

FIWA[®]

Produktkatalog

unser Produktportfolio für Kliniken
sowohl im Stations- als auch OP-Bereich,
für ambulante Einrichtungen
und für Arztpraxen

KOMPRESSEN

| | | | |
|-------------------|---|-------|----|
| FIWA®komp | • Mullkompressen, unsteril | | 9 |
| | • Mullkompressen, steril | | 11 |
| | • Mullkompressen, steril (doppelt verpackt) | | 14 |
| | • Mullkompressen RÖKO, unsteril | | 16 |
| | • Mullkompressen RÖKO, steril | | 18 |
| | • Schlitzkompressen MULL, steril | | 20 |
| | • Ohrkompressen, steril | | 22 |
| | • Rollkompressen RÖKO, steril | | 24 |
| FIWA®vlies | • Vlieskompressen, unsteril | | 26 |
| | • Vlieskompressen, steril | | 28 |
| | • Schlitzkompressen VLIES, unsteril | | 30 |
| | • Schlitzkompressen VLIES, steril | | 32 |
| | • Zellstoff-Vlies-Kompresse, unsteril | | 34 |
| | • Saugkompressen MULL, unsteril | | 36 |
| FIWA®sorb | • Saugkompressen MULL, steril | | 38 |
| | • Saugkompressen VLIES, unsteril | | 40 |
| | • Saugkompressen VLIES, steril | | 42 |

VERBANDMULL

| | | | |
|------------------|-------------------------|-------|----|
| FIWA®mull | • Verbandmull, unsteril | | 44 |
|------------------|-------------------------|-------|----|

TUPFER

| | | |
|-------------------|--|----|
| FIWA®sling | • Schlinggazetupfer, unsteril | 47 |
| | • Schlinggazetupfer, steril | 49 |
| | • Schlinggazetupfer RÖKO, unsteril | 51 |
| | • Schlinggazetupfer RÖKO, steril | 53 |
| | • Tupfer ARMIERT, unsteril | 55 |
| | • Tupfer ARMIERT, steril | 57 |
| | • Spitztupfer RÖKO, unsteril | 59 |
| | • Spitztupfer RÖKO, steril | 61 |
| | • Spitztupfer ARMIERT RÖKO, steril | 63 |
| FIWA®prep | • Präpariertupfer RÖKO, unsteril | 65 |
| | • Präpariertupfer RÖKO, steril | 67 |
| FIWA®zell | • Zellstofftupfer, unsteril und übersterilisiert | 69 |
| | • Zellstofftupfer-SPENDER, unsteril | 71 |

BAUCHTÜCHER

| | | |
|-----------------|--|----|
| FIWA®lap | • Bauchtücher RÖKO, unsteril | 72 |
| | • Bauchtücher RÖKO, steril | 75 |
| | • Bauchtücher VLIES RÖKO, steril | 79 |

INTESTINALBEUTEL (Rollrand- / Götze-kompressen)

| | | |
|--------------------|--|----|
| FIWA®intest | • Intestinalbeutel / Rollrand- / Götze-kompressen RÖKO, unsteril | 80 |
| | • Intestinalbeutel / Rollrand- / Götze-kompressen RÖKO, steril | 82 |

TAMPONDEN

| | | |
|------------------|------------------------------------|----|
| FIWA®tamp | • Tamponadestreifen, steril | 84 |
| | • Tamponadekompressen RÖKO, steril | 85 |

WATTESTÄBCHEN

| | | |
|-----------------|---------------------------|----|
| FIWA®app | • Wattestäbchen, unsteril | 86 |
| | • Wattestäbchen, steril | 88 |

BINDEN (NICHT KLEBEND)

| | | |
|-------------------------|---|-----|
| FIWA®elast | • Elastische Fixierbinden, unsteril | 90 |
| | • Elastische Fixierbinden, steril (einfach verpackt) | 93 |
| | • Elastische Fixierbinden, steril (doppelt verpackt) | 95 |
| FIWA®elast krepp | • Elastische Fixierbinden KREPP, unsteril | 97 |
| FIWA®in-elast | • Mullbinden, unsteril | 99 |
| FIWA®uni | • Elastische Universalbinden, unsteril | 101 |
| | • Elastische Universalbinden, steril (doppelt verpackt) | 103 |
| FIWA®id-uni | • Ideal-Universalbinden, unsteril | 104 |

| | | |
|------------------------------|---|--|
| FIWA®ideal | <ul style="list-style-type: none"> • Idealbinden, unsteril 106 • Idealbinden, steril (einfach verpackt) 108 • Idealbinden, steril (doppelt verpackt) 110 • Idealbinden bunt, unsteril 112 | |
| FIWA®BW-plus | <ul style="list-style-type: none"> • Idealbinden bunt BW-plus, unsteril 114 | |
| FIWA®ideal DIN | <ul style="list-style-type: none"> • Idealbinden nach DIN 61632, unsteril 116 • Idealbinden nach DIN 61632, steril (einfach verpackt) 118 • Idealbinden nach DIN 61632, steril (doppelt verpackt) 120 | |
| FIWA®dur fein | <ul style="list-style-type: none"> • Langzugbinden, unsteril 122 | |
| FIWA®lan | <ul style="list-style-type: none"> • Kurzzugbinden, unsteril 124 • Kurzzugbinden, steril (doppelt verpackt) 126 | |
| FIWA®lan twin | <ul style="list-style-type: none"> • Kompressionsverband Kurzzug, unsteril 128 | |
| FIWA®lan ultra | <ul style="list-style-type: none"> • Ultra-Kurzzugbinden, unsteril 130 | |
| KOHÄSIVE BINDEN | | |
| FIWA®flex haft | <ul style="list-style-type: none"> • Kohäsive Pflasterbinden, unsteril 132 | |
| FIWA®elast haft | <ul style="list-style-type: none"> • Kohäsive elastische Fixierbinden, unsteril 134 • Kohäsive elastische Fixierbinden bunt, unsteril 136 | |
| FIWA®elast krepp haft | <ul style="list-style-type: none"> • Kohäsive elastische Fixierbinden KREPP, unsteril 138 • Kohäsive elastische Fixierbinden KREPP bunt, unsteril 141 | |
| FIWA®ideal haft | <ul style="list-style-type: none"> • Kohäsive Idealbinden, unsteril 143 | |
| FIWA®lan haft | <ul style="list-style-type: none"> • Kohäsive Kurzzugbinden, unsteril 145 | |

ADHÄSIVE BINDEN

| | | |
|---------------------------------|----------------------------|-----|
| FIWA[®]acryl | • Acrylbinden, unsteril | 147 |
| FIWA[®]bi-elast | • Pflasterbinden, unsteril | 149 |

SPEZIALBINDEN

| | | |
|-------------------------------|--|-----|
| FIWA[®]soft | • Synthetische Polsterbinden, unsteril | 151 |
| FIWA[®]crepex | • Crepexbinden, steril | 153 |
| FIWA[®]krüll | • Krüllbinden, unsteril | 154 |
| | • Krüllbinden, steril | 156 |
| FIWA[®]zink | • Zinkleimbinden, unsteril | 157 |

VERBANDKLAMMERN

| | | |
|-----------------------------|-----------------------------|-----|
| FIWA[®]clip | • Verbandklammern, unsteril | 159 |
|-----------------------------|-----------------------------|-----|

VERBÄNDE

| | | |
|----------------------------------|--|-----|
| FIWA[®]net | • Netzverband, unsteril | 160 |
| FIWA[®]tube | • Schlauchverband, unsteril | 162 |
| | • Fertig-Fingerverband, unsteril | 164 |
| FIWA[®]tube fast | • Schlauchverband, längs- und querelastisch, unsteril | 166 |
| FIWA[®]tape | • Tapeverband, unsteril | 168 |
| FIWA[®]kin | • Elastischer Tape-Verband zur kinesiologischen Therapie, unsteril | 170 |

PFLASTERPRODUKTE

| | | | |
|--------------------------|--|-------|-----|
| FIWA®med steril | • Wundverband VLIES, steril | | 173 |
| | • Wundverband TRANSPARENT mit Wund-Pad, steril | | 175 |
| FIWA®strip | • Pflasterstrips für Kinder, unsteril | | 177 |
| | • Injektionspflaster, unsteril | | 179 |
| | • Fingerpflaster, unsteril | | 181 |
| FIWA®stretch | • Fixiervlies, unsteril | | 183 |
| FIWA®stretch foil | • Folienverband transparent, unsteril | | 185 |
| FIWA®med soft | • Wundpflaster VLIES, unsteril | | 187 |
| FIWA®med tex | • Wundpflaster TEXTIL, unsteril | | 189 |
| FIWA®silk | • Heftpflaster SEIDE, unsteril | | 191 |
| FIWA®tex | • Heftpflaster TEXTIL, unsteril | | 193 |
| FIWA®por | • Heftpflaster PORE, unsteril | | 195 |
| FIWA®clear | • Heftpflaster TRANSPARENT, unsteril | | 197 |

ZELLSTOFF/HYGIENEPRODUKTE

| | | | |
|---------------------|-------------------------------|-------|-----|
| FIWA®protect | • Zellstoff, unsteril | | 199 |
| | • Krankenunterlagen, unsteril | | 200 |
| | • Schutzauflagen, unsteril | | 202 |
| | • Schutzlaken, unsteril | | 204 |
| | • Dialyseunterlagen, unsteril | | 206 |
| | • Mehrzweckbeutel, unsteril | | 207 |

SCHUTZPRODUKTE

| | | | |
|--------------------------------|------------------------------|-------|-----|
| FIWA[®]protect | • Mundschutzmasken, unsteril | | 208 |
|--------------------------------|------------------------------|-------|-----|

SET-SYSTEME

| | | | |
|----------------------------|---------------------|-------|-----|
| FIWA[®]set | • Sets, steril | | 210 |
| | • Sets RÖKO, steril | | 212 |

DIVERSES

| | | | |
|--------------------------|-----------------------------------|-------|-----|
| Dr. Till's | • Tasche | | 215 |
| Kindernotfall-Box | • Nachfüllset | | 217 |
| finellis | • Mini-Hygiene-Beutel für Tampons | | 219 |

Produktbeschreibung:

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

Verwendungszweck:

zur allgemeinen Wundversorgung, insbesondere zur Erstversorgung von verschmutzten, infizierten und sezernierenden Wunden, als Tupfer und als Kompressen bei kleineren operativen Eingriffen in der Ambulanz oder auf der Station zur äußeren Anwendung (ohne Röko) einsetzbar, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



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 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

17-fädige Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, mit eingeschlagenen Schnittkanten, steril eingeschiegelt zu 2 Stück

Verwendungszweck:

zur allgemeinen Wundversorgung, insbesondere zur Erstversorgung von verschmutzten, infizierten und stark sezernierenden Wunden, als Tupfer und als Kompressen bei kleineren operativen Eingriffen in der Ambulanz oder auf der Station einsetzbar, zur äußeren Anwendung



Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------|--------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 8-fach | 5 x 5 cm | 321015 | 04676817 | 4260348610194 | 5 x 2 | variabel |
| | | 321013 | 02773775 | 4260348610200 | 25 x 2 | 40 |
| | | 321014 | 02135738 | 4260348610217 | 20 x 5 | 20 |
| | 7,5 x 7,5 cm | 321035 | 04676823 | 4260348610224 | 5 x 2 | variabel |
| | | 321033 | 02773798 | 4260348610231 | 25 x 2 | 30 |
| | 10 x 10 cm | 321069 | 04676846 | 4260348610248 | 5 x 2 | variabel |
| | | 321063 | 02773806 | 4260348610255 | 25 x 2 | 20 |
| | | 321068 | 02135885 | 4260348610262 | 20 x 5 | 12 |
| | | 321065 | 10822720 | 4260348610279 | 10 x 10 | 12 |
| | 10 x 20 cm | 321094 | 04676852 | 4260348610286 | 5 x 2 | variabel |
| | | 321092 | 04317998 | 4260348610293 | 25 x 2 | 12 |

| | Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------|--------------|----------|---------------|---------------|----------------|--------------|
| 12-fach | 5 x 5 cm | 321023 | 02137192 | 4260348610309 | 25 x 2 | 60 |
| | | 321024 | 11859872 | 4260348610316 | 20 x 5 | 16 |
| | 7,5 x 7,5 cm | 321043 | 02137200 | 4260348613850 | 25 x 2 | 30 |
| | | 321044 | 05919073 | 4260348610354 | 20 x 5 | 30 |
| | 10 x 10 cm | 321076 | 02141331 | 4260348610361 | 25 x 2 | 12 |
| | | 321074 | 02143778 | 4260348610378 | 20 x 5 | 12 |
| | | 321075 | 02143979 | 4260348610385 | 10 x 10 | 12 |
| | 10 x 20 cm | 321103 | 02141348 | 4260348610408 | 25 x 2 | 12 |
| | | 321101 | 10822743 | 4260348610415 | 20 x 5 | 12 |
| 321105 | | 10822766 | 4260348610422 | 10 x 10 | 12 | |
| 16-fach | 10 x 10 cm | 321083 | 02144105 | 4260348610439 | 25 x 2 | 12 |
| | | 321084 | - | 4260348610446 | 20 x 5 | 12 |
| | | 321085 | 02144140 | 4260348610453 | 10 x 10 | 12 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

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

Verwendungszweck:

zur allgemeinen Wundversorgung, insbesondere zur Erstversorgung von verschmutzten, infizierten und stark sezernierenden Wunden, als Tupfer und als Kompressen bei operativen Eingriffen einsetzbar, zur äußeren Anwendung


Produktvarianten:

STERIL eingesiegelt (doppelt verpackt, ohne Zählkarten):

| Größe | | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|----------------|--------------------------|-----|------|---------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 8-fach | 10 x 10 cm (17-fädig) | 25 | ohne | 520071 | - | 4260604533588 | 24 | 4 |
| 12-fach | 10 x 10 cm (17-fädig) | 10 | ohne | 520030* | - | 4260348614581 | 30 | 4 |
| 16-fach | 10 x 10 cm (17-fädig) | 10 | ohne | 520001 | - | 4260348614666 | 40 | 4 |
| 32-fach | 10 x 10 cm (17-fädig) | 10 | ohne | 520060* | - | 4260604533762 | 18 | 4 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

* Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

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

Verwendungszweck:

als Tupfer und als Kompressen bei operativen Eingriffen im OP-Bereich einsetzbar, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| | Größe | Röko | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|----------------|--------------------|------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 8-fach | 10 x 10 cm | mit | 731062 | - | 4260604532277 | 100 | 10 |
| 12-fach | 5 x 5 cm | mit | 731023 | 11860651 | 4260348614444 | 100 | 10 |
| | 7,5 x 7,5 cm | mit | 731042 | 11860668 | 4260348614451 | 100 | 10 |
| | 10 x 10 cm | mit | 731072 | 11860680 | 4260348614468 | 100 | 10 |
| | 10 x 10 cm GRÜN | mit | 731074 | - | 4260348614475 | 100 | 40 |
| | 10 x 13 cm | mit | 731122 | - | 4260348614482 | 100 | 10 |
| | 10 x 20 cm | mit | 731102 | - | 4260348614499 | 100 | 10 |
| 16-fach | 5 x 5 cm | mit | 731022 | 11860645 | 4260348614505 | 100 | 10 |
| | 7,5 x 7,5 cm | mit | 731052 | 11860674 | 4260348614512 | 100 | 10 |
| | 10 x 10 cm | mit | 731082 | 02920058 | 4260348614529 | 100 | 10 |
| | 10 x 20 cm | mit | 731114 | - | 4260348614536 | 100 | 10 |
| 32-fach | 10 x 10 cm | mit | 731112 | 15204990 | 4260348614543 | 100 | 20 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

17-, 20- bzw. 24-fädige Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, mit eingeschlagenen Schnittkanten, mit Röntgenkontrastfaden

Verwendungszweck:

als Komresse und als Tupfer zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten bei operativen Eingriffen im OP-Bereich einsetzbar



Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| | Größe | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/Pckg | Pckg/Ktn |
|---------|-------------------------|-----|--------|--------|---------------|---------------|----------|----------|
| 12-fach | 7,5 x 7,5 cm (17-fädig) | 10 | mit | 520007 | 11518214 | 1234567890123 | 80 | 4 |
| | | 20 | mit | 520008 | - | 4260348614567 | 45 | 4 |
| | 10 x 10 cm (17-fädig) | 10 | mit | 520009 | 11860384 | 4260348614574 | 60 | 4 |
| | | 20 | mit | 520010 | 11518220 | 4260348614598 | 36 | 4 |
| | | 50 | mit | 520011 | - | 4260348614604 | 10 | 4 |
| | 10 x 13 cm (17-fädig) | 40 | mit | 520013 | - | 4260348614611 | 12 | 4 |
| | 10 x 20 cm (17-fädig) | 10 | mit | 520015 | 11860409 | 4260348614628 | 40 | 4 |
| 20 | | mit | 520016 | - | 4260348614635 | 20 | 4 | |
| 16-fach | 5 x 5 cm (17-fädig) | 20 | mit | 520006 | - | 4260348614642 | 60 | 4 |
| | 10 x 10 cm (17-fädig) | 10 | mit | 520002 | 11860361 | 4260348614659 | 40 | 4 |
| | | 20 | mit | 520003 | 11860378 | 4260348614673 | 30 | 4 |
| | | 40 | mit | 520004 | - | 4260348614680 | 15 | 4 |
| | 10 x 13 cm (20-fädig) | 20 | mit | 520014 | - | 4260348614697 | 16 | 4 |
| | 10 x 20 cm (17-fädig) | 10 | mit | 520038 | - | 4260348614703 | 30 | 4 |

Produktdatenblatt

| Größe | | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------------------------------|--------------------------|-----|---------------------------------|--------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 32-fach | 10 x 10 cm (17-fädig) | 10 | mit | 520012 | 11860390 | 4260348614710 | 30 | 4 |
| | | 10 | mit (über lange Seite) | 520061 | - | 4260348616394 | 24 | 4 |
| Randgesteppt: | | | | | | | | |
| 8-fach | 12 x 38 cm (20-fädig) | 10 | mit | 520062 | - | 4260348614741 | 10 | 4 |
| GRÜN, randgesteppt, vorgewaschen: | | | | | | | | |
| 2-fach | 10 x 10 cm (24-fädig) | 10 | mit | 231310 | - | 4260348614758 | 30 | 4 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

17-fädige Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN 14079, mit Y-förmigem Einschnitt, 100 % Baumwolle, mit eingeschlagenen Schnittkanten, steril eingeschiegelt zu 2 Stück

Verwendungszweck:

zur Wundversorgung bei Drainagen, Tracheotomien und Extensionen, zur äußeren Anwendung



Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| | Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/Pckg | Pckg/Ktn |
|---------|--------------|--------|------------|---------------|------------|----------|
| 8-fach | 5 x 5 cm | 324033 | 01023345 | 4260348610477 | 25 x 2 | 40 |
| | 7,5 x 7,5 cm | 324013 | 01023339 | 4260348610484 | 25 x 2 | 30 |
| | 10 x 10 cm | 324023 | 01023322 | 4260348610491 | 25 x 2 | 20 |
| 12-fach | 5 x 5 cm | 324034 | 15436424 | 4260348610507 | 25 x 2 | 40 |
| | 7,5 x 7,5 cm | 324014 | 11859984 | 4260348610514 | 25 x 2 | 30 |
| | 10 x 10 cm | 324024 | 15436418 | 4260348610521 | 25 x 2 | 12 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-04

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

17-fädige Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, steril eingeschiegelt zu 2 Stück

Verwendungszweck:

entwickelt für die Wundversorgung, insbesondere für den Ohrverband, zur äußeren Anwendung


Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| | Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------|-----------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 32-fach | 5 x 10 cm | 315012 | - | 4260604532857 | 25 x 2 | 12 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

10 cm lange und etwa 1,2 cm dicke, gerollte Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, mit eingeschlagenen Schnittkanten, mit Röntgenkontrastfaden, mit Faden umwickelt



Verwendungszweck:

als Komresse und als Tupfer zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten bei operativen Eingriffen im OP-Bereich einsetzbar, wegen der großen Aufsaugfähigkeit von Blut besonders geeignet zum Tamponieren während Operationen mit dem Da-Vinci-Operationssystem

Produktvarianten:

STERIL eingesiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| Größe | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/Pckg |
|----------------------------------|-----|------|--------|-----------|---------------|----------|
| 10 cm lang 1,2 cm Durchmesser | 5 | mit | 520068 | 14130545 | 4260348616769 | 50 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Vliesstoff-Kompressen (30 g/m²) aus 70 % Zellwolle und 30 % Polyesterfasern, offene, mullähnliche Struktur, saugfähig, weich und luftdurchlässig

Verwendungszweck:

zur allgemeinen Wundversorgung, insbesondere zur Erstversorgung von verschmutzten, infizierten und sezernierenden Wunden, als Tupfer und als Kompressen bei kleineren operativen Eingriffen in der Ambulanz oder auf der Station zur äußeren Anwendung einsetzbar, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | | REF | PZN (Pckg.) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------|--------------|------------|-------------|---------------|-------------|-----------|
| 4-fach | 5 x 5 cm | 1727815001 | 02249241 | 4260348610538 | 200 | 40 |
| | 7,5 x 7,5 cm | 1727815002 | 02249235 | 4260348610545 | 200 | 20 |
| | 10 x 10 cm | 211091 | 02249229 | 4260348610552 | 200 | 20 |
| | 10 x 20 cm | 1727815004 | 04808911 | 4260348610569 | 200 | 10 |
| 6-fach | 5 x 5 cm | 221091 | 04808041 | 4260348610576 | 100 | 10 |
| | 7,5 x 7,5 cm | 221092 | 04808058 | 4260348610583 | 100 | 10 |
| | 10 x 10 cm | 221093 | 04808070 | 4260348610590 | 100 | 10 |
| | 10 x 20 cm | 221094 | 04808207 | 4260348610606 | 100 | 10 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Vliesstoff-Kompressen (30 g/m²) aus 70 % Zellwolle und 30 % Polyesterfasern, offene, mullähnliche Struktur, saugfähig, weich und luftdurchlässig, eingeseigelt zu 2, zu 5 bzw. zu 25 Stück



Verwendungszweck:

zur allgemeinen Wundversorgung, insbesondere zur Erstversorgung von verschmutzten, infizierten und sezernierenden Wunden, als Tupfer und als Kompressen bei kleineren operativen Eingriffen in der Ambulanz oder auf der Station zur äußeren Anwendung einsetzbar



Produktvarianten:

STERIL eingeseigelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| | Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------|--------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 4-fach | 5 x 5 cm | 328011 | 04808271 | 4260348610613 | 25 x 2 | 100 |
| | 7,5 x 7,5 cm | 328021 | 04808302 | 4260348610620 | 25 x 2 | 50 |
| | 10 x 10 cm | 328031 | 04793807 | 4260348610637 | 25 x 2 | 40 |
| | 10 x 20 cm | 328041 | 04793813 | 4260348610644 | 25 x 2 | 10 |
| 6-fach | 5 x 5 cm | 328111 | 04793836 | 4260348610651 | 25 x 2 | 100 |
| | 7,5 x 7,5 cm | 328121 | 04793842 | 4260348610675 | 25 x 2 | 50 |
| | | 328122 | 11860332 | 4260348610682 | 20 x 5 | 40 |
| | 10 x 10 cm | 328131 | 04793859 | 4260348610699 | 25 x 2 | 30 |
| | | 328132 | 11860349 | 4260348610705 | 20 x 5 | 16 |
| | | 328133 | 11860355 | 4260348610712 | 24 x 25 | 4 |
| | 10 x 20 cm | 328141 | 04793865 | 4260348610729 | 25 x 2 | 10 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Vliesstoff-Kompressen (30 g/m²) mit Y-förmigem Einschnitt, aus 70 % Zellwolle und 30 % Polyesterfasern, offene, mullähnliche Struktur, saugfähig, weich und luftdurchlässig

Verwendungszweck:

zur Wundversorgung bei Drainagen, Tracheotomien und Extensionen, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden


Produktvarianten:

| Größe | | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------|--------------|--------|------------|---------------|----------------|--------------|
| 4-fach | 7,5 x 7,5 cm | 221096 | 11859731 | 4260348610736 | 200 | 20 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Vliesstoff-Kompressen (30 g/m²) mit Y-förmigem Einschnitt, aus 70 % Zellwolle und 30 % Polyesterfasern, offene, mullähnliche Struktur, saugfähig, weich und luftdurchlässig, eingesiegelt zu 2 Stück

Verwendungszweck:

zur Wundversorgung bei Drainagen, Tracheotomien und Extensionen, zur äußeren Anwendung



Produktvarianten:

STERIL eingesiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| | Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------|--------------|--------|------------|---------------|----------------|--------------|
| 4-fach | 7,5 x 7,5 cm | 324114 | 11860036 | 4260348610743 | 25 x 2 | 50 |
| | 10 x 10 cm | 324125 | 11860042 | 4260348610750 | 25 x 2 | 40 |
| 6-fach | 5 x 5 cm | 324102 | 07200529 | 4260348610767 | 25 x 2 | 100 |
| | 7,5 x 7,5 cm | 324112 | 07200506 | 4260348610781 | 25 x 2 | 50 |
| | 10 x 10 cm | 324123 | 07200340 | 4260348610798 | 25 x 2 | 30 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-02-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Wundseite: Vliesstoff aus 67 % Zellwolle und 33 % Polyesterfasern, Saugschicht: hochgebleichter Zellstoff (nach DAB), beide Lagen durch vier Nähte verbunden

Verwendungszweck:

zur wundfreundlichen Versorgung trockener und sezernierender Wunden, auch für Salben- und Feuchtverbände geeignet, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Btl | Btl/ Ktn |
|--------------|---------|------------|---------------|-------------|----------|
| 10 cm x 10 m | 1739023 | 01902443 | 4260348613942 | 1 | 18 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-02-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

stark absorbierender Wattekern aus Baumwoll- und Zellwollgemisch, weiche, sehr natürliche und hautfreundliche Mullumhüllung aus 17-fädigem Verbandmull nach DIN 14079 (100% Baumwolle), Rückseite aus einer wasserabweisenden aber luftdurchlässigen Schicht



Verwendungszweck:

zur Versorgung stark sezernierender Wunden in allen medizinischen Bereichen, zum Abpolstern von Wunden, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 20 x 30 cm | 432041 | 07200280 | 4260348610804 | 20 | 8 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-05

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

V A R I A N T E - 17-fädig

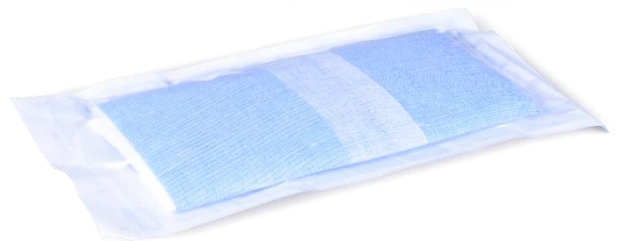
Produktbeschreibung:

stark absorbierender Wattekern aus Baumwoll- und Zellwollgemisch, weiche, sehr natürliche und hautfreundliche Mullumhüllung aus 17-fädigem Verbandmull nach DIN 14079 (100% Baumwolle), Rückseite aus einer wasserabweisenden aber luftdurchlässigen Schicht



Verwendungszweck:

zur Versorgung stark sezernierender Wunden in allen medizinischen Bereichen, zum Abpolstern von Wunden, zur äußeren Anwendung



Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 20 x 30 cm | 322041 | 06727743 | 4260348610811 | 12 x 1 | 9 |

V A R I A N T E - 28-fädig

Produktbeschreibung:

absorbierender Wattekern mit hervorragenden Polstereigenschaften; weiche, sehr natürliche und hautfreundliche Mullumhüllung aus 28-fädigem Verbandmull nach DIN 14079 BW (100% Baumwolle), atmungsaktiv, hautschonend



Verwendungszweck:

als weiche Unterlage sowie zum Polstern, zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|--------|---------------|---------------|----------------|--------------|
| 25 x 38 cm | 322100 | 12726564 | 4260348616691 | 7 x 1 | 4 |
| 38 x 50 cm | 322101 | 12726570 | 4260348616707 | 3 x 1 | 4 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-05

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

2 Mittelschichten aus flüssigkeitsverteilendem Tissue-Gewebe, Kern aus Zellstofflocken, weiche, hautfreundliche Vliesumhüllung, wasserundurchlässige Rückseite aus einer blauen Polypropylenschicht

Verwendungszweck:

zur Versorgung stark sezernierender Wunden in allen medizinischen Bereichen, zum Abpolstern von Wunden, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 10 x 10 cm | 132020 | 07200311 | 4260348610828 | 25 | 63 |
| 10 x 20 cm | 132021 | 07200305 | 4260348610835 | 25 | 16 |
| 20 x 20 cm | 132031 | 07200297 | 4260348610842 | 25 | 8 |
| 20 x 40 cm | 132041 | 06864003 | 4260348610859 | 25 | 8 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-02-05

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

2 Mittelschichten aus flüssigkeitsverteilendem Tissue-Gewebe, Kern aus Zellstofflocken, wei- che, hautfreundliche Vliesumhüllung, wasserun- durchlässige Rückseite aus einer blauen Polypropy- lenschicht

Verwendungszweck:

zur Versorgung stark sezernierender Wunden in allen medizinischen Bereichen, zum Abpolstern von Wunden, zur äußeren Anwendung



Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 10 x 10 cm | 322014 | 14367282 | 4260604532352 | 10 x 1 | 54 |
| | 322011 | 00527658 | 4260348610866 | 50 x 1 | 9 |
| 10 x 20 cm | 322024 | 14367299 | 4260604532413 | 10 x 1 | 48 |
| | 322021 | 00527670 | 4260348610873 | 25 x 1 | 9 |
| 15 x 25 cm | 322033 | 14411586 | 4260348613973 | 12 x 1 | 9 |
| 20 x 20 cm | 322031 | 00527724 | 4260348610880 | 12 x 1 | 9 |
| 20 x 30 cm | 322043 | 11859926 | 4260348610897 | 12 x 1 | 9 |
| 20 x 40 cm | 322032 | 06863989 | 4260348610903 | 10 x 1 | 9 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-02-05

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

17- bzw. 20-fädiger Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle

Verwendungszweck:

zur Herstellung von Kompressen und Tupfern, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

gerollt (20-fädig): 80 cm breite Lage auf 10 cm Breite gelegt ⇒ 8-fach

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|------------|------------|---------------|--------------|-----------|
| 1m x 10cm | 1708815001 | 08821788 | 4260348611139 | 1 | 100 |
| 2m x 10cm | 1708815002 | 08821794 | 4260348611146 | 1 | 100 |
| 5m x 10cm | 1708815003 | 08821802 | 4260348611153 | 1 | 20 |
| 10m x 10cm | 1708815004 | 08821819 | 4260348611160 | 1 | 20 |
| 40m x 10cm | 1708815009 | 08821825 | 4260348611177 | 2 x 20m | 10 |



zickzack (20-fädig): 80 cm breite Lage auf 10 cm Breite gelegt ⇒ 8-fach

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|------------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 1m x 10cm | 1708815005 | 08821765 | 4260348611184 | 1 | 120 |
| 2m x 10cm | 1708815006 | 08821759 | 4260348611191 | 1 | 80 |
| 5m x 10cm | 1708815007 | 08821742 | 4260348611207 | 1 | 40 |
| 10m x 10cm | 1708815008 | 08821736 | 4260348611214 | 1 | 20 |

geschnitten (20-fädig):

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Btl | Btl/ Ktn |
|------------|------------|------------|---------------|------------|----------|
| 25 x 25 cm | 1704815001 | 11859665 | 4260348611238 | 500 | 18 |
| 27 x 32 cm | 250515 | - | 4260348616936 | 500 | 10 |

Ballen (17-fädig):

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Meter/ Btl | Btl/ Ktn |
|---------------|---------|------------|---------------|------------|----------|
| 64 cm x 100 m | 1406417 | 10763621 | 4260348611245 | 100 | 10 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-09-04

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle

Verwendungszweck:

zur allgemeinen Wundversorgung, insbesondere zur Erstversorgung von verschmutzten, infizierten und sezernierenden Wunden, zur Blutstillung und Wundreinigung bei kleineren operativen Eingriffen in der Ambulanz oder auf der Station bei äußerer Anwendung (ohne Röko) und zur großflächigen Hautdesinfektion einsetzbar, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

im PE-Beutel:

| Größe | REF | PZN (Beutel) | GTIN | Stück/ Btl | Btl/ Ktn |
|--------------------------|--------|--------------|---------------|------------|----------|
| 8 x 8 cm, haselnussgroß | 733021 | 08821601 | 4260348610989 | 500 | 20 |
| 15 x 15 cm, walnussgroß | 733041 | 08821618 | 4260348610996 | 500 | 16 |
| 20 x 20 cm, pflaumengroß | 733051 | 08821624 | 4260348611009 | 500 | 10 |
| 25 x 25 cm, eigroß | 733061 | 08821630 | 4260348611016 | 500 | 8 |
| 30 x 30 cm, (extra)groß | 733071 | 08821647 | 4260348611023 | 500 | 6 |
| 30 x 40 cm, extragroß | 733081 | 08821653 | 4260348611030 | 500 | 6 |

im Schnellverschlussbeutel mit Lochung (zum Aufhängen):

| Größe | REF | PZN (Beutel) | GTIN | Stück/ Btl | Btl/ Ktn |
|--------------------------|--------|--------------|---------------|------------|----------|
| 20 x 20 cm, pflaumengroß | 733054 | - | 4260348616820 | 50 | 100 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-01-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle

Verwendungszweck:

zur allgemeinen Wundversorgung, insbesondere zur Erstversorgung von verschmutzten, infizierten und sezernierenden Wunden, zur Blutstillung und Wundreinigung bei kleineren operativen Eingriffen in der Ambulanz oder auf der Station bei äußerer Anwendung (ohne Röko) und zur großflächigen Hautdesinfektion einsetzbar



Produktvarianten:

STERIL eingeschleiert (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | Btl. | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-------------------------|------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 20 x 20 cm pflaumengroß | 2 | 323103 | 16657587 | 4260604533670 | 10 x 2 | variabel |
| | 2 | 238025 | 08821682 | 4260348611047 | 50 x 2 | 12 |
| | 2+2 | 323097 | 14305772 | 4260604532383 | 25 x 4 | 12 |
| | 2+3* | 323055 | 04767276 | 4260348611054 | 30 x 5 | 12 |
| | 10 | 323089 | - | 4260348616899 | 20 x 10 | 12 |
| | 25 | 323056 | 04767299 | 4260348611061 | 10 x 25 | 12 |
| 25 x 25 cm eigroß | 4 | 323071 | 11859961 | 4260348611078 | 35 x 4 | 12 |
| | 5 | 323074 | 11859978 | 4260348611085 | 25 x 5 | 12 |
| | 2+3* | 323057 | 00406133 | 4260348611092 | 25 x 5 | 12 |
| 30 x 40 cm extragroß | 5 | 323059 | 11859955 | 4260348611108 | 30 x 5 | 12 |

* Diese Verpackung zeichnet sich dadurch aus, dass sich entweder von der einen Seite des Beutels 2 Tupfer oder von der anderen Seite 3 Tupfer entnehmen lassen, ohne dass der jeweilige Rest des Beutels aufgerissen werden muss. Natürlich kann der Beutel auch ganz aufgerissen und 5 Tupfer entnommen werden.

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-01-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, mit Röntgenkontrastfaden

Verwendungszweck:

zur Blutstillung und Wundreinigung sowie zur großflächigen Hautdesinfektion bei operativen Eingriffen im OP-Bereich, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | Röko | REF | PZN (Beutel) | GTIN | Stück/ Btl | Btl/ Ktn |
|--------------------------|------|--------|--------------|---------------|------------|----------|
| 11 x 11 cm | mit | 733032 | - | 4260348614765 | 500 | 16 |
| 15 x 15 cm, walnussgroß | mit | 733042 | - | 4260348614772 | 500 | 16 |
| 20 x 20 cm, pflaumengroß | mit | 733052 | 11860705 | 4260348614789 | 500 | 10 |
| 25 x 25 cm, eigroß | mit | 733062 | 11860711 | 4260348614796 | 500 | 8 |
| 30 x 30 cm, (extra)groß | mit | 733072 | - | 4260348614802 | 500 | 6 |
| 30 x 40 cm, extragroß | mit | 733082 | 11860728 | 4260348614819 | 500 | 6 |
| 40 x 50 cm, faustgroß | mit | 740718 | 11860734 | 4260348614826 | 500 | 4 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-01-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, mit Röntgenkontrastfaden

Verwendungszweck:

zur Blutstillung und Wundreinigung sowie zur großflächigen Hautdesinfektion bei operativen Eingriffen im OP-Bereich



Produktvarianten:

STERIL eingeschleibt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| Größe | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------------------|-----|------|---------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 11 x 11 cm | 10 | mit | 560057* | - | 4260348614833 | 35 | 8 |
| 20 x 20 cm, pflaumengroß | 10 | ohne | 560008 | - | 4260348614840 | 60 | 4 |
| | 10 | mit | 560001 | 11533633 | 4260348614857 | 60 | 4 |
| 25 x 25 cm, eigröß | 10 | mit | 560002 | 11860496 | 4260348614864 | 45 | 4 |
| | 20 | mit | 560006 | - | 4260348614871 | 20 | 4 |
| 30 x 30 cm, (extra)groß | 10 | mit | 560003 | - | 4260348614888 | 30 | 4 |
| | 20 | mit | 560007 | - | 4260348614895 | 18 | 4 |
| 30 x 40 cm, extragroß | 10 | mit | 560004 | 11860504 | 4260348614901 | 30 | 4 |
| | 20 | mit | 560016 | - | 4260348614918 | 15 | 4 |
| 40 x 50 cm, faustgroß | 10 | mit | 560005 | 11860510 | 4260348614925 | 15 | 4 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

*Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-01-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, mit einem 30 cm langen Rückholfaden



Verwendungszweck:

bei Eingriffen beispielsweise im HNO-Bereich, zur Tamponade, Blutstillung oder zum Aufsaugen von Sekreten, wenn der Tupfer mittels Rückholfaden vom Ort der Anwendung entfernt werden muss, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden

Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Beutel) | GTIN | Stück/Btl | Btl/Ktn |
|-------------------------|--------|--------------|---------------|-----------|----------|
| 15 x 15 cm, walnussgroß | 250139 | 7200334 | 4260348614932 | 100 | variabel |
| 25 x 25 cm, eigroß | 250163 | 7200328 | 4260348614949 | 100 | variabel |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-01-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, mit einem 30 cm langen Rückholfaden, mit Röntgenkontrastfaden



Verwendungszweck:

bei Eingriffen beispielsweise im HNO-Bereich, zur Tamponade, Blutstillung oder zum Aufsaugen von Sekreten, wenn der Tupfer mittels Rückholfaden vom Ort der Anwendung entfernt werden muss, im OP-Bereich einsetzbar

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| Größe | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------------------|-----|------|--------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 15 x 15 cm | 5 | mit | 560055 | 11860533 | 4260348614956 | 30 | 5 |
| 20 x 20 cm, pflaumengroß | 10 | mit | 560039 | 11860527 | 4260348614963 | 25 | 5 |
| 25 x 25 cm | 5 | mit | 560056 | 11860562 | 4260348614970 | 25 | 5 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-01-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

20-fädige gebrauchsfertige Spitztupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, konische Form, aus einem Stück Verbandmull gefertigt, mit Röntgenkontrastfaden



Verwendungszweck:

bei Eingriffen im HNO-Bereich, zur Tamponade, Blutstillung oder zum Aufsaugen von Sekreten, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden

Produktvarianten:

| Größe | Röko | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 6 x 8 cm | mit | 250211 | 08821860 | 4260348615199 | 500 | 10 |
| 15 x 15 cm | mit | 250214 | 08821883 | 4260348615205 | 500 | 10 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-01-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

20-fädige gebrauchsfertige Spitztupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, konische Form, aus einem Stück Verbandmull gefertigt, mit Röntgenkontrastfaden



Verwendungszweck:

bei Eingriffen im HNO-Bereich, zur Tamponade, Blutstillung oder zum Aufsaugen von Sekreten bei operativen Eingriffen im OP-Bereich einsetzbar

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| Größe | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/Pckg | Pckg/Ktn |
|------------|-----|------|--------|-----------|---------------|----------|----------|
| 6 x 8 cm | 10 | mit | 580008 | - | 4260348615212 | 50 | variabel |
| 15 x 15 cm | 6 | mit | 580009 | 11860616 | 4260348615243 | 30 | variabel |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-01-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

20-fädige gebrauchsfertige Spitztupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, mit einem 30 cm langen Rückholfaden, 100 % Baumwolle, konische Form, aus einem Stück Verbandmull gefertigt, mit Röntgenkontrastfaden

Verwendungszweck:

bei Eingriffen im HNO-Bereich, zur Tamponade, Blutstillung oder zum Aufsaugen von Sekreten, wenn der Tupfer mittels Rückholfaden vom Ort der Anwendung entfernt werden muss, im OP-Bereich einsetzbar



Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| Größe | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/Pckg | Pckg/Ktn |
|------------|-----|------|--------|-----------|---------------|----------|----------|
| 6 x 8 cm | 10 | mit | 580015 | - | 4260348615229 | 20 | variabel |
| 15 x 15 cm | 6 | mit | 580003 | - | 4260348616905 | 5 | 12 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG
CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen
Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-01-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

24-fädige gebrauchsfertige Präpariertupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, fest gedreht, mit Röntgenkontrastfaden

Verwendungszweck:

zur Blutstillung und Wundreinigung sowie zum Freipräparieren von Gewebeschichten und anatomischen Strukturen, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

verpackt im PE-Beutel:

| Größe | Röko | REF | PZN (Beutel) | GTIN | Stück/ Btl | Btl/ Ktn |
|------------|------|--------|--------------|---------------|------------|----------|
| 6 x 6 cm | mit | 733111 | 08821831 | 4260348614987 | 1000 | variabel |
| 8 x 8 cm | mit | 733121 | 08821848 | 4260348614994 | 1000 | variabel |
| 12 x 12 cm | mit | 733131 | 08821854 | 4260348615007 | 1000 | variabel |

leere Schiebeschachtel:

| Größe | REF | PZN | GTIN | Schachteln/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---|--------|-----|---------------|------------------|-----------|
| 5 x 9 cm bspw. für 10 Präpariertupfer | 733150 | - | 4260348615014 | variabel | |

verpackt in Schiebeschachtel:

| Größe | | Röko | REF | PZN | GTIN | Schachteln/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------------|----------------|------|--------|-----|---------------|---------------------|--------------|
| 6 x 6 cm | Schachtel à 10 | mit | 733112 | - | 4260348615021 | 100 | 20 |
| | Schachtel à 20 | mit | 733160 | - | 4260348615038 | 100 | 20 |
| 8 x 8 cm | Schachtel à 10 | mit | 733116 | - | 4260348615045 | 100 | 20 |
| | Schachtel à 20 | mit | 733157 | - | 4260348615052 | 100 | 20 |
| 10 x 10 cm | Schachtel à 10 | mit | 733118 | - | 4260348615069 | 100 | 20 |
| | Schachtel à 20 | mit | 733161 | - | 4260348615076 | 100 | 20 |
| 12 x 12 cm | Schachtel à 10 | mit | 733120 | - | 4260348615083 | 100 | 20 |
| | Schachtel à 20 | mit | 733159 | - | 4260348615090 | 100 | 20 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-01-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

24-fädige gebrauchsfertige Präpariertupfer aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, fest gedreht, verpackt in einer handlingsfreundlichen und gut einsehbaren Schiebenschachtel, mit Röntgenkontrastfaden, doppelt steril verpackt mit Zählkarte



Verwendungszweck:

zur Blutstillung und Wundreinigung sowie zum Freipräparieren von Gewebeschichten und anatomischen Strukturen bei operativen Eingriffen im OP-Bereich



Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| Größe | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|-----|------|--------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 6 x 6 cm | 10 | mit | 570001 | 11860579 | 4260348615106 | 60 | 4 |
| 6 x 6 cm | 20 | mit | 570004 | - | 4260348615113 | 60 | 4 |
| 8 x 8 cm | 10 | mit | 570002 | 11860585 | 4260348615120 | 60 | 4 |
| 8 x 8 cm | 20 | mit | 570010 | - | 4260348615137 | 60 | 4 |
| 8 x 8 cm | 30 | mit | 570007 | - | 4260348615144 | 60 | 4 |
| 10 x 10 cm | 10 | mit | 570009 | - | 4260348615151 | 60 | 4 |
| 12 x 12 cm | 10 | mit | 570003 | 11860591 | 4260348615168 | 60 | 4 |
| 12 x 12 cm | 20 | mit | 570006 | - | 4260348615175 | 42 | 4 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-01-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

hochgebleichter Zellstoff nach DAB, 220 g/m²

Verwendungszweck:

Hautreinigung vor Injektionen, Saugpolster bei kleineren Verletzungen, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

unsteril:

| Größe | REF | PZN (Beutel) | GTIN | Stück/Rolle | Rollen/Btl | Btl/Ktn |
|---------------------------------|---------|--------------|---------------|-------------|------------|---------|
| 4 x 5 cm, 2 Rollen à 500 St. | 1739021 | 08822718 | 4260348611115 | 500 | 2 | 16 |

unsteril, keimreduziert (behandelt mit Ethylenoxid):

| Größe | REF | PZN (Beutel) | GTIN | Stück/Rolle | Rollen/Btl | Btl/Ktn |
|--------------------------------|---------|--------------|---------------|-------------|------------|---------|
| 4 x 5 cm, 1 Rolle à 500 St. | 1739025 | 05103288 | 4260348611122 | 500 | 1 | 32 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-22-12-13

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

transparenter Spender mit Gummifüßen

Verwendungszweck:

als Spender zur hygienischen Aufbewahrung von gerollten Produkten geeignet, wie beispielsweise Zellstofftupfer, Zellstoff-Vlies-Kompresse oder gerolltem Verbandmull

Produktvarianten:

| Durchmesser | Breite | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-------------|-------------|---------|---------------|---------------|----------------|--------------|
| ca. 20 cm | ca. 10,5 cm | 1739022 | - | 4260348616370 | 1 | variabel |

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

20-fädiges Tuch aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, ohne bzw. mit Schlaufe (30 cm), vorgewaschen (wenn nicht anders vermerkt), mit Röntgenkontraststreifen

Verwendungszweck:

zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten bei operativen Eingriffen, im OP-Bereich einsetzbar, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Wegen der großen Variationsmöglichkeit bezüglich Farbe, Lagenzahl, mit oder ohne Schlaufe usw. finden Sie nachfolgend einige unserer Standard-Bauchtücher.

Produktvarianten:

| Größe | Lagen | Farbe | Röko | Schlaufe | REF | PZN (Btl) GTIN | Stück/ Bündel | Bündel/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|--------|--------|--------------------|----------|--------|---------------------------|------------------|-----------------|---------------------------|
| 8 x 90 cm | 4-fach | grün | mit | mit | 29196 | 11859843 4260348615267 | 4 x 5 | 8 | 4 |
| | | | | ohne | 29194 | - 4260348615274 | 4 x 5 | 8 | 4 |
| | | weiß | mit | ohne | 780013 | - 4260348615281 | 4 x 5 | 8 | 4 |
| | | | | 6-fach | grün | mit | mit | 780024 | 11860852 4260348615298 |
| | ohne | 780023 | - 4260348615304 | | | | 4 x 5 | 8 | 4 |
| | blau | mit | mit | | 780002 | - 4260348615311 | 4 x 5 | 8 | 4 |
| | | | ohne | | 780012 | - 4260348615328 | 4 x 5 | 8 | 4 |

Produktdatenblatt

| Größe | Lagen | Farbe | Röko | Schlaufe | REF | PZN (Btl) GTIN | Stück/ Bündel | Bündel/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------------|--------|-------|------|----------|--------|---------------------------|------------------|-----------------|--------------|
| 20 x 30 cm | 4-fach | grün | mit | mit | 780003 | - 4260348615335 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| | 6-fach | grün | mit | mit | 780016 | - 4260348615342 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| | | | | ohne | 780034 | - 4260348615359 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| | | blau | mit | ohne | 780036 | - 4260348616851 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| | | weiß | mit | ohne | 780037 | - 4260348616868 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| 35 x 35 cm | 8-fach | grün | mit | ohne | 780011 | - 4260348615366 | 4 x 5 | 10 | 1 |
| 40 x 40 cm | 4-fach | grün | mit | ohne | 29107 | - 4260348615373 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| | | blau | mit | mit | 780004 | - 4260348615380 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| | | weiß | mit | mit | 780026 | - 4260348615397 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| | 6-fach | grün | mit | mit | 780005 | - 4260348615403 | 4 x 5 | 4 | 4 |
| | | blau | mit | mit | 780006 | - 4260348615410 | 3 x 6 | 5 | 4 |
| | | | | ohne | 780009 | - 4260348615427 | 3 x 6 | 5 | 4 |
| 45 x 45 cm | 4-fach | grün | mit | mit | 29175 | 11859837 4260348615434 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| | 6-fach | grün | mit | mit | 250614 | 11859820 4260348615441 | 4 x 5 | 10 | 1 |
| | | | | ohne | 250615 | - 4260348615458 | 4 x 5 | 10 | 1 |
| | | weiß | mit | mit | 930510 | 11860869 4260348615465 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| 40 x 80 cm | 4-fach | grün | mit | ohne | 29187 | - 4260348615472 | 4 x 5 | 10 | 1 |

Produktdatenblatt

| Größe | Lagen | Farbe | Röko | Schlaufe | REF | PZN (Btl) GTIN | Stück/ Bündel | Bündel/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------------------------------|--------|-------|------|----------|--------|--------------------|------------------|-----------------|--------------|
| 50 x 60 cm | 4-fach | grün | mit | mit | 780007 | - 4260348615489 | 4 x 5 | 5 | 4 |
| | 6-fach | grün | mit | mit | 780041 | - 4260348615496 | 4 x 5 | 10 | 1 |
| 28-fädig, NICHT vorgewaschen: | | | | | | | | | |
| 40 x 40 cm | 9-fach | blau | mit | ohne | 780047 | - 4260348616677 | 4 x 5 | 5 | 2 |
| 20-fädig, NICHT vorgewaschen: | | | | | | | | | |
| 30 x 45 cm | 4-fach | weiß | mit | ohne | 780048 | - 4260604530280 | 4 x 5 | 5 | 4 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-09-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt
Produktbeschreibung:

20-fädiges Tuch aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, ohne bzw. mit Schlaufe (30 cm), vorgewaschen, (wenn nicht anders vermerkt), mit Röntgenkontraststreifen

Verwendungszweck:

zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten bei operativen Eingriffen, im OP-Bereich einsetzbar

Wegen der großen Variationsmöglichkeit bezüglich Farbe, Lagenzahl, mit oder ohne Schlaufe usw. finden Sie nachfolgend einige unserer Standard-Bauchtücher.


Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| Größe | Lagen | Set | Farbe | Röko | Schlaufe | REF | PZN (Set) GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|--------|------|-------|------|----------|--------------------|---------------------------|--------------|--------------|
| 8 x 90 cm | 4-fach | 2 | grün | mit | ohne | 530001 | - 4260348615533 | 40 | 4 |
| | | | | | mit | 530002 | 11860415 4260348615540 | 40 | 4 |
| | | weiß | mit | mit | 540003 | - 4260348616615 | 40 | 4 | |
| | 6-fach | 2 | grün | mit | mit | 530026 | - 4260348616837 | 28 | 4 |
| | | | weiß | mit | mit | 540004 | - 4260348615557 | 40 | 4 |
| | | 5 | blau | mit | ohne | 550012 | - 4260348615564 | 20 | 4 |

| Größe | Lagen | Set | Farbe | Röko | Schlaufe | REF | PZN (Set) GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn | |
|------------|------------|--------|-------|------|----------|--------|--------------------|--------------------|--------------|---------------------------|
| 10 x 20 cm | 4-fach | 10 | weiß | mit | ohne | 540034 | - 4260604532628 | 15 | 4 | |
| 15 x 25 cm | 4-fach | 2 | grün | mit | ohne | 530003 | - 4260348615571 | 40 | 4 | |
| 20 x 30 cm | 4-fach | 2 | grün | mit | mit | 530024 | - 4260348616608 | 40 | 4 | |
| | | | | | ohne | 530004 | - 4260348615588 | 50 | 4 | |
| | | 5 | grün | mit | mit | mit | 530033 | - 4260348615601 | 20 | 4 |
| | | | | | | weiß | mit | mit | 540005 | 11860444 4260348615595 |
| | | 20 | weiß | mit | mit | mit | 540033 | - 4260348616844 | 10 | 4 |
| | | | | | | mit | mit | mit | 540006 | - 4260348615618 |
| | 6-fach | 5 | grün | mit | mit | 530023 | - 4260348615625 | 20 | 4 | |
| | 40 x 40 cm | 4-fach | 2 | grün | mit | mit | 530006 | - 4260348615656 | 28 | 4 |
| ohne | | | | | | 530005 | - 4260348615663 | 10 | 4 | |
| 5 | | | grün | mit | mit | 530007 | - 4260348615670 | 10 | 4 | |
| 2 | | grün | | | mit | mit | 530014 | - 4260348615700 | 20 | 4 |
| 6-fach | | | blau | mit | ohne | 550008 | - 4260348615724 | 10 | 4 | |
| | | | weiß | mit | mit | 540007 | - 4260348615731 | 10 | 4 | |

| Größe | Lagen | Set | Farbe | Röko | Schlaufe | REF | PZN (Set) GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn | |
|----------------------------|------------|--------|-------|------|----------|---------|---------------------------|---------------------------|--------------|---|
| 45 x 45 cm | 4-fach | 2 | grün | mit | mit | 530031 | - 4260348615748 | 16 | 4 | |
| | | 5 | grün | mit | mit | 530015 | 11860438 4260348615755 | 10 | 4 | |
| | | | weiß | mit | mit | 540008 | 11860450 4260348615762 | 10 | 4 | |
| | | 2 | blau | mit | mit | 550013 | - 4260348616202 | 10 | 4 | |
| | | 10 | blau | mit | ohne | 550004 | - 4260348615779 | 8 | 4 | |
| | 6-fach | 2 | grün | mit | mit | 530008 | - 4260348615786 | 14 | 4 | |
| | | 5 | grün | mit | mit | 530009 | 11860421 4260348615793 | 9 | 4 | |
| | | | weiß | mit | mit | 540009 | 11860467 4260348615809 | 9 | 4 | |
| | 40 x 80 cm | 4-fach | 3 | grün | mit | ohne | 530013 | - 4260348615816 | 10 | 4 |
| | 50 x 60 cm | 4-fach | 2 | weiß | mit | mit | 540010 | 11860473 4260348615847 | 12 | 4 |
| 6-fach | | 5 | grün | mit | mit | 530021 | - 4260348615854 | 12 | 4 | |
| NICHT vorgewaschen: | | | | | | | | | | |
| 30 x 30 cm | 4-fach | 10 | grün | mit | ohne | 530036 | - 4260348615861 | 10 | 4 | |
| 40 x 40 cm | 9-fach | 5 | blau | mit | ohne | 550005* | - 4260348615878 | 10 | 2 | |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

*Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-09-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Tuch aus Vliesstoff (30 g/m²), ohne Schlaufe, mit Röntgenkontraststreifen

Verwendungszweck:

zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten bei operativen Eingriffen, im OP-Bereich einsetzbar



Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| Größe | Lagen | Set | Farbe | Röko | Schlaufe | REF | PZN (Set) GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|--------|-----|-------|------|----------|--------|--------------------|--------------|--------------|
| 40 x 60 cm | 2-fach | 1 | weiß | mit | ohne | 545001 | - 4260604531409 | 20 | 4 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-09-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

24-fädige Komresse aus Verbandmull nach DIN 14079, Durchmesser 20 oder 30 cm, mit Wulstrand, 100 % Baumwolle, mit Röntgenkontrastfäden, vorgewaschen, als flache Komresse oder in Beutelform erhältlich



Verwendungszweck:

zur vorübergehenden Aufbewahrung des Darms (lateinisch: intestinum) während abdominalchirurgischer Eingriffe, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden

Produktvarianten:

| Durchmesser | Lagen | Farbe | Röko | REF | GTIN | Stück/ Pckg |
|-------------|--------|-------|------|--------|---------------|----------------|
| 20 cm | 4-fach | WEISS | mit | 250619 | 4260348615885 | 10 |
| 23 cm | 6-fach | WEISS | mit | 250622 | 4260348615892 | 10 |

Weitere Varianten (Größe, Beutelform usw.) können Ihren Anforderungen entsprechend produziert werden.

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-09-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

24-fädige Komresse aus Verbandmull nach DIN 14079, Durchmesser 20 oder 30 cm, mit Wulstrand, 100 % Baumwolle, mit Röntgenkontrastfäden, vorgewaschen, als flache Komresse oder in Beutelform erhältlich



Verwendungszweck:

zur vorübergehenden Aufbewahrung des Darms (lateinisch: intestinum) während abdominalchirurgischer Eingriffe

Produktvarianten:

STERIL eingesiegelt (doppelt verpackt für den OP-Bereich):

| Durchmesser | Lagen | Set | Farbe | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/Pckg | Pckg/Ktn |
|---------------|--------|-----|-------|------|-------|-----------|---------------|----------|----------|
| 20 cm | 4-fach | 1 | WEISS | mit | 31967 | 11859866 | 4260348615915 | 12 | 4 |
| 23 cm | 4-fach | 1 | WEISS | mit | 31973 | - | 4260348616875 | 12 | 4 |
| 30 cm (flach) | 6-fach | 1 | WEISS | mit | 31972 | - | 4260348615922 | 20 | 4 |

Weitere Varianten (Größe, Beutelform usw.) können Ihren Anforderungen entsprechend produziert werden.

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-92-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

hochsaugfähiger Streifen aus 20-fädigem Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, mit eingeschlagenen Schnittkanten

Verwendungszweck:

zur Tamponade oder Drainage in Wundhöhlen oder zur Nutzung in natürlichen Körperöffnungen (z. B. Nasenhöhle, Mundhöhle), zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| Größe | | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-------------|--------|-----|------|-------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 1cm x 30cm | 4-fach | 1 | ohne | 32467 | 13568759 | 4260348616745 | 100 | variabel |
| 1cm x 100cm | 4-fach | 1 | ohne | 32471 | 11860102 | 4260348615953 | 50 | variabel |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

17-fädige Tamponadekompressen aus Verbandmull nach DIN 14079, 100 % Baumwolle, mit eingeschlagenen Schnittkanten, mit Röntgenkontrastfaden und mit einem ca. 20 cm langen Rückholfaden



Verwendungszweck:

als Komresse und als Tupfer zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten bei operativen Eingriffen im OP-Bereich einsetzbar

Produktvarianten:

STERIL eingesiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

| Größe | Set | Röko | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/Pckg | Pckg/Ktn |
|-----------|-----|------|--------|-----------|---------------|----------|----------|
| 3 x 20 cm | 1 | mit | 233143 | - | 4260348615984 | 30 | 10 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-41-02-05

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Trägermaterial aus Holz,
Kopf aus Verbandwatte (100 % Baumwolle),
Durchmesser:
kleiner Kopf ca. 5 mm
großer Kopf ca. 10 mm



Verwendungszweck:

zum universellen Einsatz in allen medizinischen Bereichen, z. B. zum gezielten Auftragen von Salben oder flüssigen Substanzen, zur Reinigung usw., zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden

Produktvarianten:

| Größe | | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------|-------------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| kleiner Kopf | 150 mm lang | 2139011 | 08822428 | 4260348611252 | 100 | 100 |
| | 230 mm lang | 2139013 | 08822434 | 4260348611269 | 100 | 100 |
| großer Kopf | 150 mm lang | 2139012 | 08822440 | 4260348611276 | 100 | 100 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)
CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4
Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III
CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen
Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-21-09-05

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Trägermaterial aus Holz,
Kopf aus Verbandwatte (100 % Baumwolle),
Durchmesser:
kleiner Kopf ca. 5 mm
großer Kopf ca. 10 mm
eingesiegelt zu 1, bzw. zu 2 Stück



Verwendungszweck:

zum universellen Einsatz in allen medizinischen Bereichen, z. B. zum gezielten Auftragen von Salben oder flüssigen Substanzen, zur Reinigung usw., zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/Pckg | Pckg/Ktn |
|-------------|--------------|--------|------------|---------------|------------|----------|
| 150 mm lang | kleiner Kopf | 329011 | 08822457 | 4260348611283 | 100 x 1 | 20 |
| | | 329012 | 00050831 | 4260348611290 | 100 x 2 | 20 |
| | großer Kopf | 329021 | 08822486 | 4260348611306 | 100 x 1 | 10 |
| | | 329022 | 08822492 | 4260348611313 | 50 x 2 | 10 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,
CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4
Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V
CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen
Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-21-09-05

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Trägermaterial aus 45 % Viskose und 55 % Polyamid, Dehnung ca. 50 %, leicht, weich, luftdurchlässig, webkantig

Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

nackt, Packung à 20, 50 bzw. 100 Binden:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 4cm x 4m | 1050501 | 08821914 | 4260348611320 | 20 | 48 |
| 6cm x 4m | 1050502 | 08821920 | 4260348611337 | 20 | 32 |
| 8cm x 4m | 1050503 | 08821937 | 4260348611344 | 20 | 24 |
| 10cm x 4m | 1050504 | 08821943 | 4260348611351 | 20 | 20 |
| 12cm x 4m | 1050505 | 08821966 | 4260348611368 | 20 | 16 |
| 4cm x 4m | 1050516 | 10180090 | 4260348611375 | 50 | 24 |
| 6cm x 4m | 1050517 | 10180109 | 4260348611382 | 50 | 16 |
| 8cm x 4m | 1050518 | 10180115 | 4260348611399 | 50 | 12 |
| 10cm x 4m | 1050519 | 10180121 | 4260348611405 | 50 | 8 |
| 4cm x 4m | 1050510 | 04793954 | 4260348611412 | 100 | 12 |
| 6cm x 4m | 1050511 | 08821972 | 4260348611429 | 100 | 8 |
| 8cm x 4m | 1050512 | 08821989 | 4260348611436 | 100 | 6 |
| 10cm x 4m | 1050513 | 08821995 | 4260348611443 | 100 | 4 |



einzel cellophaniert:

| Größe | REF | PZN (Btl mit 1 St.) | GTIN | Stück/ Btl | Btl/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|----------|------------------------|---------------|---------------|--------------|--------------|
| 4cm x 4m | 25102304 | 12502735 | 4260348617872 | 1 | 20 | 48 |
| 6cm x 4m | 25102306 | 12502741 | 4260348617889 | 1 | 20 | 32 |
| 8cm x 4m | 25102308 | 12502758 | 4260348617896 | 1 | 20 | 24 |
| 10cm x 4m | 25102310 | 12502764 | 4260348617902 | 1 | 20 | 20 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Trägermaterial aus 45 % Viskose und 55 % Polyamid, Dehnung ca. 100 %, leicht, weich, luftdurchlässig, webkantig

Verwendungszweck:

Fixierverbände aller Art, besonders an Gelenken sowie an konischen und runden Körperteilen, durch das strapazierfähige Gewebe auch geeignet zum Umwickeln von Schienen und Kühlelementen, in der Ambulanz oder auf der Station einsetzbar, zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 4cm x 4m | 32517 | 11860183 | 4260348611498 | 50 x 1 | 6 |
| 6cm x 4m | 32518 | 11860208 | 4260348611504 | 60 x 1 | 4 |
| 8cm x 4m | 32525 | 11860220 | 4260348611511 | 50 x 1 | 4 |
| 10cm x 4m | 32532 | 11860289 | 4260348611528 | 50 x 1 | 4 |
| 12cm x 4m | 32520 | 11860214 | 4260348611535 | 40 x 1 | 4 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Trägermaterial aus 45 % Viskose und 55 % Polyamid, Dehnung ca. 100 %, leicht, weich, luftdurchlässig, webkantig

Verwendungszweck:

Fixierverbände aller Art, besonders an Gelenken sowie an konischen und runden Körperteilen, durch das strapazierfähige Gewebe auch geeignet zum Umwickeln von Schienen und Kühlelementen, im OP-Bereich einsetzbar, zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt für den OP-Bereich):

| Größe | Set | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-----|-------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 4cm x 4m | 1 | 32513 | - | 4260348616011 | 30 | 6 |
| 6cm x 4m | 1 | 32475 | - | 4260348616028 | 60 | 4 |
| 8cm x 4m | 1 | 32476 | - | 4260348616035 | 50 | 4 |
| 10cm x 4m | 1 | 32454 | - | 4260348616042 | 50 | 4 |
| 12cm x 4m | 1 | 32453 | - | 4260348616059 | 40 | 4 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

weißes Trägermaterial aus 70 % Viskose und 30 % Polyamid, Dehnung ca. 100 %, mit gekräuselten Polyamidfasern, leicht, weich, luftdurchlässig, webkantig, besonders geeignet für Patienten mit empfindlicher Haut



Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 4cm x 4m | 1050601 | 04793931 | 4260348611542 | 20 | 24 |
| 6cm x 4m | 1050602 | 03842900 | 4260348611559 | 20 | 16 |
| 8cm x 4m | 1050603 | 03842946 | 4260348611566 | 20 | 12 |
| 10cm x 4m | 1050604 | 03842981 | 4260348611573 | 20 | 10 |
| 12cm x 4m | 1050605 | 04793948 | 4260348611580 | 20 | 8 |
| 4cm x 4m | 1050611 | 04793894 | 4260348611597 | 100 | 12 |
| 6cm x 4m | 1050612 | 04793902 | 4260348611603 | 100 | 8 |
| 8cm x 4m | 1050613 | 04793919 | 4260348611610 | 100 | 6 |
| 10cm x 4m | 1050614 | 04793925 | 4260348611627 | 100 | 4 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt
Produktbeschreibung:

weiße Binde aus 20-fädigem Verbandmull nach VM 20 DIN 14079 BW, 100 % Baumwolle, keine Dehnung, leicht, hautfreundlich, weich, luftdurchlässig, webkantig

Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw. zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden

Produktvarianten:

nackt, Packung à 20 Binden:



| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 4cm x 4m | 1739011 | 04970254 | 4260348611634 | 20 | 100 |
| 6cm x 4m | 1739013 | 04868161 | 4260348611641 | 20 | 60 |
| 8cm x 4m | 1739015 | 04868178 | 4260348611658 | 20 | 48 |
| 10cm x 4m | 1739017 | 04868215 | 4260348611665 | 20 | 36 |
| 12cm x 4m | 1739019 | 04868221 | 4260348611672 | 20 | 36 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-01-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

rohweißes Trägermaterial aus 22 % Baumwolle, 77 % Polyester, 2 % Elasthan und 0,4 % Polyamid, Dehnung ca. 100 %, mittlerer bis kurzer Zug, dauerelastisch, webkantig, hautfreundlich


Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden


Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/Pckg | Pckg/Ktn |
|-----------|--------|------------|---------------|------------|----------|
| 6cm x 5m | 815067 | 07200274 | 4260348611689 | 10 | 40 |
| 8cm x 5m | 815087 | 07200268 | 4260348611696 | 10 | 28 |
| 10cm x 5m | 815107 | 07200251 | 4260348611702 | 10 | 24 |
| 12cm x 5m | 815127 | 07200245 | 4260348611719 | 10 | 20 |
| 15cm x 5m | 815158 | 07200096 | 4260348611726 | 10 | 16 |
| 20cm x 5m | 815207 | 07200073 | 4260348611733 | 10 | 12 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-04-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

rohweißes Trägermaterial aus 22 % Baumwolle, 77 % Polyester, 2 % Elasthan und 0,4 % Polyamid, Dehnung ca. 100 %, mittlerer bis kurzer Zug, dauerelastisch, webkantig, hautfreundlich

Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken im OP-Bereich einsetzbar, zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingesiegelt (doppelt verpackt für den OP-Bereich):

| Größe | Set | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-----|-------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 12cm x 5m | 1 | 32460 | - | 4260604533731 | 15 | 8 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-04-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Trägermaterial aus 60,6 % Baumwolle, 37,1 % Polyester, 0,2 % Polyamid und 2,1 % Elasthan, Dehnung ca. 90 %, dauerelastisch, webkantig



Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden

Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-------|------------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 6 cm | 1725815001 | 08822061 | 4260348611740 | 10 | 40 |
| 8 cm | 1725815002 | 08822078 | 4260348611757 | 10 | 28 |
| 10 cm | 1725815003 | 08822084 | 4260348611764 | 10 | 24 |
| 12 cm | 1725815004 | 08822090 | 4260348611771 | 10 | 20 |
| 15 cm | 1725815006 | 11859671 | 4260348611788 | 10 | 16 |
| 20 cm | 1725815007 | 11859688 | 4260348611795 | 10 | 12 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-04-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Trägermaterial aus 60 % Baumwolle, 39 % Polyamid und 1 % Elasthan, Dehnung ca. 92 %, dauerelastisch, webkantig, mit Verbandklammern


Verwendungszweck:

zur komprimierenden Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden

Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 6cm x 5m | 815066 | 04794741 | 4260348611801 | 10 | 10 |
| 8cm x 5m | 815086 | 04794758 | 4260348611818 | 10 | 10 |
| 10cm x 5m | 815106 | 04794764 | 4260348611825 | 10 | 10 |
| 12cm x 5m | 815126 | 04794770 | 4260348611832 | 10 | 5 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Trägermaterial aus 60 % Baumwolle, 39 % Polyamid und 1 % Elasthan, Dehnung ca. 92 %, dauerelastisch, webkantig, mit Verbandklammern

Verwendungszweck:

zur komprimierenden Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, in der Ambulanz oder auf der Station einsetzbar, zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingesiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 6cm x 5m | 32498 | 11860160 | 4260348611849 | 24 x 1 | 8 |
| 8cm x 5m | 32491 | 11860125 | 4260348611856 | 24 x 1 | 8 |
| 10cm x 5m | 32482 | 11860119 | 4260348611863 | 24 x 1 | 8 |
| 12cm x 5m | 32457 | 11860065 | 4260348611870 | 20 x 1 | 8 |
| 15cm x 5m | 32499 | 11860177 | 4260348611887 | 14 x 1 | 8 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt, trocken und staubfrei gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Trägermaterial aus 60 % Baumwolle, 39 % Polyamid und 1 % Elasthan, Dehnung ca. 92 %, dauerelastisch, webkantig, mit Verbandklammern

Verwendungszweck:

zur komprimierenden Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken in, in der Ambulanz oder auf der Station einsetzbar, zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

einzelnen STERIL eingeseigelt (doppelt verpackt für den OP-Bereich):

| Größe | Set | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-----|-------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 6cm x 5m | 1 | 32497 | - | 4260348616066 | 20 | 8 |
| 8cm x 5m | 1 | 32470 | - | 4260348616073 | 20 | 8 |
| 10cm x 5m | 1 | 32489 | - | 4260348616080 | 15 | 8 |
| 12cm x 5m | 1 | 32490 | - | 4260348616097 | 15 | 8 |
| 15cm x 5m | 1 | 32529 | - | 4260348616103 | 12 | 8 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Trägermaterial aus 60 % Baumwolle, 39 % Polyamid und 1 % Elasthan, Dehnung ca. 90 %, dauerelastisch, webkantig, waschbar, mit Verbandklammern

Verwendungszweck:

zur komprimierenden Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 6cm x 5m | ROT | 815061 | 04794787 | 4260348611894 | 10 | 10 |
| | BLAU | 815062 | 04794793 | 4260348611900 | 10 | 10 |
| 8cm x 5m | ROT | 815081 | 04794824 | 4260348611917 | 10 | 10 |
| | BLAU | 815082 | 04794830 | 4260348611924 | 10 | 10 |
| 10cm x 5m | ROT | 815101 | 04794913 | 4260348611931 | 10 | 10 |
| | BLAU | 815102 | 04794936 | 4260348611948 | 10 | 10 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Trägermaterial aus 88 % Baumwolle, 11 % Polyamid und 1 % Elasthan, Dehnung ca. 85 %, hoher Baumwollanteil, hautfreundlich, atmungsaktiv, dauerelastisch, webkantig, waschbar, mit Verbandklammern

Verwendungszweck:

zur komprimierenden Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|----------|-------|----------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 6cm x 5m | rot | 11440650 | 03759470 | 4260348611955 | 10 | 10 |
| | blau | 11450650 | 03759487 | 4260348611962 | 10 | 10 |
| | gelb | 11470650 | 03759599 | 4260348611979 | 10 | 10 |
| | lila | 11480650 | 03759671 | 4260348611986 | 10 | 10 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weiße Binde aus reiner Baumwolle, Dehnung ca. 90 %, schlingkantig, textilelastisch, hautfreundlich



Verwendungszweck:

zur kräftigen Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

nackt (ohne Verbandklammern):

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 4cm x 5m | 813042 | 04881345 | 4260348611993 | 10 | 22 |
| 6cm x 5m | 813062 | 08822115 | 4260348612006 | 10 | 16 |
| 8cm x 5m | 813082 | 08822121 | 4260348612013 | 10 | 12 |
| 10cm x 5m | 813102 | 08822138 | 4260348612020 | 10 | 10 |
| 12cm x 5m | 813122 | 08822144 | 4260348612037 | 10 | 8 |
| 15cm x 5m | 813151 | 08822150 | 4260348612044 | 10 | 6 |
| 20cm x 5m | 813202 | 02898235 | 4260348612051 | 10 | 8 |
| 30cm x 5m | 813302 | 07200541 | 4260348612075 | 10 | 16 |

einzel cellophaniert (mit Verbandklammern):

| Größe | REF | PZN (Stück) | GTIN | Stück/Pckg | Stück/Ktn |
|-----------|--------|-------------|---------------|------------|-----------|
| 6cm x 5m | 813063 | 08822173 | 4260348612082 | 10 | 100 |
| 8cm x 5m | 813083 | 08822196 | 4260348612099 | 10 | 100 |
| 10cm x 5m | 813103 | 08822204 | 4260348612105 | 10 | 50 |
| 12cm x 5m | 813123 | 08822210 | 4260348612112 | 10 | 50 |
| 30cm x 5m | 813303 | 07200558 | 4260348612068 | 1 | variabel |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weiße Binde aus reiner Baumwolle, Dehnung ca. 90 %, schlingkantig, textilelastisch, hautfreundlich

Verwendungszweck:

zur kräftigen Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, in der Ambulanz oder auf der Station einsetzbar, zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingesiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | Set | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-----|-------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 6cm x 5m | 1 | 32527 | 11860237 | 4260348612129 | 24 | 8 |
| 8cm x 5m | 1 | 32494 | 11860131 | 4260348612136 | 18 | 8 |
| 10cm x 5m | 1 | 32495 | 11860148 | 4260348612143 | 18 | 6 |
| 12cm x 5m | 1 | 32496 | 11860154 | 4260348612150 | 18 | 6 |
| 15cm x 5m | 1 | 32528 | 11860243 | 4260348612167 | 12 | 6 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weiße Binde aus reiner Baumwolle, Dehnung ca. 90 %, schlingkantig, textilelastisch, hautfreundlich

Verwendungszweck:

zur kräftigen Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, in der Ambulanz oder auf der Station einsetzbar, im OP-Bereich einsetzbar, zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

einzel STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt für den OP-Bereich):

| Größe | Set | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-----|-------|-----------|---------------|-----------|-----------|
| 6cm x 5m | 1 | 32533 | - | 4260348616110 | 20 | 8 |
| 8cm x 5m | 1 | 32493 | - | 4260348616127 | 15 | 8 |
| 10cm x 5m | 1 | 32492 | - | 4260348616134 | 15 | 6 |
| 12cm x 5m | 1 | 32469 | - | 4260348616141 | 15 | 6 |
| 15cm x 5m | 1 | 32505 | - | 4260348616158 | 10 | 6 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

hautfarbene Binde aus 81 % Baumwolle, 16 % Polyamid und 3 % Elasthan, Dehnung ca. 165 %, dauerelastisch, latexfreie Endfixierung, waschbar bei 90°C, unempfindlich gegen Schweiß und Salben, mit Verbandklammern



Verwendungszweck:

zur kräftigen Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 6cm x 7m | 210266 | 04793003 | 4260348612242 | 8 | 10 |
| 8cm x 7m | 210267 | 04793026 | 4260348612181 | 8 | 10 |
| 10cm x 7m | 210268 | 04793032 | 4260348612198 | 8 | 5 |
| 12cm x 7m | 210269 | 04793049 | 4260348612204 | 8 | 5 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-05-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

hautfarbene Binde aus reiner Baumwolle, Dehnung ca. 80 %, textilelastisch, atmungsaktiv, hautfreundlich, latexfreie Endfixierung, mit Verbandklammern



Verwendungszweck:

zur kräftigen Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-------------|------------|---------------|-----------|-----------|
| 6cm x 5m | 24126206509 | 04793055 | 4260348612259 | 10 | 16 |
| 8cm x 5m | 24126208509 | 04793061 | 4260348612266 | 10 | 12 |
| | 24126208510 | 09082011 | 4260348612273 | 80 | - |
| 10cm x 5m | 24126210509 | 04793078 | 4260348612280 | 10 | 10 |
| | 24126210510 | 09082005 | 4260348612297 | 60 | - |
| 12cm x 5m | 24126212509 | 04793084 | 4260348612303 | 10 | 5 |
| | 24126212510 | 09081997 | 4260348612310 | 60 | - |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

hautfarbene Binde aus reiner Baumwolle, Dehnung ca. 80 %, textilelastisch, atmungsaktiv, hautfreundlich, latexfreie Endfixierung, mit Verbandklammern

Verwendungszweck:

zur kräftigen Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, im OP-Bereich einsetzbar, zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt für den OP-Bereich):

| Größe | Set | REF | PZN (Set) | GTIN | Set/Pckg | Pckg/Ktn |
|-----------|-----|-------|-----------|---------------|----------|----------|
| 6cm x 5m | 1 | 32530 | 11860272 | 4260348616165 | 18 | 6 |
| 8cm x 5m | 1 | 32464 | 11860088 | 4260348616172 | 15 | 6 |
| 10cm x 5m | 1 | 32462 | 11860071 | 4260348616189 | 15 | 6 |
| 12cm x 5m | 1 | 32455 | 11860059 | 4260348616196 | 12 | 6 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Kompressionsverband, bestehend aus 2 Kurzzugbinden für die klassische gegenläufige Verbandstechnik, hautfarbene Binden aus reiner Baumwolle, Dehnung ca. 80 %, textilelastisch, atmungsaktiv, hautfreundlich, latexfreie Endfixierung, mit Verbandklammern



Verwendungszweck:

zur kräftigen Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Binden/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---|-------|------------|---------------|--------------|-----------|
| Binde 1: 8cm x 5m Binde 2: 10cm x 5m | 24140 | 12396954 | 4260348614000 | 2 | 16 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-09-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

hautfarbenes Trägermaterial aus 67 % Baumwolle und 33 % Polyamid, Dehnung ca. 40 %, dauerelastisch, besonders kräftige Kompression, faltenfrei anwendbar (auch an Gelenken), atmungsaktiv, webkantig, waschbar bei 60°C, latexfreie Endfixierung, mit Verbandklammern



Verwendungszweck:

zur kräftigen Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|--------|----------|---------------|----------------|--------------|
| 6cm x 5m | 210231 | 04793227 | 4260348612327 | 10 | 10 |
| 8cm x 5m | 210232 | 04793233 | 4260348612334 | 10 | 10 |
| 10cm x 5m | 210233 | 04793262 | 4260348612341 | 10 | 5 |
| 12cm x 5m | 210234 | 04793339 | 4260348612358 | 10 | 5 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-09-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

verfestigtes Faservliesprodukt mit Elastanfäden, bestehend aus ca. 50 % Vliesstoff (Polypropylen), ca. 10 % Elasthan und ca. 40 % synthetischem Kleber, Dehnung ca. 100%, nur auf sich selbst haftend, rückstandslos ablösbar, elastisch, von Hand reißbar, wasser-/ölfest, atmungsaktiv, einzeln cellophaniert



Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Stück) | GTIN | Stück/ Btl | Btl/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------|-------|--------|-------------|---------------|------------|-----------|-----------|
| 2,5cm x 4,5m | blau | 107004 | 12144750 | 4260348616387 | 1 | 20 | 18 |
| 5cm x 4,5m | blau | 107001 | 12535893 | 4260604532598 | 1 | 10 | 30 |
| | rot | 107007 | 12535918 | 4260348618183 | 1 | 10 | 30 |
| 7,5cm x 4,5m | blau | 107006 | 12535901 | 4260348618176 | 1 | 10 | 24 |
| | rot | 107008 | 12535924 | 4260348618190 | 1 | 10 | 24 |
| 10cm x 4,5m | blau | 107003 | 15436401 | 4260604532567 | 1 | 10 | 18 |
| | rot | 107009 | - | 4260604533793 | 1 | 10 | 18 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-02-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

weiße Binde, Dehnung ca. 100 %, nur auf sich selbst haftend, hautfreundlich, luftdurchlässig

- LATEXHALTIG: 50 % Baumwolle und 50 % Polyamid, Latex
- LATEXFREI: 46 % Baumwolle und 54 % Polyamid



Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| | Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------------|------------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| LATEXHALTIG | 4cm x 20m | 1061101 | 11152635 | 4260348612365 | 1 | 20 |
| | 6cm x 20m | 1061102 | 04807136 | 4260348612372 | 1 | 20 |
| | 8cm x 20m | 1061103 | 04807142 | 4260348612389 | 1 | 16 |
| | 10cm x 20m | 1061104 | 04807159 | 4260348612396 | 1 | 12 |
| | 12cm x 20m | 1061105 | 04807165 | 4260348612402 | 1 | 12 |
| LATEXFREI | 4cm x 20m | 1061401 | 12397830 | 4260348617766 | 1 | 24 |
| | 6cm x 20m | 1061402 | 12397847 | 4260348617773 | 1 | 18 |
| | 8cm x 20m | 1061403 | 12397876 | 4260348617780 | 1 | 12 |
| | 10cm x 20m | 1061404 | 12397882 | 4260348617797 | 1 | 12 |
| | 12cm x 20m | 1061405 | 12397899 | 4260348617803 | 1 | 10 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-02-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Binde aus 39 % Baumwolle und 61 % Polyamid, Dehnung ca. 90 %, mit einer Latexbeschichtung, dadurch nur auf sich selbst haftend, farbecht, hautfreundlich, luftdurchlässig



Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/Pckg | Pckg/Ktn |
|------------|-------|----------|------------|---------------|------------|----------|
| 4cm x 20m | ROT | 10511011 | 04793977 | 4260348612419 | 1 | 36 |
| | BLAU | 10511012 | 04793960 | 4260348612426 | 1 | 36 |
| 6cm x 20m | ROT | 10511021 | 03842797 | 4260348612433 | 1 | 36 |
| | BLAU | 10511022 | 03842840 | 4260348612440 | 1 | 36 |
| 8cm x 20m | ROT | 10511031 | 03759725 | 4260348612457 | 1 | 36 |
| | BLAU | 10511032 | 03759731 | 4260348612464 | 1 | 36 |
| | GELB | 10511033 | 03759748 | 4260348612471 | 1 | 36 |
| | GRÜN | 10511034 | 03759837 | 4260348612488 | 1 | 36 |
| 10cm x 20m | ROT | 10511041 | 03759984 | 4260348612495 | 1 | 18 |
| | BLAU | 10511042 | 03759990 | 4260348612501 | 1 | 18 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-02-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

weiße Binde, Dehnung ca. 100 %, nur auf sich selbst haftend, hautfreundlich, luftdurchlässig

- LATEXHALTIG: 42 % Baumwolle, 29 % Polyamid und 29 % Zellwolle, Latex
- LATEXFREI: 46 % Baumwolle, 27 % Polyamid und 27 % Zellwolle



Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden

Produktvarianten:

4 Meter lang:

| | Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------------|-----------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| LATEXHALTIG | 4cm x 4m | 1061201 | 04794652 | 4260348612518 | 1 | 84 |
| | 6cm x 4m | 1061202 | 04794669 | 4260348612525 | 1 | 54 |
| | 8cm x 4m | 1061203 | 04794675 | 4260348612532 | 1 | 48 |
| | 10cm x 4m | 1061204 | 04794681 | 4260348612549 | 1 | 36 |
| | 12cm x 4m | 1061205 | 04794698 | 4260348612556 | 1 | 26 |

| | Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------------|-----------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| LATEXFREI | 4cm x 4m | 1061301 | 12397787 | 4260348617285 | 1 | 84 |
| | 6cm x 4m | 1061302 | 12397793 | 4260348617308 | 1 | 54 |
| | 8cm x 4m | 1061303 | 12397801 | 4260348617315 | 1 | 48 |
| | 10cm x 4m | 1061304 | 12397818 | 4260348617322 | 1 | 36 |
| | 12cm x 4m | 1061305 | 12397824 | 4260348617612 | 1 | 26 |

20 Meter lang:

| | Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------------|------------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| LATEXHALTIG | 4cm x 20m | 1051101 | 08822227 | 4260348612563 | 1 | 20 |
| | 6cm x 20m | 1051102 | 08822233 | 4260348612570 | 1 | 20 |
| | 8cm x 20m | 1051103 | 08822256 | 4260348612587 | 1 | 16 |
| | 10cm x 20m | 1051104 | 08822262 | 4260348612594 | 1 | 12 |
| | 12cm x 20m | 1051105 | 08822279 | 4260348612600 | 1 | 12 |
| LATEXFREI | 4cm x 20m | 1051201 | 12397735 | 4260348617711 | 1 | 22 |
| | 6cm x 20m | 1051202 | 12397741 | 4260348617728 | 1 | 16 |
| | 8cm x 20m | 1051203 | 12397758 | 4260348617735 | 1 | 12 |
| | 10cm x 20m | 1051204 | 12397764 | 4260348617742 | 1 | 10 |
| | 12cm x 20m | 1051205 | 12397770 | 4260348617759 | 1 | 8 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-02-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Binde aus 72 % Baumwolle und 28 % Polyamid, Dehnung ca. 85 %, mit einer Latexbeschichtung, dadurch nur auf sich selbst haftend, farbecht, hautfreundlich, luftdurchlässig



Verwendungszweck:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-------|----------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 4cm x 20m | ROT | 10611011 | 04794190 | 4260348612617 | 1 | 22 |
| | BLAU | 10611012 | 04794238 | 4260348612624 | 1 | 22 |
| | GELB | 10611013 | 11859429 | 4260348612631 | 1 | 22 |
| | GRÜN | 10611014 | 11859435 | 4260348612648 | 1 | 22 |
| 6cm x 20m | ROT | 10611021 | 04794422 | 4260348612655 | 1 | 16 |
| | BLAU | 10611022 | 04808035 | 4260348612662 | 1 | 16 |
| | GELB | 10611023 | 11859441 | 4260348612679 | 1 | 16 |
| | GRÜN | 10611024 | 11859458 | 4260348612686 | 1 | 16 |
| 8cm x 20m | ROT | 10611031 | 04794468 | 4260348612693 | 1 | 12 |
| | BLAU | 10611032 | 04794474 | 4260348612709 | 1 | 12 |
| | GELB | 10611033 | 11859464 | 4260348612716 | 1 | 12 |
| | GRÜN | 10611034 | 11859470 | 4260348612723 | 1 | 12 |

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|-------|----------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 10cm x 20m | ROT | 10611041 | 04794592 | 4260348612730 | 1 | 10 |
| | BLAU | 10611042 | 04794600 | 4260348612747 | 1 | 10 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-02-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weiße Binde aus 60 % Baumwolle, 39 % Polyamid und 1 % Elasthan, Dehnung ca. 92 %, mit einer Latexbeschichtung, dadurch nur auf sich selbst haftend, hautfreundlich, luftdurchlässig

Verwendungszweck:

zur komprimierenden Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 6cm x 5m | 820060 | 04794706 | 4260348612754 | 1 | 64 |
| 8cm x 5m | 820080 | 04794712 | 4260348612761 | 1 | 64 |
| 10cm x 5m | 820100 | 04794729 | 4260348612778 | 1 | 32 |
| 12cm x 5m | 820120 | 04794735 | 4260348612785 | 1 | 32 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-03-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Hautfarbene Binde aus 60 % Baumwolle, 39 % Polyamid und 1 % Elasthan, Dehnung ca. 92 %, mit einer Latexbeschichtung, dadurch nur auf sich selbst haftend, hautfreundlich, luftdurchlässig

Verwendungszweck:

zur komprimierenden Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|-------------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 6cm x 5m | 2481120652 | 00537036 | 4260348612792 | 1 | 64 |
| 8cm x 5m | 2481120852 | 00537042 | 4260348612808 | 1 | 64 |
| 10cm x 5m | 2481121052 | 00537059 | 4260348612808 | 1 | 32 |
| 12cm x 5m | 24811221252 | 00537065 | 4260348612822 | 1 | 32 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-03-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

hautfarbene Binde aus reiner Baumwolle, Dehnung ca. 60 %, mit besonders hautfreundlichem Acrylatkleber, latexfrei, hypoallergen, thermostabil, textilelastisch, webkantig, porös, sehr atmungsaktiv

Verwendungszweck:

zur kräftigen Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 6cm x 2,5m | 100003 | 04793345 | 4260348612839 | 1 | 72 |
| 8cm x 2,5m | 100002 | 04793405 | 4260348612846 | 1 | 72 |
| 10cm x 2,5m | 100001 | 04793411 | 4260348612853 | 1 | 36 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-06-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

hautfarbene Binde aus reiner Baumwolle, Dehnung ca. 60 %, mit besonders hautfreundlichem Acrylatkleber, latexfrei, hypoallergen, thermostabil, textil-elastisch, webkantig, porös, sehr atmungsaktiv



Verwendungszweck:

zur kräftigen Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 6cm x 2,5m | 210331 | 04793428 | 4260348612860 | 1 | 72 |
| 8cm x 2,5m | 210332 | 04793440 | 4260348612877 | 1 | 72 |
| 10cm x 2,5m | 210333 | 04793463 | 4260348612884 | 1 | 36 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-06-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

100 % Polyester, 85 g/m², weiß, atmungsaktiv, wasserabweisende Eigenschaften, reißbar



Verwendungszweck:

zum Unterpolstern von Gips-, Cast- und Kompressionsverbänden, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|----------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 4 cm x 3 m | 420025 | 11058681 | 4260348612891 | 12 | 40 |
| 6 cm x 3 m | 420026 | 11058698 | 4260348612907 | 12 | 28 |
| 7,5 cm x 2,7 m | 420002 | 13831464 | 4260348616776 | 6 | - |
| 10 cm x 3 m | 420035 | 15881153 | 4260604532727 | 6 | 30 |
| 10 cm x 3 m | 420027 | 11058706 | 4260348612914 | 12 | 16 |
| 15 cm x 3 m | 420028 | 11058712 | 4260348612921 | 12 | 12 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang IX Verordnung (EU) 2017/745

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-20-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

rohweiße Binde aus 98 % Baumwolle und 2 % Elasthan, Dehnung ca. 130 %, dauerelastisch, atmungsaktiv, hautfreundlich, anschmiegsam und weich während der Anwendung


Verwendungszweck:

für Verbände mit guten Polstereigenschaften, in der Ambulanz oder auf der Station einsetzbar, zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 10cm x 6m | 317011 | 10763609 | 4260348612938 | 20 x 1 | 6 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

100% Baumwolle, weich und anschmiegsam,
großer Polstereffekt, hohe Saugfähigkeit

Anwendungsbeispiele:

für Verbände mit guten Polstereigenschaften,
wenn eine weiche und schonende Anwendung im Vordergrund steht, zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN | GTIN | Stück/ Btl | Btl/ Ktn |
|---------------|--------|-----|---------------|---------------|-------------|
| 11,4cm x 3,7m | 317015 | - | 4260604532673 | 10 | 10 |
| 11,4cm x 3,7m | 317017 | - | 4260604532697 | 100 | 1 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

100% Baumwolle, weich und anschmiegsam, großer Polstereffekt, hohe Saugfähigkeit

Anwendungsbeispiele:

für Verbände mit guten Polstereigenschaften, wenn eine weiche und schonende Anwendung im Vordergrund steht, zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen usw., zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

| Größe | Set | REF | PZN | GTIN | Set/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------------|-----|--------|-----|---------------|--------------|--------------|
| 11,4cm x 3,7m | 1 | 317016 | - | 4260604532758 | 20 | 6 |

Regulatorische Angaben:

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Trägermaterial aus Zellwolle und Polyamid, Dehnung ca. 50 bis 60 %, niedriger Ruhedruck, hoher Arbeitsdruck, hohe Lagenhaftung, stabile Kanten, hautfreundlich, einfach anzulegen und abzunehmen

Verwendungszweck:

Zinkleimbinden werden als Kompressions- oder Stützverbände eingesetzt. Sie werden bei chronischen venösen Erkrankungen oder bei traumatischen Verletzungen verwendet. Auch bei Patienten mit dermatologischen Erkrankungen können sie eingesetzt werden.



Gegenanzeigen:

nicht anzuwenden bei peripheren, arteriellen Verschlusskrankheiten, dekompensierter Herzinsuffizienz, septischer Phlebitis, Phelgmasia coerulea dolens

Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 8cm x 7m | 490002 | 12528195 | 4260348618213 | 10 | - |
| 10cm x 5m | 490003 | 12528203 | 4260348618220 | 10 | - |
| 10cm x 7m | 490004 | 12528232 | 4260348618237 | 10 | - |
| 10cm x 10m | 490005 | 12528249 | 4260348618244 | 10 | - |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-20-01-01

Lagerung:

Trocken, staubfrei, nicht über 25°C.

Sterilisierbarkeit:

Nicht sterilisierbar

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Verbandklammern aus Aluminium mit weißer Gummilitze

Verwendungszweck:

Zur Fixierung von Verbänden,
bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar

Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|----------------|---------|---------------|---------------|----------------|--------------|
| ca. 1,5 x 3 cm | 2641010 | 11224323 | 4260348612945 | 100 | 64 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-19-10-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Trägermaterial aus 73 % Polyamid und 27 % Polyurethan, latexfrei, rundgewebt, weitmaschig, dehnbar, druck- und faltenfreies Anlegen, maschenfest, schneidbar an jeder Stelle, ohne dass die Schnittstellen einreißen

Verwendungszweck:

für Fixierverbände zur Befestigung von Wundauflagen, besonders an Gelenken oder schwierig zu verbindenden Körperteilen, für schnelle Wundinspektion geeignet, da der Netzverband nicht erneuert werden muss, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größenkennung Maße (ungedehnt) | Verwendung | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------------------------------|----------------------------|---------|---------------|---------------|-----------------|--------------|
| Gr. 1 1,4cm x 25m | Finger | 1050822 | 08822411 | 4260348612952 | 1 | 57 |
| Gr. 2 1,8cm x 25m | Hand, Arm, Fuß | 1050824 | 08822405 | 4260348612969 | 1 | 57 |
| Gr. 3 2,3cm x 25m | Bein | 1050825 | 08822397 | 4260348612976 | 1 | 57 |
| Gr. 4 3,5cm x 25m | Kopf | 1050827 | 08822380 | 4260348612983 | 1 | 57 |
| Gr. 5 5,0cm x 25m | Kleiner Rumpf, Schulter | 1050829 | 08822374 | 4260348612990 | 1 | 30 |
| Gr. 6 5,8cm x 25m | Großer Rumpf, Schulter | 1050830 | 08822368 | 4260348613003 | 1 | 30 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-08-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Trägermaterial aus 100 % Baumwolle, chlorfrei gebleicht, rundgestrickte Mullbandage, die durch die Strickmethode sehr elastisch ist, auf das Dreifache der Breite dehnbar, beim Strecken enger werdend, leicht anzulegen, faltenfrei sitzend, rutschfest, luftdurchlässig

Verwendungszweck:

zur schnellen und sicheren Fixierung von Wundverbänden, für Stütz- und Entlastungsverbände bei Distorsionen und Luxationen sowie feste und elastische Wundverbände, als Fixierbandage oder Unterlage für Gipsverbände und selbstklebende Binden, sowie Zinkleimverbände, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größenkennung Maße (unge- dehnt) | Verwendung | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--|-----------------------------|---------|---------------|---------------|-----------------|--------------|
| Gr. 1 1,5cm x 20m | Finger und Zeh, klein | 1050731 | 08822285 | 4260348613010 | 1 | 64 |
| Gr. 2 2,5cm x 20m | Finger und Zeh, groß | 1050732 | 08822291 | 4260348613027 | 1 | 33 |
| Gr. 4 4cm x 20m | Hand und Arm | 1050733 | 08822316 | 4260348613034 | 1 | 29 |
| Gr. 6 6cm x 20m | Arm, Bein, Kopf | 1050734 | 08822322 | 4260348613041 | 1 | 60 |
| Gr. 8 8cm x 20m | Kopf, Bein, Oberschenkel | 1050735 | 08822339 | 4260348613058 | 1 | 36 |

Produktdatenblatt

| Größenkennung Maße (unge- dehnt) | Verwendung | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--|--------------------------|---------|---------------|---------------|-----------------|--------------|
| Gr. 10 10cm x 20m | Kopf, kleiner Rumpf | 1050736 | 08822345 | 4260348613065 | 1 | 33 |
| Gr. 12 12cm x 20m | Kopf, mittlerer Rumpf | 1050738 | 14398294 | 4260604532468 | 1 | 24 |
| Gr. 16 16cm x 20m | Großer Rumpf | 1050737 | 8822351 | 4260348613072 | 1 | 18 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-08-04

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißer Verband aus 67 % Baumwolle und 33 % Zellwolle, nahtlos gestrickter Schlauchverband mit hoher Längs- und Querelastizität, gebrauchsfertig abgemessen, abgebunden und gerollt, schnell und einfach anzulegen, faltenfrei sitzend, rutschfest, luftdurchlässig

Verwendungszweck:

zur schnellen und sicheren Fixierung von Wundverbänden an Fingern, für Stütz- und Entlastungsverbände bei Distorsionen und Luxationen sowie feste und elastische Wundverbände an Fingern, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Durchmesser (ungedehnt) | Verwendung | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-------------------------|---------------------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| Gr. 1: 2,5 cm | Finger (Erwachsene) | 1050739 | 00007189 | 4260348613089 | 40 | 72 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-08-04

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißer Verband aus 59 % Viskose, 41 % Dorlastan, latexfreie, rundgestrickte Bandage, längs- und querelastisch, leicht anzulegen, faltenfrei sitzend, rutschfest, luftdurchlässig, eingewebter Farbstreifen als Größenkennzeichen



Verwendungszweck:

zur schnellen und sicheren Fixierung von Wund- und Salbenverbänden, als Unter- oder Überzug bei immobilisierenden Verbänden, wie beispielsweise Zinkleim-, Gips- und Castverbänden, als Unterzug bei selbstklebenden Binden, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden



Produktvarianten:

| Größe (ungedehnt) | Anwendungs-bereich (Umfang) | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------------------------|-----------------------------------|---------|------------|---------------|--------------|-----------|
| Gr. 1 3,5cm x 10m | Kinderarm, Fuß (9 – 18 cm) | 1060800 | 12407824 | 4260348616493 | 1 | 35 |
| Gr. 2 5,5cm x 10m | Arm, Kinderbein (14 – 24 cm) | 1060801 | 12407830 | 4260348616509 | 1 | 28 |
| Gr. 3 8cm x 10m | Kinderkopf, Arm (24 – 40 cm) | 1060802 | 12407847 | 4260348616516 | 1 | 20 |
| Gr. 4 12cm x 10m | Kopf, Rumpf, Bein (35 – 64 cm) | 1060803 | 12407853 | 4260348616523 | 1 | 14 |
| Gr. 5 20cm x 10m | Rumpf (64 – 130 cm) | 1060804 | 12407876 | 4260348616530 | 1 | 7 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-19-08-04

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

unelastisches Spezialpflaster aus 100 % Baumwolle, hautfreundlicher und natürlicher Zinkoxid-Kautschuk-Kleber, durch den gezackten Rand leicht reißbar



Verwendungszweck:

für Stützverbände beim Sport und in der Orthopädie, zur äußeren Anwendung, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar

Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------------|---------|---------|------------|---------------|--------------|-----------|
| 2 cm x 10 m | weiß | 1672101 | 01561108 | 4260348613096 | 12 | 10 |
| | | 1672111 | 04881813 | 4260348613102 | 1 | variabel |
| 2,5 cm x 10 m | weiß | 1672109 | 11859524 | 4260348613119 | 12 | 10 |
| 3,8 cm x 10 m | weiß | 1672102 | 01566181 | 4260348613126 | 12 | 10 |
| | | 1672112 | 04881486 | 4260348613133 | 1 | variabel |
| 3,8 cm x 10 m | rot | 1672103 | 01566755 | 4260348613140 | 12 | 10 |
| | | 1672113 | 04881457 | 4260348613157 | 1 | variabel |
| 3,8 cm x 10 m | blau | 1672104 | 01566904 | 4260348613164 | 12 | 10 |
| | | 1672114 | 04881434 | 4260348613171 | 1 | variabel |
| 3,8 cm x 10 m | gelb | 1672105 | 01574140 | 4260348613188 | 12 | 10 |
| | | 1672115 | 04881397 | 4260348613195 | 1 | variabel |
| 3,8 cm x 10 m | grün | 1672106 | 04881492 | 4260348613201 | 12 | 10 |
| | | 1672116 | 04880050 | 4260348613218 | 1 | variabel |
| 3,8 cm x 10 m | schwarz | 1672118 | 15241229 | 4260604532536 | 12 | 10 |
| | | 1672119 | 15241212 | 4260604532543 | 1 | variabel |

Produktdatenblatt

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-------------|-------|---------|------------|---------------|--------------|-----------|
| 5 cm x 10 m | weiß | 1672107 | 04879070 | 4260348613225 | 6 | 10 |
| | | 1672117 | 04878030 | 4260348613232 | 1 | variabel |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-20-01-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

elastisches Spezialpflaster aus 90 % Baumwolle und 10 % elastischen Urethanfasern, 80 % dehnbar (in Längsrichtung), hautfreundlicher, wellenförmig aufgebrachter Acrylat-Haftkleber, luft- und flüssigkeitsdurchlässig, aber wasserbeständig und schnelltrocknend, hoher Tragekomfort auch über mehrere Tage hinweg, Rückseite mit Raster für leichten Zuschnitt



Verwendungszweck:

zur Unterstützung der Muskel- und Gelenkfunktionen und Förderung ihrer Mobilität, zur Schmerzlinderung, keine Einschränkung der Bewegungsfreiheit durch Elastizitätseigenschaften ähnlich der menschlichen Haut; zur Behandlung von Hüft-, Rücken-, Schulter- und Nervenschmerzen, Narben, Arthrose, Asthma, Tinnitus; einsetzbar bei Muskelfaserriss, Carpaltunnelsyndrom, Nervausschüttung, Sehnenscheidenentzündung, Lymphabflussstörungen (Ödeme) oder Menstruationsbeschwerden, zur äußeren Anwendung, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar

Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------------------------|------------|---------|---------------|---------------|-----------------|--------------|
| 5 cm x 5 m (un- gedehnt) | rot | 1672200 | 09303653 | 4260348613249 | 1 | variabel |
| | | 1672210 | 09303676 | 4260348613256 | 12 | 12 |
| | blau | 1672201 | 09303682 | 4260348613263 | 1 | variabel |
| | | 1672211 | 09303699 | 4260348613270 | 12 | 12 |
| | hautfarben | 1672202 | 09303707 | 4260348613287 | 1 | variabel |
| | | 1672212 | 09303713 | 4260348613294 | 12 | 12 |
| | schwarz | 1672203 | 09303736 | 4260348613300 | 1 | variabel |
| | | 1672213 | 09303742 | 4260348613317 | 12 | 12 |
| | weiß | 1672208 | 10830228 | 4260348613324 | 1 | variabel |
| | | 1672218 | 10830234 | 4260348613331 | 12 | 12 |
| | orange | 1672207 | 10830205 | 4260348613348 | 1 | variabel |
| | | 1672217 | 10830211 | 4260348613355 | 12 | 12 |
| | mint | 1672206 | 10830180 | 4260348613362 | 1 | variabel |
| | | 1672216 | 10830197 | 4260348613379 | 12 | 12 |
| | gelb | 1672223 | 11286146 | 4260348613386 | 1 | variabel |
| | | 1672219 | 11286123 | 4260348613393 | 12 | 12 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-20-01-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

weißes Vlies (Viskose, Polyester), hautfreundlicher Hotmelt-Kleber, luft- und wasserdampfdurchlässig, mit nicht haftendem zentralen, saugstarkem Wundkissen (PE, Viskose und Polyester)

Verwendungszweck:

zur postoperativen Wundversorgung, aber auch zur sterilen Versorgung kleinerer Verletzungen und zur Abdeckung von Punktionsstellen, zur äußeren Anwendung



Produktvarianten:

| Größe | Größe Wundkissen | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------------|------------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 5 cm x 7,2 cm | 2,5 cm x 4 cm | 718000 | 00466827 | 4260348613409 | 100 x 1 | 24 |
| 6 cm x 10 cm | 3 cm x 6 cm | 718013 | 10821531 | 4260348613423 | 50 x 1 | 24 |
| 8 cm x 10 cm | 4 cm x 5 cm | 718003 | 00466862 | 4260348613430 | 50 x 1 | 24 |
| 8 cm x 15 cm | 4 cm x 10 cm | 718005 | 00466891 | 4260348613447 | 50 x 1 | 24 |
| 10 cm x 20 cm | 5 cm x 15 cm | 718006 | 00466916 | 4260348613454 | 50 x 1 | 24 |
| 10 cm x 25 cm | 5 cm x 20 cm | 718007 | 10821548 | 4260348613461 | 50 x 1 | 12 |
| 10 cm x 30 cm | 5 cm x 25 cm | 718008 | 10821554 | 4260348613478 | 50 x 1 | 12 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-03-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

transparenter, semi-permeabler PU-Film (Polyurethan) mit hautfreundlichem Acrylatkleber, luft- und wasserdampfdurchlässig, wasserfest und -dicht, mit nicht haftendem zentralen, saugstarkem Wundkissen



Verwendungszweck:

zur postoperativen Wundversorgung, aber auch zur sterilen Versorgung kleinerer Verletzungen und zur Abdeckung von Punktionsstellen, zur äußeren Anwendung



Produktvarianten:

| Größe | Größe Wundkissen | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Kartn |
|---------------|------------------|--------|------------|---------------|-------------|-------------|
| 5 cm x 7 cm | 2,5 cm x 4 cm | 719005 | 10821560 | 4260348613485 | 50 x 1 | 24 |
| 8 cm x 10 cm | 4 cm x 5 cm | 719007 | 10821577 | 4260348613492 | 50 x 1 | 24 |
| 10 cm x 15 cm | 5 cm x 10 cm | 719009 | 10821637 | 4260348613508 | 50 x 1 | 24 |
| 10 cm x 30 cm | 5 cm x 25 cm | 719011 | 10821643 | 4260348613515 | 50 x 1 | 12 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-18-03-04

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Mix aus verschiedenfarbigen Tierformen (Delfin, Schmetterling, Hase, Schildkröte, Katze), aus PE-Folie, luft- und wasserdampfdurchlässig, absorbierende, nicht haftende Wundauflage aus Viskose und Polyester, hautfreundlicher Hotmelt-Kleber



Verwendungszweck:

zur Versorgung kleinerer Verletzungen

Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------|-------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| ca. 2 x 4 cm | Mix | 726129 | 11286152 | 4260348613522 | 250 | 40 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-03-05

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

aus Vliesstoff (Polyester bzw. Viskose und Polyester), luft- und wasserdampfdurchlässig, absorbierende, nicht haftende Wundauflage aus Viskose und Polyester, Polyacrylat- bzw. Hotmelt-Kleber



Verwendungszweck:

zur Abdeckung der Einstichstelle, zur äußeren Anwendung, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar

Produktvarianten:

Rolle mit hautfarbenen Strips (Polyester), Polyacrylat-Kleber, leicht reißbar in hygienischem Spender:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|----------|------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 2 x 4 cm | hautfarben | 726124 | 04793629 | 4260348613539 | 250 | 132 |

Weißer Strips (Viskose und Polyester), Hotmelt-Kleber, lose in einer Schachtel:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|----------|-------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 2 x 4 cm | weiß | 726127 | 10233225 | 4260348613546 | 500 | 100 |
| 2 x 6 cm | weiß | 726128 | 12393068 | 4260348614048 | 300 | 100 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-03-08

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Hautfarbenes, textiles Gewebe aus Polyester, elastisch, luft- und wasserdampfdurchlässig, absorbierende Zellwoll-Wundauflage aus Viskose und Polyester, Zinkoxid-Hotmelt-Kleber, durch die einseitig verlängerte Klebefläche kann das Pflaster beim Anlegen an einem Finger oder Zeh diesen mehrfach umwickeln und dadurch optimal haften



Verwendungszweck:

zur Abdeckung von kleineren Verletzungen am Finger oder Zeh, zur äußeren Anwendung, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar



Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|-----------|------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 2 x 12 cm | hautfarben | 940402 | 14130551 | 4260348616929 | 100 | 100 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-03-05

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Vlies (Viskose und Polyester), Polyacrylat-Kleber, hypoallergen, luft- und wasserdampfdurchlässig, sich den Körperkonturen anpassend, querelastisch


Verwendungszweck:

Fixierung postoperativer Verbände, Fixierung von Kanülen, Drainagen, Kathetern, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden


Produktvarianten:

| Breite | Länge | REF | PZN (Stück) | GTIN | Stück/Pckg | Pckg/Ktn |
|--------|-------|----------|-------------|---------------|------------|----------|
| 5 cm | 10 m | 16716001 | 08822670 | 4260348613553 | 1 | 80 |
| 10 cm | 10 m | 16716002 | 08822687 | 4260348613560 | 1 | 60 |
| 15 cm | 2 m | 16716008 | 14367307 | 4260604532321 | 1 | 128 |
| | 10 m | 16716003 | 08822693 | 4260348613577 | 1 | 40 |
| 20 cm | 10 m | 16716004 | 08822701 | 4260348613584 | 1 | 20 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-18-02-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

transparenter, semi-permeabler PU-Film (Polyurethan) mit hautfreundlichem Acrylatkleber, sehr luft- und wasserdampfdurchlässig, anpassungsfähig an alle Körperteile, wasserfest und wasserdicht, schnell und hygienisch applizierbar

Verwendungszweck:

Fixierung postoperativer Verbände, Fixierung von Kanülen, Drainagen, Kathetern, zur äußeren Anwendung, vor dem Kontakt mit offenen Wunden muss der Artikel mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden


Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|--------------|--------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 10 cm x 10 m | 719101 | 11860622 | 4260348610064 | 1 | 50 |
| 15 cm x 10 m | 719102 | 11860639 | 4260348610071 | 1 | 25 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-02-90

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

hautfarbenes bzw. weißes Vlies (Viskose und Polyester), elastisch, luft- und wasserdampfdurchlässig, absorbierende, nicht haftende Zellwolle-Wundauflage aus Viskose und Polyester, Hotmelt-Kleber



Verwendungszweck:

zur Abdeckung von kleineren Verletzungen, zur äußeren Anwendung, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar

Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|------------|----------|------------|---------------|--------------|-----------|
| 4 cm x 5 m | hautfarben | 16736010 | 11859530 | 4260348613652 | 1 | 100 |
| | weiß | 1673604 | 11859576 | 4260348613669 | 1 | 100 |
| 6 cm x 5 m | hautfarben | 16736011 | 11859547 | 4260348613676 | 1 | 100 |
| | weiß | 1673605 | 11859582 | 4260348613683 | 1 | 100 |
| 8 cm x 5 m | hautfarben | 16736012 | 11859553 | 4260348613690 | 1 | 96 |
| | weiß | 1673606 | 11859599 | 4260348613706 | 1 | 96 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-03-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

hautfarbenes Baumwollgewebe, starr, luft- und wasserdampfdurchlässig, absorbierende, nicht haftende Zellwoll-Wundauflage aus Viskose und Polyester, Zinkoxid-Hotmelt-Kleber



Verwendungszweck:

zur Abdeckung von kleineren Verletzungen, zur äußeren Anwendung, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar



Produktvarianten:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Rollen/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|------------|------------|----------|------------|---------------|--------------|-----------|
| 4 cm x 5 m | hautfarben | 16738010 | 11859607 | 4260348613744 | 1 | 100 |
| 6 cm x 5 m | hautfarben | 16738011 | 11859613 | 4260348613751 | 1 | 100 |
| 8 cm x 5 m | hautfarben | 16738012 | 11859636 | 4260348613768 | 1 | 96 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-03-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Verbandpflaster aus Kunstseide,
hautfreundlicher Polyacrylatkleber, reißbar

Verwendungszweck:

zur Verbandfixierung, zur Fixierung von
Sonden oder Kanlen, zur äußeren An-
wendung, bei Verwendung eines validier-
ten Verfahrens sterilisierbar



Produktvarianten:

mit Seitenscheiben:

| Breite | Länge | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------|-------|----------|------------|---------------|----------------|--------------|
| 1,25 cm | 5 m | 16714003 | 10821471 | 4260348613867 | 12 | 40 |
| | 9 m | 1671860 | 06345059 | 4260348613782 | 1 | variabel |
| | | 1671861 | 00516850 | 4260348613799 | 6 | Variabel |
| | | 1671807 | 11224369 | 4260348613874 | 12 | 40 |
| 2,5 cm | 5 m | 16714004 | 10821488 | 4260348613881 | 12 | 30 |
| | 9 m | 1671863 | 06349577 | 4260348613829 | 1 | variabel |
| | | 1671862 | 00515856 | 4260348613836 | 6 | variabel |
| | | 1671808 | 11224375 | 4260348613898 | 12 | 30 |
| 5 cm | 5 m | 16714006 | 11361014 | 4260348613904 | 6 | 30 |
| | 9 m | 16714010 | 13827936 | 4260348616783 | 6 | 30 |

| Breite | Lnge | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------|-------|---------|------------|---------------|----------------|--------------|
| 1,25 cm | 9 m | 1671801 | 04793486 | 4260348613805 | 36 | 30 |
| 2,5 cm | 9 m | 1671802 | 04793575 | 4260348613843 | 24 | 30 |

ohne Seitenscheiben:

| Breite | Länge | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------|-------|----------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 1,25 cm | 9 m | 16714007 | 10180138 | 4260348613911 | 12 | 40 |
| 2,5 cm | | 1671809 | 10180144 | 4260348613928 | 12 | 30 |
| 5 cm | | 16714008 | 10180150 | 4260348613935 | 6 | 30 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-01-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

hautfarbenes, textiles Verbandpflaster aus Baumwollgewebe für normale Haut, Zinkoxid-Hotmelt-Kleber, luft- und wasserdampfdurchlässig

Verwendungszweck:

zur Verbandfixierung, zur Fixierung von Sonden oder Kathetern, zur äußeren Anwendung, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar



Produktvarianten:

| Breite | Länge | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------|-------|----------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 1,25 cm | 5 m | 16711003 | 10821494 | 4260348614017 | 12 | 40 |
| | 9 m | 1671761 | 00516927 | 4260348613959 | 6 | Variabel |
| | | 16711006 | 11224381 | 4260348613416 | 12 | 40 |
| 2,5 cm | 5 m | 16711004 | 10821502 | 4260348614024 | 12 | 30 |
| | 9 m | 1671762 | 00517074 | 4260348613980 | 6 | variabel |
| | | 16711007 | 11224398 | 4260348613775 | 12 | 30 |
| 5 cm | 9 m | 16711008 | 13827942 | 4260348616806 | 6 | 30 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-01-03

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

weißes Cellulose-Vliesstoffpflaster für empfindliche Haut, hautfreundlicher Hotmelt-Kleber, reißbar, luft- und wasserdampfdurchlässig

Verwendungszweck:

zur Verbandfixierung, zur Befestigung von Sonden oder Kanülen, zur äußeren Anwendung, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar



Produktvarianten:

| Breite | Länge | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------|-------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 1,25 cm | 5 m | 1672006 | 11859501 | 4260348614055 | 12 | 40 |
| | 9 m | 1672008 | 11224346 | 4260348610330 | 12 | 40 |
| 2,5 cm | 5 m | 1672007 | 11859518 | 4260348614062 | 12 | 30 |
| | 9 m | 1672062 | 00517111 | 4260348614031 | 6 | variabel |
| | | 1672009 | 11224352 | 4260348610460 | 12 | 30 |
| 5 cm | 9 m | 1672010 | 13827959 | 4260348616790 | 6 | 30 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-01-04

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

transparentes Verbandpflaster aus poröser Polyethylen-Folie, Hotmelt-Kleber, luft- und wasserdampfdurchlässig, längs und quer zerreißbar



Verwendungszweck:

zur Katheter- und Kanülenfixierung, zur Befestigung von Verbänden usw., zur äußeren Anwendung, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar



Produktvarianten:

| Breite | Länge | REF | PZN (Pckg) | GTIN | Stück/ Pckg | Pckg/ Ktn |
|---------|-------|---------|------------|---------------|-------------|-----------|
| 1,25 cm | 9 m | 1671906 | 12393074 | 4260348613812 | 12 | 40 |
| 2,5 cm | 9 m | 1671962 | 00517097 | 4260348614079 | 6 | 28 |
| | | 1671905 | 11224412 | 4260348614093 | 12 | 30 |
| 5 cm | 9 m | 1671907 | 13827965 | 4260348616813 | 6 | 30 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-18-01-01

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt
Produktbeschreibung:

ungebleichter Zellstoff aus 100 % Recyclingmaterial, hochgebleichter Zellstoff aus TCF (= chlorfrei gebleichtem) Material, nach DAB

Verwendungszweck:

vielfältige Einsatzmöglichkeiten zum Einhalten des Hygieneanspruchs, z. B. als Schutz der Arbeitsunterlage, zum Aufwischen von Flüssigkeiten usw., bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar


Produktvarianten:

Zellstoff in Lagen:

| Größe | Farbe | REF | PZN (Beutel) | GTIN | Kg/Btl | Btl/Ktn |
|------------|---------------|-------|--------------|---------------|--------|---------|
| 20 x 30 cm | ungebleicht | 51123 | 08822730 | 4260348614109 | 5 | 3 |
| | hochgebleicht | 51423 | 08822753 | 4260348614116 | 5 | 3 |
| 40 x 60 cm | ungebleicht | 51146 | 08822724 | 4260348614123 | 5 | 3 |
| | hochgebleicht | 51446 | 08822747 | 4260348614130 | 5 | 3 |

eCl@ss:

34-21-09-07

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Oberfläche aus hautsympathischem und strapazierfähigem Vliesstoff, saugstarkes Polster aus Zellstofflagen, rutschfeste Unterlage aus PE-Folie, die wirkungsvoll das Austreten von Flüssigkeit verhindert

Verwendungszweck:

geeignet als direkte Inkontinenzunterlage oder als Bettschutz allgemein, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar



Produktvarianten:

| Größe | Lagen | Saugfähigkeit | REF | PZN (Karton) | GTIN | Stück/Ktn |
|------------|-------|---------------|----------|--------------|---------------|-----------|
| 40 x 60 cm | 6 | ca. 242 ml | 19N03102 | 00527492 | 4260348614154 | 200 |
| | 12 | ca. 440 ml | 19N03220 | 00527500 | 4260348614161 | 100 |
| 60 x 60 cm | 6 | ca. 374 ml | 19N03501 | 00527517 | 4260348614178 | 150 |
| 60 x 90 cm | 6 | ca. 572 ml | 19N04027 | 11859719 | 4260348614185 | 50 |
| | 6 | ca. 572 ml | 19N04026 | 00527523 | 4260348614192 | 100 |
| | 12 | ca. 1.122 ml | 19N04037 | 12535930 | 4260348617278 | 25 |
| | | ca. 1.122 ml | 19N04025 | 00527581 | 4260348614208 | 100 |
| | 20 | ca. 1.837 ml | 19N04024 | 00527598 | 4260348614215 | 50 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-39-01-90

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Kombination aus absorbierenden Zellstoffschichten und einer flüssigkeitsundurchlässigen Auflage aus PE-Folie, 1 Lage Tissue + PE-Folie mit seitlichen Sperrkanten



Verwendungszweck:

zum Abdecken von Matratzen, Liegen, Tragen usw. als sicherer Kontaminationsschutz bzw. als Schutzunterlage auf Arbeitstischen, bei der Blutentnahme usw., bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar

Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN | GTIN | Stück/ Ktn |
|-------------|------------|----------|---------------|---------------|
| 32 x 45 cm | 1455999016 | 11859493 | 4260348614222 | 1.200 |
| 40 x 50 cm | 2339028 | 11859808 | 4260348614239 | 1.400 |
| 80 x 90 cm | 2339010 | 11859754 | 4260348614246 | 200 |
| 80 x 140 cm | 2339013 | 11859760 | 4260348614253 | 100 |
| 80 x 195 cm | 2339014 | 11859777 | 4260348614260 | 130 |
| 80 x 210 cm | 2339020 | 11859783 | 4260348614277 | 100 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-39-01-90

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Kombination aus absorbierenden Zellstoffschichten und einer flüssigkeitsundurchlässigen Auflage aus PE-Folie; längsverarbeitete Polyesterfäden sorgen für entsprechende Reißfestigkeit, 2 Lagen Tissue + PE-Folie mit seitlichen Sperrkanten



Verwendungszweck:

zum Abdecken von Matratzen, Liegen, Tragen usw. als sicherer Kontaminationsschutz bzw. als Schutzunterlage auf Arbeitstischen usw., wenn bei der Anwendung eine hohe Reißfestigkeit und Strapazierfähigkeit gefordert ist, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar

Produktvarianten:

| Größe | REF | PZN | GTIN | Stück/ Ktn |
|-------------|------------|----------|---------------|---------------|
| 80 x 175 cm | 1455999009 | 11859487 | 4260348614284 | 100 |
| 80 x 210 cm | 23158021 | 11859748 | 4260348614291 | 100 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ss:

34-39-01-90

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Oberfläche aus hautsympathischem und strapazierfähigem Vliesstoff, saugstarkes Polster aus Zellstofflagen, rutschfeste Unterlage aus PE-Folie, die das Austreten von Flüssigkeit verhindert



Verwendungszweck:

geeignet als Armunterlage während der Dialyse, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar

Produktvarianten:

| Größe | Lagen | REF | PZN (Karton) | GTIN | Stück/Ktn |
|------------|-------|---------|--------------|---------------|-----------|
| 22 x 55 cm | 6 | 1850021 | 11859694 | 4260348614307 | 250 |

Regulatorische Angaben:

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCI@ass:

34-39-01-90

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Beutel aus umweltfreundlichem Papier, selbststehend, platzsparende Lagerung im gefalteten Zustand, gebündelt à 50 Stück

Verwendungszweck:

geeignet für verschiedene Anwendungen, beispielsweise als Behältnis zum Aufbewahren patientenspezifischer Utensilien oder als Abfallsammelbehälter, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar



Produktvarianten:

| Grundfläche | Höhe | REF | PZN (Karton) | GTIN | Stück/ Ktn |
|--------------|--------|---------|--------------|---------------|------------|
| 220 x 110 mm | 285 mm | 2520699 | - | 4260348614321 | 250 |

eCl@ss:

20-03-02-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Maske nach EN 14683 aus einem 3-lagigen, 100 % glasfaserfreien Vliesstoff, gefüllt mit einem glasfaserfreien Filtermedium, Nasenbügel, Gummizug bzw. zum Binden, latexfrei, nahezu ungehindertes Atmen bei einer Bakterienfiltereffizienz (BFE) > 98 %, leicht, hoher Tragekomfort durch anatomisch richtigen Sitz



Verwendungszweck:

zur äußeren Anwendung, zur Filtration von Keimen, bei Verwendung eines validierten Verfahrens sterilisierbar



Produktvarianten:

| Größe | TYP | REF | PZN (Pckg.) | GTIN | Stück/Pckg | Pckg/Ktn |
|-------------|-----------------------|-------|-------------|---------------|------------|----------|
| 175 x 95 mm | TYP II Gummizug | 21221 | 11859725 | 4260348614338 | 50 | 40 |
| | TYP IIR zum Binden | 21232 | - | 4260604534981 | 50 | 40 |

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse I, Regel 1

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

eCl@ss:

34-15-01-02

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Gerne konfektionieren wir speziell an Ihren Bedarf bzw. an Ihre Bedürfnisse angepasste Sets.

Diese Sets können Verbandstoffe, Abdecksysteme, OP-Mäntel, -Masken, -Hauben oder aber auch verschiedene Einmal-Instrumente enthalten.

Durch den Einsatz individuell angepasster OP-Sets entsteht für Sie eine Reihe von Vorteilen:

- Ihre Operationen verlaufen zügiger und störungsfreier, da die verschiedenen Peelvorgänge und Springertätigkeiten stark reduziert werden.
- Ihre Vorbereitungszeit zu einer Operation sinkt deutlich durch den wesentlich vereinfachten Rüst-Vorgang.
- Ihre Lagerhaltung vereinfacht sich, da die Anzahl lagerhaltiger Artikel verringert werden kann.
- Durch diese Artikelreduktion wird auch Ihr Logistikapparat entlastet, der weniger Lieferanten kontaktieren muss, weniger Preisverhandlungen führen muss, weniger Bestellungen und damit verbundene Logistikvorgänge tätigen muss.

Verwendungszweck:

für diverse Anwendungen im stationären oder Ambulanten Bereich
(siehe hierzu „Produktausführungen“), zur äußeren Anwendung

Produktvarianten:

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

BEISPIELSETS:**Verbandstoffset einfach steril**

5 x Tupfer 20x20cm, pflaumengroß, VM 20 DIN 14079 BW
3 x Mullkompr. 7,5x7,5cm 8-fach, VM 17 DIN 14079 BW
2 x Mullkompr. 10x10cm 8-fach, VM 17 DIN 14079 BW
einfach verpackt, dampfsterilisiert

Verbandset

1 x medizinische Pinzette
12,5 cm lang aus Kunststoff
4 x Mullkompressen 5x5 cm, 8-fach, VM 17 DIN 14079 BW
verpackt in: 1 x Schutzunterlage für Set-Verpackungen 60x60 cm, blau, EO-sterilisiert

PEG Verbandset

1 x Fixierplaster 12x15cm
4 x Mullkompressen 7,5x7,5cm 8-f.
2 x Mullkompressen 7,5x7,5cm 8-f. mit Y-Schlitz
1 x Gebrauchsanweisung
einfach verpackt, EO-sterilisiert

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Produktbeschreibung:

Gerne konfektionieren wir speziell an Ihren Bedarf bzw. an Ihre Bedürfnisse angepasste Sets.

Diese Sets können Verbandstoffe, Abdecksysteme, OP-Mäntel, -Masken, -Hauben oder aber auch verschiedene Einmal-Instrumente enthalten.

Durch den Einsatz individuell angepasster OP-Sets entsteht für Sie eine Reihe von Vorteilen:

- Ihre Operationen verlaufen zügiger und störungsfreier, da die verschiedenen Peelvorgänge und Springertätigkeiten stark reduziert werden.
- Ihre Vorbereitungszeit zu einer Operation sinkt deutlich durch den wesentlich vereinfachten Rüst-Vorgang.
- Ihre Lagerhaltung vereinfacht sich, da die Anzahl lagerhaltiger Artikel verringert werden kann.
- Durch diese Artikelreduktion wird auch Ihr Logistikapparat entlastet, der weniger Lieferanten kontaktieren muss, weniger Preisverhandlungen führen muss, weniger Bestellungen und damit verbundene Logistikvorgänge tätigen muss.

Verwendungszweck:

für diverse Anwendungen im OP-Bereich (siehe hierzu „Produktausführungen“)

Produktvarianten:

STERIL eingesiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

BEISPIELSETS:**OP-SET**

15 x Bauchtuch, 40x40cm, 4-fach, VM 20 DIN 14079 BW, grün, ohne Schlaufe, Röko
4 x Bauchtuch, 8x80cm, 4-fach, VM 20 DIN 14079 BW, grün, ohne Schlaufe, Röko
10 x Tupfer, 30x40cm, VM 20 DIN 14079 BW, Röko
10 x Tupfer, 25x25cm, VM 20 DIN 14079 BW, Röko
10 x Präpariertupfer, 6x6cm, VM 24 DIN 14079 BW, Röko, in Schiebeschachtel
doppelt verpackt mit Zählkarte in Pralinenschachtel, dampfsterilisiert

OP-SET Urologie

15 x Mullkompr. 10x13cm, 12-fach, VM 17 DIN 14079 BW, Röko
20 x Tupfer, 30x40cm, VM 20 DIN 14079 BW, Röko, in PE-Beutel
25 x Tupfer, 20x20cm, VM 20 DIN 14079 BW, Röko, in PE-Beutel
5 x Bauchtuch, 45x45cm, 4-fach, VM 20 DIN 14079 BW, grün, mit Schlaufe, vorgewaschen, Röko
10 x Präpariertupfer, 12x12cm, VM 24 DIN 14079 BW, Röko, in PE-Beutel
doppelt verpackt (in Sterikrepp eingeschlagen) mit Zählkarte, EO-sterilisiert

Herz OP-Set

10 x Bauchtuch, 40x40cm, 4-fach, VM 20 DIN 14079 BW, grün, ohne Schlaufe, vorgewaschen, Röko
30 x Mullkompr. 10x10cm, 32-fach, VM 17 DIN 14079 BW, Röko
10 x Tupfer, 25x25cm, VM 20 DIN 14079 BW, Röko, in PE-Beutel
3 x Präpariertupfer, 6x6cm, VM 24 DIN 14079 BW, Röko, in Schiebeschachtel
doppelt verpackt (in Sterikrepp eingeschlagen) mit Zählkarte, EO-sterilisiert

Notfall Set

20 x Mullkompressen 10x10cm, 16-f, Röko
10 x Bauchtuch, 40x40cm, 4-f., grün, o.Schlaufe, Röko
10 x Tupfer, 30x30cm, extagroß, Röko
10 x Tupfer, 20x20cm, pflaumengroß, Röko
10 x Präpariertupfer, 6x6cm, klein, Röko in Schiebeschachtel
doppelt verpackt mit Zählkarte, dampfsterilisiert

Regulatorische Angaben:

MPG, Richtlinie 93/42/EWG,

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

bzw.

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

CE-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen

Kennzeichnung nach DIN EN ISO 15223-1 auf allen Verpackungsstufen

Lagerung:

Trocken und nicht der Sonne ausgesetzt lagern.

Warnhinweise:

- 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.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

Produktbeschreibung:

Tasche aus 100% Baumwolle mit den wichtigsten Utensilien zur Ersten Hilfe bei Kinderunfällen, 24 verschiedene Artikel (42 Teile), zusammengestellt von Kinderärzten des Universitätsklinikums Bonn, **mit Trageschleufe** (befindet sich in der Tasche) zum Einhängen am Reißverschluss mittels Karabiner.

Inhalt (in allen Taschenvarianten gleich):

- Digital-Fieberthermometer
- Splitter-/Zeckenpinzette
- Sofort-Kälte-Kompresse
- Kalt-Warm-Kompresse
- Zahnrettungsset Dr. Till
- Physiologische Kochsalzlösung (0,9%) (3 St.)
- Schere
- Wundpflaster (zum Selbstschneiden)
- Kinderpflasterstrips Tiere (10 St.)
- Klammerpflasterstrips steril (1 x 5 St.)
- Pflasterbinde
- Elastische Fixierbinde
- Einmalhandschuhe (1 x 2 St.)
- Wundverband steril klein
- Wundverband steril mittel
- Vlieskompressen steril klein (1 x 2 St.)
- Vlieskompressen steril mittel (1 x 2 St.)
- Vlieskompressen steril groß (1 x 2 St.)
- Spuckbeutel
- Rettungsdecke
- Kindernotfallkarte
- Kindernotfallpass
- Gummibärchen
- Notfall-Ratgeber: Erste Hilfe am Kind



Sonderedition
2021 (ausver-
kauft)



Edition
2022



Klassiker
2022
limitierte Auf-
lage)

Verwendungszweck:

Zur Ersten Hilfe bei Kinderunfällen, zur Wundversorgung bei Kindern

Produktvarianten:

| Tasche | REF | GTIN | PZN | Taschen / Karton |
|--|--------|---------------|----------|---------------------|
| 22 x 8 x 15 cm (hellgrau, geräumig)  | 452032 | 4260604532444 | 15623770 | 16 |
| 21 x 8 x 14 cm (rot, kompakt)  | 452077 | 4260604536596 | 18032928 | 20 |

Produktdatenblatt

Produktbeschreibung:

Papierbeutel mit allen Verbrauchsmaterialien der Kindernotfallbox als Nachfüllset, 15 verschiedene Artikel (33 Teile), zusammengestellt von Kinderärzten des Universitätsklinikums Bonn

Inhalt:

- Sofort-Kälte-Kompressse
- Physiologische Kochsalzlösung (0,9%) (3 St.)
- Wundpflaster (zum Selbstschneiden)
- Kinderpflasterstrips Tiere (10 St.)
- Klammerpflasterstrips steril (1 x 5 St.)
- Pflasterbinde / Fingerpflaster
- Elastische Fixierbinde
- Einmalhandschuhe (1x2)
- Wundverband steril klein
- Wundverband steril mittel
- Vlieskompressen steril klein (1 x 2 St.)
- Vlieskompressen steril mittel (1 x 2 St.)
- Vlieskompressen steril groß (1 x 2 St.)
- Spuckbeutel
- Gummibärchen



Verwendungszweck:

Zur Ersten Hilfe bei Kinderunfällen, zur Wundversorgung bei Kindern

Produktvarianten:

| Größe des Beutels | REF | GTIN | PZN | Btl./Ktn. |
|--------------------|--------|---------------|----------|-----------|
| 23 x 16,5 x 6,5 cm | 452031 | 4260348617018 | 14218197 | 15 |

Produktbeschreibung:

Mini-Hygienebeutel aus schwarzem Polyethylen mit Druckverschluss, reißfest, blickdicht, feuchtigkeits- und geruchsdicht, kleinrollbar, doppelt sicher verschließbar, mit Klebestreifen auf der Beutelnrückseite zur Fixierung des kleingerollten Beutels, Beutelgröße: 80 x 110 x 0,05 mm, Materialstärke: 50 my, erhältlich in 2 Packungsgrößen: für zuhause in einer praktischen Schiebeschachtel mit 36 Beuteln, für unterwegs in einem kleinen Briefchen mit 6 Beuteln

Anwendungsgebiet:

insbesondere zur einfachen, diskreten, hygienischen und sicheren Entsorgung von Tampons aller Größen, aber auch zur Entsorgung anderer, kleinerer Hygieneartikel (z.B. Kondome, Slipeinlagen) geeignet; für zuhause und unterwegs

Produktvarianten:

| Größe | Verpackung | GTIN | Art.-Nr. | PZN (Pckg.) | Stück / Pckg. | Pckg. / Karton |
|-----------|---------------------------|---------------|----------|-------------|---------------|----------------|
| zuhause | Schiebeschachtel | 4260348610019 | 800011 | 10744138 | 36 | 10 |
| unterwegs | Briefchen / Faltschachtel | 4260348610033 | 800021 | 10744121 | 6 | 50 |

