



## MULLTUPFER

REF 877015

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung und Anwendung

Die Tupfer haben einen Durchmesser von 2,5 cm. Der Mull (DIN EN 14079, Typ 20) ist ohne Gummiring in eine runde Form geschlungen. Deshalb werden diese Tupfer auch Schlinggazetupfer genannt. Sie werden zur Versorgung von Wunden sowie zur Hautdesinfektion verwendet. Vor diesen Tätigkeiten hat eine Sterilisation mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN ISO 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) zu erfolgen.

### Zusammensetzung

Baumwolle

### Hinweis

Vor Gebrauch sterilisieren

### 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

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

Der Mull entspricht den Vorgaben der DIN EN 14079 Typ 20.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primär-  
verpackung: PE-Beutel

Sekundär-  
verpackung: Karton aus Cellulose

### 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.

### 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



## MULLTUPFER

REF 877020

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung und Anwendung

Die Tupfer haben einen Durchmesser von 3,0 cm. Der Mull (DIN EN 14079, Typ 20) ist ohne Gummiring in eine runde Form geschlungen. Deshalb werden diese Tupfer auch Schlinggazetupfer genannt. Sie werden zur Versorgung von Wunden sowie zur Hautdesinfektion verwendet. Vor diesen Tätigkeiten hat eine Sterilisation mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN ISO 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) zu erfolgen.

### Zusammensetzung

Baumwolle

### Hinweis

Vor Gebrauch sterilisieren

### 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

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

Der Mull entspricht den Vorgaben der DIN EN 14079 Typ 20.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primär-  
verpackung: PE-Beutel

Sekundär-  
verpackung: Karton aus Cellulose

### 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.

### 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



## MULLTUPFER

REF 877025

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung und Anwendung

Die Tupfer haben einen Durchmesser von 3,5 cm. Der Mull (DIN EN 14079, Typ 20) ist ohne Gummiring in eine runde Form geschlungen. Deshalb werden diese Tupfer auch Schlinggazetupfer genannt. Sie werden zur Versorgung von Wunden sowie zur Hautdesinfektion verwendet. Vor diesen Tätigkeiten hat eine Sterilisation mit einem validierten Verfahren (Feuchte Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN ISO 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135) zu erfolgen.

### Zusammensetzung

Baumwolle

### Hinweis

Vor Gebrauch sterilisieren

### 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

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

Der Mull entspricht den Vorgaben der DIN EN 14079 Typ 20.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primär-  
verpackung: PE-Beutel

Sekundär-  
verpackung: Karton aus Cellulose

### 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.

### 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