



NOBATOP® 16

REF 858005

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte, **8-fach** gelegte, binde-mittelfreie Vliesstoffkompressen, der **Größe 5 cm x 5 cm à 100 Stück** in einer Papiertüte abgepackt. Die Vliesstoffkompressen dienen der allgemeinen Wundversorgung, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. NOBATOP® 16 sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte 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.

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 I, Regel 4 eingestuft.

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

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primärverpackung: Papiertüte

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:



Vor Gebrauch sterilisieren



NOBATOP® 16

REF 858007

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte, **8-fach** gelegte, binde-mittelfreie Vliesstoffkompressen, der **Größe 7,5 cm x 7,5 cm à 100 Stück** in einer Papiertüte abgepackt. Die Vliesstoffkompressen dienen der allgemeinen Wundversorgung, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. NOBATOP® 16 sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte 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.

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 I, Regel 4 eingestuft.

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

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primärverpackung: Papiertüte

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:



Vor Gebrauch sterilisieren



NOBATOP® 16

REF 858010

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte, **8-fach** gelegte, binde-mittelfreie Vliesstoffkompressen, der **Größe 10 cm x 10 cm à 100 Stück** in einer Papiertüte abgepackt. Die Vliesstoffkompressen dienen der allgemeinen Wundversorgung, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. NOBATOP® 16 sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte 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.

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 I, Regel 4 eingestuft.

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

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primärverpackung: Papiertüte

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:



Vor Gebrauch sterilisieren



NOBATOP® 16

REF 858020

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Unsteril verpackte, **8-fach** gelegte, binde-mittelfreie Vliesstoffkompressen, der **Größe 10 cm x 20 cm à 100 Stück** in einer Papiertüte abgepackt. Die Vliesstoffkompressen dienen der allgemeinen Wundversorgung, zur Wundreinigung, zur Wundabdeckung und zum Aufsaugen von Blut und Körperflüssigkeiten. NOBATOP® 16 sind saugfähig, luftdurchlässig, weich und deshalb angenehm auf der Haut. Sie sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt und müssen vor der Verwendung auf offenen Wunden mit einem validierten Verfahren (Feuchte 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.

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 I, Regel 4 eingestuft.

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

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primärverpackung: Papiertüte

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:



Vor Gebrauch sterilisieren