

FICHE TECHNIQUE

Anusopes à bord biseauté à usage unique

Références 07-AUL-17, 07-AUL-22, 07-AUL-24, 07-AUP-17, 07-AUP-22 et 07-AUP-24

2. INFORMATIONS SUR LE DISPOSITIF OU EQUIPEMENT	
2.1	Dénomination commune : Anusopes à bord biseauté à usage unique non stérile
2.2	Dénomination commerciale : Anusopes à bord biseauté à usage unique
2.3	Classe du DM : I Directive de l'UE applicable : 93/42 selon Annexe n° VII Numéro de l'organisme notifié : NA Date de première mise sur le marché dans l'UE : 2006 Fabricant du DM : Ets Albert Legrand
2.4	<p>Descriptif du dispositif</p> <p>L'anuscopie est composé de deux éléments :</p> <ul style="list-style-type: none">Le poussoir : il est destiné à faciliter l'introduction du système dans l'anus du patient.  <ul style="list-style-type: none">Le corps : il va permettre de réaliser l'examen lui-même. 

L'anuscope se décline en deux familles :

- Avec poignée : un manche en plastique est solidaire du corps de l'instrument. Le médecin utilise alors une source de lumière externe type lampe d'examen ou lampe frontale.



- Sans poignée : le corps de l'instrument s'adapte sur un manche muni d'un dispositif d'éclairage. L'adaptation est universelle et convient à toute marque de poignée de lumière froide.



Références catalogue

REFERENCE	TYPE	DIAMETRE	LONGUEUR	FAMILLE
07-AUL-24	XL	24 mm	60 mm	Sans manche
07-AUL-22	Adulte	22 mm	60 mm	Sans manche
07-AUL-17	Pédiatrique	17 mm	60 mm	Sans manche
07-AUP-24	XL	24 mm	60 mm	Avec manche
07-AUP-22	Adulte	22 mm	60 mm	Avec manche
07-AUP-17	Pédiatrique	17 mm	60 mm	Avec manche

2.5

Les anuscopes sont conditionnés à votre convenance :

- Dans des sachets unitaires fermés en papier recyclable
- Sans emballage unitaire, les anuscopes étant protégés d'éventuelles poussières grâce à une feuille de type « papier de soie »

L'anuscope est à usage unique, non-stérile, et doit être, conformément à la législation, jeté immédiatement après utilisation.

UCD (Unité de commande) : 25

QML (Quantité minimale de livraison) : 25

Étiquetage



25 ANUSCOPES – BORD BISEAUTÉ PROCTOSCOPES – FLUTE-ENDED

2.6

07-AUL-22

Adulte - Adult

Ø 22mm – L 60mm



LOT AUL22/0001



2020-09



2025-09



3 701002 800250

Fabriqués en France par A. Legrand - Manufactured in France by A. Legrand

Tél.: +33 (0) 1 43 57 66 46

2, boulevard Jules Ferry

www.a-legrand.com

Fax : +33 (0) 1 47 00 89 30

75011 Paris, France

info@a-legrand.com

Composition du dispositif

Tous les matériaux utilisés pour la fabrication du produit sont biocompatibles, de qualité « médicale ».

2.7

Composants	Matières premières
Corps	Plastique végétal
Poussoir	Plastique végétal
Conditionnement primaire	Sachet
Conditionnement secondaire	Carton

- Absence de latex
- Absence de phtalates (DEHP)
- Absence de produit d'origine animale ou biologique (nature, etc.)

Domaine, indications

L'anuscope est destiné à l'examen de l'anus, de l'ampoule rectale ainsi que du rectum du patient. C'est un examen essentiellement diagnostic pratiqué par un médecin spécialiste gastro-entérologue, proctologue ou bien chirurgien. Toutefois un certain nombre d'interventions peuvent y être opérées :

2.8

- Ligatures d'hémorroïdes
- Laser
- Biopsies

3. NETTOYAGE, DECONTAMINATION, STERILISATION

3.1

DM stérile : Non

Mode de stérilisation du dispositif : N/A

4. CONDITIONS DE CONSERVATION ET DE STOCKAGE

4.1

Stocker au sec et à température ambiante.

Ne pas exposer aux solvants organiques, radiations ionisantes, ni aux ultraviolets.

Durée de la validité du produit : 5 ans à partir de la date de fabrication indiquée sur l'étiquette