



## NOBATOP® 8

REF 854006

### Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte, **4-fach** gelegte, binde-mittelfreie Vliesstoffkompressen, der **Größe 5 cm x 5 cm à 100 Stück** in einer Pa-piertüte abgepackt. Die Vliesstoffkompres-sen dienen der allgemeinen Wundversor-gung, zur Wundreinigung, zur Wundabde-ckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. NOBATOP® 8 sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut. Sie sind für den einmaligen Gebrauch be-stimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze bei 121°C/ 134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) ste-rilisiert werden.

### Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen eine der u. g. Komponenten sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Zusammensetzung

Viskose, Polyester

### Normative und gesetzliche Anforderungen

Die Vliesstoffkompressen sind Medizin-produkte nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und werden in Klasse I, Regel 4 eingestuft.

Die Vliesstoffkompressen werden gemäß der DIN EN 1644-1 und -2 überprüft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstu-fen.

### Verpackung

Primärverpackung: Papiertüte

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

### Lagerung

Trocken und staubfrei

### Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:



Vor Gebrauch sterilisieren



## NOBATOP® 8

REF 854009

### Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte, **4-fach** gelegte, binde-mittelfreie Vliesstoffkompressen, der **Größe 7,5 cm x 7,5 cm à 100 Stück** in einer Papiertüte abgepackt. Die Vliesstoffkompressen dienen der allgemeinen Wundversorgung, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. NOBATOP® 8 sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) sterilisiert werden.

### Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen eine der u. g. Komponenten sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Zusammensetzung

Viskose, Polyester

### Normative und gesetzliche Anforderungen

Die Vliesstoffkompressen sind Medizinprodukte nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und werden in Klasse I, Regel 4 eingestuft.

Die Vliesstoffkompressen werden gemäß der DIN EN 1644-1 und -2 überprüft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

### Verpackung

Primärverpackung: Papiertüte

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

### Lagerung

Trocken und staubfrei

### Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:



Vor Gebrauch sterilisieren



## NOBATOP® 8

REF 854012

### Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte, **4-fach** gelegte, binde-mittelfreie Vliesstoffkompressen, der **Größe 10 cm x 10 cm à 100 Stück** in einer Papiertüte abgepackt. Die Vliesstoffkompressen dienen der allgemeinen Wundversorgung, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. NOBATOP® 8 sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) sterilisiert werden.

### Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen eine der u. g. Komponenten sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Zusammensetzung

Viskose, Polyester

### Normative und gesetzliche Anforderungen

Die Vliesstoffkompressen sind Medizinprodukte nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und werden in Klasse I, Regel 4 eingestuft.

Die Vliesstoffkompressen werden gemäß der DIN EN 1644-1 und -2 überprüft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

### Verpackung

Primärverpackung: Papiertüte

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

### Lagerung

Trocken und staubfrei

### Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:



Vor Gebrauch sterilisieren



## NOBATOP® 8

REF 854021

### Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte, **4-fach** gelegte, binde-mittelfreie Vliesstoffkompressen, der **Größe 10 cm x 20 cm à 100 Stück** in einer Papiertüte abgepackt. Die Vliesstoffkompressen dienen der allgemeinen Wundversorgung, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. NOBATOP® 8 sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) sterilisiert werden.

### Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen eine der u. g. Komponenten sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Zusammensetzung

Viskose, Polyester

### Normative und gesetzliche Anforderungen

Die Vliesstoffkompressen sind Medizinprodukte nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und werden in Klasse I, Regel 4 eingestuft.

Die Vliesstoffkompressen werden gemäß der DIN EN 1644-1 und -2 überprüft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

### Verpackung

Primärverpackung: Papiertüte

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

### Lagerung

Trocken und staubfrei

### Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:



Vor Gebrauch sterilisieren