

DISPOSITIF MEDICAL

Intitulé du Dispositif médical	Cathéter auto-adhésif pour homme
	UltraFlex@
	62ULTRAFLEX
N° de lot de l'appel d'offres	

 $\underline{\textbf{Remarque}}$: Selon le dispositif médical (DM) concerné, ce dossier concernera une $\underline{\textbf{référence}}$, un $\underline{\textbf{type}}$ ou une $\underline{\textbf{famille}}$ de DM

1. Rense	ignements administratifs concernant l'entre	prise Date de mise à jour : 20/03/2020 Date d'édition : 28/04/2016	
1.1	Nom:	BARD France SAS	
1.2	Adresse complète :	Parkile P14	
		164-166, avenue Joseph Kessel	
		78960 Voisins-le-Bretonneux	
		Tel: 01 39 30 58 58 Fax : 01 39 30 58 59	
		e-mail: NA	
		Site internet : NA	
1.3	Coordonnées du correspondant	HEIDI DE BACKER	
	matériovigilance :	Quality Assurance Specialist EMEA	
		Tél: +32 14285930	
		Fax : 01 39 30 58 22	
		Email: complaints@crbard.com	
2. Inform	ations sur dispositif ou équipement		
2.1	<u>Dénomination commune</u> : Cathéter externe	auto-adhésif pour homme	
2.2	<u>Dénomination commerciale</u> : Cathéter exte	erne auto-adhésif pour homme ULTRAFLEX TM	
2.3 Code Cladimed: G54AA01			
	(Code GMDN : 34929)		
2.4			
	* « liste des produits et prestations remboursables » inscrits sur la liste prévue à l'article		
	165-1		
2.5	2.5 Classe du DM : I, non invasif, selon la règle 1 de l'Annexe IX		
	<u>Directive de l'UE applicable</u> : Directive 93/42 CEE, selon Annexe n° VII		
	Numéro de l'organisme notifié : 0086 (BSI) Date de première mise sur le marché dans l'UE : juillet2014		
	<u>Fabricant du DM :</u>		
	C.R. Bard, Inc		
	8195 Industrial Boulevard Covington		
	Georgia 30014 Etats-Unis		
	Mandataire européen:		
	BARD Limited, Forest House		
	Crawley, West Sussex UK		
	RH11 9BP		



DISPOSITIF MEDICAL

2.6 Descriptif du dispositif (avec photo, schéma, dimensions, volume, ...)

Le cathéter est un cathéter externe autocollant pour homme, conçu pour maîtriser l'incontinuence urinaire.

Trousse : Non

2.7 Références Catalogue : peut être relié au point 8 : selon fiche technique

Référence	Taille	Diamètre (mm)	Longueur max (mm)	Longueur de l'adhésif (mm)
33301	small	25	80	40
33302	medium	29	80	40
33303	intermédiaire	32	80	40
33304	large	36	80	40
33305	X-large	41	80	40

Conditionnement / emballages

UCD (Unité de Commande) :1 boîte de 30 unités CDT (Multiple de l'UCD) :1 boîte de 30 unités

QML (Quantité minimale de livraison): 1 boîte de 30 unités

2.8 Composition du dispositif et Accessoires :

ELEMENT	MATERIAUX	
Etui pénien	Siliconeadhésif acryliquepolymère acrylique	

Substances actives : NA

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

- ✓ Absence de latex
- √ Absence de phtalates (DHP)
- ✓ Absence de produit d'origine animale ou biologique (nature, ...)

Toutes mentions jugées utiles pour les précautions d'utilisation



DISPOSITIF MEDICAL

	Dispositifs et accessoires associés à lister. (en cas de consommables captifs notamment):		
	cf. notice d'utilisation		
2.9	<u>Domaine - Indications</u> :		
	Demaine d'utilization : Unalogia		
	Domaine d'utilisation : Urologie Indications : voir paragraphe 2.7		
	Indications . voil paragraphe 2.7		
3. Procédé	de stérilisation :		
	<u>DM stérile</u> : NON		
	Mode de stérilisation du dispositif : □ OE □ Rayonnements □ Vapeur d'eau		
	Mode de stérilisation du dispositif : □ OE □ Rayonnements □ Vapeur d'eau		
	Préciser les modes de stérilisation de chaque composant, s'il y a lieu. N/A		
4. Condition	s de conservation et de stockage		
	Conditions normales de conservation & de stockage : NA		
	Précautions particulières : NA		
	Durée de la validité du produit : 5 ans		
	<u>Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu :</u> NA		
5. Sécurité	d'utilisation		
5.1	Sécurité technique : NA		
5.2	<u>Sécurité biologique (s'il y a lieu)</u> : NA		
6. Conseils			
6.1	Mode d'emploi		
	INSTRUCTIONS : APPLICATION		
	Nettoyer le pénis avec du savon doux et de l'eau. Essuyer soigneusement.		
	2) Couper les poils pubiens si nécessaire.		
	3) Dérouler le cathéter auto-adhésif sur le pénis.		
	4) Presser avec précaution le cathéter, afin qu'il puisse bien adhérer à la peau.		
	IMPORTANT: une usure prématurée du dispositif peut survenir si l'adhésif n'adhère pas		
	parfaitement à la peau.		
	5) Raccorder le cathéter à un dispositif d'évacuation		



DISPOSITIF MFDICAL

INSTRUCTIONS : RETRAIT Déroulez doucement le cathéte

Déroulez doucement le cathéter pour l'enlever du pénis.

Remarque: Si nécessaire, appliquer une compresse humide tiède (telle qu'un gant de toilette mouillé) autour du l'étui pour ramollir l'adhésif.

6.2 Indications: (destination marquage CE) voir paragraphe 2.7

6.3 Précautions d'emploi :

Ne pas utiliser en cas de réaction allergique. Pour une bonne hygiène, changer quotidiennement de cathéter.

L'utilisation de ce dispositif pendant des périodes supérieures à 24 heures peut augmenter les risques de complications.

6.4 Contre- Indications : Ne pas utiliser en cas de plaie ou d'irritation cutanée.

7. Informations complémentaires sur le produit

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) ...: NA

8. Liste des annexes au dossier (s'il y a lieu)

- Etiquetage
- Notice d'utilisation
- Documents de marquage CE
- Système de management de la qualité ISO 13485

9. IMAGES (S'IL Y A LIEU)

