



NOBATRICOT®-PLUS M

REF 701252 (ab LOT 36302)

Inhalt dieser Behandlungseinheit:

1 x gepolsterter Fingerverband Gr. M,
NOBAMED Paul Danz AG, CE

1 x NOBATOP® 8 5 x 5 cm 4-fach,
NOBAMED Paul Danz AG, CE

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die sterile Behandlungseinheit enthält einen Fingerverband und eine NOBATOP®-Komresse. Der gebrauchsfertige, gepolsterte Fingerverband kann direkt im OP oder in anderen aseptischen Bereichen angelegt werden. Die eingearbeitete Polsterung hat eine hohe Saugfähigkeit und schützt den Finger vor mechanischen Reizen.

Zusammensetzung

Fingerverband: Polyester, Polyurethan
NOBATOP®: Viskose, Polyester

Kontraindikationen

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.



Dieses Produkt ist für die einmalige und vorübergehende Anwendung an einem Patienten bestimmt. Die Anwendung darf nur durch geschultes Fachpersonal erfolgen. Liegen Gebrauchsinformationen für Einzelprodukte vor, sind diese zu beachten!

Normative und gesetzliche Anforderungen:

Behandlungseinheit nach Art. 22 der Medizinprodukte-Verordnung (EU) 2017/745, Risiko-klasse I.

Die Vereinbarkeit der zusammengestellten Medizinprodukte oder sonstigen Produkte wurde unter den Hinweisen der jeweiligen Hersteller geprüft und die Arbeitsschritte entsprechend ausgeführt. Die Zweckbestimmung der Hersteller wird nicht verändert.

Die Behandlungseinheit wird nach einem validierten Verfahren verpackt.

Die gesamte Tätigkeit wird in geeigneter Weise im Rahmen unseres QM-Systems nach DIN EN ISO 13485 überwacht und kontrolliert.

Bei sterilen Behandlungseinheiten wird ein validiertes Sterilisationsverfahren unter Berücksichtigung der Vorgaben der Hersteller angewendet, so dass die Produktfunktionalität und Produktsicherheit der Komponenten nach dem Zusammenstellen und Sterilisieren zu einer Behandlungseinheit aufrechterhalten bleibt.

Die Sterilisation und Verpackung unterliegen der Überwachung unserer Benannten Stelle TÜV Süd PS 0123 nach Anhang XI, Teil A.

Die Vliesstoffkomresse wird 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.

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei, vor Sonnenlicht schützen

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:

