

**FIWA<sup>®</sup>**

## Produktkatalog

unser Produktportfolio für Kliniken  
sowohl im Stations- als auch OP-Bereich,  
für ambulante Einrichtungen  
und für Arztpraxen

## KOMPRESSEN

<b>FIWA®komp</b>	• Mullkompressen, unsteril .....	9
	• Mullkompressen, steril .....	11
	• Mullkompressen, steril (doppelt verpackt) .....	13
	• Mullkompressen RÖKO, unsteril .....	15
	• Mullkompressen RÖKO, steril .....	17
	• Schlitzkompressen MULL, steril .....	19
	• Ohrkompressen, steril .....	21
	• Rollkompressen RÖKO, steril .....	23
<b>FIWA®vlies</b>	• Vlieskompressen, unsteril .....	25
	• Vlieskompressen, steril .....	27
	• Schlitzkompressen VLIES, unsteril .....	29
	• Schlitzkompressen VLIES, steril .....	31
	• Zellstoff-Vlies-Komprese, unsteril .....	33
<b>FIWA®sorb</b>	• Saugkompressen MULL, unsteril .....	35
	• Saugkompressen MULL, steril .....	37
	• Saugkompressen VLIES, unsteril .....	39
	• Saugkompressen VLIES, steril .....	41

## VERBANDMULL

<b>FIWA®mull</b>	• Verbandmull, unsteril .....	43
------------------	-------------------------------	----

## TUPFER

<b>FIWA®sling</b>	• Schlinggazetupfer, unsteril .....	46
	• Schlinggazetupfer, steril .....	48
	• Schlinggazetupfer RÖKO, unsteril .....	50
	• Schlinggazetupfer RÖKO, steril .....	52
	• Tupfer ARMIERT, unsteril .....	54
	• Tupfer ARMIERT RÖKÖ, steril .....	56
	• Spitztupfer RÖKO, unsteril .....	58
	• Spitztupfer RÖKO, steril .....	60
	• Spitztupfer ARMIERT RÖKO, steril .....	62
<b>FIWA®prep</b>	• Präpariertupfer RÖKO, unsteril .....	64
	• Präpariertupfer RÖKO, steril .....	66
<b>FIWA®zell</b>	• Zellstofftupfer, unsteril .....	68
	• Zellstofftupfer keimreduziert, unsteril .....	70
	• Zellstofftupfer-SPENDER, unsteril .....	72

## BAUCHTÜCHER

<b>FIWA®lap</b>	• Bauchtücher RÖKO, unsteril .....	73
	• Bauchtücher RÖKO, steril .....	76
	• Bauchtücher VLIES RÖKO, steril .....	79

## INTESTINALBEUTEL (Rollrand- / Götze-kompressen)

<b>FIWA®intest</b>	• Intestinalbeutel / Rollrand- / Götze-kompressen RÖKO, unsteril	81
	• Intestinalbeutel / Rollrand- / Götze-kompressen RÖKO, steril	83

## TAMPONDEN

<b>FIWA®tamp</b>	• Tamponadestreifen, steril	85
	• Tamponadekompressen RÖKO, steril	86

## WATTESTÄBCHEN

<b>FIWA®app</b>	• Wattestäbchen, unsteril	88
	• Wattestäbchen, steril	90

## BINDEN (NICHT KLEBEND)

<b>FIWA®elast</b>	• Elastische Fixierbinden, unsteril	92
	• Elastische Fixierbinden, steril (einfach verpackt)	95
	• Elastische Fixierbinden, steril (doppelt verpackt)	97
<b>FIWA®elast krepp</b>	• Elastische Fixierbinden KREPP, unsteril	99
<b>FIWA®in-elast</b>	• Mullbinden, unsteril	101
<b>FIWA®uni</b>	• Elastische Universalbinden, unsteril	103
	• Elastische Universalbinden, steril (doppelt verpackt)	105
<b>FIWA®id-uni</b>	• Ideal-Universalbinden, unsteril	106
<b>FIWA®ideal</b>	• Idealbinden, unsteril	108
	• Idealbinden, steril (einfach verpackt)	110

	• Idealbinden, steril (doppelt verpackt) .....	112
	• Idealbinden bunt, unsteril .....	114
<b>FIWA®BW-plus</b>	• Idealbinden bunt BW-plus, unsteril .....	116
<b>FIWA®ideal DIN</b>	• Idealbinden nach DIN 61632, unsteril .....	118
	• Idealbinden nach DIN 61632, steril (einfach verpackt) .....	120
	• Idealbinden nach DIN 61632, steril (doppelt verpackt) .....	122
<b>FIWA®dur fein</b>	• Langzugbinden, unsteril .....	124
<b>FIWA®lan</b>	• Kurzzugbinden, unsteril .....	126
	• Kurzzugbinden, steril (doppelt verpackt) .....	128
<b>FIWA®lan twin</b>	• Kompressionsverband Kurzzug, unsteril .....	129
<b>FIWA®lan ultra</b>	• Ultra-Kurzzugbinden, unsteril .....	131
<b>KOHÄSIVE BINDEN</b>		
<b>FIWA®flex haft</b>	• Kohäsive Pflasterbinden, unsteril .....	133
<b>FIWA®elast haft</b>	• Kohäsive elastische Fixierbinden, unsteril .....	135
	• Kohäsive elastische Fixierbinden bunt, unsteril .....	137
<b>FIWA®elast krepp haft</b>	• Kohäsive elastische Fixierbinden KREPP, unsteril .....	139
	• Kohäsive elastische Fixierbinden KREPP bunt, unsteril .....	142
<b>FIWA®ideal haft</b>	• Kohäsive Idealbinden, unsteril .....	144
<b>FIWA®lan haft</b>	• Kohäsive Kurzzugbinden, unsteril .....	146
<b>ADHÄSIVE BINDEN</b>		
<b>FIWA®acryl</b>	• Acrylbinden, unsteril .....	148
<b>FIWA®bi-elast</b>	• Pflasterbinden, unsteril .....	150

## SPEZIALBINDEN

<b>FIWA<sup>®</sup>soft</b>	• Synthetische Polsterbinden, unsteril	152
<b>FIWA<sup>®</sup>crepex</b>	• Crepexbinden, steril	154
<b>FIWA<sup>®</sup>krüll</b>	• Krüllbinden, unsteril	156
	• Krüllbinden, steril	158
<b>FIWA<sup>®</sup>zink</b>	• Zinkleimbinden, unsteril	159

## VERBANDKLAMMERN

<b>FIWA<sup>®</sup>clip</b>	• Verbandklammern, unsteril	161
-----------------------------	-----------------------------	-----

## VERBÄNDE

<b>FIWA<sup>®</sup>net</b>	• Netzverband, unsteril	162
<b>FIWA<sup>®</sup>tube</b>	• Schlauchverband, unsteril	164
	• Fertig-Fingerverband, unsteril	166
<b>FIWA<sup>®</sup>tube fast</b>	• Schlauchverband, längs- und querelastisch, unsteril	168
<b>FIWA<sup>®</sup>tape</b>	• Tapeverband, unsteril	170
<b>FIWA<sup>®</sup>kin</b>	• Elastischer Tape-Verband zur kinesiologischen Therapie, unsteril	172

## PFLASTERPRODUKTE

<b>FIWA<sup>®</sup>med steril</b>	• Wundverband VLIES, steril	174
	• Wundverband TRANSPARENT mit Wund-Pad, steril	176
<b>FIWA<sup>®</sup>strip</b>	• Injektionspflaster, unsteril	178
	• Fingerpflaster, unsteril	180
<b>FIWA<sup>®</sup>stretch</b>	• Fixiervlies, unsteril	182

<b>FIWA®stretch foil</b>	• Folienverband transparent, unsteril	184
<b>FIWA®med soft</b>	• Wundpflaster VLIES, unsteril	186
<b>FIWA®med tex</b>	• Wundpflaster TEXTIL, unsteril	188
<b>FIWA®silk</b>	• Heftpflaster SEIDE, unsteril	190
<b>FIWA®tex</b>	• Heftpflaster TEXTIL, unsteril	192
<b>FIWA®por</b>	• Heftpflaster PORE, unsteril	194
<b>FIWA®clear</b>	• Heftpflaster TRANSPARENT, unsteril	196

### ZELLSTOFF/HYGIENEPRODUKTE

<b>FIWA®protect</b>	• Zellstoff, unsteril	198
	• Krankenunterlagen, unsteril	200
	• Schutzauflagen, unsteril	202
	• Schutzlaken, unsteril	204
	• Dialyseunterlagen, unsteril	206
	• Mehrzweckbeutel, unsteril	208

### SCHUTZPRODUKTE

<b>FIWA®protect</b>	• Mundschutzmasken, unsteril	209
---------------------	------------------------------	-----

### SET-SYSTEME

<b>FIWA®set</b>	• Sets, steril	211
	• Sets RÖKO, steril	213

### DIVERSES

<b>Dr. Till</b>	• Tasche .....	215
<b>Kindernotfallbox</b>	• Nachfüllset .....	217
<b>finellis</b>	• Mini-Hygiene-Beutel für Tampons .....	219

**Produktbeschreibung:**

17-fädige Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle, mit eingeschlagenen Schnittkanten

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
8-fach	5 x 5 cm	731015	16657529	4260604533632	10	variabel
	5 x 5 cm	731011	08821400	4260348610088	100	10
	7,5 x 7,5 cm	731035	16657535	4260604533649	10	variabel
	7,5 x 7,5 cm	731031	08821423	4260348610095	100	10
	10 x 10 cm	731065	16657541	4260604533656	10	variabel
	10 x 10 cm	731061	08821452	4260348610101	100	10
	10 x 20 cm	731091	08821481	4260348610118	100	10
12-fach	5 x 5 cm	731021	08821417	4260348610125	100	10
	7,5 x 7,5 cm	731041	08821446	4260348610132	100	10
	10 x 10 cm	731071	08821469	4260348610149	100	10
	10 x 20 cm	731101	08821498	4260348610156	100	10

**Produktdatenblatt**

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
16-fach	5 x 5 cm	731024	04808319	4260348610163	100	10
	7,5 x 7,5 cm	731051	04797254	4260348610170	100	10
	10 x 10 cm	731081	08821475	4260348610187	100	10
24-fach	10 x 20 cm	731104	-	4260604532802	50	10

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

- Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)
- Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)
- Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

17-fädige Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle, mit eingeschlagenen Schnittkanten

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschgelt (einfach verpackt):

GRÖSSE		REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
8-fach	5 x 5 cm	321015	04676817	4260348610194	5 x 2	variabel
		321013	02773775	4260348610200	25 x 2	40
		321014	02135738	4260348610217	20 x 5	20
	7,5 x 7,5 cm	321035	04676823	4260348610224	5 x 2	variabel
		321033	02773798	4260348610231	25 x 2	30
	10 x 10 cm	321069	04676846	4260348610248	5 x 2	variabel
		321063	02773806	4260348610255	25 x 2	20
		321068	02135885	4260348610262	20 x 5	12
		321065	10822720	4260348610279	10 x 10	12
	10 x 20 cm	321094	04676852	4260348610286	5 x 2	variabel
321092		04317998	4260348610293	25 x 2	12	

**Produktdatenblatt**

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
12-fach	5 x 5 cm	321023	02137192	4260348610309	25 x 2	60
		321024	11859872	4260348610316	20 x 5	16
	7,5 x 7,5 cm	321043	02137200	4260348613850	25 x 2	30
		321044	05919073	4260348610354	20 x 5	30
	10 x 10 cm	321076	02141331	4260348610361	25 x 2	12
		321074	02143778	4260348610378	20 x 5	12
		321075	02143979	4260348610385	10 x 10	12
	10 x 20 cm	321103	02141348	4260348610408	25 x 2	12
		321101	10822743	4260348610415	20 x 5	12
321105		10822766	4260348610422	10 x 10	12	
16-fach	10 x 10 cm	321083	02144105	4260348610439	25 x 2	12
		321084	-	4260348610446	20 x 5	12
		321085	02144140	4260348610453	10 x 10	12

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-01

**Produktbeschreibung:**

17-fädige Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle,  
mit eingeschlagenen Schnittkanten

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, als Wundauflage, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

	GRÖSSE	STK/ BEUTEL	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
8-fach	10 x 10 cm (17-fädig)	25	OHNE	520071	-	4260604533588	24	4
12-fach	10 x 10 cm (17-fädig)	10	OHNE	520030*	-	4260348614581	40	4
16-fach	10 x 10 cm (17-fädig)	10	OHNE	520001	-	4260348614666	40	4
32-fach	10 x 10 cm (17-fädig)	10	OHNE	520060*	-	4260604533762	18	4

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

\*Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

17-fädige Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle,  
mit eingeschlagenen Schnittkanten,  
mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, als Wundauflage, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

	GRÖSSE	RÖKO	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
<b>8-fach</b>	10 x 10 cm	mit	731062	-	4260604532277	100	10
<b>12-fach</b>	5 x 5 cm	mit	731023	11860651	4260348614444	100	10
	7,5 x 7,5 cm	mit	731042	11860668	4260348614451	100	10
	10 x 10 cm	mit	731072	11860680	4260348614468	100	10
	10 x 10 cm GRÜN gebündelt à 5 Stück	mit	731074	-	4260348614475	100	40
	10 x 13 cm	mit	731122	-	4260348614482	100	10
	10 x 20 cm	mit	731102	-	4260348614499	100	10

**Produktdatenblatt**

	GRÖSSE	RÖKO	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
16-fach	5 x 5 cm	mit	731022	11860645	4260348614505	100	10
	7,5 x 7,5 cm	mit	731052	11860674	4260348614512	100	10
	10 x 10 cm	mit	731082	02920058	4260348614529	100	10
	10 x 20 cm	mit	731114	-	4260348614536	100	10
32-fach	10 x 10 cm	mit	731112	15204990	4260348614543	100	10

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

17-fädige Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle,  
mit eingeschlagenen Schnittkanten,  
mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, als Wundauflage, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

	GRÖSSE	STK/ BTL	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
12-fach	7,5 x 7,5 cm (17-fädig)	10	mit	520007	11518214	1234567890123	80	4
		20	mit	520008	-	4260348614567	45	4
	10 x 10 cm (17-fädig)	10	mit	520009	11860384	4260348614574	60	4
		20	mit	520010	11518220	4260348614598	36	4
		50	mit	520011	-	4260348614604	10	4
	10 x 13 cm (17-fädig)	40	mit	520013	-	4260348614611	12	4
10 x 20 cm (17-fädig)	10	mit	520015	11860409	4260348614628	40	4	
	20	mit	520016	-	4260348614635	20	4	
16-fach	5 x 5 cm (17-fädig)	20	mit	520006	-	4260348614642	60	4
	10 x 10 cm (17-fädig)	10	mit	520002	11860361	4260348614659	40	4
		20	mit	520003	11860378	4260348614673	30	4

**Produktdatenblatt**

	GRÖSSE	STK/ BTL	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
16-fach	10 x 10 cm (17-fädig)	40	mit	520004	-	4260348614680	15	4
	10 x 13 cm (20-fädig)	20	mit	520014	-	4260348614697	16	4
	10 x 20 cm (17-fädig)	10	mit	520038	-	4260348614703	30	4
32-fach	10 x 10 cm (17-fädig)	10	mit	520012	11860390	4260348614710	30	4
		10	mit (über lange Seite)	520061	-	4260348616394	24	4
<b>Randgesteppt:</b>								
8-fach	12 x 38 cm (20-fädig)	10	mit	520062	-	4260348614741	12	4
<b>GRÜN, randgesteppt, vorgewaschen:</b>								
2-fach	10 x 10 cm (24-fädig)	10	mit	231310	-	4260348614758	30	4

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-01

**Produktbeschreibung:**

17-fädige Mullkompressen mit einem Y-förmigem Einschnitt,  
aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle,  
mit eingeschlagenen Schnittkanten

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschgelt (einfach verpackt):

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
8-fach	5 x 5 cm	324033	01023345	4260348610477	25 x 2	40
	7,5 x 7,5 cm	324013	01023339	4260348610484	25 x 2	30
	10 x 10 cm	324023	01023322	4260348610491	25 x 2	20
12-fach	5 x 5 cm	324034	15436424	4260348610507	25 x 2	40
	7,5 x 7,5 cm	324014	11859984	4260348610514	25 x 2	30
	10 x 10 cm	324024	15436418	4260348610521	25 x 2	12

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-04

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

17-fädige Mullkompressen mit einem halbrunden Ausschnitt zum besseren Anlegen hinter dem Ohr aus Verbandmull nach DIN EN 14079, 100 % Baumwolle, mit eingeschlagenen Schnittkanten

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschgelt (einfach verpackt):

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
32-fach	5 x 10 cm	315012	-	4260604532857	25 x 2	12

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

10 cm lange und etwa 1,2 cm dicke, gerollte Mullkompressen aus Verbandmull nach DIN EN 14079, 100 % Baumwolle, mit eingeschlagenen Schnittkanten, mit Faden umwickelt, mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung, zusätzlich geeignet für minimal invasive Operationen mit einem Da Vinci-Operationssystem

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschgelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	STK/ BTL	BTL/ PCKG
10 cm lang 1,2 cm Durchmesser	mit	520068	14130545	4260348616769	5	50
5 cm lang 1,5 cm Durchmesser	mit	520073	-	4260604539481	5	20

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-21-02-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Vliesstoff-Kompressen (30 g/m<sup>2</sup>) aus 70 % Zellwolle und 30 % Polyesterfasern, offene, mullähnliche Struktur

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
<b>4-fach</b>	5 x 5 cm	1727815001	02249241	4260348610538	200	20
	7,5 x 7,5 cm	1727815002	02249235	4260348610545	200	20
	10 x 10 cm	211091	02249229	4260348610552	200	20
	10 x 20 cm	1727815004	04808911	4260348610569	200	10
<b>6-fach</b>	5 x 5 cm	221091	04808041	4260348610576	100	10
	7,5 x 7,5 cm	221092	04808058	4260348610583	100	10
	10 x 10 cm	221093	04808070	4260348610590	100	10
	10 x 20 cm	221094	04808207	4260348610606	100	10

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-03

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Vliesstoff-Kompressen (30 g/m<sup>2</sup>) aus 70 % Zellwolle und 30 % Polyesterfasern, offene, mullähnliche Struktur

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschleibt (einfach verpackt):

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
4-fach	5 x 5 cm	328011	04808271	4260348610613	25 x 2	100
	7,5 x 7,5 cm	328021	04808302	4260348610620	25 x 2	50
	10 x 10 cm	328031	04793807	4260348610637	25 x 2	40
	10 x 20 cm	328041	04793813	4260348610644	25 x 2	10
6-fach	5 x 5 cm	328111	04793836	4260348610651	25 x 2	100
	7,5 x 7,5 cm	328121	04793842	4260348610675	25 x 2	50
		328122	11860332	4260348610682	20 x 5	40
	10 x 10 cm	328131	04793859	4260348610699	25 x 2	30
		328132	11860349	4260348610705	20 x 5	16
		328133	11860355	4260348610712	24 x 25	4
10 x 20 cm	328141	04793865	4260348610729	25 x 2	10	

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-03

**Produktbeschreibung:**

Vliesstoff-Kompressen (30 g/m<sup>2</sup>) mit einem Y-förmigem Einschnitt, aus 70 % Zellwolle und 30 % Polyesterfasern, offene, mullähnliche Struktur

