



NOBATOP[®]-steril S

REF 750205

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Steril verpackte, **6-fach** gelegte, bindemittelfreie Vliesstoffkompressen mit Y-Einschnitt, der **Größe 5 cm x 5 cm à 2 Stück** einzeln verpackt und in einer Sammelpackung mit praktischem Entnahmeschlitz abgepackt. Diese Schlitzkompressen dienen zur Wundversorgung bei Drainagen, Tracheotomien, Kathetern und Extensionen sowie als Schutz/Abdeckung bei Kanülen- und Sondenapplikationen. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt. NOBATOP[®]-steril sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen eine der u. g. Komponenten sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Zusammensetzung

Viskose, Polyester

Normative und gesetzliche Anforderungen

Die Vliesstoffkompressen sind Medizinprodukte nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und werden in Klasse Is, Regel 4 eingestuft.

Die Vliesstoffkompressen werden gemäß der DIN EN 1644-1 und -2 überprüft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primärverpackung:	Papier-Papier-Verpackung
Sekundärverpackung:	Faltschachtel aus Zellulose
Tertiärverpackung:	Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





NOBAMED Paul Danz AG

NOBATOP[®]-steril S

REF 750207

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Steril verpackte, **6-fach** gelegte, bindemittelfreie Vliesstoffkompressen mit Y-Einschnitt, der **Größe 7,5 cm x 7,5 cm à 2 Stück** einzeln verpackt und in einer Sammelpackung mit praktischem Entnahmeschlitz abgepackt. Diese Schlitzkompressen dienen zur Wundversorgung bei Drainagen, Tracheotomien, Kathetern und Extensionen sowie als Schutz/Abdeckung bei Kanülen- und Sondenapplikationen. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt. NOBATOP[®]-steril sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen eine der u. g. Komponenten sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Zusammensetzung

Viskose, Polyester

Normative und gesetzliche Anforderungen

Die Vliesstoffkompressen sind Medizinprodukte nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und werden in Klasse Is, Regel 4 eingestuft.

Die Vliesstoffkompressen werden gemäß der DIN EN 1644-1 und -2 überprüft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primärverpackung:	Papier-Papier-Verpackung
Sekundärverpackung:	Faltschachtel aus Zellulose
Tertiärverpackung:	Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:





NOBAMED Paul Danz AG

NOBATOP[®]-steril S

REF 750210

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Steril verpackte, **6-fach** gelegte, bindemittelfreie Vliesstoffkompressen mit Y-Einschnitt, der **Größe 10 cm x 10 cm à 2 Stück** einzeln verpackt und in einer Sammelpackung mit praktischem Entnahmeschlitz abgepackt. Diese Schlitzkompressen dienen zur Wundversorgung bei Drainagen, Tracheotomien, Kathetern und Extensionen sowie als Schutz/Abdeckung bei Kanülen- und Sondenapplikationen. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt. NOBATOP[®]-steril sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bekannten Allergie gegen eine der u. g. Komponenten sollte das Produkt nicht angewendet werden.

Zusammensetzung

Viskose, Polyester

Normative und gesetzliche Anforderungen

Die Vliesstoffkompressen sind Medizinprodukte nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und werden in Klasse Is, Regel 4 eingestuft.

Die Vliesstoffkompressen werden gemäß der DIN EN 1644-1 und -2 überprüft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primärverpackung:	Papier-Papier-Verpackung
Sekundärverpackung:	Faltschachtel aus Zellulose
Tertiärverpackung:	Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:

