



VERBANDWATTE

REF 120006

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Das Einmal-Produkt VERBANDWATTE ist eine weiße, weiche, gerollte Watte (6 cm x 2 m). Die Verbandwatte wird als Saug- und Polstermaterial oder zur Fertigung individueller Wattestäbchen in der medizinischen Pflege und Wundbehandlung eingesetzt. Das Produkt ist einzeln verpackt.

Zusammensetzung

Baumwolle

Hinweis

Sollte die Verbandwatte zur Wundbehandlung eingesetzt werden, muss die Watte vor ihrer Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden. Das Produkt kann mit Feuchter Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135 sterilisiert 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.

Verbandwatte gemäß BP oder USP *absorbent cotton*

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Papiereinschlag

Sekundärverpackung: PE-Beutel

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 ISO 20417.

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



VERBANDWATTE

REF 120008

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Das Einmal-Produkt VERBANDWATTE ist eine weiße, weiche, gerollte Watte (8 cm x 2 m). Die Verbandwatte wird als Saug- und Polstermaterial oder zur Fertigung individueller Wattestäbchen in der medizinischen Pflege und Wundbehandlung eingesetzt. Das Produkt ist einzeln verpackt.

Zusammensetzung

Baumwolle

Hinweis

Sollte die Verbandwatte zur Wundbehandlung eingesetzt werden, muss die Watte vor ihrer Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden. Das Produkt kann mit Feuchter Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135 sterilisiert 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.

Verbandwatte gemäß BP oder USP *absorbent cotton*

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Papiereinschlag

Sekundärverpackung: PE-Beutel

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 ISO 20417.

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



VERBANDWATTE

REF 120010

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Das Einmal-Produkt VERBANDWATTE ist eine weiße, weiche, gerollte Watte (10 cm x 2 m). Die Verbandwatte wird als Saug- und Polstermaterial oder zur Fertigung individueller Wattestäbchen in der medizinischen Pflege und Wundbehandlung eingesetzt. Das Produkt ist einzeln verpackt.

Zusammensetzung

Baumwolle

Hinweis

Sollte die Verbandwatte zur Wundbehandlung eingesetzt werden, muss die Watte vor ihrer Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden. Das Produkt kann mit Feuchter Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135 sterilisiert 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.

Verbandwatte gemäß BP oder USP *absorbent cotton*

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Papiereinschlag

Sekundärverpackung: PE-Beutel

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 ISO 20417.

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



VERBANDWATTE

REF 120012

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Das Einmal-Produkt VERBANDWATTE ist eine weiße, weiche, gerollte Watte (12 cm x 2 m). Die Verbandwatte wird als Saug- und Polstermaterial oder zur Fertigung individueller Wattestäbchen in der medizinischen Pflege und Wundbehandlung eingesetzt. Das Produkt ist einzeln verpackt.

Zusammensetzung

Baumwolle

Hinweis

Sollte die Verbandwatte zur Wundbehandlung eingesetzt werden, muss die Watte vor ihrer Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden. Das Produkt kann mit Feuchter Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135 sterilisiert 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.

Verbandwatte gemäß BP oder USP *absorbent cotton*

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Papiereinschlag

Sekundärverpackung: PE-Beutel

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 ISO 20417.

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



VERBANDWATTE

REF 120015

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Das Einmal-Produkt VERBANDWATTE ist eine weiße, weiche, gerollte Watte (15 cm x 2 m). Die Verbandwatte wird als Saug- und Polstermaterial oder zur Fertigung individueller Wattestäbchen in der medizinischen Pflege und Wundbehandlung eingesetzt. Das Produkt ist einzeln verpackt.

Zusammensetzung

Baumwolle

Hinweis

Sollte die Verbandwatte zur Wundbehandlung eingesetzt werden, muss die Watte vor ihrer Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden. Das Produkt kann mit Feuchter Hitze bei 121°C/134°C, 2 bis 3 bar, nach DIN EN 17665, Strahlen nach DIN EN ISO 11137 oder Ethylenoxid nach DIN EN ISO 11135 sterilisiert 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.

Verbandwatte gemäß BP oder USP *absorbent cotton*

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Papiereinschlag

Sekundärverpackung: PE-Beutel

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 ISO 20417.

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