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**

**Produktvarianten:**

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
4-fach	7,5 x 7,5 cm	221096	11859731	4260348610736	200	40

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-21-02-03

**Produktbeschreibung:**

Vliesstoff-Kompressen (30 g/m<sup>2</sup>) mit einem Y-förmigem Einschnitt, aus 70 % Zellwolle und 30 % Polyesterfasern, offene, mullähnliche Struktur

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschelt (einfach verpackt):

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
4-fach	7,5 x 7,5 cm	324114	11860036	4260348610743	25 x 2	50
	10 x 10 cm	324125	11860042	4260348610750	25 x 2	40
6-fach	5 x 5 cm	324102	07200529	4260348610767	25 x 2	100
	7,5 x 7,5 cm	324112	07200506	4260348610781	25 x 2	50
	10 x 10 cm	324123	07200340	4260348610798	25 x 2	30

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-03

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Wundseite: Vliesstoff aus 100 % Polypropylen,  
Saugschicht: hochgebleichter Zellstoff (nach DAB),  
beide Lagen durch zwei Nähte verbunden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ BTL	BTL/ KTN
10 cm x 10 m	1739023	01902443	4260348613942	1	18

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-21-02-03

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

absorbierender Wattekern aus einem Baumwoll- und Zellwollgemisch,  
weiche, natürliche und hautfreundliche Mullumhüllung aus 17-fädigem Verbandmull  
nach DIN EN 14079 (100 % Baumwolle),  
Rückseite aus einer wasserabweisenden aber luftdurchlässigen Schicht

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen  
Körperflüssigkeiten, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
15 x 20 cm	432042	-	4260604539061	20	variabel
20 x 30 cm	432041	07200280	4260348610804	20	20

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-05

**Produktdatenblatt**

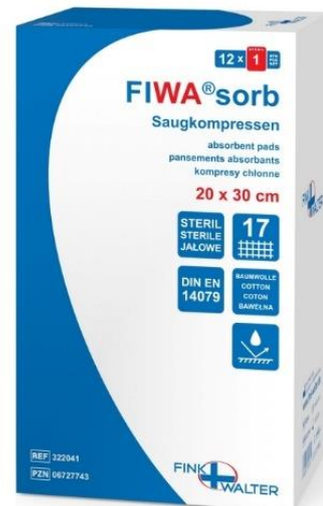
**Produktbeschreibung:**

absorbierender Wattekern aus einem Baumwoll- und Zellwollgemisch,  
weiche, natürliche und hautfreundliche Mullumhüllung aus 17-fädigem Verbandmull  
nach DIN EN 14079 (100 % Baumwolle),  
Rückseite aus einer wasserabweisenden aber luftdurchlässigen Schicht

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen  
Körperflüssigkeiten, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschleibt (einfach verpackt):

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
20 x 30 cm	322041	06727743	4260348610811	12 x 1	9

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-39-04-00

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

2 Mittelschichten aus flüssigkeitsverteilendem Tissue-Gewebe,  
Kern aus Zellstofflocken,  
weiche, hautfreundliche Vliesumhüllung,  
wasserundurchlässige Rückseite aus einer blauen Polypropylenschicht

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
10 x 10 cm	132020	07200311	4260348610828	25	63
10 x 20 cm	132021	07200305	4260348610835	25	16
20 x 20 cm	132031	07200297	4260348610842	25	8
20 x 40 cm	132041	06864003	4260348610859	25	8

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-05

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

2 Mittelschichten aus flüssigkeitsverteilendem Tissue-Gewebe,  
Kern aus Zellstofflocken,  
weiche, hautfreundliche Vliesumhüllung,  
wasserundurchlässige Rückseite aus einer blauen Polypropylenschicht

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingesiegelt (einfach verpackt):

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
10 x 10 cm	322014	14367282	4260604532352	10 x 1	54
	322011	00527658	4260348610866	50 x 1	9
10 x 20 cm	322024	14367299	4260604532413	10 x 1	48
	322021	00527670	4260348610873	25 x 1	9
15 x 25 cm	322033	14411586	4260348613973	12 x 1	9
20 x 20 cm	322031	00527724	4260348610880	12 x 1	9
20 x 30 cm	322043	11859926	4260348610897	12 x 1	9
20 x 40 cm	322032	06863989	4260348610903	10 x 1	9

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-02-05

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

17- bzw. 20-fädiger Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, als Wundauflage, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

gerollt (20-fädig): 80 cm breite Lage auf 10 cm Breite gelegt ⇒ 8-fach

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG/ KTN
1m x 10cm	1708815001	08821788	4260348611139	1	100
2m x 10cm	1708815002	08821794	4260348611146	1	100
5m x 10cm	1708815003	08821802	4260348611153	1	20
10m x 10cm	1708815004	08821819	4260348611160	1	20
40m x 10cm	1708815009	08821825	4260348611177	1	10



zickzack (20-fädig): 80 cm breite Lage auf 10 cm Breite gelegt ⇒ 8-fach

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
1m x 10cm	1708815005	08821765	4260348611184	1	120
2m x 10cm	1708815006	08821759	4260348611191	1	80
5m x 10cm	1708815007	08821742	4260348611207	1	40
10m x 10cm	1708815008	08821736	4260348611214	1	20

geschnitten (20-fädig):

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ BTL	BTL/ KTN
25 x 25 cm	1704815001	11859665	4260348611238	500	18
27 x 32 cm	250515	-	4260348616936	500	10

Ballen (17-fädig):

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	METER/ BTL	BTL/ KTN
64 cm x 100 m	1406417	10763621	4260348611245	100	10

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-09-04

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

im PE-Beutel:

GRÖSSE	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	STÜCK/ BTL	BTL/ KTN
8 x 8 cm, haselnussgroß	733021	08821601	4260348610989	500	20
15 x 15 cm, walnussgroß	733041	08821618	4260348610996	500	16
20 x 20 cm, pflaumengroß	733051	08821624	4260348611009	500	10
25 x 25 cm, eigroß	733061	08821630	4260348611016	500	8
30 x 30 cm, (extra)groß	733071	08821647	4260348611023	500	6
30 x 40 cm, extragroß	733081	08821653	4260348611030	500	6

im Schnellverschlussbeutel mit Lochung (zum Aufhängen):

GRÖSSE	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	STÜCK/ BTL	BTL/ KTN
20 x 20 cm, pflaumengroß	733054	-	4260348616820	50	100

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-01-01

**Produktdatenblatt**

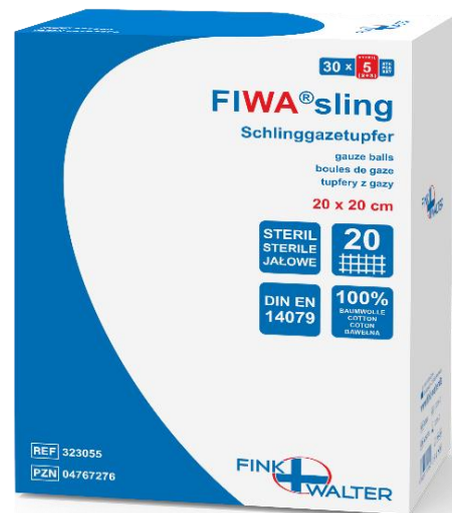
**Produktbeschreibung:**

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079, 100 % Baumwolle

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschleibt (einfach verpackt):

\* Die Tupfer lassen sich von beiden Seiten des Beutels entnehmen, ohne dass der jeweilige Rest des Beutels aufgerissen werden muss. Natürlich kann er auch ganz aufgerissen und alle Tupfer auf einmal entnommen werden

GRÖSSE	STÜCK/BEUTEL	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/PCKG	PCKG/KTN
20 x 20 cm pflaumengroß	2	323103	16657587	4260604533670	10 x 2	variabel
	2	238025	08821682	4260348611047	50 x 2	12
	2+2*	323097	14305772	4260604532383	25 x 4	12
	2+3*	323055	04767276	4260348611054	30 x 5	12
	10	323089	-	4260348616899	20 x 10	12
	25	323056	04767299	4260348611061	10 x 25	12

25 x 25 cm eigroß	4	323071	11859961	4260348611078	35 x 4	12
	5	323074	11859978	4260348611085	25 x 5	12
	2+3*	323057	00406133	4260348611092	25 x 5	12
30 x 40 cm extragroß	5	323059	11859955	4260348611108	30 x 5	4

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-01-01

**Produktbeschreibung:**

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079, 100 % Baumwolle, mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

im PE-Beutel:

GRÖSSE	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	STÜCK/ BTL	BTL/ KTN
11 x 11 cm	mit	733032	-	4260348614765	500	16
15 x 15 cm, walnussgroß	mit	733042	-	4260348614772	500	16
20 x 20 cm, pflaumengroß	mit	733052	11860705	4260348614789	500	10
25 x 25 cm, eigroß	mit	733062	11860711	4260348614796	500	8
30 x 30 cm, (extra)groß	mit	733072	-	4260348614802	500	4
30 x 40 cm, extragroß	mit	733082	11860728	4260348614819	500	6
40 x 50 cm, faustgroß	mit	740718	11860734	4260348614826	500	4

verpackt in Schiebeschachtel (SS):

GRÖSSE	RÖKO	REF	PZN (SS)	GTIN	STÜCK/SS	SS/PCKG	PCKG/KTN
25 x 25 cm	mit	733067	-	4260604539191	10	50	6
25 x 25 cm	mit	733068	-	4260604539085	5	50	6
30 x 40 cm	mit	733069	-	4260604539108	10	50	3

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-01-01

**Produktbeschreibung:**

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle,  
mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut und der Wundoberfläche, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschlept (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	BEUTEL	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
11 x 11 cm	10	mit	560057*	-	4260348614833	35	8
20 x 20 cm, pflaumengroß	10	ohne	560008	-	4260348614840	60	4
	10	mit	560001	11533633	4260348614857	60	4
25 x 25 cm, eigroß	10	mit	560002	11860496	4260348614864	45	4
	20	mit	560006	-	4260348614871	30	4
30 x 30 cm, (extra)groß	10	mit	560003	-	4260348614888	30	4
	20	mit	560007	-	4260348614895	28	4
30 x 40 cm, extragroß	10	mit	560004	11860504	4260348614901	30	4
	20	mit	560016	-	4260348614918	15	4
40 x 50 cm, faustgroß	10	mit	560005	11860510	4260348614925	15	4

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

\*Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-01-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle,  
mit einem 30 cm langen Sicherheitsfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	STÜCK/ BTL	BTL/ KTN
15 x 15 cm, walnussgroß	250139	7200334	4260348614932	100	variabel
25 x 25 cm, eigroß	250163	7200328	4260348614949	100	variabel

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.
- Der Sicherheitsfaden dient zum Auffinden des Tupfers und nicht zu dessen Entfernung. Die Tupfer dürfen nur mithilfe von chirurgischen Instrumenten aus dem Operationsfeld entfernt werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-01-01

**Produktbeschreibung:**

20-fädige gebrauchsfertige Schlinggazetupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle,  
mit einem 30 cm langen Sicherheitsfaden,  
mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	BEUTEL	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
15 x 15 cm	5	mit	560055	11860533	4260348614956	30	5
20 x 20 cm, pflaumengroß	10	mit	560039	11860527	4260348614963	25	6
25 x 25 cm	5	mit	560056	11860562	4260348614970	25	5

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.  
Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.  
Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.  
Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.  
Der Sicherheitsfaden dient zum Auffinden des Tupfers und nicht zu dessen Entfernung. Die Tupfer dürfen nur mithilfe von chirurgischen Instrumenten aus dem Operationsfeld entfernt werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-21-01-01

**Produktdatenblatt**

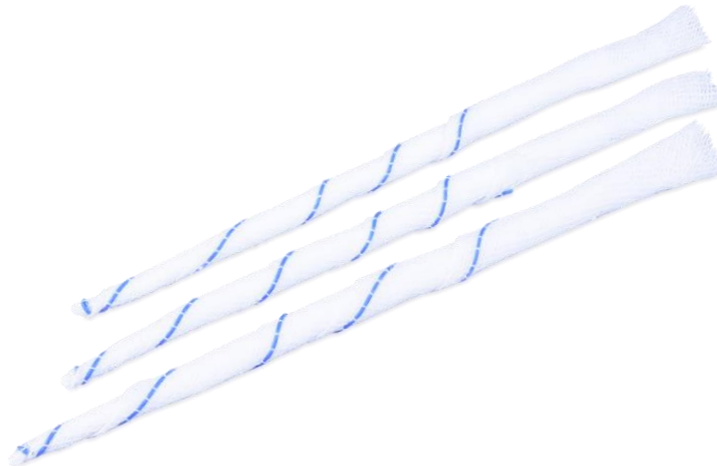
**Produktbeschreibung:**

20-fädige gebrauchsfertige Spitztupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle,  
konische Form,  
aus einem Stück Verbandmull gefertigt,  
mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	RÖKO	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6 x 8 cm	mit	250211	08821860	4260348615199	500	1
15 x 15 cm	mit	250214	08821883	4260348615205	500	1

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang II ohne Abschnitt (4) (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-01-03

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

20-fädige gebrauchsfertige Spitztupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle,  
konische Form,  
aus einem Stück Verbandmull gefertigt,  
mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschleut (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	STÜCK/ BEUTEL	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BEUTEL/ PCKG	PCKG/ KTN
6 x 8 cm	10	mit	580008	-	4260348615212	50	variabel
15 x 15 cm	6	mit	580009	11860616	4260348615243	30	variabel

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-01-03

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

20-fädige gebrauchsfertige Spitztupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle,  
konische Form,  
aus einem Stück Verbandmull gefertigt,  
mit einem 30 cm langen Sicherheitsfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	STK/ BEUTEL	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
6 x 8 cm	10	mit	580015	-	4260348615229	50	variabel
15 x 15 cm	6	mit	580003	-	4260348616905	30	12

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.
- Der Sicherheitsfaden dient zum Auffinden des Spitztupfers und ist nicht zu dessen Entfernung geeignet. Die Spitztupfer dürfen nur mithilfe von chirurgischen Instrumenten aus dem Operationsfeld entfernt werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-01-03

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

24-fädige gebrauchsfertige Präpariertupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
 100 % Baumwolle,  
 fest gedreht,  
 aus einem Stück Verbandmull gefertigt,  
 mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

verpackt im PE-Beutel:

GRÖSSE	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	STÜCK/ BEUTEL	BEUTEL/ KTN
6 x 6 cm	mit	733111	08821831	4260348614987	1000	variabel
8 x 8 cm	mit	733121	08821848	4260348614994	1000	variabel
12 x 12 cm	mit	733131	08821854	4260348615007	1000	variabel

leere Schiebeschachtel (SS):

GRÖSSE	STÜCK/ SS	REF	PZN	GTIN	SS/ PCKG	PCKG/ KTN
5 x 9 cm	bspw. für 10 Präpariertupfer	733150	-	4260348615014	variabel	variabel

**Produktdatenblatt**

verpackt in Schiebeschachtel (SS):

GRÖSSE	STÜCK/ SS	RÖKO	REF	PZN	GTIN	SS/ PCKG	PCKG/ KTN
6 x 6 cm	10	mit	733112	-	4260348615021	100	20
	20	mit	733160	-	4260348615038	100	20
8 x 8 cm	10	mit	733116	-	4260348615045	100	20
	20	mit	733157	-	4260348615052	100	20
10 x 10 cm	10	mit	733118	-	4260348615069	100	20
	20	mit	733161	-	4260348615076	50	10
12 x 12 cm	10	mit	733120	-	4260348615083	50	10
	20	mit	733159	-	4260348615090	20	10

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-01-02

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

24-fädige gebrauchsfertige Präpariertupfer aus Verbandmull nach DIN EN 14079, 100 % Baumwolle, fest gedreht, aus einem Stück Verbandmull gefertigt, mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschleiert (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	STK/ BEUTEL	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BEUTEL/ PCKG	PCKG/ KTN
6 x 6 cm	10	mit	570001	11860579	4260348615106	60	4
6 x 6 cm	20	mit	570004	-	4260348615113	60	4
8 x 8 cm	10	mit	570002	11860585	4260348615120	60	4
8 x 8 cm	20	mit	570010	-	4260348615137	60	4
8 x 8 cm	30	mit	570007	-	4260348615144	60	4
10 x 10 cm	10	mit	570009	-	4260348615151	60	4
12 x 12 cm	10	mit	570003	11860591	4260348615168	60	4
12 x 12 cm	20	mit	570006	-	4260348615175	42	4

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-01-02

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Rolle mit paarweise angeordneten Zellstofftupfern aus hochgebleichtem Zellstoff nach DAB, 220 g/m<sup>2</sup>, perforiert zum Abreißen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	STÜCK/ROLLE	ROLLEN/BEUTEL	BEUTEL/KTN
4 x 5 cm, 2 Rollen à 500 Stk.	1739021	08822718	4260348611115	500	2	16

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-22-12-13

**Produktbeschreibung:**

Rolle mit paarweise angeordneten Zellstofftupfern aus hochgebleichtem Zellstoff nach DAB, 220 g/m<sup>2</sup>, perforiert zum Abreißen, keimreduziert (mit Ethylenoxid behandelt)

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Reinigung der Haut, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**

**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	STÜCK/ROLLE	ROLLEN/BTL	BTL/KTN
4 x 5 cm, 1 Rolle à 500 Stk.	1739025	05103288	4260348611122	500	1	32

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.  
 Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.  
 Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.  
 Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt ist unsteril aber keimreduziert. Es wurde mit Ethylenoxid behandelt.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-22-12-13

**Produktbeschreibung:**

transparenter Spender mit Gummifüßen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

als Spender zur hygienischen Aufbewahrung von gerollten Produkten geeignet, wie beispielsweise Zellstofftupfer, Zellstoff-Vlies-Kompresse oder gerolltem Verbandmull

**Produktvarianten:**

DURCHMESSER	BREITE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
ca. 20 cm	ca. 10,5 cm	1739022	-	4260348616370	1	variabel

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**eCl@ss:**

34-21-01-92

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

20- bzw. 28-fädiges Tuch aus Verbandmull nach DIN EN 14079, 100 % Baumwolle, mit bzw. ohne Schlaufe (30 cm), vorgewaschen (wenn nicht anders vermerkt), mit Röntgenkontraststreifen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	LAGEN	FARBE	RÖKO	SCHLAUFE	REF	PZN (PCKG) GTIN	STÜCK/ BÜNDEL	BÜNDEL/ PCKG	PCKG/ KTN
8 x 90 cm	4-fach	grün	mit	mit	29196	11859843 4260348615267	4 x 5	8	4
				ohne	29194	- 4260348615274	4 x 5	8	4
	6-fach	grün	mit	ohne	780013	- 4260348615281	4 x 5	8	4
				mit	780024	11860852 4260348615298	4 x 5	8	4
	6-fach	blau	mit	ohne	780023	- 4260348615304	4 x 5	8	4
				mit	780002	- 4260348615311	4 x 5	8	4
	6-fach	blau	mit	ohne	780012	- 4260348615328	4 x 5	8	4

**Produktdatenblatt**

GRÖSSE	LAGEN	FARBE	RÖKO	SCHLAUFE	REF	PZN (PCKG) GTIN	STÜCK/ BÜNDEL	BÜNDEL/ PCKG	PCKG/ KTN
20 x 30 cm	4-fach	grün	mit	mit	780003	- 4260348615335	4 x 5	5	4
	6-fach	grün	mit	mit	780016	- 4260348615342	4 x 5	5	4
				ohne	780034	- 4260348615359	4 x 5	5	4
		blau	mit	ohne	780036	- 4260348616851	4 x 5	5	4
		weiß	mit	ohne	780037	- 4260348616868	4 x 5	5	4
35 x 35 cm	8-fach	grün	mit	ohne	780011	- 4260348615366	4 x 5	10	1
40 x 40 cm	4-fach	grün	mit	ohne	29107	- 4260348615373	4 x 5	5	4
		blau	mit	mit	780004	- 4260348615380	4 x 5	5	4
		weiß	mit	mit	780026	- 4260348615397	4 x 5	5	4
	6-fach	grün	mit	mit	780005	- 4260348615403	4 x 5	4	4
		blau	mit	mit	780006	- 4260348615410	3 x 6	5	4
				ohne	780009	- 4260348615427	3 x 6	5	4
45 x 45 cm	4-fach	grün	mit	mit	29175	11859837 4260348615434	4 x 5	5	4
	6-fach	grün	mit	mit	250614	11859820 4260348615441	4 x 5	10	1
				ohne	250615	- 4260348615458	4 x 5	10	1
		weiß	mit	mit	930510	11860869 4260348615465	4 x 5	5	4
40 x 80 cm	4-fach	grün	mit	ohne	29187	- 4260348615472	4 x 5	10	1
50 x 60 cm	4-fach	grün	mit	mit	780007	- 4260348615489	4 x 5	5	4
	6-fach	grün	mit	mit	780041	- 4260348615496	4 x 5	10	1

**Produktdatenblatt**

GRÖSSE	LAGEN	FARBE	RÖKO	SCHLAUFE	REF	PZN (PCKG) GTIN	STÜCK/ BÜNDEL	BÜNDEL/ PCKG	PCKG/ KTN
<b>28-fädig, NICHT vorgewaschen:</b>									
40 x 40 cm	9-fach	blau	mit	ohne	780047	- 4260348616677	4 x 5	5	2
<b>20-fädig, NICHT vorgewaschen:</b>									
30 x 45 cm	4-fach	weiß	mit	ohne	780048	- 4260604530280	4 x 5	5	4

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

- Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)
- Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)
- Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-09-02

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

20- bzw. 28-fädiges Tuch aus Verbandmull nach DIN EN 14079, 100 % Baumwolle, mit bzw. ohne Schlaufe (30 cm), vorgewaschen (wenn nicht anders vermerkt), mit Röntgenkontraststreifen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschleut (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	LAGEN	STK/ BEUTEL	FARBE	RÖKO	SCHLAUFE	REF	PZN (BEUTEL) GTIN	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
8 x 90 cm	4-fach	2	grün	mit	ohne	530001	- 4260348615533	40	4
					mit	530002	11860415 4260348615540	40	4
			weiß	mit	mit	540003	- 4260348616615	40	4
	6-fach	2	grün	mit	mit	530026	- 4260348616837	28	4
			weiß	mit	mit	540004	- 4260348615557	28	4
		5	blau	mit	ohne	550012	- 4260348615564	20	4
10 x 20 cm	4-fach	10	weiß	mit	ohne	540034	- 4260604532628	15	4
15 x 25 cm	4-fach	2	grün	mit	ohne	530003	- 4260348615571	40	4

**Produktdatenblatt**

GRÖSSE	LAGEN	STK/ BEUTEL	FARBE	RÖKO	SCHLAUFE	REF	PZN (BEUTEL) GTIN	BTL/ PKG	PCKG/ KTN	
20 x 30 cm	4-fach	2	grün	mit	mit	530024	- 4260348616608	40	4	
					ohne	530004	- 4260348615588	40	4	
		5	grün	mit	mit	530033	- 4260348615601	20	4	
					mit	540005	11860444 4260348615595	40	4	
		20	weiß	mit	mit	540006	- 4260348615618	20	4	
					mit	540033	- 4260348616844	10	4	
	6-fach	5	grün	mit	mit	530023	- 4260348615625	20	4	
	40 x 40 cm	4-fach	2	grün	mit	mit	530006	- 4260348615656	28	4
			5	grün	mit	ohne	530005	- 4260348615663	12	4
mit						530007	- 4260348615670	10	4	
6-fach		2	grün	mit	mit	530014	- 4260348615700	20	4	
		5	blau	mit	ohne	550008	- 4260348615724	10	4	
			weiß	mit	mit	540007	- 4260348615731	10	4	
45 x 45 cm	4-fach	2	grün	mit	mit	530031	- 4260348615748	16	4	
		5	grün	mit	mit	530015	11860438 4260348615755	10	4	
			weiß	mit	mit	540008	11860450 4260348615762	10	4	
		2	blau	mit	mit	550013	- 4260348616202	10	4	
		10	blau	mit	ohne	550004	- 4260348615779	8	4	
	6-fach	2	grün	mit	mit	530008	- 4260348615786	14	4	
		5	grün	mit	mit	530009	11860421 4260348615793	9	4	

**Produktdatenblatt**

GRÖSSE	LAGEN	STK/ BEUTEL	FARBE	RÖKO	SCHLAUFE	REF	PZN (BEUTEL) GTIN	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
45 x 45 cm	6-fach	5	weiß	mit	mit	540009	11860467 4260348615809	9	4
40 x 80 cm	4-fach	3	grün	mit	ohne	530013	- 4260348615816	10	4
50 x 60 cm	4-fach	2	weiß	mit	mit	540010	11860473 4260348615847	12	4
	6-fach	5	grün	mit	mit	530021	- 4260348615854	12	4
<b>NICHT vorgewaschen:</b>									
30 x 30 cm	4-fach	10	grün	mit	ohne	530036	- 4260348615861	10	4
40 x 40 cm	9-fach	5	blau	mit	ohne	550005*	- 4260348615878	10	2

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

\*Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-09-02

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Tuch aus Vliesstoff (30 g/m<sup>2</sup>),  
ohne Schlaufe,  
mit Röntgenkontraststreifen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschleibt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	LAGEN	STK/ BEUTEL	FARBE	RÖKO	SCHLAUFE	REF	PZN (BEUTEL) GTIN	BEUTEL/ PCKG	PCKG/ KTN
40 x 60 cm	2-fach	1	weiß	mit	ohne	545001	- 4260604531409	30	4

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-09-02

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

20-fädige Komresse aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
 Durchmesser 20 cm oder 30 cm,  
 mit Wulstrand,  
 100 % Baumwolle,  
 vorgewaschen,  
 als flache Komresse oder in Beutelform erhältlich,  
 ggf. zusätzlich mit oder ohne Schlaufe, Schlaufe 30 cm,  
 mit Röntgenkontraststreifen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur kurzzeitigen Aufbewahrung des Darms während abdominalchirurgischer Eingriffe (um den Darm warm und feucht zu halten)

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

Weitere Varianten (Größe, Beutelform usw.) können Ihren Anforderungen entsprechend produziert werden.

