

## FICHE TECHNIQUE

### Description

BD PosiFlush™ XS et BD PosiFlush™ SP sont des seringues pré-remplies de NaCl 0,9%, destinée pour un usage médical et chirurgical pour le rinçage des dispositifs médicaux d'accès intravasculaire.



### Caractéristiques Générales

La seringue BD PosiFlush™ XS est stérile à la fois intérieurement et extérieurement. Elle est préconisée pour tout rinçage en soins stériles.

La seringue BD PosiFlush™ SP est stérile intérieurement. Elle est préconisée pour l'utilisation hors champ stérile, notamment en soins propres.

Les deux types de seringues sont identifiés par leur nom, la couleur de l'écriture sur la seringue et par l'emballage du conditionnement primaire (cf. tableau au verso).

Le diamètre du corps des seringues BD PosiFlush™ (3, 5 et 10 ml) est identique à celui d'une seringue conventionnelle de 10ml, ce qui permet de limiter tout risque de surpression lors des rinçages.

### Composition

| Composant            | Matériau             |
|----------------------|----------------------|
| Solution Saline      | NaCl 0,9% isotonique |
| Corps de la seringue | Polypropylène (PP)   |
| Piston               | Polypropylène (PP)   |
| Joint de piston      | Elastomère           |
| Lubrifiant           | Silicone             |



Usage unique



3 ans après stérilisation

### Informations administratives

#### **BD PosiFlush™ XS**

Marquage CE n°252.780, NSAI 0050 : Classe III (Directive européenne 93/42/CEE).

Lieu de fabrication / responsable juridique : Becton Dickinson, Drogheda, Irlande / Becton Dickinson, Franklin Lakes, USA

Certification : Conforme à la monographie de « Eau pour injection » et celle de « Chlorure de Sodium » de la pharmacopée Européenne ; ISO 17665 ; EN 1707/20594-1 ; ISO 13485:2003 certificat n°19.1609, certifié par NSAI.

Stérilisation par chaleur humide.

#### **BD PosiFlush™ SP**

Marquage CE n°252.780, NSAI 0050 : Classe III (Directive européenne 93/42/CEE).

Lieu de fabrication / responsable juridique : Becton Dickinson, Columbus, USA/ Becton Dickinson, Franklin Lakes, USA

Certification : Conforme à la monographie de « Eau pour injection » et celle de « Chlorure de Sodium » de la pharmacopée Européenne ; ISO 17665 ; EN 1707/20594-1 ; ISO 13485:2003 certificat n°19.2143 ; ISO 9001 : 2008 certificat n°19.2143, certifié par NSAI.

Stérilisation par chaleur humide.

Composition : apyrogène, sans latex, sans DEHP ajouté et sans phtalate.

A conserver à température ambiante, sans condensation. Ne pas exposer le produit à l'humidité ou à la lumière directe du soleil.

Pour une bonne utilisation de ces produits, lire attentivement les recommandations d'utilisation.

|                  |                                       |          | CONDITIONNEMENT                     |
|------------------|---------------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Réf.             | Couleur de l'écriture sur la seringue | Capacité | Unités par Boîte / Carton / Palette |
| BD PosiFlush™ XS |                                       |          |                                     |
| 306570           | Bleue                                 | 3 ml     | 30 / 240 / 4 800                    |
| 306571           |                                       | 5 ml     | 30 / 240 / 4 800                    |
| 306572           |                                       | 10 ml    | 30 / 240 / 3 360                    |
| BD PosiFlush™ SP |                                       |          |                                     |
| 306573           | Orange                                | 3 ml     | 30 / 480 / 6 720                    |
| 306574           |                                       | 5 ml     | 30 / 480 / 6 720                    |
| 306575           |                                       | 10 ml    | 30 / 480 / 4 800                    |