

PROTECT’IN® : Boitier mousse de protection pour rampe de perfusion de 2 à 6 robinets et pour accessoires de perfusion : connexion Luer et robinets 3 voies



Veuillez lire attentivement cette notice parce qu'elle contient des informations importantes. Pour toute question, veuillez contacter Asept InMed

1. DESCRIPTION

Cette famille est composée de 3 variantes présentant des tailles et formes adaptées à la protection des Dispositifs de perfusion:

Reference : 200012 / Boitier mousse de protection pour connexion Luer

Reference : 200006 / Boitier mousse de protection pour robinets 3 voies

Reference : 200000 / Boitier mousse de protection pour rampes de perfusion de 2 à 6 robinets

Chaque boitier est composé d’une coque souple de couleur rouge ou bleue contenant une mousse interne fixée à la coque avec une colle à chaud. Tous les boitiers possèdent un système de fermeture avec une attache plastique. Le boitier des rampes de perfusion possède une ouverture à l’arrière permettant la protection d’une rampe fixée à une potence.

2 . INDICATIONS

Le boitier NeoProtect'In® est indiqué pour protéger les rampes de perfusion et les connexions.

Il agit comme une barrière physique qui réduit le risque de contamination de contact et atmosphérique et prévient le risque de mobilisation accidentelle des connexions de perfusion. L’utilisation des boitiers de protection est particulièrement recommandée dans les cas suivants :

- Services pédiatriques et gériatriques ;
- Lorsque les rampes de perfusion ou les accessoires entrent en contact avec la literie des patients ou toute source de contamination (plaie,...) ;
- Lors de mouvements des robinets 3 voies et des rampes de perfusion (transferts patients,...) ;
- Dans tous les cas, pour prévenir des manipulations non souhaitées (par les patients, les visiteurs,...).

3. CONTRE- INDIATIONS

Non applicable.

4. MISES EN GARDE

Doit être utilisé uniquement par des professionnels formés aux bonnes pratiques de perfusion. Ne pas utiliser si la date limite d’utilisation est dépassée. Ne pas utiliser un boitier de protection si l’intégrité du conditionnement est compromise (conditionnement primaire et secondaire). Ne pas laisser le boitier ouvert

5. PRECAUTIONS D’EMPLOI

Ne pas imprégner les mousses du boitier; le boitier mousse protège physiquement les connexions de perfusion des contaminations externes et prévient le risque de mobilisation accidentelle des connexions de perfusion (recommandations SFHH). Une attention particulière est requise lors de la mise en place et de l’utilisation du boitier de protection (ouverture / fermeture) pour s’assurer que les connexions des rampes ou des accessoires de perfusion ne soient pas dévissées ou mal connectées: S’assurer de l’absence de toute (micro)bulle avant de fermer le boitier de protection. Quoi faire en cas de dé-connexion : stopper la perfusion, évaluer l’état de santé du patient concernant l’apparition des symptômes de l’embolie gazeuse ou l’hypovolémie. Avant de manipuler une rampe de perfusion ou des accessoires, se référer aux notices d’utilisation pour plus d’informations sur les modalités d’utilisation, mises en garde, et précautions d’emploi et d’hygiène.

6. PRECAUTIONS D’HYGIENE

Le niveau d’hygiène doit être adapté lors de l’utilisation de ce dispositif stérile de même qu’aux rampes de perfusion et autres accessoires stériles. Respecter les règles générales d’hygiène et d’asepsie des établissements de santé. Il est recommandé de se laver les mains avant et après utilisation. Il est recommandé de porter des gants lors de l’administration de médicaments anti-cancéreux.

7. FREQUENCE D’UTILISATION

Le boitier de protection doit être remplacé à la même fréquence que les lignes de perfusion, selon les recommandations de bonnes pratiques de perfusion (SFHH and HAS).

Le boitier ne doit pas rester en place plus de 4 jours (96h).

Le boitier est à usage unique, il ne peut pas être ré-utilisé après remplacement de la ligne de perfusion.

Le boitier doit être remplacé dès que son intégrité est compromise.

8. CONDITIONS DE STOCKAGE ET DE TRANSPORT

Le boitier doit être conservé, stocké et transporté à l’abri de la chaleur et de l’humidité.

9. ELIMINATION

Les boitiers usages doivent être éliminés dans le circuit des déchets des établissements de santé.

10. MATERIAU

La coque souple est en polyéthylène, rouge ou bleue. La mousse interne est en polyuréthane polyéther. La colle est une colle à chaud. Les clips de fixation et les attaches plastiques sont en polypropylène.

11. CONDITIONNEMENT ET STERILISATION

Les boitiers sont conditionnés sous simple emballage à l’unité et sont stérilisés à l’oxyde d’éthylène. Les boitiers ne peuvent pas être re-stérilisés. Durée de péremption : 5 ans (maintien de l’état stérile).

12. RENSEIGNEMENTS ADMINISTRATIFS

Date de publication de la notice: Décembre 2024 (référence FTL-SP-IFU-01 V/2)

Si vous avez d’autres questions ou avez besoin d’informations supplémentaires veuillez nous contacter à l’adresse suivante :

Rédaction interne 08/03/2024

Mise à jour Rev.01 : 17/07/2025



Yangzhou Fartley Medical Instrument Technology Co., Ltd; Beizhou Road, Lidian Town, Guangling District, Yangzhou, P.R.C. | 225106

Prolinx GmbH
Address: Brehmstr. 56, 40239, Duesseldorf - DE



ASEPT INMED
9, Avenue Mercure
31130 Quint Fonsegrives FR

EC

REP

STERILE

EO

