



ARMTRAGETUCH

REF 900140

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Dreiecktuch, 96 cm x 96 cm x 136 cm, besteht aus weißem Viskosegewebe und wird zur kurzfristigen Ruhigstellung des Unterarms oder zur Fixierung von Wundauflagen im Rahmen der Erstversorgung verwendet.

Zusammensetzung

Viskose

Normative und gesetzliche Anforderungen

Das Armtragetuch ist ein Medizinprodukt nach der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745. und wird in die Klasse I, basierend auf Regel 1, eingestuft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH. Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1- Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung:	PE-Beutel
Sekundär-Verpackung	Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





ARMTRAGETUCH

REF 900150

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Dreiecktuch, 96 cm x 96 cm x 136 cm, besteht aus schwarzem Viskosegewebe und wird zur kurzfristigen Ruhigstellung des Unterarms oder zur Fixierung von Wundauflagen im Rahmen der Erstversorgung verwendet.

Zusammensetzung

Viskose

Normative und gesetzliche Anforderungen

Das Armtragetuch ist ein Medizinprodukt nach der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745. und wird in die Klasse I, basierend auf Regel 1, eingestuft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH. Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung:	PE-Beutel
Sekundär-Verpackung	Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





ARMTRAGETUCH

REF 900200

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Dreiecktuch, 96 cm x 96 cm x 136 cm, besteht aus weißem Vliesstoff und wird zur kurzfristigen Ruhigstellung des Unterarms oder zur Fixierung von Wundauflagen im Rahmen der Erstversorgung verwendet.

Zusammensetzung

Polypropylen

Normative und gesetzliche Anforderungen

Das Armtragetuch ist ein Medizinprodukt nach der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745. und wird in die Klasse I, basierend auf Regel 1, eingestuft.

Das Tuch entspricht der DIN-Norm 13168.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH. Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1- Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung:	PE-Beutel
Sekundär-Verpackung	Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:

