



**NOBAMED Paul Danz AG**

## **NOBATRAST® OP-Set Präpariertupfer**

**REF 645708** (ab LOT 135255)

### **Produktbeschreibung und Zweckbestimmung, Anwendung**

Die doppelt verpackten Präpariertupfer aus 24-fädigem Verbandmull, 8 x 8 cm (Größe M), à 20 Stück, haben einen eingewebten Röntgenkontrastfaden. Sie dienen im operativen Bereich zum Präparieren von feinen Gewebeteilen (z.B. Blutgefäßen, feinen Sehnen). Die Zählkarte in der Sterilverpackung erlaubt eine schnelle und sichere Zählkontrolle.

### **Zusammensetzung**

Baumwolle, X-Ray-Faden aus Bariumsulfat, Polypropylen

### **Kontraindikationen**

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### **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.

Die Präpariertupfer entsprechen den Vorgaben der DIN EN 14079 Typ 24.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

### **Verpackung**

Primärverpackung: Sterilpapier

Sekundärverpackung: Papier/ Folie-Verpackung

Tertiärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Quartärverpackung: Karton aus Zellulose

### **Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:**

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://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, vor Sonneneinstrahlung schützen

### **Sterilprodukt**

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

### **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.