



# Trousse de secours « Universelle »

■ Gamme **Universelle**



10/20 personnes

**FARMOR** est enregistré auprès de l'EUDAMED  
 en tant qu'assembleur sous le numéro  
 FR-PR-000017815

**Adresse :**

📍 ZA des Pierrelets  
 38 Avenue des Pierrelets  
 45380 CHAINGY

**TRO 3527 FLR**

## ATTESTATION

FARMOR déclare que l'assemblage de la trousse de secours Universelle,  
 Référence TRO 3527 FLR dont la composition est détaillée ci-dessous :

## CONTENU

|  |              |
|--|--------------|
| 1 couverture de survie   | CLASSE I     |
| 30 pansements adhésifs 20 mm x 72 mm                               | CLASSE I     |
| 6 pansements adhésifs 53 mm x 70 mm                                | CLASSE I     |
| 6 pansements adhésifs 10 cm x 6 cm                                 | CLASSE I     |
| 2 pansements compressifs stériles                                  | CLASSE I (S) |
| 3 sachets stériles de 5 compresses 7,5 x 7,5 cm                    | CLASSE I (S) |
| 2 bandes extensibles 3 m x 5 cm                                    | CLASSE I     |
| 2 bandes extensibles 3 m x 7 cm                                    | CLASSE I     |
| 1 rouleau de sparadrap sécable 5 m x 2 cm                          | CLASSE I     |
| 1 paire de ciseaux Lister 15 cm                                    | /            |
| 1 pince à écharde à mors plats                                     | /            |
| 2 paires de gants jetables   | CLASSE I     |
| 1 pulvérisateur de 50 ml de solution nettoyante à la chlorhexidine | /            |
| 3 trios de 0.8 ml de solution d'arnica                             | /            |
| 7 compresses imprégnées d'une solution hydroalcoolique             | /            |
| 10 dosettes de sérum physiologique stérile                         | CLASSE II a  |
| 1 sachet de récupération de déchets                                | /            |
| 1 livret premiers soins en 10 langues                              | /            |

Remplit toutes les exigences de l'article 12  
 de la directive sur les dispositifs médicaux  
 2017/745 et de l'article R5211-67 du code de  
 la santé publique.

Nous certifions :

- Avoir vérifié la compatibilité réciproque des dispositifs conformément aux instructions des fabricants et les avoir assemblés en suivant leurs instructions ;
- Avoir effectué l'emballage du système ou du nécessaire et fourni aux utilisateurs des informations reprenant les instructions pertinentes des fabricants ;
- Avoir réalisé l'ensemble de ces opérations selon des méthodes appropriées.

Fait à Chaingy, le 29/08/2024

Cette déclaration est tenue à la disposition du directeur général de l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé pendant une période de 5 ans.