



# Coffret de secours « VSL/Ambulance »

## ■ Gamme Métiers

**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

**FAR 2056 PP**

### ATTESTATION

FARMOR déclare que l'assemblage du Coffret de secours VSL/Ambulance, référence FAR 2056 PP dont la composition est détaillée ci-dessous :

### CONTENU

|                                                    |              |
|----------------------------------------------------|--------------|
| 1 couverture de survie                             | CLASSE I     |
| 1 bande de crêpe 4 m x 5 cm                        | CLASSE I     |
| 1 bande de crêpe 4 m x 10 cm                       | CLASSE I     |
| 10 compresses stériles individuelles 30 cm x 30 cm | CLASSE I (S) |
| 2 pansements absorbants stériles 20 x 40 cm        | CLASSE I (S) |
| 2 rouleaux de sparadrap sécable 5 m x 2 cm         | CLASSE I     |
| 15 paires de gants jetables                        | CLASSE       |
| 2 paires de gants stériles                         | CLASSE I (S) |
| 1 clamp de barr stérile                            | CLASSE I (S) |
| 1 paire de ciseaux Lister 15 cm                    | /            |
| 3 canules oropharyngées de 3 tailles               | CLASSE I (S) |
| 1 masque bouche à bouche                           | CLASSE I     |
| 1 flacon de 100 ml de gel hydro alcoolique         | /            |
| 1 lampe électrique avec pile                       | /            |
| 5 morceaux de sucre emballés                       | /            |
| 10 sacs poubelle                                   | /            |
| 5 sacs vomitifs                                    | CLASSE I     |
| 2 masques chirurgicaux                             | CLASSE I     |
| 2 masques FFP2                                     | /            |

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 24/03/2025

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.