



KOMPRESSEN-steril

REF 712205

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **12-fach** gelegte Mullkompre-
resse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-
ße 5 cm x 5 cm à 2 Stück** einzeln verpackt,
mit nach innen eingeschlagenen Schnittkan-
ten. Die Mullkompreresse dient der allgemeinen
Erstversorgung von Wunden, zur Wundreini-
gung, zur Wundabdeckung und zum Aufsau-
gen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die
Kompreresse ist für den einmaligen Gebrauch
bestimmt.

Zusammensetzung

Baumwolle

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 nie-
dergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR
(EU) 2017/745.

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderun-
gen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN
EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen
toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Papier-
Papier-
Verpackung
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 ISO 20417.

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei.

Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Steril-
produktes eine Sichtprüfung der Verpackung
auf Unversehrtheit durch.

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten
kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung
führen. Die Aufbereitung für die Wiederver-
wendung kann die Leistung des Produkts be-
einträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen
und Standards der Infektionsprophylaxe.



NOBAMED Paul Danz AG

KOMPRESSEN-steril

REF 712207

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **12-fach** gelegte Mullkompre-
resse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-
ße 7,5 cm x 7,5 cm à 2 Stück** einzeln ver-
packt, mit nach innen eingeschlagenen
Schnittkanten. Die Mullkompre-
resse dient der
allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur
Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum
Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten.
Die Kompre-
resse ist für den einmaligen Ge-
brauch bestimmt.

Zusammensetzung

Baumwolle

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 nie-
dergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR
(EU) 2017/745.

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderun-
gen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN
EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen
toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Papier-
Papier-
Verpackung
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 ISO 20417.

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei.

Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Steril-
produktes eine Sichtprüfung der Verpackung
auf Unversehrtheit durch.

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten
kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung
führen. Die Aufbereitung für die Wiederver-
wendung kann die Leistung des Produkts be-
einträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen
und Standards der Infektionsprophylaxe.



KOMPRESSEN-steril

REF 712210

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **12-fach** gelegte Mullkompre-
resse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-
ße 10 cm x 10 cm à 2 Stück** einzeln verpackt,
mit nach innen eingeschlagenen Schnittkan-
ten. Die Mullkompreresse dient der allgemeinen
Erstversorgung von Wunden, zur Wundreini-
gung, zur Wundabdeckung und zum Aufsau-
gen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die
Kompreresse ist für den einmaligen Gebrauch
bestimmt.

Zusammensetzung

Baumwolle

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 nie-
dergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR
(EU) 2017/745.

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderun-
gen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN
EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen
toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Papier-
Papier-
Verpackung
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 ISO 20417.

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei.

Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Steril-
produktes eine Sichtprüfung der Verpackung
auf Unversehrtheit durch.

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten
kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung
führen. Die Aufbereitung für die Wiederver-
wendung kann die Leistung des Produkts be-
einträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen
und Standards der Infektionsprophylaxe.



NOBAMED Paul Danz AG

KOMPRESSEN-steril

REF 712213

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **12-fach** gelegte Mullkomresse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Größe 10 cm x 12,5 cm à 2 Stück** einzeln verpackt, mit nach innen eingeschlagenen Schnittkanten. Die Mullkomresse dient der allgemeinen Erstversorgung von Wunden, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die Komresse ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

Zusammensetzung

Baumwolle

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.

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderungen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Papier-Papier-Verpackung
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 ISO 20417.

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei.

Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

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

KOMPRESSEN-steril

REF 712220

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **12-fach** gelegte Mullkompre-
resse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-
ße 10 cm x 20 cm à 2 Stück** einzeln verpackt,
mit nach innen eingeschlagenen Schnittkan-
ten. Die Mullkompreresse dient der allgemeinen
Erstversorgung von Wunden, zur Wundreini-
gung, zur Wundabdeckung und zum Aufsau-
gen von Blut und Körperflüssigkeiten. Die
Kompreresse ist für den einmaligen Gebrauch
bestimmt.

Zusammensetzung

Baumwolle

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 nie-
dergelassen ist, zu melden.

Normative und regulative Anforderun- gen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR
(EU) 2017/745.

Die Mullkompressen erfüllen die Anforderun-
gen der DIN EN 14079.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN
EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen
toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Papier-
Papier-
Verpackung
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 ISO 20417.

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei.

Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Steril-
produktes eine Sichtprüfung der Verpackung
auf Unversehrtheit durch.

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten
kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung
führen. Die Aufbereitung für die Wiederver-
wendung kann die Leistung des Produkts be-
einträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen
und Standards der Infektionsprophylaxe.