

Durelast®

Ultrakurzzugbinde

REF 22100 - 22103, 22110, 22150 - 22153

Juli 2024

1. Zusammensetzung der Anwendungsform (Produkt)

Die Durelast® Ultrakurzzugbinde besteht aus:

- Baumwolle (ca. 66%), hautfarben
- Polyamid (ca. 34%), hautfarben

Das Produktdatenblatt ist für folgende Artikel gültig:

REF	Produktbezeichnung	Merkmal
22100	Durelast® Ultrakurzzugbinde	6 cm x 5 m gedehnt
22101	Durelast® Ultrakurzzugbinde	8 cm x 5 m gedehnt
22102	Durelast® Ultrakurzzugbinde	10 cm x 5 m gedehnt
22103	Durelast® Ultrakurzzugbinde	12 cm x 5 m gedehnt
22150	Durelast® Ultrakurzzugbinde	6 cm x 5 m gedehnt
22151	Durelast® Ultrakurzzugbinde	8 cm x 5 m gedehnt
22152	Durelast® Ultrakurzzugbinde	10 cm x 5 m gedehnt
22153	Durelast® Ultrakurzzugbinde	12 cm x 5 m gedehnt
22110	Durelast® Combi Ultrakurzzugbinde	8 cm x 5 m gedehnt und 10 cm x 5 m gedehnt

2. Aufbau / Struktur der Verpackung

2.1 Grundpackung / Unit Container

siehe 2.2.

2.2 Handelspackung / Shelf Container

1 Faltschachtel aus Zellulose
mit Gebrauchsanweisung aus Zellulose:

REF	Stück	
22100 - 22103	1	einzelnd verpackt
22150 - 22153	10	lose im Karton

REF	Stück	
22110	2	zu 2 Stück verpackt

2.3 Versandpackung / Transit Container

1 Wellfaltkiste aus Zellulose

REF	Stück
22100, 22101	108
22102	90
22103	54
22110	30
22150	160
22151, 22153	80
22152	120

3. Herstellung

Die Durelast® Ultrakurzzugbinde wird unter hygienischen Bedingungen nach Vorgaben hergestellt und gemäß der Verpackungsbeschreibung verpackt.

4. Beschreibung

Die Durelast® Ultrakurzzugbinde ist eine in Leinwandbindung gewebte elastische Binde mit Doppelschuss und Webkante. Die Binde ist endfixiert. Die Durelast® Ultrakurzzugbinde ist unsteril.

5. Eigenschaften

- längselastisch (ca. 40 %)
- luft- und wasserdampfdurchlässig
- griffiges Gewebe
- mit Webkanten
- 10 mal waschbar bis 60°
- cremefarben

6. Zweckbestimmung / Anwendung

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

7. Zuordnung / Klassifizierung

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

8. Biologische Beurteilung und Verträglichkeit

Die nach ISO 10993-1 durchgeführte biologische Risikobewertung bestätigt die Sicherheit und akzeptable Biokompatibilität der Durelast® Ultrakurzzugbinde innerhalb ihrer Zweckbestimmung.

9. Haltbarkeit

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

10. 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