

Mentions légales

Ce site est édité par PEROUSE MEDICAL

Raison sociale : PEROUSE MEDICAL
Société par actions simplifiée au capital de : € 7 920 000
RCS Beauvais B n° 339 317 299
Siège social : Route du Manoir 60173 Ivry-Le-Temple
Représentant légal : M. Eric PEROUSE, Président

Accès au site L'accès au site est gratuit. Les frais d'accès et d'utilisation du réseau de télécommunication sont à la charge du visiteur, selon les modalités fixées par ses fournisseurs d'accès et opérateurs de télécommunication. Le site est soumis à la loi française.

Propriété du site/Protection La présentation du site et tous les éléments qu'il contient (notamment les textes, publications, images, photographies et éléments graphiques ou cartographiques) sont la propriété exclusive de PEROUSE MEDICAL ou de tiers l'ayant expressément autorisée à les utiliser, et sont protégés par les dispositions du Code de la propriété intellectuelle et les traités internationaux sur le copyright. Toute reproduction, représentation ou diffusion intégrale ou partielle du contenu du site sur quelque support ou par quelque procédé que ce soit, est interdite, sauf autorisation préalable et écrite de PEROUSE MEDICAL à solliciter par courrier auprès du directeur de la publication. Le non respect de cette interdiction constitue une contrefaçon susceptible d'engager la responsabilité civile et pénale du contrefacteur. Par dérogation, la reproduction d'éléments du site à usage strictement personnel et privé est autorisée. Il est d'autre part strictement interdit d'utiliser ou de reproduire le nom de PEROUSE MEDICAL ou son logo ou la marque PEROUSE MEDICAL à quelque titre que ce soit sans l'autorisation préalable et écrite de PEROUSE MEDICAL à solliciter par courrier auprès du directeur de la publication.

Contenu du site Le contenu de ce site est strictement informatif et n'a aucune valeur contractuelle. Il peut faire l'objet de modifications, de corrections et de mises à jour à tout moment et sans préavis de la part de PEROUSE MEDICAL. PEROUSE MEDICAL décline toute responsabilité pour tous dommages, directs ou indirects, quelles qu'en soient la cause, l'origine ou la nature, subis à raison :

- soit de l'accès ou de l'impossibilité d'accès au site, - soit de l'utilisation des informations contenues dans le site par ses visiteurs ou par tout tiers, laquelle relève de leur seule responsabilité.

Liens hypertextes Tout lien hypertexte vers le site de PEROUSE MEDICAL doit faire l'objet d'une autorisation préalable et écrite de PEROUSE MEDICAL, à solliciter par courrier auprès du directeur de la publication. La responsabilité de PEROUSE MEDICAL ne pourra être engagée par la présence d'un lien hypertexte, même autorisé, vers son site. Les liens hypertextes vers des sites extérieurs figurant dans le site de PEROUSE MEDICAL sont donnés à titre informatif et ne pourront engager la responsabilité de PEROUSE MEDICAL. L'établissement de ces liens a fait l'objet d'un accord préalable du titulaire du site extérieur.

Cookies La consultation du site n'entraîne pas d'enregistrement de cookies sur le disque dur du visiteur.

Conditions générales d'utilisation du site eVenousAccess

En utilisant le site eVenousAccess vous acceptez de respecter les conditions générales d'utilisation et de navigation ci-après définies.

1. Le site eVenousAccess n'est pas destiné à choisir un dispositif médical. Il ne permet pas la réalisation d'un diagnostic ou d'une consultation médicale

Les informations et services proposés au sein du site eVenousAccess ne constituent ni directement, ni indirectement un diagnostic ou une consultation médicale. Les informations fournies sur le site internet eVenousAccess sont destinées à améliorer et non à remplacer le diagnostic établi par les professionnels de santé face à un patient et à un tableau clinique donnés. En aucun cas, les informations et services proposés sont susceptibles de se substituer à une consultation, une visite ou un diagnostic formulé par un médecin ou peuvent être interprétées comme assurant la promotion de dispositifs médicaux ou de médicaments.

Vous ne devez pas mettre en œuvre les informations disponibles sur le site eVenousAccess pour la formulation d'un diagnostic, le choix ou le retrait d'un dispositif médical, la détermination d'un

traitement ou la prise et/ou la cessation de la prise de médicament sans consulter préalablement un médecin.

Vous reconnaissez que les informations qui sont mises à votre disposition ne sont ni complètes, ni exhaustives et que ces informations ne traitent pas de l'intégralité des différents symptômes, dispositifs médicaux, médicaments et traitements appropriés aux pathologies qui vous intéressent.

En outre, eVenousAccess ne garantit en aucun cas un quelconque résultat à la suite de la mise en application des informations et services proposés.

Plus particulièrement, les résultats que vous obtenez dans le cadre des différents Arbre décisionnel, QCM, quizz et autres rubriques proposés ne sont donnés qu'à titre indicatif, et ne doivent pas se substituer au diagnostic et au choix éclairé des professionnels de santé lors de la mise en place d'un dispositif médical implantable ou non, notamment CVC, PICC, CCI, cathéters, aiguilles de Huber, etc..

En conséquence, vous reconnaissez que la responsabilité de eVenousAccess et plus largement de Perouse Medical ne pourra être recherchée au titre de l'information et des services proposés sur le site, et vous acceptez que l'utilisation de ces informations et services s'effectue sous votre seule et entière responsabilité, contrôle et direction.

2. Garantie

De manière générale, eVenousAccess ne garantit pas la complétude, l'exhaustivité et l'exactitude du contenu des informations et des services proposés sur le site eVenousAccess, eVenousAccess mettant tous les moyens disponibles en oeuvre afin d'offrir aux internautes un contenu de qualité.

