



NOBAHEBAN[®]

REF 453402

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die braune kohäsive Kompressionsbinde (Maße 2,5 cm x 4,5 m) hat eine Dehnbarkeit von ca. 100 %. Sie wird für Verbände zur kurzfristigen Kompression verwendet. Dabei erfolgt die Anwendung über einem Tupfer oder Kompresse. Außerdem wird sie als Stütz- und Entlastungsverband eingesetzt.

Zusammensetzung

Polyamid, Polyester, latexfreies Polymer

Kontraindikationen

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Hinweis:

Beim Wickeln sollten kohäsive Binden nicht zu stark gedehnt werden, da es sonst zum Abbinden der arteriellen Blutzufuhr kommen kann.

Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative

Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

| | |
|-----------|-----------------------------|
| Primär: | Folie |
| Sekundär: | Faltschachtel aus Zellulose |
| Tertiär: | Karton aus Zellulose |

Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter www.nobamed.com



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



NOBAHEBAN[®]

REF 453403

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Die braune kohäsive Kompressionsbinde (Maße 3,75 cm x 4,5 m) hat eine Dehnbarkeit von ca. 100 %. Sie wird für Verbände zur kurzfristigen Kompression verwendet. Dabei erfolgt die Anwendung über einem Tupfer oder Komresse. Außerdem wird sie als Stütz- und Entlastungsverband eingesetzt.

Hinweis:

Beim Wickeln sollten kohäsive Binden nicht zu stark gedehnt werden, da es sonst zum Abbinden der arteriellen Blutzufuhr kommen kann.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegen eine der unten genannten Komponenten.

Zusammensetzung

Polyamid, Polyester, Latex, Elastomer

Normative und gesetzliche Anforderungen

NOBAHEBAN[®] ist ein Medizinprodukt nach der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse I, 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: | Folie |
| Sekundärverpackung: | Faltschachtel aus Zellulose |
| Tertiärverpackung: | Karton aus Zellulose |

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





NOBAHEBAN[®]

REF 455402

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die blaue kohäsive Kompressionsbinde (Maße 2,50 cm x 4,5 m) hat eine Dehnbarkeit von ca. 100 %. Sie wird für Verbände zur kurzfristigen Kompression verwendet. Dabei erfolgt die Anwendung über einem Tupfer oder Kompresse. Außerdem wird sie als Stütz- und Entlastungsverband eingesetzt.

Zusammensetzung

Polyamid, Polyester, latexfreies Polymer

Kontraindikationen

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Hinweis:

Beim Wickeln sollten kohäsive Binden nicht zu stark gedehnt werden, da es sonst zum Abbinden der arteriellen Blutzufuhr kommen kann.

Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative

Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

| | |
|-----------|-----------------------------|
| Primär: | Folie |
| Sekundär: | Faltschachtel aus Zellulose |
| Tertiär: | Karton aus Zellulose |

Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter www.nobamed.com



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



NOBAHEBAN[®]

REF 455403

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die blaue kohäsive Kompressionsbinde (Maße 3,75 cm x 4,5 m) hat eine Dehnbarkeit von ca. 100 %. Sie wird für Verbände zur kurzfristigen Kompression verwendet. Dabei erfolgt die Anwendung über einem Tupfer oder Kompresse. Außerdem wird sie als Stütz- und Entlastungsverband eingesetzt.

Zusammensetzung

Polyamid, Polyester, latexfreies Polymer

Kontraindikationen

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Hinweis:

Beim Wickeln sollten kohäsive Binden nicht zu stark gedehnt werden, da es sonst zum Abbinden der arteriellen Blutzufuhr kommen kann.

Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative

Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

| | |
|-----------|-----------------------------|
| Primär: | Folie |
| Sekundär: | Faltschachtel aus Zellulose |
| Tertiär: | Karton aus Zellulose |

Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter www.nobamed.com



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



NOBAHEBAN®

REF 455405

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die blaue kohäsive Kompressionsbinde (Maße 5 cm x 4,5 m) hat eine Dehnbarkeit von ca. 100 %. Sie wird für Verbände zur kurzfristigen Kompression verwendet. Dabei erfolgt die Anwendung über einem Tupper oder Komresse. Außerdem wird sie als Stütz- und Entlastungsverband eingesetzt.

Zusammensetzung

Polyamid, Polyester, latexfreies Polymer

Kontraindikationen

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Hinweis:

Beim Wickeln sollten kohäsive Binden nicht zu stark gedehnt werden, da es sonst zum Abbinden der arteriellen Blutzufuhr kommen kann.

Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

| | |
|-----------|-----------------------------|
| Primär: | Folie |
| Sekundär: | Faltschachtel aus Zellulose |
| Tertiär: | Karton aus Zellulose |

Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter www.nobamed.com



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.