



NOBADERM®

REF 160606

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Der sterile, transparente Folienverband, 6 cm x 7 cm reine Verbandfläche, besteht aus Polyurethan und ist mit einem hypoallergenen Polyacrylatkleber versehen. NOBADERM® eignet sich zur feuchten Wundbehandlung. Es schützt als primäre Wundauflage schwach sezernierende Wunden vor dem Eindringen von Keimen. Es wird bei Wunden in der Epithelisierungsphase und bei postoperativen Wunden angewendet. Zudem wird NOBADERM® als Sekundärverband eingesetzt, wobei es sich hervorragend zur feuchten Wundbehandlung in Kombination mit z.B. Alginatverbänden (NOBAALGIN®) und Hydrogelen (NOBAGEL®) eignet. Das semipermeable Produkt ist wasserdicht, jedoch wasserdampfdurchlässig (MVTR ~ 900-1000 g/m²/24h). Der Folienverband ist einzeln steril verpackt.

Kontraindikationen

Nicht bei infizierten Wunden verwenden. Der Verband eignet sich nicht als primäre Wundauflage für stark blutende oder mäßig bis stark exsudierende Wunden. Nicht bei einer bekannten Allergie gegen eine der unten genannten Komponenten anwenden.

Zusammensetzung

Polyurethanfolie, Polyacrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

NOBADERM® ist ein Medizinprodukt nach MPG, der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse IIa, 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

Primärverpackung: Papier-Folie-Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Tertiärverpackung: Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei, bei Raumtemperatur, vor Sonnenlicht und Hitze schützen.

Das Produkt trägt folgende Kennzeichnung und Symbole

