



**NOBAMED Paul Danz AG**

## KOMPRESSEN-steril

REF 708505

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **8-fach** gelegte Mullkom-  
presse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-  
ße 5 cm x 5 cm à 5 Stück** einzeln verpackt,  
mit nach innen eingeschlagenen Schnittkan-  
ten. Die Mullkomresse dient der allgemeinen  
Erstversorgung von Wunden, zur Wundreini-  
gung, zur Wundabdeckung und zum Aufsau-  
gen 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 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](http://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 708507

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompre-  
resse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-  
ße 7,5 cm x 7,5 cm à 5 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](http://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 708510

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompre-  
resse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-  
ße 10 cm x 10 cm à 5 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](http://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 708520

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Steril verpackte **8-fach** gelegte Mullkompre-  
resse aus 17-fädigem Verbandmull, der **Grö-  
ße 10 cm x 20 cm à 5 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](http://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.