En toutes hypothèses, la responsabilité de eVenousAccess, de l'un de ses partenaires ou de ses préposés ne pourra être recherchée au titre de l'utilisation que vous ferez des informations et des services proposés sur le site et/ou de votre navigation.

Vous êtes engagés à respecter l'ensemble des réglementations légales et réglementaires en vigueur.

Les dispositifs

Les **POLYSITE®** veineux sont utilisés pour l'administration de médicaments de chimiothérapie, d'antibiotiques et de médicaments antiviraux. Ils permettent également d'assurer des nutriments parentéraux, des prélèvements sanguins et des transfusions de sang ou de dérivés sanguins. Certaines références **POLYSITE®** peuvent être utilisées pour l'injection haut débit de produits de contraste lors des examens scanners (compatibles injecteurs haute pression, cf. chapitre VII/ B/). Les kits de pose **POLYSITE® ECHO** sont utilisés dans les mêmes indications et sont composés d'un ancillaire adapté à la mise en place des chambres implantables par ponction écho-guidée (cf chapitre III). **POLYSITE®** et **POLYSITE® Echo** sont des dispositifs médicaux de classe III, fabriqués par **PEROUSE MEDICAL** et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié **LNE-GMED (CE0459)**.

Lire attentivement la notice d'utilisation.

Le système de fixation **GRIP-LOK®** est indiqué dans la fixation des cathéters moyens, des PICC et cathéters veineux centraux. C'est un dispositif médical de classe I stérile, fabriqué par **ZEFON INTERNATIONAL INC.** et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié **BSI Healthcare (CE0086)**.

Lire attentivement la notice d'utilisation.

Les aiguilles de Huber sécurisées **POLYPERF® Safe**, **PPS Quick®** et **PPS Flow+®** sont indiquées dans l'administration ou le retrait de fluides par l'intermédiaire de chambres à cathéter implantables. Ces dispositifs médicaux sont conçus pour éviter les expositions aux pathogènes sanguins causées par des piqûres d'aiguille accidentelles. Ils ne protègent pas contre les autres voies de transmission de pathogènes sanguins.

Ce sont des dispositifs médicaux de classe IIa, fabriqués par **PEROUSE MEDICAL** et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié **LNE-GMED (CE0459)**. Ils sont pris en charge par les organismes d'assurance maladie sous le code **LPPR 1145031**.

Lire attentivement la notice d'utilisation.

SYNERGY™ CT PICC et UNI-PICC™ sont indiqués dans l'accès périphérique à court ou à long terme au système veineux central pour perfusion, thérapie intraveineuse et prélèvement sanguins. Ce sont des dispositifs médicaux de classe III, fabriqués par HEALTHLINE INTERNATIONAL CORPORATION et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié BSI (British Standards Institution) (CE0086).

Lire attentivement la notice d'utilisation.

Le pansement transparent **POLYFILM®** est indiqué dans la fixation de dispositifs percutanés, particulièrement les aiguilles de Huber. C'est un dispositif médical de classe I stérile, fabriqué par PEROUSE MEDICAL et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED (CE0459). Les POLYFILM® en boîte de 10 unités sont pris en charge par les organismes d'assurance maladie sous le code LPPR 1347800.

Lire attentivement la notice d'utilisation.

Les aiguilles de Huber sécurisées **PPS CT** sont indiquées dans l'administration ou le retrait de fluides par l'intermédiaire de chambres à cathéter implantables et dans l'injection à haute pression de produit de contraste dans le système veineux central, uniquement par une chambre à cathéter implantable indiquée pour l'injection à haute pression. Ces dispositifs médicaux sont conçus pour éviter les expositions aux pathogènes sanguins causées par des piqûres d'aiguille accidentelles. Ils ne protègent pas contre les autres voies de transmission de pathogènes sanguins.

PPS CT est un dispositif médical de classe IIa, fabriqué par PEROUSE MEDICAL et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED (CE0459). Il est pris en charge par les organismes d'assurance maladie sous le code LPPR 1145031.

Lire attentivement la notice d'utilisation.

Nautilus®, dispositif de classe IIb, est indiqué pour le guidage et pour le positionnement des cathéters veineux centraux comme les cathéters centraux à insertion périphérique (PICC), les cathéters centraux veineux (CVC), les chambres implantables et les cathéters pour hémodialyse. Le système assure des informations en temps réel pour la localisation de la pointe du cathéter et reflète l'activité électrique du cœur du patient. **Nautilus® E, de classe I, et Nautilus® S, de classe IIa, sont indiqués pour l'aide** à la mise en place des dispositifs d'accès centraux veineux tels que PICC lines, CVC (Cathéters Centraux Veineux), chambres implantables et cathéters d'hémodialyse. Il est recommandé de les utiliser avec le système **Nautilus® ou tout autre moniteur ECG** standard afin de localiser en temps réel l'emplacement de l'extrémité distale du cathéter en se fiant à l'activité électrique du cœur du patient. Il s'agit de dispositifs fabriqués par ROMEDEX INTERNATIONAL et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié OTDM (CE 1868). Lire attentivement la notice d'utilisation.

Le set **Careset** est un nécessaire pour la réfection de pansement pour PICC (cathéter central à insertion périphérique) avec système de fixation de cathéter GRIP-LOK®. C'est un set de perfusion stérile de classe IIa fabriqué par TETRA Medical dans lequel a été ajoutée une ampoule de chlorure de sodium 0,9% stérile de classe III fabriquée par CDM LAVOISIER dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED (CE0459).

Lire attentivement la notice d'utilisation.