







ZWIRNHANDSCHUH-steril; Gr. 9

REF 919290 (ab LOT 36517)

Inhalt dieser Behandlungseinheit:

1 x Zwirnhandschuh, rechts
NOBAMED Paul Danz AG,  

1 x Zwirnhandschuh, links
NOBAMED Paul Danz AG,  

Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die sterile Behandlungseinheit besteht aus einem Paar weißen Zwirnhandschuhen. Sie eignen sich zur Verwendung in der Krankenpflege, Dermatologie und im OP-Bereich. Sie werden gerne bei der Aufbereitung von gereinigtem chirurgischem Instrumentarium im Sterilisationsbereich eingesetzt. Hier schützen sie das Instrumentarium vor dem natürlichen Säure- und Fettgehalt der Hände. Ferner können sie als Unterzughandschuhe verwendet werden.

Zusammensetzung

Baumwolle

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.



Dieses Produkt ist für die einmalige und vorübergehende Anwendung an einem Patienten bestimmt. Die Anwendung darf nur durch geschultes Fachpersonal erfolgen. Liegen Gebrauchsinformationen für Einzelprodukte vor, sind diese zu beachten!

Normative und gesetzliche Anforderungen:

Behandlungseinheit nach Art. 22 der Medizinprodukte-Verordnung (EU) 2017/745, Risikoklasse I

Die Vereinbarkeit der zusammengestellten Medizinprodukte oder sonstigen Produkte

wurde unter den Hinweisen der jeweiligen Hersteller geprüft und die Arbeitsschritte entsprechend ausgeführt. Die Zweckbestimmung der Hersteller wird nicht verändert.

Die Behandlungseinheit wird nach einem validierten Verfahren verpackt.

Die gesamte Tätigkeit wird in geeigneter Weise im Rahmen unseres QM-Systems nach DIN EN ISO 13485 überwacht und kontrolliert.

Bei sterilen Behandlungseinheiten wird ein validiertes Sterilisationsverfahren unter Berücksichtigung der Vorgaben der Hersteller angewendet, so dass die Produktfunktionalität und Produktsicherheit der Komponenten nach dem Zusammenstellen und Sterilisieren zu einer Behandlungseinheit aufrechterhalten bleibt.

Die Sterilisation und Verpackung unterliegen der Überwachung unserer Benannten Stelle TÜV Süd PS 0123 nach Anhang XI, Teil A.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei, vor Sonnenlicht schützen.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung

