



NOBAMED Paul Danz AG

NOBASORB®

REF 840011

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Unsterile Saugkomresse der **Größe 10 cm x 10 cm**, bestehend aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

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 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: 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.



NOBAMED Paul Danz AG

NOBASORB®

REF 840013

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Unsterile Saugkomresse der **Größe 10cm x 15cm**, bestehend aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

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 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: 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.



NOBAMED Paul Danz AG

NOBASORB®

REF 840012

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Unsterile Saugkomresse der **Größe 10cm x 20cm**, bestehend aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

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 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: 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.



NOBAMED Paul Danz AG

NOBASORB®

REF 840014

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Unsterile Saugkomresse der **Größe 15cm x 20cm**, bestehend aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

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 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: 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.



NOBAMED Paul Danz AG

NOBASORB®

REF 840022

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Unsterile Saugkomresse der **Größe 20cm x 20cm**, bestehend aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

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 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: 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.