



RUDAVLIES®

REF 070102

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

RUDAVLIES® ist ein querelastisches, Fixiervlies aus weichem weißem Vliesstoff und hypoallergenem Polyacrylatkleber. 10 m befinden sich auf einer Rolle (Breite 2,5 cm). RUDAVLIES® lässt sich individuell zuschneiden und wird zur Fixierung von primären Wundauflagen eingesetzt. Zudem können mit RUDAVLIES® z.B. Katheter, Sonden und Messelemente befestigt werden.

Kontraindikationen

Allergie gegen eine der u. g. Komponenten

Zusammensetzung

Polyestervlies, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES® ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse I, basierend auf Regel I, eingestuft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®

REF 070105

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

RUDAVLIES® ist ein querelastisches, Fixiervlies aus weichem weißem Vliesstoff und hypoallergenem Polyacrylatkleber. 10 m befinden sich auf einer Rolle (Breite 5 cm). RUDAVLIES® lässt sich individuell zuschneiden und wird zur Fixierung von primären Wundauflagen eingesetzt. Zudem können mit RUDAVLIES® z.B. Katheter, Sonden und Messelemente befestigt werden.

Kontraindikationen

Allergie gegen eine der u. g. Komponenten

Zusammensetzung

Polyestervlies, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES® ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse I, basierend auf Regel I, eingestuft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®

REF 070110

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

RUDAVLIES® ist ein querelastisches, Fixiervlies aus weichem weißem Vliesstoff und hypoallergenem Polyacrylatkleber. 10 m befinden sich auf einer Rolle (Breite 10 cm). RUDAVLIES® lässt sich individuell zuschneiden und wird zur Fixierung von primären Wundauflagen eingesetzt. Zudem können mit RUDAVLIES® z.B. Katheter, Sonden und Messelemente befestigt werden.

Kontraindikationen

Allergie gegen eine der u. g. Komponenten

Zusammensetzung

Polyestervlies, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES® ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse I, basierend auf Regel I, eingestuft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®

REF 070115

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

RUDAVLIES® ist ein querelastisches, Fixiervlies aus weichem weißem Vliesstoff und hypoallergenem Polyacrylatkleber. 10 m befinden sich auf einer Rolle (Breite 15 cm). RUDAVLIES® lässt sich individuell zuschneiden und wird zur Fixierung von primären Wundauflagen eingesetzt. Zudem können mit RUDAVLIES® z.B. Katheter, Sonden und Messelemente befestigt werden.

Kontraindikationen

Allergie gegen eine der u. g. Komponenten

Zusammensetzung

Polyestervlies, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES® ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse I, basierend auf Regel I, eingestuft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®

REF 070120

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

RUDAVLIES® ist ein querelastisches, Fixiervlies aus weichem weißem Vliesstoff und hypoallergenem Polyacrylatkleber. 10 m befinden sich auf einer Rolle (Breite 20 cm). RUDAVLIES® lässt sich individuell zuschneiden und wird zur Fixierung von primären Wundauflagen eingesetzt. Zudem können mit RUDAVLIES® z.B. Katheter, Sonden und Messelemente befestigt werden.

Kontraindikationen

Allergie gegen eine der u. g. Komponenten

Zusammensetzung

Polyestervlies, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES® ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse I, basierend auf Regel I, eingestuft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





RUDAVLIES®

REF 070130

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

RUDAVLIES® ist ein querelastisches, Fixiervlies aus weichem weißem Vliesstoff und hypoallergenem Polyacrylatkleber. 10 m befinden sich auf einer Rolle (Breite 30 cm). RUDAVLIES® lässt sich individuell zuschneiden und wird zur Fixierung von primären Wundauflagen eingesetzt. Zudem können mit RUDAVLIES® z.B. Katheter, Sonden und Messelemente befestigt werden.

Kontraindikationen

Allergie gegen eine der u. g. Komponenten

Zusammensetzung

Polyestervlies, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVLIES® ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse I, basierend auf Regel I, eingestuft.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:

