



WUNDSCHNELLEVERBAND

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Der einzeln, steril verpackte Schnellverband ist so konzipiert, dass der Verletzte sich selbst steril versorgen kann. An der sterilen Wundaufgabe sind zwei elastische Binden, die mittels zweier Heftpflaster auf der Haut und am Bindende fixiert werden können. Er dient der Versorgung kleinerer bis mittlerer Wunden in der Ersten Hilfe.

Zusammensetzung

Viskose, Nylon, Polypropylen, Polyethylen, Aluminium, Acrylatkleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

WUNDSCHNELLEVERBAND ist ein Medizinprodukt nach MPG, Klasse Is, Regel 4 und erfüllt die Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11137.

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, vor Sonneneinstrahlung schützen.

Das Produkt trägt die aus den Konformitätsverfahren der Richtlinie vorgegebene CE – Kennzeichnung

