



NOBAMED Paul Danz AG

NOBAMED®

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das sterile Set enthält getrennt 2 + 3 pflaumengroße Vliesstofftupfer. Es eignet sich zur desinfizierenden Vorbereitung und abschließenden Versorgung der Gefäßzugänge.

Zusammensetzung

Viskose, Polyester, Silikon

Normative und gesetzliche Anforderungen

NOBAMED® ist ein Medizinprodukt nach MPG, Klasse Is, Regel 4 und erfüllt die Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG.

Die Sterilisation entspricht den Vorgaben der DIN EN 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH. Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1- Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen.

Verpackung

Primärverpackung: Papier-Folie-Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Tertiärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei.

Das Produkt trägt die aus den Konformitätsverfahren der Richtlinie vorgegebene **CE** – Kennzeichnung

