

	Marque :	Leukoplast®
	Classe CE :	I, stérile
	Durée de vie :	5 ans
	Année de mise sur le marché :	2009 en France (sous le nom Leukosan® strip jusqu'en 2022)
	Code CLADIMED :	F52BC01
	Code CND :	H900102
	Code GMDN :	32207
	Version :	G
	Date :	10/11/2022

DONNEES PRODUIT

Description

Les sutures cutanées adhésives stériles sont composées de fines bandes en polyamide, tissées, aux bords arrondis et enduites d'une masse adhésive acrylique. Les sutures sont disposées sur un support transparent prédécoupé aux deux extrémités. Les sutures sont emballées en sachets individuels thermo soudés stériles.

Caractéristiques

- Adhésivité fiable et durable,
- Simple et rapide à mettre en place,
- Structure extensible qui s'adapte aux évolutions de la peau telle que l'apparition et la résorption d'un œdème ou les mouvements du corps, tout en restant en place et en maintenant les berges de la plaie affrontées,
- Système non invasif qui ne nécessite pas d'anesthésie locale et limite le traumatisme pour la peau et le patient,
- Retrait facile et atraumatique,
- Haute tolérance, même pour les peaux sensibles,
- Perméable à l'air et à la vapeur d'eau pour minimiser le risque de macération,
- Réduit le risque d'infection,
- Bon résultat esthétique sans marque de points de suture,
- Formule sans latex, sans phtalates.

Composition

Support : support polyamide tricoté.

Masse adhésive : masse adhésive acrylique.

Contrôles des matières premières et des produits finis

✓ Matières premières

Effectués par le fabricant.

✓ Produits finis

Niveau d'adhésivité, poids de l'enduction, masse surfacique.

Conditionnement / Stérilisation

Conditionnés sous sachets de 3, 4, 5, 6 ou 10 sutures, dans des boîtes de 1, 2, 25 ou 50 sachets. L'unité de commande correspond à un nombre de boîtes. Produit livré stérile (stérilisation à l'oxyde d'éthylène).

Références

Présentations sans vignette de remboursement (25 et 50 sachets par boîte)

Code EAN13	Code Produit	Code sur l'emballage	Dimensions	Nombre de sutures par sachet	Nombre de sachets par boîte	Unité de commande	Unités par carton standard	Code LPPR
4042809804485	72740-00	72740-00	6 mm x 38 mm	6	50	1	4	
4042809804836	72740-01	72740-01	3 mm x 75 mm	5	50	1	4	
4042809804867	72740-02	72740-02	6 mm x 75 mm	3	50	1	4	
4042809804898	72740-03	72740-03	6 mm x 100 mm	10	50	1	4	
4042809804928	72740-04	72740-04	12 mm x 100 mm	6	50	1	4	
4042809804959	72740-05	72740-05	25 mm x 100 mm	4	25	1	4	

Présentations avec ou sans vignette de remboursement (1 ou 2 sachets par boîte)

Code EAN13	Code Produit	Code sur l'emballage	Dimensions	Nombre de sutures par sachet	Nombre de sachets par boîte	Unité de commande	Unités par carton standard	Code LPPR
4042809804577	71292-05	71292-05	6 mm x 38 mm	6	2	10	16	
4042809804607	71292-12	71292-06	3 mm x 75 mm	5	2	10	16	6340257
4042809804638	71292-13	71292-07	6 mm x 75 mm	3	2	10	16	6340240
4042809804751	71292-11	71292-10	6 mm x 100 mm	10	1	10	16	6340211

CONDITIONS DE STOCKAGE

Stocker en milieu propre et sec, à l'abri de l'humidité et de la lumière directe du soleil.

INDICATIONS / CONTRE INDICATIONS
Indications

Fermeture cutanée de petites plaies traumatiques franches, sans perte de substance, ou d'incisions chirurgicales.

Contre-indications

Patients présentant une hypersensibilité connue aux produits de synthèse.

CONSEILS D'UTILISATION
Mode d'emploi

Utilisés seuls ou appliqués par-dessus des fils de suture ou une colle cutanée.

Précautions d'emploi

- Ne pas appliquer en tension maximale (risque de formation de phlyctènes...),
- Ne pas utiliser sur des zones de forte mobilité (articulations...),
- Ne pas utiliser sur des plaies situées en milieu humide (aisselles par exemple),
- Ne pas utiliser sur des zones à forte pilosité (cuir chevelu par exemple),
- Sachet individuel, destiné à un seul patient.

Accessoires associés

Recouvrement imperméable possible avec Leukomed® T plus (pansement adhésif, stérile et transparent, pré-découpé) ou Leukomed® (pansement adhésif stérile non tissé).

Entretien

Non applicable. Usage unique.

INFORMATIONS REGLEMENTAIRES**Autorisation de marquage CE**

Certificat de marquage CE n°50708-60-04, délivré par DEKRA, validité 14/12/2025.

Remboursement

Conforme à la LPPR.

Procédés de destruction

Ceux prévus pour la destruction des déchets de soins (incinération...) et selon la réglementation locale.

Distributeur	Fabricant légal
BSN-RADIANTE SAS 57 Boulevard Demorieux F-72000 Le Mans Service Clients : 02 43 83 40 40 Matéiovigilance : 06 43 97 81 02 Site certifié ISO 13485 & 14001	BSN medical GmbH Schützenstrasse 1-3 22761 Hamburg Allemagne Site certifié ISO 13485