



# Kit de réassort « Soudeur »

■ Gamme **Métiers**



10/20 personnes

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

**SOU 2602 BP**

### Adresse :



ZA des Pierrelets

38 Avenue des Pierrelets

45380 CHAINGY

### ATTESTATION

FARMOR déclare que l'assemblage du Kit de réassort Soudeur,  
référence SOU 2602 BP dont la composition est détaillée ci-dessous :

### CONTENU

20 pansements adhésifs 20 mm x 72 mm	CLASSE I
8 pansements adhésifs 53 mm x 70 mm	CLASSE I
4 pansements adhésifs 10 cm x 6 cm	CLASSE I
1 pansement adhésif à découper 1 m x 6 cm	CLASSE I
8 pansements adhésifs « Bout de doigt »	CLASSE I
6 pansements « brûlures » 43 mm x 68 mm	CLASSE I
6 pansements « brûlures » 67 mm x 110 mm	CLASSE I
2 pansements compressifs stériles	CLASSE I (S)
20 compresses stériles individuelles 20 cm x 20 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 échardes à mors plats	/
2 paires de gants jetables	CLASSE I
1 doigtier en cuir	/
1 pulvérisateur de 50 ml de solution nettoyante à la chlorhexidine	/
8 compresses imprégnées d'une solution hydroalcoolique	/
10 dosettes de sérum physiologique stérile	CLASSE IIa
14 compresses oculaires stériles	CLASSE IIb
5 œillères operculées	/
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.