



KOMPRESSEN-steril

REF 708205

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Steril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompressen aus 17-fädigem Verbandmull, der **Größe 5 cm x 5 cm à 2 Stück** einzeln verpackt, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkompressen dienen der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und sind so verpackt, dass sie mit dem Faltrücken nach oben liegen, so dass eine einfache Entnahme möglich ist.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen die u. g. Komponente sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Zusammensetzung

Baumwolle

Normative und gesetzliche Anforderungen

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

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderungen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

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

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Kennzeichnung und Symbole:





KOMPRESSEN-steril

REF 708207

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Steril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompressen aus 17-fädigem Verbandmull, der **Größe 7,5 cm x 7,5 cm à 2 Stück** einzeln verpackt, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkompressen dienen der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und sind so verpackt, dass sie mit dem Faltrücken nach oben liegen, so dass eine einfache Entnahme möglich ist.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen die u. g. Komponente sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Zusammensetzung

Baumwolle

Normative und gesetzliche Anforderungen

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

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderungen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

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

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





KOMPRESSEN-steril

REF 708210

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Steril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompressen aus 17-fädigem Verbandmull, der **Größe 10 cm x 10 cm à 2 Stück** einzeln verpackt, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkompressen dienen der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und sind so verpackt, dass sie mit dem Faltrücken nach oben liegen, so dass eine einfache Entnahme möglich ist.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen die u. g. Komponente sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Zusammensetzung

Baumwolle

Normative und gesetzliche Anforderungen

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

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderungen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

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

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





KOMPRESSEN-steril

REF 708220

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Steril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompressen aus 17-fädigem Verbandmull, der **Größe 10 cm x 20 cm à 2 Stück** einzeln verpackt, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkompressen dienen der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und sind so verpackt, dass sie mit dem Faltrücken nach oben liegen, so dass eine einfache Entnahme möglich ist.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen die u. g. Komponente sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Zusammensetzung

Baumwolle

Normative und gesetzliche Anforderungen

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

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderungen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

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

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:

