



NOBAMED Paul Danz AG

MULLKOMPRESSEN

REF 863055

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompressen aus 17-fädigen Verbandmull, der **Größe 5 cm x 5 cm à 100 Stück**, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkompressen dienen der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die Mullkompressen sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze nach DIN EN ISO 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) sterilisiert werden.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt, es sei denn, eine Allergie gegen Baumwolle liegt vor.

Zusammensetzung

Baumwolle

Normative und gesetzliche Anforderungen

Die MULLKOMPRESSEN sind Medizinprodukte der Klasse I, Regel 4 nach dem MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der MDR (EU) 2017/745. Die Mullkompressen erfüllen die Anforderungen der DIN EN 14079.

Nach der Europäischen Norm EN ISO 10993-1 „Biologische Beurteilung von Medizinprodukten“ handelt es sich bei den Mullkompressen um Medizinprodukte, die Kontakt zu Körperoberflächen haben (Haut und Schleimhaut) und mit der Kontaktdauer A (weniger als 24 h) eingestuft werden.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Stand der Information: 02.02.2018 [REV 4]
ersetzt: 22.09.2015 [Rev 3]

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1- und EN 1041- Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: sterilisierbare Papiertüte
Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Kennzeichnung und Symbole



Vor Gebrauch sterilisieren



NOBAMED Paul Danz AG

MULLKOMPRESSEN

REF 863075

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompressen aus 17-fädigen Verbandmull, der **Größe 7,5 cm x 7,5 cm à 100 Stück**, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkompressen dienen der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die Mullkompressen sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze nach DIN EN ISO 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) sterilisiert werden.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt, es sei denn, eine Allergie gegen Baumwolle liegt vor.

Zusammensetzung

Baumwolle

Normative und gesetzliche Anforderungen

Die MULLKOMPRESSEN sind Medizinprodukte der Klasse I, Regel 4 nach dem MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der MDR (EU) 2017/745. Die Mullkompressen erfüllen die Anforderungen der DIN EN 14079.

Nach der Europäischen Norm EN ISO 10993-1 „Biologische Beurteilung von Medizinprodukten“ handelt es sich bei den Mullkompressen um Medizinprodukte, die Kontakt zu Körperoberflächen haben (Haut und Schleimhaut) und mit der Kontaktdauer A (weniger als 24 h) eingestuft werden.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Stand der Information: 02.02.2018 [REV 4]
ersetzt: 22.09.2015 [Rev 3]

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1- und EN 1041- Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: sterilisierbare Papiertüte
Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Kennzeichnung und Symbole



Vor Gebrauch sterilisieren



NOBAMED Paul Danz AG

MULLKOMPRESSEN

REF 863110

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompressen aus 17-fädigen Verbandmull, der **Größe 10 cm x 10 cm à 100 Stück**, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkompressen dienen der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die Mullkompressen sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze nach DIN EN ISO 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) sterilisiert werden.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt, es sei denn, eine Allergie gegen Baumwolle liegt vor.

Zusammensetzung

Baumwolle

Normative und gesetzliche Anforderungen

Die MULLKOMPRESSEN sind Medizinprodukte der Klasse I, Regel 4 nach dem MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der MDR (EU) 2017/745. Die Mullkompressen erfüllen die Anforderungen der DIN EN 14079.

Nach der Europäischen Norm EN ISO 10993-1 „Biologische Beurteilung von Medizinprodukten“ handelt es sich bei den Mullkompressen um Medizinprodukte, die Kontakt zu Körperoberflächen haben (Haut und Schleimhaut) und mit der Kontaktdauer A (weniger als 24 h) eingestuft werden.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Stand der Information: 02.02.2018 [REV 4]
ersetzt: 22.09.2015 [Rev 3]

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1- und EN 1041- Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: sterilisierbare Papiertüte
Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Kennzeichnung und Symbole



Vor Gebrauch sterilisieren



NOBAMED Paul Danz AG

MULLKOMPRESSEN

REF 863120

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompressen aus 17-fädigen Verbandmull, der **Größe 10 cm x 20 cm à 100 Stück**, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkompressen dienen der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die Mullkompressen sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze nach DIN EN ISO 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) sterilisiert werden.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt, es sei denn, eine Allergie gegen Baumwolle liegt vor.

Zusammensetzung

Baumwolle

Normative und gesetzliche Anforderungen

Die MULLKOMPRESSEN sind Medizinprodukte der Klasse I, Regel 4 nach dem MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der MDR (EU) 2017/745. Die Mullkompressen erfüllen die Anforderungen der DIN EN 14079.

Nach der Europäischen Norm EN ISO 10993-1 „Biologische Beurteilung von Medizinprodukten“ handelt es sich bei den Mullkompressen um Medizinprodukte, die Kontakt zu Körperoberflächen haben (Haut und Schleimhaut) und mit der Kontaktdauer A (weniger als 24 h) eingestuft werden.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Stand der Information: 02.02.2018 [REV 4]
ersetzt: 22.09.2015 [Rev 3]

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1- und EN 1041- Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: sterilisierbare Papiertüte
Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Kennzeichnung und Symbole



Vor Gebrauch sterilisieren



NOBAMED Paul Danz AG

MULLKOMPRESSEN

REF 863220

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompressen aus 17-fädigen Verbandmull, der **Größe 20 cm x 20 cm à 100 Stück**, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkompressen dienen der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die Mullkompressen sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze nach DIN EN ISO 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) sterilisiert werden.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt, es sei denn, eine Allergie gegen Baumwolle liegt vor.

Zusammensetzung

Baumwolle

Normative und gesetzliche Anforderungen

Die MULLKOMPRESSEN sind Medizinprodukte der Klasse I, Regel 4 nach dem MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der MDR (EU) 2017/745. Die Mullkompressen erfüllen die Anforderungen der DIN EN 14079.

Nach der Europäischen Norm EN ISO 10993-1 „Biologische Beurteilung von Medizinprodukten“ handelt es sich bei den Mullkompressen um Medizinprodukte, die Kontakt zu Körperoberflächen haben (Haut und Schleimhaut) und mit der Kontaktdauer A (weniger als 24 h) eingestuft werden.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Stand der Information: 02.02.2018 [REV 4]
ersetzt: 22.09.2015 [Rev 3]

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1- und EN 1041- Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: sterilisierbare Papiertüte
Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Kennzeichnung und Symbole



Vor Gebrauch sterilisieren