

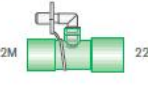

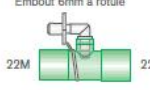


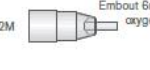

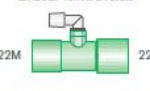




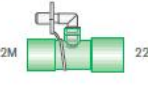

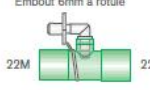


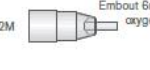

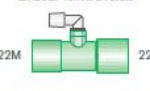



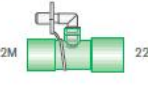

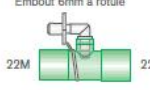


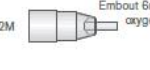

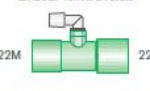



<b>Intitulé du Dispositif Médical</b>	<b>Raccords droits en 22mm</b>
---------------------------------------	--------------------------------

<b>1. Renseignements administratifs concernant l'entreprise :</b>		Date de mise à jour : 04/12/2023 Date d'édition : 04/12/2023
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>

2. Informations sur le dispositif ou l'équipement																									
2.1	Dénomination commune : Raccords droits en 22mm																								
2.2	Dénomination commerciale : Raccords droits en 22mm																								
2.3	CLADIMED : R57CD98 GMDN :61346																								
2.4	Code LPPR* (ex. TIPS si applicable) : non applicable																								
2.5	Classe du DM :2A Directive de l'UE applicable : 93/42 EEC Selon Annexe n°: 2 Numéro de l'organisme notifié : 1639 Date de première mise sur le marché dans l'UE : 1999 Fabricant du DM : Intersurgical																								
2.6	Descriptif du dispositif (avec photo, schéma, dimensions, volume, ...) Raccords droits en 22mm, disponibles avec ou sans orifices et de conicité ISO. <div><table><tr><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Référence 1960000 (S*)</td><td>Référence 1961000 (S*)</td><td>Référence 1963000</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Référence 1964000 (S*)</td><td>Référence 1965000</td><td>Référence 1966000</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Référence 1967000 (S*)</td><td>Référence 1968000</td><td>Référence 1969000 (S*)</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Référence 1977000 (S*)</td><td>Référence 1568000</td><td></td></tr></table></div>				Référence 1960000 (S*)	Référence 1961000 (S*)	Référence 1963000				Référence 1964000 (S*)	Référence 1965000	Référence 1966000				Référence 1967000 (S*)	Référence 1968000	Référence 1969000 (S*)				Référence 1977000 (S*)	Référence 1568000	
																									
Référence 1960000 (S*)	Référence 1961000 (S*)	Référence 1963000																							
																									
Référence 1964000 (S*)	Référence 1965000	Référence 1966000																							
																									
Référence 1967000 (S*)	Référence 1968000	Référence 1969000 (S*)																							
																									
Référence 1977000 (S*)	Référence 1568000																								

## REFERENCE :

Référence	Description	Qté/ Boîte	Qté/ Carton	Qté/ Palette	UCD	QML
1568000	Raccord droit 22F- Embout oxygène 6mm	40	160	10 240	1	40
1960000	Raccord droit 22M-22M	40	160	10 240	1	40
1961000	Raccord droit 22M-22F	40	160	10 240	1	40
1963000	Raccord droit 22M-22F + Embout 6mm à rotule	25	100	6 400	1	25
1964000	Raccord droit 22M-22F + Orifice 7.6mm	25	100	6 400	1	25
1964003	Raccord droit 22M-22F + Orifice 7.6mm avec raccord coudé Luer	25	100	6 400	1	25
1965000	Raccord droit 22M-22M + Embout 6mm à rotule	25	100	6 400	1	25
1966000	Raccord droit 22M-22M + Orifice 7.6mm	25	100	6 400	1	25
1967000	Raccord droit 22F-22F	35	140	8 960	1	35
1968000	Raccord droit 22M- Embout oxygène 6mm	50	200	12 800	1	50
1969000	Raccord droit 22M-22M/15F	40	160	10 240	1	40
1977000	Raccord droit 22M-22F + Embout 10mm à rotule	35	140	8 960	1	35
5802000	Raccord droit 22M-22M/15F à rotule	30	120	7 680	1	30
5802001	Raccord droit 22M-22M/15F à rotule et fuite	30	120	7 680	1	30

## Descriptif de la référence :

Raccords droits en 22mm, disponibles avec ou sans orifices et de conicité ISO.

Diverses prises, orifices ou capuchons 'flip top' sont disponibles sur de nombreux produits, tels des cathéter mounts, des raccords coudés, des pièces en T, en Y ou des raccords. Tous les capuchons d'embouts, prises et orifices d'Intersurgical sont solidaires du raccord pour une sécurité accrue, prévenant ainsi toute perte ou chute dans le champ du patient.

## Prise luer

Connexion sécurisée des lignes de prélèvement de gaz avec embout luer lock

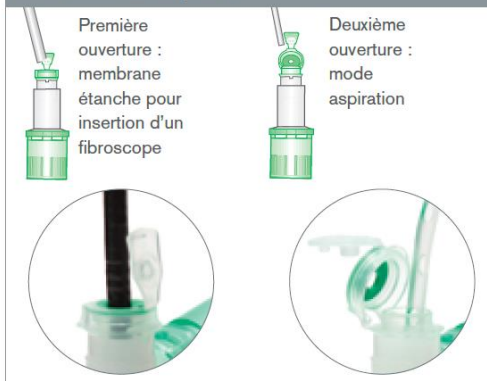


Orifice 7.6mm et capuchon flip top  
Insertion de toute sonde standard 7.6mm ou pour aspiration



## Double capuchon flip top avec membrane étanche

Fonction fibroscopie et aspiration sur un même raccord-patient



Tous les capuchons Intersurgical sont solidaires des raccords, pour une sécurité accrue, prévenant toute perte ou chute dans le champ opératoire.

## Caractéristiques de la référence :

Référence	Raccord	Option
1568000	22F-6mm	NC
1960000	22M-22M	NC
1961000	22M-22F	NC
1963000	22M-22F	Embout 6mm à rotule
1964000	22M-22F	Orifice 7.6mm

	<table border="1"> <tr><td>1964003</td><td>22M-22F</td><td>Orifice 7.6mm avec raccord coudé Luer</td></tr> <tr><td>1965000</td><td>22M-22M</td><td>Embout 6mm à rotule</td></tr> <tr><td>1966000</td><td>22M-22M</td><td>Orifice 7.6mm</td></tr> <tr><td>1967000</td><td>22F-22F</td><td>NC</td></tr> <tr><td>1968000</td><td>22M-6mm</td><td>NC</td></tr> <tr><td>1969000</td><td>22M-22M/15F</td><td>NC</td></tr> <tr><td>1977000</td><td>22M-22F</td><td>Embout 10mm à rotule</td></tr> <tr><td>5802000</td><td>22M-22M/15F</td><td>Rotule</td></tr> <tr><td>5802001</td><td>22M-22M/15F</td><td>Rotule et fuite</td></tr> </table>	1964003	22M-22F	Orifice 7.6mm avec raccord coudé Luer	1965000	22M-22M	Embout 6mm à rotule	1966000	22M-22M	Orifice 7.6mm	1967000	22F-22F	NC	1968000	22M-6mm	NC	1969000	22M-22M/15F	NC	1977000	22M-22F	Embout 10mm à rotule	5802000	22M-22M/15F	Rotule	5802001	22M-22M/15F	Rotule et fuite
1964003	22M-22F	Orifice 7.6mm avec raccord coudé Luer																										
1965000	22M-22M	Embout 6mm à rotule																										
1966000	22M-22M	Orifice 7.6mm																										
1967000	22F-22F	NC																										
1968000	22M-6mm	NC																										
1969000	22M-22M/15F	NC																										
1977000	22M-22F	Embout 10mm à rotule																										
5802000	22M-22M/15F	Rotule																										
5802001	22M-22M/15F	Rotule et fuite																										
2.8	<p><u>Composition du dispositif et Accessoires :</u></p> <table border="1"> <tr> <td>ELEMENTS</td> <td>MATERIAUX</td> </tr> <tr> <td><b>Raccord</b></td> <td><b>Styrène Butadiène</b></td> </tr> <tr> <td><b>Capuchon</b></td> <td><b>Polyéthylène Basse densité</b></td> </tr> <tr> <td><b>Capuchon Luer lock</b></td> <td><b>Thermoplastique élastomère</b></td> </tr> </table> <p>Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits administrés, précisions complémentaires :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Présence / absence de latex</b></li> <li>• <b>Présence / absence de phtalates</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>	ELEMENTS	MATERIAUX	<b>Raccord</b>	<b>Styrène Butadiène</b>	<b>Capuchon</b>	<b>Polyéthylène Basse densité</b>	<b>Capuchon Luer lock</b>	<b>Thermoplastique élastomère</b>																			
ELEMENTS	MATERIAUX																											
<b>Raccord</b>	<b>Styrène Butadiène</b>																											
<b>Capuchon</b>	<b>Polyéthylène Basse densité</b>																											
<b>Capuchon Luer lock</b>	<b>Thermoplastique élastomère</b>																											
2.9	<p><u>Domaine – Indications :</u></p> <p>Domaine d'utilisation :</p> <p>Indications :</p>																											

