



PFLEGEKITTEL

REF 664105

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Der Pflegekittel, der **Größe M**, ist aus Vliesstoff hergestellt. Im Front- und Armbereich ist er flüssigkeits-, blut- und virendicht. Der gelbe Pflegekittel ist hinten offen, mit elastischen gestrickten Armbündchen versehen, mit Bändern zum Binden an der Taille und Kragen. Die Armbündchen ermöglichen das dichte Anliegen von Einweghandschuhen. Aufgrund seines atmungsaktiven Materials im Rückenbereich ist das Produkt angenehm zu tragen. Die gelbe Farbe des Kittels kann für Zwecke der Bereichszuordnung z.B. bei der Pflege von MRSA und VRSA-Patienten genutzt werden. Die Verwendung des Kittels dient zur Reduktion der Verbreitung von Keimen und Kontaminationen bei pflegerischen und medizinischen Tätigkeiten. Der Kittel ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polypropylen, Polyethylen im Front- und Armbereich

Armbündchen: Gemisch aus Polyester und Baumwolle

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 gesetzliche Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745.

Die Dichtigkeit gegen Flüssigkeiten, Blut, und Viren ist nach ASTM F 1670 "Synthetic Blood Test", ASTM F 1671 "Viral Penetration Test", ASTM F 739 „Test for Permeation of Liquids“, ASTM F 903 „Test of resistance to penetration by liquids“ AAMI PB 70- AATC 127 "Liquid barrier performance" für den Front- und Armbereich nachgewiesen.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: PE-Beutel

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 1041.

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.



PFLEGEKITTEL

REF 664110

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Der Pflegekittel, der **Größe L**, ist aus Vliesstoff hergestellt. Im Front- und Armbereich ist er flüssigkeits-, blut- und virendicht. Der gelbe Pflegekittel ist hinten offen, mit elastischen gestrickten Armbündchen versehen, mit Bändern zum Binden an der Taille und Kragen. Die Armbündchen ermöglichen das dichte Anliegen von Einweghandschuhen. Aufgrund seines atmungsaktiven Materials im Rückenbereich ist das Produkt angenehm zu tragen. Die gelbe Farbe des Kittels kann für Zwecke der Bereichszuordnung z.B. bei der Pflege von MRSA und VRSA-Patienten genutzt werden. Die Verwendung des Kittels dient zur Reduktion der Verbreitung von Keimen und Kontaminationen bei pflegerischen und medizinischen Tätigkeiten. Der Kittel ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polypropylen, Polyethylen im Front- und Armbereich

Armbündchen: Gemisch aus Polyester und Baumwolle

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 gesetzliche Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745.

Die Dichtigkeit gegen Flüssigkeiten, Blut, und Viren ist nach ASTM F 1670 "Synthetic Blood Test", ASTM F 1671 "Viral Penetration Test", ASTM F 739 „Test for Permeation of Liquids“, ASTM F 903 „Test of resistance to penetration by liquids“ AAMI PB 70- AATC 127 "Liquid barrier performance" für den Front- und Armbereich nachgewiesen.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: PE-Beutel

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 1041.

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.



PFLEGEKITTEL

REF 664115

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Der Pflegekittel, der **Größe XL**, ist aus Vliesstoff hergestellt. Im Front- und Armbereich ist er flüssigkeits-, blut- und virendicht. Der gelbe Pflegekittel ist hinten offen, mit elastischen gestrickten Armbündchen versehen, mit Bändern zum Binden an der Taille und Kragen. Die Armbündchen ermöglichen das dichte Anliegen von Einweghandschuhen. Aufgrund seines atmungsaktiven Materials im Rückenbereich ist das Produkt angenehm zu tragen. Die gelbe Farbe des Kittels kann für Zwecke der Bereichszuordnung z.B. bei der Pflege von MRSA und VRSA-Patienten genutzt werden. Die Verwendung des Kittels dient zur Reduktion der Verbreitung von Keimen und Kontaminationen bei pflegerischen und medizinischen Tätigkeiten. Der Kittel ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polypropylen, Polyethylen im Front- und Armbereich

Armbündchen: Gemisch aus Polyester und Baumwolle

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 gesetzliche Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745.

Die Dichtigkeit gegen Flüssigkeiten, Blut, und Viren ist nach ASTM F 1670 "Synthetic Blood Test", ASTM F 1671 "Viral Penetration Test", ASTM F 739 „Test for Permeation of Liquids“, ASTM F 903 „Test of resistance to penetration by liquids“ AAMI PB 70- AATC 127 "Liquid barrier performance" für den Front- und Armbereich nachgewiesen.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: PE-Beutel

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 1041.

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.



PFLEGEKITTEL

REF 664120

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Der Pflegekittel, der **Größe XXL**, ist aus Vliesstoff hergestellt. Im Front- und Armbereich ist er flüssigkeits-, blut- und virendicht. Der gelbe Pflegekittel ist hinten offen, mit elastischen gestrickten Armbündchen versehen, mit Bändern zum Binden an der Taille und Kragen. Die Armbündchen ermöglichen das dichte Anliegen von Einweghandschuhen. Aufgrund seines atmungsaktiven Materials im Rückenbereich ist das Produkt angenehm zu tragen. Die gelbe Farbe des Kittels kann für Zwecke der Bereichszuordnung z.B. bei der Pflege von MRSA und VRSA-Patienten genutzt werden. Die Verwendung des Kittels dient zur Reduktion der Verbreitung von Keimen und Kontaminationen bei pflegerischen und medizinischen Tätigkeiten. Der Kittel ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polypropylen, Polyethylen im Front- und Armbereich

Armbündchen: Gemisch aus Polyester und Baumwolle

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 gesetzliche Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745.

Die Dichtigkeit gegen Flüssigkeiten, Blut, und Viren ist nach ASTM F 1670 "Synthetic Blood Test", ASTM F 1671 "Viral Penetration Test", ASTM F 739 „Test for Permeation of Liquids“, ASTM F 903 „Test of resistance to penetration by liquids“ AAMI PB 70- AATC 127 "Liquid barrier performance" für den Front- und Armbereich nachgewiesen.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: PE-Beutel

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 1041.

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.