

Suction Catheter

Endo Bronchial Suction Catheter

CE 0123

	Materials	References	Radio-opacity X.R.O Line	Characteristics
Suction Catheter	PVC	06S020xx 06S021xx	No	xx (depends on references): 6, 8, 10, 12, 14, 16 or 18 Lengths: 30 cm or 50 cm Terminal orifice with lateral eye Straight No mark

DESCRIPTION

PVC suction catheter

INDICATION

To clean the secretion from the respiratory tract

CONTRAINDICATIONS

Not to be used in patients with known hypersensitivity to any of the material used

PRECAUTIONS

Do not use if package is damaged. Destroy after use. The design of this device doesn't allow its reuse or a new sterilization.

These devices should only be used by fully qualified personnel.

Technical procedure:

Connect the catheter to a vacuum system with a depression corresponding to 150 cm of water.

Open the cap of the swivel connector.

Insert the distal end of the catheter into the cannula or intubation catheter.

Proceed to the secretions aspiration

Discard the catheter and rinse the suction tube after use.

Store in between 5°C to 35°C, avoid excessive heat, protect from direct sunlight and moisture.

ADVERSE EVENTS

None adverse event known.

SHELF LIFE / PREVENTION / ELIMINATION

Recommended storage conditions: away from moisture and direct heat.

Do not use after expiration date.

Any device used or started must be disposed of an appropriate incinerator in accordance with local or national regulations concerning the disposal of hospital waste.

SYMBOLS USED ON LABELLING

	Consult instructions for use
	Date of manufacture
	Do not reuse
	Use by date
	Batch code
	Manufactured by
	Sterilized using ethylene oxide
	Single Sterile Barrier System
	Do not Resterilize
	Pyrogen Free
	Product reference
	Caution, consult instructions for use
	Do not use if package is damaged
	Temperature Limit
	Keep Away from Sunlight
	Keep Dry
	Medical Device
	Entity distributing the Medical Devices into EU

CE 0123

CE mark, products comply with the essential requirements of the 93/42/CEE European Directive relative to medical devices.

Rev. 02-21/08

POLY MEDICURE LTD.
Plot No. 104-105, Sector 59, HSIIDC Indl. Area
Faridabad-121004 (Haryana), INDIA

Peters
SURGICAL
Distribué par / Distributed by :
PETERS SURGICAL
Immeuble AURELIUM - 1 cours de l'Île Seguin
92100 BOULOGNE-BILLANCOURT
FRANCE
www.peters-surgical.com

EC REP Obelis s.a.,
Boulevard Général Wakis 53,
1030, Brussels, BELGIUM,
Tel : +(32) 2. 732.59.54
E-mail : mail@obelis.net

Doc. No. Peters Surgical	Date : 11-02-20	Design by	Checked by	Approved by
IFU Design for Suction Catheter 30cm & 50cm - Front Side	Size : 210x297mm P. Area :			
Color Break Black	Specifications : 1. 2.	Designer	QA Person	QA Incharge
Rev.	Amendment	Issue No. 03	Scale : 1:1	Sheet 1 of 1
1.	Updated new CE 0123			21-05-20
2.	Added Peter's new logo & address and MD symbol			27-08-21
3.				
4.				

Sonde d'aspiration

Sonde d'aspiration bronchique

CE 0123

	Matériaux	Références	Radio-opacité Ligne O.R.X	Caractéristiques
Sonde d'aspiration	PVC	06S020xx 06S021xx	Non	xx (fonction références) : 6, 8, 10, 12, 14, 16 or 18 Longueurs : 30 cm or 50 cm Orifice terminal avec oeil lateral Droites Non marquées

DESCRIPTION

Sonde d'aspiration en PVC

INDICATION

Pour nettoyer la sécrétion des voies respiratoires.

CONTRE-INDICATION

Ne pas utiliser chez les patients présentant une hypersensibilité connue à l'un des matériaux utilisés.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

**Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé.
Détruire après usage.
La conception du produit n'autorise pas sa réutilisation
ni sa stérilisation.**

Ces dispositifs doivent être utilisés par du personnel qualifié.

Technique d'utilisation :

**Raccorder la sonde à un système d'aspiration dont la
dépression correspond à 150 cm d'eau.**

Ouvrir le capuchon du raccord à rotule.

Insérer l'extrémité distale de la sonde dans la canule ou la sonde d'intubation.

Procéder à l'aspiration des sécrétions

Jeter la sonde et rincer la tubulure d'aspiration après usage.

Conserver entre 5°C et 35°C, éviter la chaleur excessive,
protéger contre la lumière directe du soleil et l'humidité.

EFFETS INDESIRABLES

Aucun

DUREE DE VALIDITE / CONSERVATION / ELIMINATION

Conditions de conservation recommandées : à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ne pas utiliser après la date de péremption.

Tout dispositif utilisé doit être éliminé dans un incinérateur
approprié conformément aux réglementations locales ou
nationales concernant l'élimination des déchets hospitaliers.

SYMBLES UTILISES SUR L'ETIQUETTE

Consulter les précautions d'emplois



Date de fabrication



Ne pas réutiliser



Date limite d'utilisation



Numéro de lot



Fabricant



Stérilisé avec de l'oxyde d'éthylène



Système de barrière stérile simple



Ne pas restériliser



Apyrogène



Référence catalogue



Attention



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé



Limites de température



Conserver à l'abri de la lumière du soleil



Craint l'humidité



Dispositif médical

Entité distribuant les
dispositifs médicaux dans l'UE

CE 0123

Marquage CE, produit conforme aux exigences
essentielle de la Directive Européenne 93/42/CEE
relative aux dispositifs médicaux.



Distribué par / Distributed by :
PETERS SURGICAL
Immeuble AURELIUM - 1 cours de l'Ile Seguin
92100 BOULOGNE-BILLANCOURT
FRANCE
www.peters-surgical.com

POLY MEDICURE LTD.
Plot No. 104-105, Sector 59, HSIIDC Indl. Area
Faridabad-121004 (Haryana), INDIA

EC REP Obelis s.a.,
Boulevard Général Wahis 53,
1030, Brussels, BELGIUM.
Tel : +(32) 2. 732.59.54
E-mail : mail@obelis.net

Rev. 02-21/08

Doc. No. Peters Surgical	Date : 11-02-20	Design by	Checked by	Approved by
IFU Design for Suction Catheter 30cm & 50cm - Back Side	Size : 210x297mm P. Area :			
Color Break  Black	Specifications : 1. 2.	Designer Issue No. 03	QA Person Scale : 1:1	QA Incharge Sheet 1 of 1
Rev.	Amendment		Remarks	Date of Amdt.
1.	Updated new CE 0123			21-05-20
2.	Added Peter's new logo & address and MD symbol			27-08-21
3.				
4.				