

NOBAMED Paul Danz AG

RUDAVAL®

REF 052120

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Steriles, ovales, einzeln verpacktes Augenpflaster aus weichem Vlies als Trägermaterial und zentralem Wundkissen. Die umlaufende Klebefläche des Pflasters gibt dem Auge den notwendigen Schutz.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegenüber eine der unten genannten Komponenten

Zusammensetzung

Polyester, Viskose, Polyethylen, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

RUDAVAL® ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse Is, basierend auf Regel 4, eingestuft.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Es trägt CE- und DIN EN ISO 15223-1-Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen. Verpackung

Primär- Papier-Papier-verpackung: Verpackung

Sekundär- Faltschachtel aus

verpackung: Cellulose

Tertiär- Karton aus Verpackung: Cellulose

Das Produkt enthält folgende Symbole und Kennzeichnungen:











Stand der Information: 17.06.2019 [REV 5]

ersetzt: 23.09.2015 [REV 4]