



Kit de réassort « Multirisques »

■ Gamme Armoires & Kits



50 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 5210 BP

ATTESTATION

FARMOR déclare que l'assemblage du Kit de réassort pour armoire à pharmacie Multirisques, référence KIT 5210 BP dont la composition est détaillée ci-dessous :

CONTENU

1 coussin hémostatique	CLASSE I (S)
1 masque bouche à bouche	CLASSE I
2 couvertures de survie	CLASSE I
1 écharpe triangulaire	CLASSE I
50 pansements adhésifs 20 mm x 72 mm	CLASSE I
20 pansements adhésifs 53 mm x 70 mm	CLASSE I
20 pansements adhésifs 10 cm x 6 cm	CLASSE I
1 pansement à découper 1m x 6cm	CLASSE I
4 pansements compressifs stériles	CLASSE I (S)
40 compresses stériles individuelles 20 cm x 20 cm	CLASSE I (S)
4 sachets stériles de 5 compresses 7,5 cm x 7,5 cm	CLASSE I (S)
4 bandes extensibles 3 m x 5 cm	CLASSE I
4 bandes extensibles 3 m x 7 cm	CLASSE I
4 bandes extensibles 3 m x 10 cm	CLASSE I
1 bande de crêpe de 4 m x 7 cm	CLASSE I
1 bande de crêpe de 4 m x 10 cm	CLASSE I
2 rouleaux de sparadrap sécable 5 m x 2 cm	CLASSE I
2 paires de ciseaux Lister 15 cm	/
2 pinces à écharde à mors plats	/
5 paires de gants jetables	CLASSE I
12 épingles de sûreté	/
2 pulvérisateurs de 50 ml de solution nettoyante à la chlorhexidine	/
1 pulvérisateur de 50 ml de solution anti-coup au calendula	/
15 compresses d'alcool à 70°	/
15 compresses de lotion asséchante	/
3 packs de froid instantané	CLASSE II a
6 compresses imprégnées d'une solution hydroalcoolique	/
20 dosettes de sérum physiologique stérile	CLASSE II a
3 lots de 2 mèches hémostatiques stériles Coalgan	CLASSE II b
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.