



NOBAFIX® in Folie

REF 410340

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die Fixierbinde mit der Breite von 4 cm und der gedehnten Länge von 4 m ist eine gerollte, längselastische Fixierbinde. Die Binde besitzt aufgrund der Webtechnik eine feine, glatte und dichte Struktur. Die elastische Binde dient der Fixierung von Wundauflagen, besonders über Gelenken und Körperrundungen. Als angefeuchtete Binde dient sie zum Anmodellieren bzw. Fixieren von Gipsschienen und Cast-Verbänden. NOBAFIX® ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polyester

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 regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR (EU) 2017/745. Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung:	PP-Folie
Sekundärverpackung:	Faltschachtel aus Zellulose
Tertiärverpackung:	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.



NOBAFIX® in Folie

REF 410360

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die Fixierbinde mit der Breite von 6 cm und der gedehnten Länge von 4 m ist eine gerollte, längselastische Fixierbinde. Die Binde besitzt aufgrund der Webtechnik eine feine, glatte und dichte Struktur. Die elastische Binde dient der Fixierung von Wundauflagen, besonders über Gelenken und Körperrundungen. Als angefeuchtete Binde dient sie zum Anmodellieren bzw. Fixieren von Gipsschienen und Cast-Verbänden. NOBAFIX® ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polyester

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 regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR (EU) 2017/745. Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung:	PP-Folie
Sekundärverpackung:	Faltschachtel aus Zellulose
Tertiärverpackung:	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.



NOBAFIX® in Folie

REF 410380

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die Fixierbinde mit der Breite von 8 cm und der gedehnten Länge von 4 m ist eine gerollte, längselastische Fixierbinde. Die Binde besitzt aufgrund der Webtechnik eine feine, glatte und dichte Struktur. Die elastische Binde dient der Fixierung von Wundauflagen, besonders über Gelenken und Körperrundungen. Als angefeuchtete Binde dient sie zum Anmodellieren bzw. Fixieren von Gipsschienen und Cast-Verbänden. NOBAFIX® ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polyester

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 regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR (EU) 2017/745. Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung:	PP-Folie
Sekundärverpackung:	Faltschachtel aus Zellulose
Tertiärverpackung:	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.



NOBAFIX® in Folie

REF 410400

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die Fixierbinde mit der Breite von 10 cm und der gedehnten Länge von 4 m ist eine gerollte, längselastische Fixierbinde. Die Binde besitzt aufgrund der Webtechnik eine feine, glatte und dichte Struktur. Die elastische Binde dient der Fixierung von Wundauflagen, besonders über Gelenken und Körperrundungen. Als angefeuchtete Binde dient sie zum Anmodellieren bzw. Fixieren von Gipsschienen und Cast-Verbänden. NOBAFIX® ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polyester

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 regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR (EU) 2017/745. Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung:	PP-Folie
Sekundärverpackung:	Faltschachtel aus Zellulose
Tertiärverpackung:	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.



NOBAFIX® in Folie

REF 410420

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die Fixierbinde mit der Breite von 12 cm und der gedehnten Länge von 4 m ist eine gerollte, längselastische Fixierbinde. Die Binde besitzt aufgrund der Webtechnik eine feine, glatte und dichte Struktur. Die elastische Binde dient der Fixierung von Wundauflagen, besonders über Gelenken und Körperrundungen. Als angefeuchtete Binde dient sie zum Anmodellieren bzw. Fixieren von Gipsschienen und Cast-Verbänden. NOBAFIX® ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Polyester

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 regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR (EU) 2017/745. Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung:	PP-Folie
Sekundärverpackung:	Faltschachtel aus Zellulose
Tertiärverpackung:	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.