

NOBAMED Paul Danz AG

Armtragetuch

REF 900150

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Das Dreiecktuch, 96 cm x 96 cm x 136 cm, besteht aus weißem Viskosegewebe und wird zur kurzfristigen Ruhigstellung des Unterarms oder zur Fixierung von Wundauflagen im Rahmen der Erstversorgung verwendet.

Zusammensetzung

Viskose

Kontraindikationen

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

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 niedergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745

Das Tuch entspricht der DIN-Norm 13168

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primär PE-Beutel

Sekundär: Karton aus Zellulose

Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter 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.

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



NOBAMED Paul Danz AG

Armtragetuch

REF 900140

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Das Dreiecktuch, 96 cm x 96 cm x 136 cm, besteht aus weißem Viskosegewebe und wird zur kurzfristigen Ruhigstellung des Unterarms oder zur Fixierung von Wundauflagen im Rahmen der Erstversorgung verwendet.

Zusammensetzung

Viskose

Kontraindikationen

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

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 niedergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745

Das Tuch entspricht der DIN-Norm 13168

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primär PE-Beutel

Sekundär: Karton aus Zellulose

Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter 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.

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



NOBAMED Paul Danz AG

ARMTRAGETUCH

REF 900200

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das Dreiecktuch, 96 cm x 96 cm x 136 cm, besteht aus weißem Vliesstoff und wird zur kurzfristigen Ruhigstellung des Unterarms oder zur Fixierung von Wundauflagen im Rahmen der Erstversorgung verwendet.

Zusammensetzung

Polypropylen

Normative und gesetzliche Anforderungen

Das Armtragetuch ist ein Medizinprodukt nach der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745. und wird in die Klasse I, basierend auf Regel 1, eingestuft.

Das Tuch entspricht der DIN-Norm 13168.

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:

PE-Beutel

Sekundär-Verpackung Karton

aus Cellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:



Stand der Information: 01.04.2020 [REV 5]

ersetzt: 22.09.2015 [REV 4]