

Produktbeschreibung:

17-fädige Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN EN 14079,
100 % Baumwolle,
mit eingeschlagenen Schnittkanten

Anwendungsbereich / Indikation:

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

Produktabbildung (Beispiel):

Produktvarianten:

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
8-fach	5 x 5 cm	731015	16657529	4260604533632	10	variabel
	5 x 5 cm	731011	08821400	4260348610088	100	10
	7,5 x 7,5 cm	731035	16657535	4260604533649	10	variabel
	7,5 x 7,5 cm	731031	08821423	4260348610095	100	10
	10 x 10 cm	731065	16657541	4260604533656	10	variabel
	10 x 10 cm	731061	08821452	4260348610101	100	10
	10 x 20 cm	731091	08821481	4260348610118	100	10
12-fach	5 x 5 cm	731021	08821417	4260348610125	100	10
	7,5 x 7,5 cm	731041	08821446	4260348610132	100	10
	10 x 10 cm	731071	08821469	4260348610149	100	10
	10 x 20 cm	731101	08821498	4260348610156	100	10

Produktdatenblatt

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
16-fach	5 x 5 cm	731024	04808319	4260348610163	100	10
	7,5 x 7,5 cm	731051	04797254	4260348610170	100	10
	10 x 10 cm	731081	08821475	4260348610187	100	10
24-fach	10 x 20 cm	731104	-	4260604532802	50	10

Warnhinweise / Kontraindikationen:

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
 Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
 Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
 Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
 Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

Hinweis zur Sterilisation:

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Hinweise zur Lagerung:

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Normative und regulative Anforderungen:

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)
 Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)
 Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

Kennzeichnung:

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417 und mit CE-Zeichen auf allen Verpackungsstufen.

eCl@ss:

34-21-02-01