

Dauerbinde® F – Langzugbinde

REF 105912 – 105918, 105990, 105991

September 2021

1. Zusammensetzung der Anwendungsform (Produkt)

Die Dauerbinde® F setzt sich wie folgt zusammen:

63% Baumwolle
28% Polyamid
9% Elasthan

Das Produktdatenblatt ist für folgende Artikel gültig:

REF	Produkt	Merkmal
105914	Dauerbinde® F	6 cm x 7 m gedehnt
105916	Dauerbinde® F	8 cm x 7 m gedehnt
105915	Dauerbinde® F	10 cm x 7 m gedehnt
105991	Dauerbinde® F SG2	10 cm x 7 m gedehnt
105917	Dauerbinde® F	12 cm x 7 m gedehnt
105990	Dauerbinde® F SG2	12 cm x 7 m gedehnt
105912	Dauerbinde® F	8 cm x 7 m gedehnt
105918	Dauerbinde® F	10 cm x 7 m gedehnt
105913	Dauerbinde® F	12 cm x 7 m gedehnt

2. Aufbau / Struktur der Verpackung

2.1 Grundpackung / Unit Container

siehe 2.2

2.2 Handelspackung / Shelf Container

Faltschachtel aus Zellulose mit Gebrauchsanweisung aus Zellulose

REF	Stück
105914 – 105917, 105990, 105991	1
105912, 105913, 105918	10

2.3 Versandpackung / Transit Container

Wellfaltkiste aus Zellulose

REF	Stück	Faltschachteln
105912	70	7
105913	120	12
105914, 105917, 105990	60	60
105915,105991	95	95
105916	88	88
105918	140	14

3. Herstellung

Die Dauerbinde® F wird unter hygienischen Bedingungen nach Vorgaben hergestellt und gemäß der Verpackungsbeschreibung verpackt.

4. Beschreibung

Die Dauerbinde® F ist eine dauerelastische Bandage.

5. Eigenschaften

- hoher Ruhedruck, niedriger Arbeitsdruck
- griffige Gewebestruktur
- cremefarben
- hautfreundlich
- luftdurchlässig

6. Zweckbestimmung / Anwendung

Zur Kompression, zur Fixierung von Verbänden, zum Stützen und Entlasten und zur Ruhigstellung von Körperteilen.

7. Zuordnung / Klassifizierung

Die Dauerbinde® F ist gemäß Regel 1 ein Medizinprodukt der Klasse I (gemäß Verordnung (EU) 2017/745).

8. Biologische Beurteilung und Verträglichkeit

(Biological evaluation and biocompatibility, DIN EN ISO 10993)

Die Ausgangsstoffe, die für die Herstellung der Dauerbinde® F verwendet werden, sind bei einer sachgemäßen Anwendung des Produktes unbedenklich.

Mit der hier vorliegenden Dokumentation und den darin gemachten Aussagen wird demonstriert, dass das Medizinprodukt Dauerbinde® F so ausgelegt, hergestellt und verpackt ist, dass seine Anwendung weder den klinischen Zustand und die Sicherheit der Patienten noch die Sicherheit und die Gesundheit der Anwender oder ggf. Dritter gefährdet noch ein Risiko besteht, wenn das Produkt unter den vorgesehenen Bedingungen und zu den vorgesehenen Zwecken eingesetzt wird.

9. Anforderungen an Sicherheit/Unbedenklichkeit der Inhaltsstoffe

Derzeit liegen uns keine Informationen zu bedenklichen Inhaltsstoffen vor.

10. Haltbarkeit

Bei sachgemäßer Lagerung (trocken, vor Staub und Licht geschützt lagern) beträgt die Haltbarkeit der Dauerbinde® F 5 Jahre ab Herstellungsdatum.

11. Entsorgung

Der Verwender hat die jeweils national gültigen Gesetze, Normen und Richtlinien zur Entsorgung von Abfall aus dem medizinischen Bereich zu beachten. Auch bei der Entsorgung der Verpackungsmaterialien sind nationale Anforderungen zu berücksichtigen.

Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG
D-56579 Rengsdorf
ppa.



Peter Grillitsch
Director of Global Marketing