



MULLKOMPRESSEN

REF 856055

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Unsteril verpackte **12-fach** gelegte Mullkom-
presse aus 17-fädigen Verbandmull, der **Grö-
ße 5 cm x 5 cm à 100 Stück**, mit nach innen
eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkom-
presse dient der allgemeinen Erstversorgung
von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wund-
abdeckung und zum Aufsaugen von Blut und
Körperflüssigkeiten. Die Mullkomresse ist für
den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Baumwolle

Kontraindikationen

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

Hinweis

Das Produkt sollte vor der Verwendung auf
offenen Wunden mit einem validierten Verfah-
ren sterilisiert werden. Das Produkt kann mit
Feuchter Hitze bei 121°C/ 134°C, 2 bis 3 bar,
nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN
ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO
11135 sterilisiert 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 nie-
dergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen
toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: sterilisierbare
Papiertüte
Sekundärverpackung: 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 Wiederver-
wendung kann die Leistung des Produkts be-
einträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen
und Standards der Infektionsprophylaxe.



MULLKOMPRESSEN

REF 856075

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Unsteril verpackte **12-fach** gelegte Mullkom-
presse aus 17-fädigen Verbandmull, der **Grö-
ße 7,5 cm x 7,5 cm à 100 Stück**, mit nach
innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die
Mullkomresse dient der allgemeinen Erstver-
sorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur
Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut
und Körperflüssigkeiten. Die Mullkomresse ist
für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Baumwolle

Kontraindikationen

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

Hinweis

Das Produkt sollte vor der Verwendung auf
offenen Wunden mit einem validierten Verfah-
ren sterilisiert werden. Das Produkt kann mit
Feuchter Hitze bei 121°C/ 134°C, 2 bis 3 bar,
nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN
ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO
11135 sterilisiert 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 nie-
dergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen
toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: sterilisierbare
Papiertüte
Sekundärverpackung: 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 Wiederver-
wendung kann die Leistung des Produkts be-
einträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen
und Standards der Infektionsprophylaxe.



MULLKOMPRESSEN

REF 856110

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Unsteril verpackte **12-fach** gelegte Mullkompressen aus 17-fädigen Verbandmull, der **Größe 10 cm x 10 cm à 100 Stück**, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkompressen dienen der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die Mullkompressen sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Baumwolle

Kontraindikationen

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

Hinweis

Das Produkt sollte vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden. Das Produkt kann mit Feuchter Hitze bei 121°C/ 134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135 sterilisiert 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 Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: sterilisierbare
Papiertüte
Sekundärverpackung: 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.



MULLKOMPRESSEN

REF 856120

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Unsteril verpackte **12-fach** gelegte Mullkom-
presse aus 17-fädigen Verbandmull, der **Grö-
ße 10 cm x 20 cm à 100 Stück**, mit nach in-
nen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mull-
komresse dient der allgemeinen Erstversor-
gung von Wunden, zur Wundreinigung, zur
Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut
und Körperflüssigkeiten. Die Mullkomresse ist
für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Baumwolle

Kontraindikationen

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

Hinweis

Das Produkt sollte vor der Verwendung auf
offenen Wunden mit einem validierten Verfah-
ren sterilisiert werden. Das Produkt kann mit
Feuchter Hitze bei 121°C/ 134°C, 2 bis 3 bar,
nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN
ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO
11135 sterilisiert 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 nie-
dergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen
toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: sterilisierbare
Papiertüte
Sekundärverpackung: 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 Wiederver-
wendung kann die Leistung des Produkts be-
einträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen
und Standards der Infektionsprophylaxe.