



## RUDAFIX®

REF 070191

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Das hypoallergene Fixierpflaster (1,25 cm x 9,14 m, ohne Seitenscheiben) aus einer transparenten, perforierten Folie ist mit einem Polyacrylatkleber beschichtet. Das Fixierpflaster ist leicht längs wie quer reißbar. Es eignet sich zur Fixierung von Wundauflagen, Bindenverbänden, Sonden und Kathetern.

### Zusammensetzung

Polyethylen, Polyacrylatkleber

### Kontraindikationen

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

### Hinweis

Um Schwellungen und Durchblutungsstörungen zu vermeiden, werden Fixierpflaster an den Extremitäten nicht unter Zug zirkulär angelegt.

### 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 gesetzliche Anforderungen

RUDAFIX® ist ein Medizinprodukt nach der Richtlinie MDD 93/42 EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete

Symbole: Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN 1041.

### Transport und Lagerung

Trocken und staubfrei, vor Sonnenlicht schützen.

### 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



## RUDAFIX®

REF 070192

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Das hypoallergene Fixierpflaster (2,50 cm x 9,14 m, ohne Seitenscheiben) aus einer transparenten, perforierten Folie ist mit einem Polyacrylatkleber beschichtet. Das Fixierpflaster ist leicht längs wie quer reißbar. Es eignet sich zur Fixierung von Wundauflagen, Bindenverbänden, Sonden und Kathetern.

### Zusammensetzung

Polyethylen, Polyacrylatkleber

### Kontraindikationen

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

### Hinweis

Um Schwellungen und Durchblutungsstörungen zu vermeiden, werden Fixierpflaster an den Extremitäten nicht unter Zug zirkulär angelegt.

### 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 gesetzliche Anforderungen

RUDAFIX® ist ein Medizinprodukt nach der Richtlinie MDD 93/42 EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole: Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN 1041.

### Transport und Lagerung

Trocken und staubfrei, vor Sonnenlicht schützen.

### 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



## RUDAFIX®

REF 070195

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Das hypoallergene Fixierpflaster (5,00 cm x 9,14 m, ohne Seitenscheiben) aus einer transparenten, perforierten Folie ist mit einem Polyacrylatkleber beschichtet. Das Fixierpflaster ist leicht längs wie quer reißbar. Es eignet sich zur Fixierung von Wundauflagen, Bindenverbänden, Sonden und Kathetern.

### Zusammensetzung

Polyethylen, Polyacrylatkleber

### Kontraindikationen

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

### Hinweis

Um Schwellungen und Durchblutungsstörungen zu vermeiden, werden Fixierpflaster an den Extremitäten nicht unter Zug zirkulär angelegt.

### 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 gesetzliche Anforderungen

RUDAFIX® ist ein Medizinprodukt nach der Richtlinie MDD 93/42 EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Bei der Kennzeichnung verwendete  
Symbole: Erläuterungen unter  
[www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN 1041.

### Transport und Lagerung

Trocken und staubfrei, vor Sonnenlicht schützen.

### 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