

NOBAMED Paul Danz AG

MULLTUPFER-steril

in perforierten 2-Kammer-Sets, 2+3 Tupfer

REF 733320

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung, Anwendung

Das sterile Set enthält getrennt in zwei Kammern verpackte Mulltupfer, welche dem Standard DIN EN 14079 Typ 20 entsprechen und einen Durchmesser von 3 cm haben. Das Set kann bei der Desinfektion zur Vorbereitung bei der Katheterisierung der Harnblase verwendet werden. Es eignet sich auch zur desinfizierenden Vorbereitung und abschließenden Versorgung der Gefäßzugänge bei der Dialyse. Die formstabile Verpackung hat eine Perforation, so dass man die Kammern bei Bedarf separat verwenden kann.

Zusammensetzung

Baumwolle, Silikonring

Kontraindikationen

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet 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. Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Der Mull entspricht den Vorgaben der DIN EN 14079 Typ 20. Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11135.

Verpackung

Primärverpackung: Hartfolie-Papier

Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel

aus Zellulose

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.

Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

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.

Produktdatenblatt: 22.06.2021 [Rev 5], ersetzt: 25.07.2018 [Rev 4]