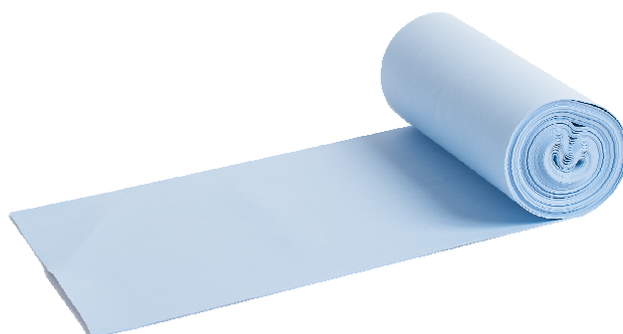




**FICHE TECHNIQUE
BANDE D'ESMARCH**



Bande d'Esmarch A usage unique

9 impasse Lou Haou
B.P. 60010 – Gazinet
33611 CESTAS Cedex

Tel : 05-57-26-40-50

Fax : 05-56-36-00-10

@ : infos@santelec.com

Bande d'Esmarch à Usage Unique

Marquage	Indice de classement	SANS LATEX
CE	I	

- Bande en Polyisoprène sous sachet.
- Épaisseur : 1 mm.
- **Sans latex.**
- Coloris : Bleu ciel.
- Stérilisée à l'oxyde d'éthylène.
- Certifié CE.

1 – Identification du dispositif



2 – Référence

REFERENCE	DESIGNATION
BE 104	Bande d'Esmarch à Usage Unique stérile Dimensions : Longueur 4 m / largeur 10 cm

3 – Utilisation du dispositif – Mode d'emploi

Le processus d'utilisation est similaire à toute mise en place de ce type de dispositif.

- Lever le membre à la verticale,
- Enrouler la bande d'Esmarch de l'extrémité inférieure vers la racine du membre en prenant soin de ne superposer que les bords de la bande sur un centimètre environ.
- Au niveau voulu, en général à la racine du membre, superposer plusieurs tours de bande et replier son extrémité en nouant le tout.
- Dérouler la bande d'Esmarch de l'extrémité inférieure vers la partie supérieure du membre. Laisser à ce niveau le bracelet formé par les tours superposés. Mettre en place au niveau voulu le brassard ou cuissard du garrot pneumatique et réaliser la mise en pression.
- Dénouer les tours superposés et enlever le reste de la bande d'Esmarch.

4 – Nettoyage - désinfection

Ce produit est conçu pour un usage unique et ne doit pas être nettoyé. Le fonctionnement du produit est altéré par le nettoyage. Toute réutilisation comporte un risque potentiel d'infection. Les produits endommagés ne doivent pas être réutilisés.

5 – Garantie

Ce dispositif est garanti contre tout défaut de fabrication.



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Production Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex V

(Devices in class I in sterile conditions, sterilised systems or procedure packs)

No. G2S 016389 0022 Rev. 01

Manufacturer

VBM Medizintechnik GmbH

Einsteinstr. 1
72172 Sulz a. N.
GERMANY

Facility(ies):

VBM Medizintechnik GmbH
Einsteinstr. 1, 72172 Sulz a. N., GERMANY

Product

Category(ies):

**Tube Fixations with accessories, Esmarch
Bandages, Insertion guides for tracheal tubes and
gastric tubes**

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for manufacture in accordance with MDD Annex V. This quality assurance system covers those aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions of the respective devices / device categories and conforms to the requirements of this Directive. It is subject to periodical surveillance. See also notes overleaf.

Report No.: 713137731_3

Valid from: 2018-10-21

Valid until: 2023-10-20

Date, 2018-10-18

Stefan Preiß