



RUDAVLIES®-steril

REF 072585

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 7 cm x 5 cm) besteht aus einem weißen, elastischen Vliesstoff und ist mit einem hypoallergen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Wundaufgabe verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch das Trägermaterial geschützt. RUDAVLIES®-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Bekannt Allergie gegen einer der unten genannten Komponenten

Zusammensetzung

Polyester, Viskose, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES®-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, vor Sonnenlicht schützen

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®-steril

REF 072586

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 10 cm x 6 cm) besteht aus einem weißen, elastischen Vliesstoff und ist mit einem hypoallergenem Polyacrylatkleber beschichtet. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch das Trägermaterial geschützt. RUDAVLIES®-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegen einer der unten genannten Komponenten

Zusammensetzung

Polyester, Viskose, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES®-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, vor Sonnenlicht schützen

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®-steril

REF 072587

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 10 cm x 8 cm) besteht aus einem weißen, elastischen Vliesstoff und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch das Trägermaterial geschützt. RUDAVLIES®-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegen einer der unten genannten Komponenten

Zusammensetzung

Polyester, Viskose, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES®-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, vor Sonnenlicht schützen

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®-steril

REF 072588

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 12 cm x 10 cm) besteht aus einem weißen, elastischen Vliesstoff und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch das Trägermaterial geschützt. RUDAVLIES®-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegen einer der unten genannten Komponenten

Zusammensetzung

Polyester, Viskose, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES®-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, vor Sonnenlicht schützen

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®-steril

REF 072590

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 15 cm x 10 cm) besteht aus einem weißen, elastischen Vliesstoff und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch das Trägermaterial geschützt. RUDAVLIES®-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegen einer der unten genannten Komponenten

Zusammensetzung

Polyester, Viskose, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES®-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, vor Sonnenlicht schützen

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®-steril

REF 072591

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 20 cm x 10 cm) besteht aus einem weißen, elastischen Vliesstoff und ist mit einem hypoallergenem Polyacrylatkleber beschichtet. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch das Trägermaterial geschützt. RUDAVLIES®-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegen einer der unten genannten Komponenten

Zusammensetzung

Polyester, Viskose, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES®-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, vor Sonnenlicht schützen

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®-steril

REF 072592

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 25 cm x 10 cm) besteht aus einem weißen, elastischen Vliesstoff und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber beschichtet. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch das Trägermaterial geschützt. RUDAVLIES®-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegen einer der unten genannten Komponenten

Zusammensetzung

Polyester, Viskose, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES®-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, vor Sonnenlicht schützen

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®-steril

REF 072593

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 30 cm x 10 cm) besteht aus einem weißen, elastischen Vliesstoff und ist mit einem hypoallergenem Polyacrylatkleber beschichtet. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch das Trägermaterial geschützt. RUDAVLIES®-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegen einer der unten genannten Komponenten

Zusammensetzung

Polyester, Viskose, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES®-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

Tertiärverpackung: Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei, vor Sonnenlicht schützen

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®-steril

REF 072595

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Trägermaterial des sterilen Wund-schnellverbands (Größe: 35 cm x 10 cm) besteht aus einem weißen, elastischen Vliesstoff und ist mit einem hypoallergenem Polyacrylatkleber beschichtet. Die Wundauflage verklebt nicht mit der Wunde und wird rundum durch das Trägermaterial geschützt. RUDAVLIES®-steril ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegen einer der unten genannten Komponenten

Zusammensetzung

Polyester, Viskose, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES®-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

Tertiärverpackung: Karton aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei, vor Sonnenlicht schützen

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:

