

Systèmes de barrière stérile préformés

POUR LES ÉTABLISSEMENTS DE SOINS

| Sachets et gaines de stérilisation | Sacs en papier |

















STERIMED est le premier fournisseur international de matériaux poreux pour la stérilisation vapeur, OE et par irradiation destinés à l'industrie de la fabrication de dispositifs médicaux et aux établissements de soins.

Toutes nos installations sont entièrement dédiées à la santé : 10 sites de fabrications et de stockage, 22 bureaux commerciaux, des services spécialisés dans la R&D, les affaires réglementaires et l'assistance technique, nous permettent de promouvoir, développer et fournir des solutions sur-mesure en fonction des besoins de nos clients.

• Qui sommes-nous ?

Nos 100 ans d'expérience et nos millions d'utilisateurs à travers le monde nous permettent de déclarer fièrement que nous sommes experts en emballages pour la stérilisation et en prévention des infections. Nous sommes leaders mondiaux des systèmes de barrières stériles pour les hôpitaux et l'industrie des dispositifs médicaux.

• Que faisons-nous?

Nous proposons une large sélection de solutions de protection destinées à différentes méthodes de stérilisation, ainsi que des produits de stérilisation complémentaires. Nous aidons les hôpitaux à préserver la sécurité de leurs patients et à combattre les infections nosocomiales. Nous faisons tout notre possible pour livrer des produits et services de grande qualité à tous nos clients.

• En quoi nos services sont-ils remarquables?

Les professionnels de nos équipes commerciales, les experts de notre service d'assistance technique et du service clients sont tous prêts à vous apporter leur soutien. Nous avons pour objectif d'apporter des solutions sur-mesure, tout en maintenant les normes de qualité les plus élevées.

Recherche & Développement

Notre ambition est de fournir de nouvelles solutions à l'industrie des barrières stériles grâce au travail conjointement mené par nos laboratoires de pointe et nos installations de production et distribution. Nous travaillons en étroite collaboration avec nos clients dont les précieux retours guident l'orientation de nos efforts pour la R&D.

Systèmes de barrière stérile préformés

POUR LES ÉTABLISSEMENTS DE SOINS

| Sachets et gaines de stérilisation | Sacs en papier



NOS PRODUITS

- 1 BOP® sachets et gaines de stérilisation
- 2 INTEGRApak® sacs de stérilisation
- **3 CLEANTEX**® sachets de stérilisation
- 4 STERIWEB® sacs en papier
- **5 ULTRA** sachets et gaines de stérilisation

1 BOP[®] Sachets et gaines de stérilisation

Emballage papier/film pour instruments individuels et petits plateaux



Une large gamme de systèmes de barrière stérile préformés, conformes aux normes EN 868-5 et ISO 11607-1, composés d'un matériau poreux optimisé pour la stérilisation vapeur et d'un complexe PET/PP de couleur lilas, imprimé intrafilm.

sation vapeur selon ISO 11140-1 (classe 1) Également compatible avec les processus de stérilisation à l'oxyde d'éthylène (OE) et au formaldé-

Indicateur de processus de stérili-

Gamme de produits BOP®:

- Sachets plats
- Gaines plates
- Sachets auto-adhésifs
- Gaines à soufflets
- Sachets à soufflets

Aucune contamination

Des dispositifs médicaux grâce à l'impression intra-film qui empêche tout contact entre l'encre et les dispositifs médicaux.

Présentation aseptique facile

Grâce à l'association d'un film PP incassable et d'un matériau poreux de haute qualité qui permettent de minimiser les risques de déchirure et d'émissions de particules lors de l'ouverture du sachet, et garantissent un scellage performant.

Inspection visuelle de la soudure facilitée

Le film lilas crée un contraste sur le papier une fois scellé, permettant de vérifier visuellement l'intégrité de la soudure.

Gamme de double-emballage astucieuse

Les sachets se glissent les uns dans les autres pour obtenir un double emballage, tout en utilisant une quantité de matériau d'emballage optimale.

2 INTEGRApak® Sacs de stérilisation

Sacs renforcés en SMS 60g/m² pour toutes les tailles de paniers DIN

Systèmes de barrière stérile préformés, conformes à la norme EN ISO 11607-1, composés de deux faces en SMS 60g/m², pour l'emballage de plateaux lourds (tailles adaptées aux divers paniers DIN).

Indicateur de processus de stérilisation vapeur selon ISO 11140-1 (classe 1)



Résistance à la perforation

INTEGRApak® est le seul sac au monde à être composée de 2 deux faces SMS ultra-résistantes capables de fournir une haute résistance mécanique.



Présentation aseptique facile

INTEGRApak réduit les défauts d'asepsie lors de l'ouverture grâce à son excellente performance de pelabilité et son absence de fibres.

Concept de double emballage

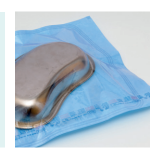
Les sacs verts sont identifiées comme étant le SBS et les bleues comme étant l'emballage de protection. Ensemble, ils forment un système d'emballage complet.

3 CLEANTEX® Sachets de stérilisation

Sachets très résistant en non-tissé/film pour les instruments lourds et volumineux, et les plateaux standards

Une gamme de systèmes de barrière stérile préformés, conformes à la norme ISO 11607-1, composés d'un matériau poreux non-tissé bleu optimisé pour la stérilisation vapeur et d'un complexe PET/PP de couleur lilas, imprimé intrafilm.

Indicateur de processus de stérilisation vapeur selon ISO 11140-1 (classe 1) Également compatible avec les processus de stérilisation à l'oxyde d'éthylène (OE) et au formaldéhyde.



Aucune contamination

Des dispositifs médicaux grâce à l'impression intra-film qui empêche tout contact entre l'encre et les dispositifs médicaux.

Inspection visuelle de la soudure facilitée

Le film lilas crée un contraste sur le papier une fois scellé, permettant de vérifier visuellement l'intégrité de la soudure.

Haute résistance mécanique

Les propriétés des matériaux du CLEANTEX® facilitent l'emballage des éléments volumineux et lourds sans risques de déchirure.



4 STERIWEB® Sacs en papier

Sacs en papier pour les dispositifs moyens ou légers

Systèmes de barrière stérile conformes aux normes EN 868-4 et EN ISO 11607-1, composés de papier poreux optimisé pour la stérilisation vapeur et l'emballage des plateaux/dispositifs, lorsque la visibilité du contenu n'est pas requise.

Indicateur de processus de stérilisation vapeur selon ISO 11140-1 (classe 1)

Également compatible avec les processus de stérilisation à l'oxyde d'éthylène (OE) et au formaldéhyde.

Ouverture facile et sûre

Grâce au fil d'ouverture, une caractéristique unique et innovante pour faciliter l'ouverture et la présentation aseptique du produit.

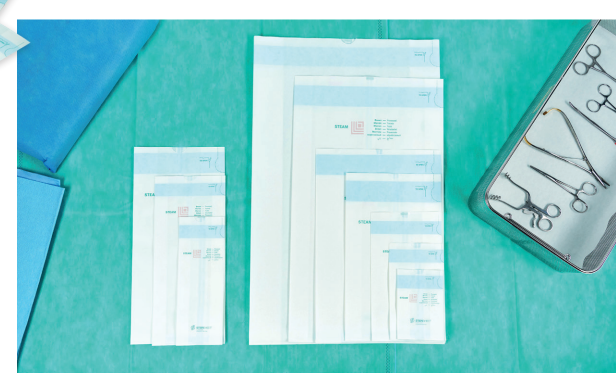
☐ Fermeture sécurisée

Sa bande thermoscellée permet la fermeture du sachet à l'aide d'une machine de scellage validée conformément à la norme ISO 11607-2.



Fermeture industrielle sécurisée

Fournie par la double ligne de colle située au niveau de la soudure arrière du sachet.



5 ULTRA sachets et gaines de stérilisation

Emballage polyoléfine/film pour tous types de plateaux et d'instruments



Une large gamme de systèmes de barrière stérile préformés, conformes aux normes EN 868-5 et ISO 11607-1, composés d'un matériau poreux hautement résistant conforme à EN 868-9 et d'un complexe PET/PP Peel de couleur bleu, imprimé intrafilm. Indicateur de processus de stérilisation vapeur selon ISO 11140-1 (classe 1)

Également compatible avec le procédé de stérilisation VH₂O₂. Pour la conformité avec un cycle VH₂O₂ particulier, veuillez vous adresser au fabricant du stérilisateur.



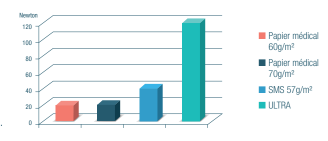


Un concept d'emballage nouveau et efficace pour les dispositifs médicaux réutilisables, remplaçant les conteneurs réutilisables traditionnels, les feuilles de stérilisation, et les sachets en papier/film utilisés dans les services de stérilisation dans les établissements de soins.

ULTRA est le premier emballage à usage unique pouvant être utilisé pour emballer tous les dispositifs médicaux réutilisables, des instruments les plus petits et fragiles aux plateaux les plus grands et lourds.

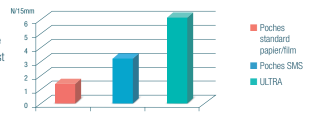
Résistance à la perforation

selon la méthode ASTM D3763 : ULTRA est jusqu'à 4 fois plus résistant à la perforation que les matériaux poreux conventionnels.



