



**NOBAMED Paul Danz AG**

## KOMPRESSEN-steril

REF 712505

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **12-fach** gelegte Mullkompre-  
sse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-  
ße 5 cm x 5 cm à 5 Stück** einzeln verpackt,  
mit nach innen eingeschlagenen Schnittkan-  
ten. Die Mullkompre-  
sse dient der allgemeinen  
Erstversorgung von Wunden, zur Wundreini-  
gung, zur Wundabdeckung und zum Aufsau-  
gen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die  
Kompre-  
sse ist für den einmaligen Gebrauch  
bestimmt.

### Zusammensetzung

Baumwolle

### 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 nie-  
dergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

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

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderun-  
gen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN  
EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen  
toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Papier-  
Papier-  
Verpackung  
Sekundärverpackung:: Faltschachtel  
aus Zellulose  
Tertiärverpackung: Karton aus  
Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://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.

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Steril-  
produktes eine Sichtprüfung der Verpackung  
auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten  
kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung  
führen. Die Aufbereitung für die Wiederver-  
wendung kann die Leistung des Produkts be-  
einträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen  
und Standards der Infektionsprophylaxe.



**NOBAMED Paul Danz AG**

## KOMPRESSEN-steril

REF 712507

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **12-fach** gelegte Mullkompre-  
resse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-  
ße 7,5 cm x 7,5 cm à 5 Stück** einzeln ver-  
packt, mit nach innen eingeschlagenen  
Schnittkanten. Die Mullkompre-  
resse dient der  
allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur  
Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum  
Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten.  
Die Kompre-  
resse ist für den einmaligen Ge-  
brauch bestimmt.

### Zusammensetzung

Baumwolle

### 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 nie-  
dergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

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

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderun-  
gen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN  
EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen  
toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Papier-  
Papier-  
Verpackung  
Sekundärverpackung:: Faltschachtel  
aus Zellulose  
Tertiärverpackung: Karton aus  
Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://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.

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Steril-  
produktes eine Sichtprüfung der Verpackung  
auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten  
kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung  
führen. Die Aufbereitung für die Wiederver-  
wendung kann die Leistung des Produkts be-  
einträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen  
und Standards der Infektionsprophylaxe.



**NOBAMED Paul Danz AG**

## KOMPRESSEN-steril

REF 712510

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **12-fach** gelegte Mullkompre-  
resse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-  
ße 10 cm x 10 cm à 5 Stück** einzeln verpackt,  
mit nach innen eingeschlagenen Schnittkan-  
ten. Die Mullkompreresse dient der allgemeinen  
Erstversorgung von Wunden, zur Wundreini-  
gung, zur Wundabdeckung und zum Aufsau-  
gen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die  
Kompreresse ist für den einmaligen Gebrauch  
bestimmt.

### Zusammensetzung

Baumwolle

### 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 nie-  
dergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

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

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderun-  
gen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN  
EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen  
toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Papier-  
Papier-  
Verpackung  
Sekundärverpackung:: Faltschachtel  
aus Zellulose  
Tertiärverpackung: Karton aus  
Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://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.

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Steril-  
produktes eine Sichtprüfung der Verpackung  
auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten  
kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung  
führen. Die Aufbereitung für die Wiederver-  
wendung kann die Leistung des Produkts be-  
einträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen  
und Standards der Infektionsprophylaxe.



**NOBAMED Paul Danz AG**

## KOMPRESSEN-steril

REF 712513

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **12-fach** gelegte Mullkom-  
presse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-  
ße 10 cm x 12,5 cm à 5 Stück** einzeln ver-  
packt, mit nach innen eingeschlagenen  
Schnittkanten. Die Mullkomresse dient der  
allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur  
Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum  
Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten.  
Die Komresse ist für den einmaligen Ge-  
brauch bestimmt.

### Zusammensetzung

Baumwolle

### 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 nie-  
dergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

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

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderun-  
gen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN  
EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen  
toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Papier-  
Papier-  
Verpackung  
Sekundärverpackung:: Faltschachtel  
aus Zellulose  
Tertiärverpackung: Karton aus  
Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://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.

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Steril-  
produktes eine Sichtprüfung der Verpackung  
auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten  
kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung  
führen. Die Aufbereitung für die Wiederver-  
wendung kann die Leistung des Produkts be-  
einträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen  
und Standards der Infektionsprophylaxe.



**NOBAMED Paul Danz AG**

## KOMPRESSEN-steril

REF 712520

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **12-fach** gelegte Mullkompre-  
resse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-  
ße 10 cm x 20 cm à 5 Stück** einzeln verpackt,  
mit nach innen eingeschlagenen Schnittkan-  
ten. Die Mullkompreresse dient der allgemeinen  
Erstversorgung von Wunden, zur Wundreini-  
gung, zur Wundabdeckung und zum Aufsau-  
gen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die  
Kompreresse ist für den einmaligen Gebrauch  
bestimmt.

### Zusammensetzung

Baumwolle

### 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 nie-  
dergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

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

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderun-  
gen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN  
EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen  
toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Papier-  
Papier-  
Verpackung  
Sekundärverpackung:: Faltschachtel  
aus Zellulose  
Tertiärverpackung: Karton aus  
Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://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.

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Steril-  
produktes eine Sichtprüfung der Verpackung  
auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten  
kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung  
führen. Die Aufbereitung für die Wiederver-  
wendung kann die Leistung des Produkts be-  
einträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen  
und Standards der Infektionsprophylaxe.