



NOBADUR®

REF 400512

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die braune Ultra-Kurzzugbinde ist **12 cm breit und gedehnt 5 m lang** bei einer Dehnbarkeit von ca. 38%. Aufgrund ihrer geringen Dehnbarkeit kann sie zur Anwendung eines Kompressionsverbandes zur Behandlung von phlebologischen oder lymphologischen Erkrankungen der Beine und Arme genutzt werden. So kann die Binde zur Venenkompression (nach Pütter) eingesetzt werden oder sie ist zur Thromboseprophylaxe genauso geeignet wie zur postoperativen Therapie (z.B. Varizenverödung, Venenstripping). Bei chronischen Wunden aufgrund venöser Insuffizienz (z.B. Ulcus cruris) unterstützt ein über dem Wundverband angelegter Kompressionsverband den venösen Rückfluss und damit die Wundheilung. In der Sportmedizin und Traumatologie dient die Binde zum Stützen und Entlasten bei Distorsionen und Kontusionen. Die aufgerollte Binde ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt und einzeln verpackt.

Zusammensetzung

Baumwolle; Polyamid

Kontraindikationen

- Fortgeschrittene periphere arterielle Verschlusskrankheit
- Dekompensierte Herzinsuffizienz
- Septische Phlebitis
- Phlegmasia coerulea dolens

Abzuwägende Risiken

- Sensibilitätsstörung der Extremitäten
- Materialunverträglichkeit
- Ausgeprägte nässende Dermatosen
- Fortgeschrittene periphere Neuropathie (z.B. Diabetes mellitus)
- Primär chronische Polyarthrit

Nebenwirkungen

Der Verband darf weder Druckstellen, Schnürfurchen, zunehmende Schmerzen noch Kurz-

atmigkeit, Schweißausbrüche, Taubheitsgefühle und Durchblutungsstörungen verursachen.

Hinweis

Das Produkt wurde einem validierten Keimreduktionsverfahren unterworfen und liegt sterilisiert vor.

Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden

Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDD 93/42/EWG, MDR (EU) 2017/745.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

Verpackung

Primärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Sekundärverpackung: Karton aus Zellulose

Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter www.nobamed.com



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

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe