
2.5	<u>Classe du DM</u> : <b>2A</b> <u>Directive de l'UE applicable</u> : <b>93/42 EEC</b> <u>Selon Annexe n°</u> : <u>Numéro de l'organisme notifié</u> : <b>1639</b> <u>Date de première mise sur le marché dans l'UE</u> : <u>Fabricant du DM</u> : <b>Intersurgical</b>
2.6	<p><u>Descriptif du dispositif (avec photo, schéma, dimensions, volume, ...)</u></p> <p><b>Le circuit Mapleson est un circuit de ventilation destiné à administrer des gaz frais à un patient. Il est composé d'un ballon réservoir de capacité variable selon le patient, d'un tuyau d'arrivée des gaz et d'une valve expiratoire.</b></p> <p><b>Le circuit Mapleson est considéré comme circuit accessoire dès lors qu'il est utilisé en complément du circuit de ventilation principal connecté au respirateur.</b></p> <p><b>Il peut à la fois être utilisé sur des patients respirant spontanément ou bien en ventilation manuelle.</b></p> <div style="text-align: center;">  </div> <p><b>Référence représentée ci-dessus : 2108000</b></p> <div style="text-align: center;">  </div> <p><b>Référence représentée ci-dessus : 2108028</b></p>

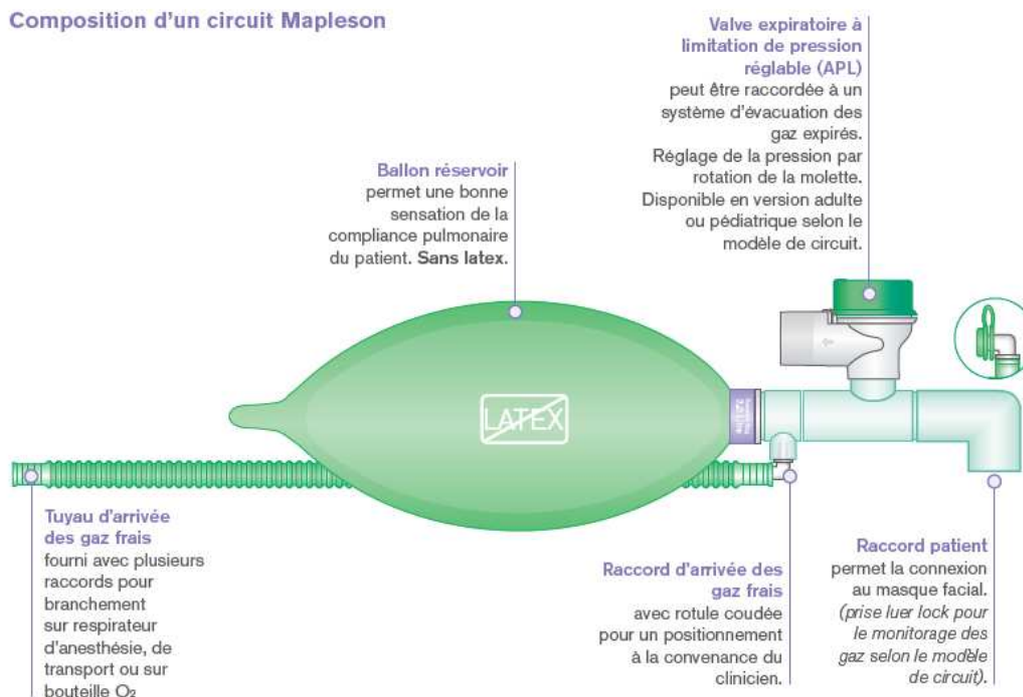
2.7 Références Catalogue :

REFERENCE :

Référence	Description	Qté/ Boîte	Qté/ Carton	Qté/ Palette	UCD	QML
2108000	Circuit d'insufflation standard - Mapleson C - 1.8m avec ballon 2L		15	480	1	15
2108000S	Circuit d'insufflation standard - Mapleson C - 1.8m avec ballon 2L - Stérile		20	320	1	20
2108002	Circuit d'insufflation standard - Mapleson C - 3.60m avec ballon 2L		15	240	1	15
2108028	Circuit d'insufflation standard - Mapleson C - 4.0m avec ballon 2L		15	480	1	15

**Descriptif de la référence :**

**Composition d'un circuit Mapleson**



**Le circuit Mapleson est également un dispositif à faible compliance et à espace mort réduit.**

**Sa fonction peut être triple :**

- préoxygénation et induction de l'anesthésie
- maintien de l'anesthésie durant l'opération
- reprise en ventilation manuelle après l'opération

**Caractéristiques de la référence :**

Référence	Longueur (m)	Tubulure	Ballon (L)	Valve APL
2108000	1.80	Annelée	2	60 cmH2O
2108000S	1.80	Annelée	2	60 cmH2O
2108002	3.60	Annelée	2	60 cmH2O
2108028	4.0	Oxygène	2	60 cmH2O

2.8 Composition du dispositif et Accessoires :

**ELEMENTS**

<b>Pièce en y</b>
<b>Ballon</b>
<b>Tube</b>
<b>Raccord, Pièce en Y</b>

**MATERIAUX**

<b>Polypropylène</b>
<b>Polypropylène / Chloroprène</b>
<b>Polyéthylène</b>
<b>Polypropylène</b>

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

	complémentaires : <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Présence / absence de latex</b></li> <li>• <b>Présence / absence de phtalates (DEHP)</b></li> <li>• <b>Présence / absence de produits d'origine animale ou biologique (nature, ...)</b></li> </ul> <p>Toutes mentions jugées utiles pour les précautions d'utilisation :</p> <p>Dispositifs et accessoires associés à lister (en cas de consommables captifs notamment)</p>
2.9	Domaine – Indications : Domaine d'utilisation : Indications :

### 3. Procédé de stérilisation :

	<u>DM stérile</u> : <b>Uniquement référence 2108000S</b> <u>Mode de stérilisation du dispositif</u> : <b>Oxyde d'éthylène (ETO)</b>
--	--

### 4. Conditions de conservation et de stockage :

	Conditions normales de conservation & de stockage : <b>Pour les produits Intersurgical n'exigeant pas de conditions particulières de stockage et de transport indiquées sur l'étiquette, il est conseillé d'entreposer ou de transporter les produits à température ambiante entre -18°C et +40°C. Dans cet intervalle, aucun effet indésirable ne peut venir altérer la sécurité et les performances des produits. Nos produits sont testés après 72 heures de stockage à une température de -18°C. Nos emballages ont prouvé leur efficacité dans le maintien de leur intégrité à une température de -5°C. Si les emballages devaient être exposés à des conditions de température plus basses, nous avons vérifié que la sécurité et les performances des produits ne seront pas compromises. Il est inutile de réguler les niveaux d'humidité durant le stockage et le transport des produits Intersurgical.</b> Précautions particulières : Durée de la validité du produit : <b>5 ans</b> Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu :
--	---

### 5. Sécurité d'utilisation :

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

### 6. Conseil d'utilisation :

6.1	<u>Mode d'emploi</u> : <b>Instructions d'utilisation</b> <b>1. Avant utilisation, le dispositif doit être vérifié pour en contrôler le bon fonctionnement et l'absence de fuite ou d'occlusion. S'assurer que les connecteurs mâle et femelle sont emboîtés à fond. Exercer un mouvement « pousser-tourner » si nécessaire. Retirer le capuchon de sécurité avant de connecter le circuit entre la machine et le patient.</b> <b>2. Retirer le capuchon de sécurité avant de connecter le circuit entre la machine et le patient.</b> <b>3. Lors de la connexion ou déconnexion du circuit respiratoire, maintenir le raccord et exercer une action pousser-tourner.</b> <b>4. Si le système comporte une valve de limitation de pression (APL), régler la valve en fonction des besoins cliniques. La pression maximale sera atteinte lorsque le couvercle vert de la valve APL est tourné à fond dans le sens des aiguilles d'une montre. La pression de 60 cm H2O ne peut pas être dépassée. Il peut se révéler nécessaire de comprimer le réservoir pour atteindre une pression système de 60mbar.</b> <b>5. Le circuit ne doit pas être utilisé avec des agents anesthésiques inflammables.</b> <b>La valve APL ne doit pas être utilisée en IRM , scanner ou équipement similaire car elle comporte un ressort en acier.</b>
6.2	<u>Indications</u> :
6.3	<u>Précautions d'emploi</u> : <b>Références 2108002 : Ce dispositif est doté d'une augmentation de la compensation de volume du fait de sa longueur. Ceci pourrait affecter l'actuel volume courant administré au patient. Les dispositifs longs de plus de 5 m pourraient ne pas être conformes à la norme ISO relative à l'écoulement.</b> <b>Pour plus d'informations, cliquez sur le lien suivant Intersurgical — info@intersurgical.com</b>
6.4	<u>Contre-Indications</u> :

### 7. Informations complémentaires sur le produit :

	Bibliographie, rapport d'essais cliniques, ou d'études pharmaco-économiques, amélioration du service rendu : recommandations particulières d'utilisation (restriction de prise en charge, plateau technique, qualification de l'opérateur, etc)... :  <b>Pour consulter la dernière version de nos Instructions d'Utilisation, livrets, manuels et Documents de Conformité, veuillez vous munir du numéro de LOT du produit et utiliser le lien</b> <a href="https://customers.intersurgical.com/ProductDocumentation/">https://customers.intersurgical.com/ProductDocumentation/</a>
--	--

Ou rendez-vous sur notre site internet dans la section support :

<https://fr.intersurgical.com/supports>

## 8. Listes des annexes au dossier (s'il y a lieu) :

## 9. Traçabilité :

- 9.1 Structure du code (incluant le fournisseur, le produit, le numéro de lot, la date de péremption) ?  
**Format du code barre : GS1-128 et EAN-13, avec des chiffres humainement lisibles sous le code barre.**  
**GS1-128 :**  
**Exemple de décomposition d'un code-barres GS1-128 : (01) 0 50 30267 00016 6 (17) 15 07 00 (10) 3 10 12345**  
**01** Identification de l'article selon Global Trade Item Number™ (GTIN)  
**0** Caractère supplémentaire garantissant la conformité du code barre  
**50** Préfixe GS1 Royaume-Uni  
**30267** Préfixe GS1 pour Intersurgical  
**00016** Code\* Intersurgical qui identifie le produit et le conditionnement  
**6** Contrôle numérique qui permet de vérifier l'intégrité du code barre  
**17** Identifiant de la date d'expiration  
**15 2** derniers chiffres de l'année de péremption (2015)  
**07** Mois de péremption (Juillet)  
**00** Fin du mois  
**10** Identifiant pour le numéro de lot  
**31012345** Numéro de lot  
**EAN-13 :**  
**Exemple de décomposition d'un code-barres EAN-13 : 50 30267 05137 3**  
**50** Préfixe GS1 Royaume-Uni  
**30267** Préfixe GS1 pour Intersurgical  
**05137** Code\* Intersurgical qui identifie le produit  
**3** Contrôle numérique qui permet de vérifier l'intégrité du code barre

Référence	EAN Unité	EAN Boîte	EAN Carton
2108000	5030267061877		05030267092222
2108000S	5030267085798		05030267139392
2108002	5030267061884		05030267009923
2108028	5030267062058		05030267047949

- 9.2 Support de traçabilité (code à barre...) ?  
**Emplacement du code barre : GS1-128 sur l'étiquette de chaque carton, EAN-13 sur l'étiquette disponible avec chaque dispositif ou directement sur l'emballage.**

## 10. Informations spécifiques du dispositif médical :

Le dispositif est-il à usage unique : Usage Unique