

Produktidentifikation:

pjur WOMAN 100ml
EAN: 827160106270



Produktbeschreibung:

SILICONE-BASED PERSONAL LUBRICANT

Bestimmungsgemäße Verwendung:

Die pjur Intimgleitgele sind grundsätzlich für alle sexuell aktiven Personen (Männer/Frauen/divers) zur Ergänzung der natürlichen Lubrikation des Körpers und zur Erhöhung des Komforts beim Intimverkehr geeignet. Die gewünschte Menge kann täglich im Penis- und/oder Vaginalbereich aufgetragen werden.

Medizinische Zweckbestimmung

Intimgleitgel zur Linderung vaginaler Trockenheit und/oder zur Verwendung mit Kondomen

Klassifizierung

Die pjur Intimgleitgele aus dieser Produktbeschreibung sind als Medizinprodukte qualifiziert und als Produkte der Klasse IIb gemäß der Klassifizierungsregel 21 Anhang VIII MDR eingestuft.

Die Klassifizierung ist mit „EU Quality Management System Certificate“ Nr. **7250GB448240806** bestätigt.

Anwendungshinweise:

Die gewünschte Menge kann täglich im Penis- und/oder Vaginalbereich aufgetragen werden. Die entnommene Menge an pjur Intimgleitgel ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt und darf nicht wiederverwendet werden.

Weitere Attribute:

- Verwendung auf intakte Haut, intakte Schleimhaut.

Warn- und Sicherheitshinweise

1. Kontakt mit Augen und gereizter Haut vermeiden
2. Bei andauernden Irritationen Arzt konsultieren
3. Außer Reichweite von Kindern aufbewahren
4. Kein Verhütungsmittel
5. Nicht spermizid
6. Rutschgefahr auf glatten Oberflächen

Kontraindikationen:

Dem Hersteller sind keine Kontraindikationen bei bestimmungsgemäßem Gebrauch und Einhaltung der Anwendungsvorgaben bekannt.

Leistungs- und Sicherheitsaussagen:

- Erhöht den Komfort beim Intimverkehr
- Long lasting
- Hilft bei körperlichen Irritationen (die durch Trockenheit beim Sex hervorgerufen werden)
- Hautverträglichkeit

Viele pjur Intimgleitgele können zusammen mit **Kondomen** verwendet werden.

Spezifischere Angaben zur Kondomkompatibilität sind für jedes Intimgleitgel auf dessen Label zu entnehmen.

Erotic Toys können mit pjur[®] Intimgleitgelen auf Wasserbasis und pjur[®] Intimgleitgelen auf Silikon- und Wasserbasis

verwendet werden.

Spezifischere Angaben sind auf dem Label der Intimgleitgele zu entnehmen.

Inhaltsstoffe:

Cyclopentasiloxane, Dimethicone, Dimethiconol

Lagerung

Die pjur Intimgleitgele werden bei Raumtemperatur gelagert.

Sie sind vor Sonnenlicht zu schützen.

Size variations and product view:









Size variation	Product view
10 ml Bottle EAN: 827160104788	
30 ml Bottle EAN: 827160106263	
100 ml Bottle	Picture top left
250 ml Bottle EAN: 827160107277	

Language of Label:

Depending on the size of the product label:
DE, EN, NL, FR, ES, SV, NO, LT, DA

Basic-UDI-DI:

pjur group Luxembourg S.A. – MEDICAL DEVICE
CLASS IIb
0827160PG002LB

DIN EN ISO 15223-1 Medizinprodukte - Symbole zur Verwendung im Rahmen der vom Hersteller bereitzustellenden Informationen.		
Symbol	Symboltitle	Symbol Description
<p>pjur group Luxembourg S.A. - pjur.com 87, Esplanade de la Moselle · L-6637 Wasserbillig · Luxembourg Phone +352 74 89 89 · pjurlove.com · Australian Sponsor: pjur group Australia · 60, Castlereagh St. · Level 11 · Sydney · NSW 2000</p>	Manufacturer	Name, address and telephone number of manufacturer.
 YYYY-MM-DD	Useable until	Indicates the date after which the medical product should no longer be used.
 00000-00	Batch number	Specifies the manufacturer's serial code in order to identify the series or batch.
	The green Dot (German dual System of Waste)	Organization for packaging recycling Europe
 6M	Period-after-opening	Identifies the shelf life of a cosmetic product after the packaging has been opened for the first time
STORE AT ROOM TEMPERATURE 	Store at room temperature and protect from sunlight	Indicates at what temperatures the product should be stored and that the product should be protected from sunlight.
<p>pjur.com</p> 	Read the instructions for use	Reference to the necessity for the user to consult the instructions for use.
	Medical Device	Indicates that it is a medical device according to Regulation (EU) 2017/745 on medical devices.
 0482	CE-Labeling with the identification number of the notified body BSI	The CE sign is the manufacturer's guarantee that the product complies

		with the requirements of the corresponding European health, safety and environmental protection laws.
REF	Article number	Indicates the manufacturer's article number in order to identify the medical device.