### 3. Procédé de stérilisation :

	<p><u>DM stérile</u> : <b>Non</b></p> <p><u>Mode de stérilisation du dispositif</u> :</p>
--	---

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

	<p>Conditions normales de conservation &amp; de stockage :</p> <p><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.</b></p> <p><b>Il est inutile de réguler les niveaux d'humidité durant le stockage et le transport des produits Intersurgical.</b></p> <p>Précautions particulières :</p> <p>Durée de la validité du produit : <b>5 ans</b></p> <p>Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu :</p>
--	--

### 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> :
6.2	<u>Indications</u> :
6.3	<p><b>Précautions d'emploi :</b></p> <p><b>Utilisation du dispositif :</b></p> <p><b>Le produit est destiné à être utilisé sur un seul patient pendant une durée maximale de sept jours avec une gamme de circuits respiratoires, d'appareils respiratoires et d'appareils d'anesthésie qui peuvent être utilisés en milieu hospitalier pour les soins actifs et de longue durée sous la supervision d'un personnel médical compétent et qualifié. Le produit peut être fourni avec des tubes souples, extensibles Superset ou lisses.</b></p> <p><b>Catégorie de patients</b></p> <p><b>La gamme de produits convient à tous les groupes de patients, y compris les adultes, les enfants et les nouveau-nés.</b></p> <p><b>Accessoires :</b></p>

	<p>Lorsque le raccord du patient est fourni raccordé à un filtre respiratoire HME ou HMEF, le médecin doit évaluer toute incidence potentielle sur la fonction respiratoire du patient et avoir conscience de l'influence de ces composants sur l'augmentation de la résistance à l'écoulement, le volume compressible et le poids du produit. Lorsque les paramètres du ventilateur sont réglés, toute incidence que le volume interne et la résistance à l'écoulement du dispositif peuvent avoir sur l'efficacité de la ventilation indiquée doit être évaluée par le médecin pour chaque patient. Les raccords du patient sont fournis avec plusieurs ports et de capuchons pour répondre à de nombreux besoins cliniques. Veuillez consulter la figure 1 pour vous familiariser avec le produit utilisé.</p> <p><b>Vérifications préalables</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Avant l'installation, vérifiez qu'aucun composant du système ne présente ni obstruction ni corps étranger.</li> <li>2. Branchez le raccord conique du raccord du patient au raccord conique du circuit respiratoire et à l'équipement respiratoire (ou débranchez-le) en poussant dessus tout en le faisant tourner (figure 2).</li> <li>3. Après l'installation du raccord du patient, le circuit respiratoire doit être vérifié pour détecter les fuites et les occlusions.</li> </ol> <p>Assurez-vous que tous les raccords et les ports sont bien fixés et vérifiez l'absence de fuite.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>4. Lors du réglage des paramètres du ventilateur, tenez compte de tout impact que le volume interne du dispositif peut avoir sur l'efficacité de la ventilation indiquée. Le clinicien doit l'évaluer pour chaque patient.</li> <li>5. Vérifiez que le capuchon de port est solidement fixé pour éviter toute fuite involontaire lorsque le port n'est pas utilisé.</li> </ol> <p><b>Vérification pendant l'utilisation</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Surveillez le raccord du patient tout au long de l'utilisation, et remplacez-le en cas de contamination visible ou d'augmentation de la résistance.</li> </ol> <p><b>Avertissement</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Afin d'éviter toute augmentation inacceptable de la résistance à l'écoulement : Éviter d'utiliser chez les patients dont les sécrétions sont épaisses ou abondantes.</li> <li>2. Le raccord de port Luer Lock est exclusivement destiné à la surveillance des gaz respiratoires et anesthésiques. Vérifiez que le capuchon est solidement fixé pour éviter toute fuite involontaire lorsque le port n'est pas utilisé. N'introduisez pas de gaz ou de liquides par l'intermédiaire du port Luer Lock, car cela peut entraîner des blessures graves pour le patient.</li> <li>3. Produit à usage unique. Ne le réutilisez pas. Sa réutilisation constitue une menace pour la sécurité du patient en matière de contamination croisée, de dysfonctionnement et de rupture du dispositif. Le nettoyage peut entraîner un dysfonctionnement du dispositif.</li> <li>4. Assurez-vous que les données techniques et de performance du raccord du patient sont adaptées au patient et au traitement prévus.</li> <li>5. Veuillez consulter l'étiquette du produit pour obtenir de plus amples informations sur la conformité et la résistance du produit.</li> </ol> <p><b>Mise en garde</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Le raccord du patient ne doit être utilisé que sous surveillance médicale par un personnel médical dûment qualifié.</li> <li>2. Pour éviter toute contamination, le dispositif doit rester emballé jusqu'à ce qu'il soit prêt à l'emploi. N'utilisez pas le produit si l'emballage est endommagé.</li> <li>3. Le produit a été conçu, validé et fabriqué pour un usage unique et pour une durée maximale de sept jours.</li> <li>4. Le produit ne doit pas être réutilisé, nettoyé ou stérilisé.</li> <li>5. AUX ÉTATS-UNIS : Rx ONLY : La loi fédérale limite la vente de cet appareil à la vente par un médecin ou sur ordonnance d'un médecin.</li> </ol> <p><b>Conditions de stockage</b></p> <p>Stockage recommandé à température ambiante pendant la durée de conservation indiquée.</p> <p><b>Élimination</b></p> <p>Après utilisation, le produit doit être éliminé conformément aux réglementations en vigueur dans l'hôpital local, à celles en matière de mise au rebut des déchets et de prévention des infections.</p> <p><b>Remarque</b></p> <p>La longueur indiquée dans la description du produit sur l'étiquette désigne la longueur de fonctionnement minimale du raccord du patient. La longueur totale du raccord du patient est indiquée dans la section des données techniques de l'étiquette du produit.</p> <p><b>Normes applicables</b></p> <p>Ce produit est conforme aux exigences pertinentes des normes suivantes :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• BS EN ISO 5367 : matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire ; systèmes respiratoires et raccords</li> <li>• BS EN ISO 5356-1 : matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire ; raccords coniques ; raccords mâles et femelles</li> <li>• BS EN ISO 80601-2-12 : Ventilateurs pour soins intensifs MEE</li> </ul>
--	--



	Référence	EAN Unité	EAN Boîte	EAN Carton
	1568000	5030267054213	05030267102075	05030267102082
	1960000	5030267057290	05030267005314	05030267005321
	1961000	5030267057313	05030267005376	05030267005383
	1963000	5030267057375	05030267005499	05030267005505
	1964000	5030267057405	05030267005550	05030267005567
	1964003	5030267090501	05030267090518	05030267090525
	1965000	5030267057443	05030267005611	05030267005628
	1966000	5030267057467	05030267005659	05030267005666
	1967000	5030267057498	05030267005703	05030267005710
	1968000	5030267057511	05030267005741	05030267005758
	1969000	5030267057535	05030267005789	05030267005796
	1977000	5030267057719	05030267006052	05030267006069
	5802000	5030267070459	05030267028733	05030267028740
	5802001	5030267070466	05030267042319	05030267042326
9.2	Support de traçabilité (code à barre...) ? <b>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. Tous les dispositifs Intersurgical emballés individuellement seront progressivement dotés du code EAN-13.</b>			

#### 10. Informations spécifiques du dispositif médical :

	<u>Le dispositif est-il à usage unique</u> : <b>Oui</b>
--	---