

FICHE TECHNIQUE RESPONDER RP 1105 et RP 1010

Informations sur le dispositif

Dénomination commune : Polysaccharide hémostatique absorbable

Dénomination commerciale : Responder®

Code nomenclature : CE1023

Code LPPR* (ex TIPS si applicable) : Sans objet

Classe du DM : 2B

Directive de l'UE applicable : 93/42/EEC Selon Annexe n° 2 Sections 3- 4 et 5

Numéro de l'organisme notifié : 1023

Date de première mise sur le marché dans l'UE : France : Déclaration de mise en service ANSM :
25/11/2013

Fabricant du DM : Starch Medical (CA, USA)

Descriptif du dispositif

Le Responder® est un hémostatique local innovant composé d'AMP® (Absorbable Modified Polymere) : un polymère hémostatique ultra-hydrophile d'origine entièrement végétale. Il est stérilement conditionné dans un sachet en aluminium, lui-même stérilement conditionné dans un sachet peel-pack.



Trousse : **Non**

Composition du dispositif et Accessoires :

ELEMENTS :		MATERIAUX :
Emballage extérieur	---	Polycarbonate
Emballage intérieur stérile	---	Feuille d'aluminium sertie

Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et/ou les produits administrés, précisions complémentaires :

- ✓ Latex : Absence
- ✓ Phtalates (DHP) : Absence
- ✓ Produit d'origine animale ou biologique : non

ALPHACOMED SARL

ZI Athélia II – 145 Impasse du Serpolet – 13704 LA CIOTAT Cedex
TEL. 04.42.73.10.89 FAX 04.42.73.10.03
Courriel : alpha@alphacoméd.com
Site : www.alphacoméd.com
CODE APE 523C - N° SIRET 418 750 493 00037