



RUDAFILM®-steril

REF 073585

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 7 cm x 5 cm) besteht aus einer transparenten, elastischen Polyurethanfolie und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Folie ist wasserdicht, aber wasserdampfdurchlässig und schützt Wunden vor Keimen und Wasser. Die Wundaufgabe verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch die Folie geschützt. Der Patient kann der täglichen Körperpflege nachgehen, ohne den Verband mit Wasser zu durchfeuchten. Die transparente Folie erlaubt eine Beurteilung des Feuchtigkeitszustandes der Wundaufgabe, ohne den Verband entfernen zu müssen. RUDAFILM-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Nicht bei infizierten Wunden oder bei einer bekannten Allergie gegen eine der u.g. Komponenten anwenden

Zusammensetzung

Polyurethan, Viskose, Polyester, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAFILM®-steril ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse Is, basierend auf Regel 4 eingestuft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primär-Verpackung	Papier-Verpackung
Sekundär-Verpackung:	Faltschachtel aus Cellulose
Tertiär-verpackung:	Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnungen:



Inhalt steril, solange Packung unversehrt



RUDAFILM[®]-steril

REF 073587

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 10 cm x 8 cm) besteht aus einer transparenten, elastischen Polyurethanfolie und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Folie ist wasserdicht, aber wasserdampfdurchlässig und schützt Wunden vor Keimen und Wasser. Die Wundaufgabe verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch die Folie geschützt. Der Patient kann der täglichen Körperpflege nachgehen, ohne den Verband mit Wasser zu durchfeuchten. Die transparente Folie erlaubt eine Beurteilung des Feuchtigkeitszustandes der Wundaufgabe, ohne den Verband entfernen zu müssen. RUDAFILM-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Nicht bei infizierten Wunden oder bei einer bekannten Allergie gegen eine der u.g. Komponenten anwenden

Zusammensetzung

Polyurethan, Viskose, Polyester, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAFILM[®]-steril ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse Is, basierend auf Regel 4 eingestuft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primär-Verpackung	Papier-Verpackung
Sekundär-Verpackung:	Faltschachtel aus Cellulose
Tertiär-verpackung:	Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnungen:



Inhalt steril, solange Packung unversehrt



RUDAFILM[®]-steril

REF 073588

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 12 cm x 10 cm) besteht aus einer transparenten, elastischen Polyurethanfolie und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Folie ist wasserdicht, aber wasserdampfdurchlässig und schützt Wunden vor Keimen und Wasser. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch die Folie geschützt. Der Patient kann der täglichen Körperpflege nachgehen, ohne den Verband mit Wasser zu durchfeuchten. Die transparente Folie erlaubt eine Beurteilung des Feuchtigkeitszustandes der Wundauflage, ohne den Verband entfernen zu müssen. RUDAFILM-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Nicht bei infizierten Wunden oder bei einer bekannten Allergie gegen eine der u.g. Komponenten anwenden

Zusammensetzung

Polyurethan, Viskose, Polyester, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAFILM[®]-steril ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse Is, basierend auf Regel 4 eingestuft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primär-Verpackung	Papier-Verpackung
Sekundär-Verpackung:	Faltschachtel aus Cellulose
Tertiär-verpackung:	Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnungen:



Inhalt steril, solange Packung unversehrt



RUDAFILM®-steril

REF 073590

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 15 cm x 10 cm) besteht aus einer transparenten, elastischen Polyurethanfolie und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Folie ist wasserdicht, aber wasserdampfdurchlässig und schützt Wunden vor Keimen und Wasser. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch die Folie geschützt. Der Patient kann der täglichen Körperpflege nachgehen, ohne den Verband mit Wasser zu durchfeuchten. Die transparente Folie erlaubt eine Beurteilung des Feuchtigkeitszustandes der Wundauflage, ohne den Verband entfernen zu müssen. RUDAFILM-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Nicht bei infizierten Wunden oder bei einer bekannten Allergie gegen eine der u.g. Komponenten anwenden

Zusammensetzung

Polyurethan, Viskose, Polyester, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAFILM®-steril ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse Is, basierend auf Regel 4 eingestuft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primär-Verpackung	Papier-Verpackung
Sekundär-Verpackung:	Faltschachtel aus Cellulose
Tertiär-verpackung:	Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnungen:



Inhalt steril, solange Packung unversehrt



RUDAFILM®-steril

REF 073591

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 20 cm x 10 cm) besteht aus einer transparenten, elastischen Polyurethanfolie und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Folie ist wasserdicht, aber wasserdampfdurchlässig und schützt Wunden vor Keimen und Wasser. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch die Folie geschützt. Der Patient kann der täglichen Körperpflege nachgehen, ohne den Verband mit Wasser zu durchfeuchten. Die transparente Folie erlaubt eine Beurteilung des Feuchtigkeitszustandes der Wundauflage, ohne den Verband entfernen zu müssen. RUDAFILM-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Nicht bei infizierten Wunden oder bei einer bekannten Allergie gegen eine der u.g. Komponenten anwenden

Zusammensetzung

Polyurethan, Viskose, Polyester, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAFILM®-steril ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse Is, basierend auf Regel 4 eingestuft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primär-Verpackung	Papier-Verpackung
Sekundär-Verpackung:	Faltschachtel aus Cellulose
Tertiär-verpackung:	Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnungen:



Inhalt steril, solange Packung unversehrt



RUDAFILM®-steril

REF 073592

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 25 cm x 10 cm) besteht aus einer transparenten, elastischen Polyurethanfolie und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Folie ist wasserdicht, aber wasserdampfdurchlässig und schützt Wunden vor Keimen und Wasser. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch die Folie geschützt. Der Patient kann der täglichen Körperpflege nachgehen, ohne den Verband mit Wasser zu durchfeuchten. Die transparente Folie erlaubt eine Beurteilung des Feuchtigkeitszustandes der Wundauflage, ohne den Verband entfernen zu müssen. RUDAFILM-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Nicht bei infizierten Wunden oder bei einer bekannten Allergie gegen eine der u.g. Komponenten anwenden

Zusammensetzung

Polyurethan, Viskose, Polyester, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAFILM®-steril ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse Is, basierend auf Regel 4 eingestuft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primär-Verpackung	Papier-Verpackung
Sekundär-Verpackung:	Faltschachtel aus Cellulose
Tertiär-verpackung:	Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnungen:



Inhalt steril, solange Packung unversehrt



RUDAFILM®-steril

REF 073593

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 30 cm x 10 cm) besteht aus einer transparenten, elastischen Polyurethanfolie und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Folie ist wasserdicht, aber wasserdampfdurchlässig und schützt Wunden vor Keimen und Wasser. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch die Folie geschützt. Der Patient kann der täglichen Körperpflege nachgehen, ohne den Verband mit Wasser zu durchfeuchten. Die transparente Folie erlaubt eine Beurteilung des Feuchtigkeitszustandes der Wundauflage, ohne den Verband entfernen zu müssen. RUDAFILM-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Nicht bei infizierten Wunden oder bei einer bekannten Allergie gegen eine der u.g. Komponenten anwenden

Zusammensetzung

Polyurethan, Viskose, Polyester, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAFILM®-steril ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse Is, basierend auf Regel 4 eingestuft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primär-Verpackung	Papier-Verpackung
Sekundär-Verpackung:	Faltschachtel aus Cellulose
Tertiär-verpackung:	Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnungen:



Inhalt steril, solange Packung unversehrt