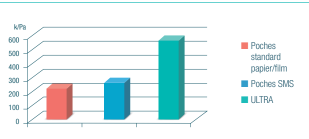
Force de la soudure

selon la norme EN 868-5 - annexe D. La force de soudure d'ULTRA est jusqu'à 4 fois plus élevée que les emballages conventionnels.

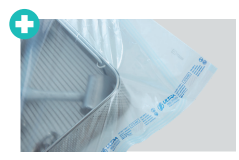


Résistance à l'éclatement

selon la norme ISO 2758. La résistance à l'éclatement d'ULTRA est jusqu'à presque 3 fois plus élevée que les emballages conventionnels.







Confiance accrue dans la stérilité

Le matériau poreux robuste et résistant à la perforation maintient l'intégrité tout au long du processus de transport et de stockage.



Gamme de double-emballage astucieuse

Les sachets se glissent les uns dans les autres pour obtenir un double emballage, tout en utilisant la quantité de matériau d'emballage optimale.



Aucune contamination

Des dispositifs médicaux grâce à l'impression intra-film qui empêche tout contact entre l'encre et les dispositifs médicaux.



Présentation aseptique facile

Un système d'ouverture pelable qui élimine les risques de déchirement et ne génère pas de fibres risquant de contaminer l'ensemble du contenu stérile. Lorsque le sachet est ouvert, par pelabilité, l'ensemble du contenu peut être extrait, sans risque de contamination.

6

STERIMED, VOTRE PARTENAIRE EN PRÉVENTION DES INFECTIONS

- La plus large gamme de substrats d'emballage de stérilisation à travers le monde
- Ventes dans plus de 70 pays
- Programmes éducatifs en matière d'emballage destinés à l'industrie des dispositifs médicaux et au personnel hospitalier

CONFORMITÉ

Nos produits respectent des réglementations et des normes strictes. Ils garantissent donc une protection maximale aux patients et au personnel hospitalier.

Nos produits sont conformes aux normes suivantes :

- EN ISO 11607-1:2020
- EN 868-5:2018









Nous respectons:

- les règles relatives à la gestion des risques ;
- les principes du contrôle qualité ;
- la norme ISO 13485.
- la norme ISO 50001.

SÉMINAIRES ET FORMATION

STERIMED a créé le programme « Shared, une expérience Sterimed » afin d'offrir l'opportunité de partager des connaissances sur l'emballage des dispositifs médicaux et la stérilisation hospitalière avec nos clients. Nous avons pour objectif de créer une relation viable et durable avec notre communauté afin d'améliorer ensemble la sécurité de nos patients au travers de séminaires sur site ou en ligne, et du partage d'informations et expérience. www.sharedbysterimed.com





ÉDUCATION

Dans le but de transmettre nos connaissances et notre expertise pour aider les professionnels des établissements de santé à prendre soin de la sécurité des patients de la meilleure façon possible, nous donnons régulièrement des cours d'enseignement dans les écoles d'infirmières et de techniciens de bloc opératoire partout dans le monde.

BUREAUX COMMERCIAUX

AMÉRIQUE

• STERIMED Inc

1301 Charleston - Regional Parkway Charleston - 29492 SC Caroline du Sud- ÉTATS-UNIS Téléphone : +1 843 388 80 80 Fax: +1 843 388 80 70 contact@sterimed.us

• EEE Mexique

Guillermo Barroso No. 11-1 Industrial Las Armas C.P. 54080. TlaInepantla État de Mexico, MEXIQUE Téléphone : +52 55 2626 5001 contact@sterimed.us

EUROPE, AFRIQUE ET MOYEN-ORIENT

• STERIMED SRO

CT Park - Evropska 866 Modrice, 664 42 - RÉPUBLIQUE TCHÈQUE Téléphone : +420 547 424 934

contact@sterimed.fr • STERIMED SAS

47/ 49 avenue Pierre Grenier 92100 Boulogne-Billancourt FRANCE

Téléphone: +33(0)1 77 37 35 28

contact@sterimed.fr

ASIE-PACIFIQUE

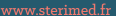
• STERIMED (Suzhou) Co. Ltd

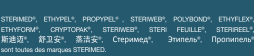
Wujiang Economic & Technological Development Zone No. 1868, Guangming Road, Suzhou, Jiangsu, 215200, CHINE

Téléphone: +86 (0)512 6316 0176 Fax: +86 (0)512 6316 0151

contact@sterimed.cr









STERIMED, solutions complète pour :



FABRICANTS DE DISPOSITIFS MÉDICAUX



TRANSFORMATEURS



ÉTABLISSEMENTS DE SOINS