



Kit de réassort « Menuisier »

■ Gamme Armoires & Kits



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

KIT 5113 ME

ATTESTATION

FARMOR déclare que l'assemblage du Kit de réassort pour armoire à pharmacie Menuisier, référence KIT 5113 ME dont la composition est détaillée ci-dessous :

CONTENU

1 couverture de survie	CLASSE I
1 pochette isotherme à 3 compartiments	/
1 coussin hémostatique d'urgence	CLASSE I
30 pansements adhésifs 20 mm x 72 mm	CLASSE I
12 pansements adhésifs 53 mm x 70 mm	CLASSE I
8 pansements adhésifs 10 cm x 6 cm	CLASSE I
1 pansement adhésif à découper 1 m x 6 cm	CLASSE I
2 sachets de 5 sutures adhésives stériles	CLASSE II a
6 pansements compressifs stériles	CLASSE I (S)
20 compresses stériles individuelles 20 cm x 20 cm	CLASSE I (S)
3 bandes extensibles 3 m x 5 cm	CLASSE I
3 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	/
3 paires de gants jetables	CLASSE I
1 pulvérisateur de 50 ml de solution nettoyante à la chlorhexidine	/
1 flacon de 100 ml de sérum physiologique stérile	CLASSE II a
40 dosettes de sérum physiologique stérile	CLASSE II a
20 œillères operculées	/
1 pack de froid instantané	CLASSE II a
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 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.