

Référence :**V816**Nom du produit :**PANSEMENT ADHESIF 72 X 20 MM**

Conditionnement : Paquet de 30

Conditionné et distribué par :

Le Verdier – Entreprise adaptée
Avenue Georges Pompidou - CS80101
18204 SAINT-AMAND-MONTROND
Tél. + 33 (0)2 48 61 50 90 - Fax + 33 (0)2 48 61 50 99

Fournisseur : FARMORRéférence : PAN 6025 AV

Version	Date	Historique des modifications	Rédaction	Approbation
1	23/07/2018	Normes Documentaires	DCE	RESPONSABLE QHSE
3	11/03/2021	Modification	DCE	RESPONSABLE QHSE



Fiche Technique

Référence : PAN 6025 AV



20 mm x 72 mm
Chapelet de 5

Les informations contenues dans cette notice sont l'expression la plus exacte et la plus précise possible de nos connaissances actuelles. Elles ne sont données toutefois qu'à titre indicatif. Ces informations ne sauraient impliquer une garantie de notre part

Photo non contractuelle

Pansement adhésif blanc

Descriptif :

Pansements adhésifs en non tissé blanc de haute tolérance cutanée
Hypoallergéniques
Micro aérés, pour laisser respirer la peau
Multi-extensibles, ils couvrent même les blessures au niveau des articulations
Compresse non adhérente à la plaie, pour un changement indolore
Utilisable en milieu humide

Emballage :

Emballés individuellement par chapelet de 5

Format :

20 mm x 72 mm

Utilisation :

Pansements à usage unique

Avec Farmor, prenez le Reflex

<http://www.reflex-premiers-secours.com> - info@reflex-premiers-secours.com





Dichiarazione di conformità

Declaration of Conformity

EUROSIREL Spa in qualità di Fabbricante e quale unico responsabile per i dispositivi medici immessi in commercio a proprio nome dichiara, sotto la propria responsabilità, che il dispositivo al quale questa dichiarazione si riferisce è conforme ai requisiti essenziali richiesti dall'allegato I della Direttiva 93/42/CEE e successive modifiche integrative (Direttiva Europea 2007/47/CE).

EUROSIREL Spa as Manufacturer and sole responsible for the devices put into commerce under its own brand, declare under its own responsibility, that the device which this declaration is addressed to is conform to the essential requisites required by annex I of directive 93/42/CEE and further modifications and integrations (EU directive 2007/47/CE)

Tipologia del Dispositivo <i>Device Description</i>	Cerotto di Medicazione Classico NON STERILE Classic Plaster not sterile	
Codici Codes (REF)	CMYXXXXXX	CM identifica la famiglia dei prodotti "Cerotto di Medicazione Classico non sterile"; CM medical device family Classic Plaster not sterile Y identifica il supporto (es.: E: polietilene; U: poliuretano; T: TNT; C: cotone) Y identifies support XXXXXX numero progressivo. XXXXXX progressive number
	CALYXXXXXX	CAL identifica la famiglia dei prodotti "Cerotto di Medicazione Classico con garza aloe non sterile"; CAL medical device family Classic Plaster with aloe gauze not sterile Y identifica il supporto (es.: E: polietilene; U: poliuretano; T: TNT; C: cotone) Y identifies support XXXXXX numero progressivo. XXXXXX progressive number
Classificazione <i>Classification</i>	I Regola 1 Allegato IX Direttiva 93/42/CEE Rule 1 Annex IX Directive 93/42/CEE	
Marchatura del dispositivo <i>CE Mark</i>	CE Dispositivo di classe I senza Organismo Notificato CE medical device class I without Notified Body	

Sistema di Garanzia della Qualità conforme ai requisiti dell'Allegato VII della Direttiva 93/42/CEE emendata dalla Direttiva 2007/47/CE ed attuata con D. Lgs. 46/97 e s.m.i.

Quality warranty system conform to the requisites of Annex VII of Dir 93/42/CEE emended by Dir 2007/47/CE.

Qualunque modifica apportata al Dispositivo se non autorizzata da EUROSIREL Spa annulla la validità della presente dichiarazione.

Any modification applied to the device, if not expressly authorized by EUROSIREL SpA., cancel the validity of this declaration.

Si dichiara che i dispositivi in oggetto ottemperano alle seguenti norme tecniche:

It's here declared that the device to which this declaration is addressed to, are conform to the following technical standards:

- UNI CEI EN ISO 14971: 2012;



- UNI CEI EN ISO 15223-1:2012;
- UNI CEI EN 1041:2013;
- UNI EN ISO 10993-1:2010 + EC 1-2010.

Si dichiara che il dispositivo in oggetto viene commercializzato in confezione non sterile.

It's here declared that the device to which this declaration is addressed to, is commercialized in non-sterile package.

Si dichiara che la scrivente terrà a disposizione delle Autorità Competenti la documentazione di cui all'Allegato VII della Direttiva 93/42/CEE emendata dalla Direttiva 2007/47/CE per un periodo di 5 anni a partire dall'ultima data di produzione dei dispositivi in oggetto.

It's here declared that subscribing company will keep all the documents mentioned in Annex VII of Dir 93/42/CEE amended by Dir 2007/47/CE available for Competent Authorities for a period of 5 years from the last production of the device to which this declaration is addressed to.

Si dichiara che il Fabbricante ha notificato all'Autorità Competente, a seguito della messa sul mercato dei dispositivi medici in oggetto, l'applicazione della procedura di sorveglianza post-vendita dei prodotti come richiesto dalla Direttiva Europea 93/42/CEE e successive modifiche integrative (es.: Direttiva Europea 2007/47/CE).

It's here declared that subscribing company has notified to the competent authority the application of the post sales surveillance of the products, further to the introduction in the market of the medical device to which this declaration is addressed to, as requested by Dir 93/42/CEE amended by Dir 2007/47/CE.

La presente dichiarazione è valida fino al 8.5.2022
Present declaration is valid until 8.5.2022

Settimo Milanese (MI), 9 Maggio 2017

Legale Rappresentante
EUROSIREL Spa
Ernesto Leonelli

EUROSIREL S.p.A.
Via Volta 23
20019 Settimo Milanese (MI)
C.F. Partita IVA 09396820156