DURCHMESSER	LAGEN	FARBE	RÖKO	LOOP	REF	GTIN	STÜCK/ PCKG
20 cm	6-fach	WEISS	mit	NO	250619	4260348615885	10
23 cm	8-fach	WEISS	mit	YES	250622	4260348615892	10

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: IIa / 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang II ohne Abschnitt (4) (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-09-02

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

20-fädige Komresse aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
 Durchmesser 20 cm oder 30 cm, mit Wulstrand,  
 100 % Baumwolle,  
 vorgewaschen,  
 als flache Komresse oder in Beutelform erhältlich,  
 ggf. zusätzlich mit oder ohne Schlaufe, Schlaufe 30 cm,  
 mit Röntgenkontraststreifen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur kurzzeitigen Aufbewahrung des Darms während abdominalchirurgischer Eingriffe (um den Darm warm und feucht zu halten)

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

Weitere Varianten (Größe, Beutelform usw.) können Ihren Anforderungen entsprechend produziert werden.

DURCHMESSER	LAGEN	STK/BEUTEL	FARBE	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BTL/PCKG	PCKG/KTN
20 cm ohne Schlaufe	6-fach	1	WEISS	mit	31967	11859866	4260348615915	12	4
23 cm ohne Schlaufe	6-fach	1	WEISS	mit	31973	-	4260348616875	12	4
30 cm (flach) mit Schlaufe	8-fach	1	WEISS	mit	31972	-	4260348615922	20	4

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-09-02

**Produktbeschreibung:**

saugfähiger Streifen aus 20-fädigem Verbandmull nach DIN EN 14079,  
100 % Baumwolle

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung, zur Tamponade oder Drainage von Wundhöhlen und Fistelgängen, sowie in natürlichen Körperöffnungen (z. B. Nasenraum)

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschleht (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE		STK/ BEUTEL	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
1cm x 30cm	4-fach	1	OHNE	32467	13568759	4260348616745	100	variabel
1cm x 100cm	4-fach	1	OHNE	32471	11860102	4260348615953	50	variabel

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-03-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

17-fädige Tamponadekompressen aus Verbandmull nach DIN EN 14079,  
 100 % Baumwolle,  
 mit eingeschlagenen Schnittkanten,  
 mit einem ca. 20 cm langen Sicherheitsfaden,  
 mit Röntgenkontrastfaden

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, zur Blutstillung

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	STK/ BEUTEL	RÖKO	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
3 x 20 cm	1	mit	233143	-	4260348615984	30	10

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.
- Der Sicherheitsfaden dient zum Auffinden der Komresse und nicht zu deren Entfernung. Die Kompressen dürfen nur mithilfe von chirurgischen Instrumenten aus dem Operationsfeld entfernt werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-03-90

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Trägermaterial aus Holz,  
Kopf aus Verbandwatte (100 % Baumwolle)

Durchmesser:

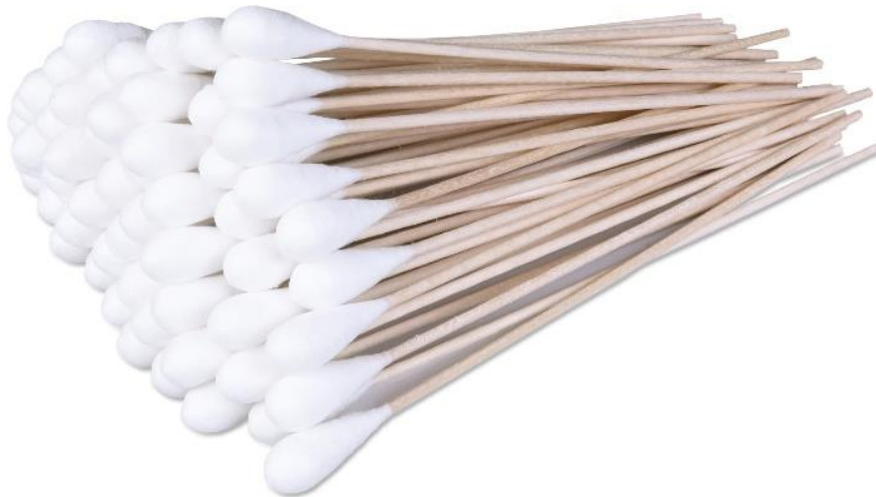
kleiner Kopf ca. 5 mm

großer Kopf ca. 10 mm

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE		REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
kleiner Kopf	150 mm lang	2139011	08822428	4260348611252	100	100
	230 mm lang	2139013	08822434	4260348611269	100	100
großer Kopf	150 mm lang	2139012	08822440	4260348611276	100	100

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-09-05

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Trägermaterial aus Holz,  
Kopf aus Verbandwatte (100 % Baumwolle)

Durchmesser:

kleiner Kopf ca. 5 mm

großer Kopf ca. 10 mm

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Wundversorgung, zur Versorgung von sezernierenden Wunden, zum Aufsaugen von Blut oder anderen Körperflüssigkeiten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschgelt (einfach verpackt):

GRÖSSE		REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
150 mm lang	kleiner Kopf	329011	08822457	4260348611283	100 x 1	20
		329012	00050831	4260348611290	100 x 2	20
	großer Kopf	329021	08822486	4260348611306	100 x 1	10
		329022	08822492	4260348611313	50 x 2	10

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach berschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-21-09-05

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 45 % Viskose und 55 % Polyester, Dehnung ca. 50 %, leicht, weich, luftdurchlässig, webkantig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

nackt, Packung à 20, 50 bzw. 100 Binden:

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
4cm x 4m	1050501	08821914	4260348611320	20	48
6cm x 4m	1050502	08821920	4260348611337	20	32
8cm x 4m	1050503	08821937	4260348611344	20	24
10cm x 4m	1050504	08821943	4260348611351	20	20
12cm x 4m	1050505	08821966	4260348611368	20	16
4cm x 4m	1050516	10180090	4260348611375	50	24
6cm x 4m	1050517	10180109	4260348611382	50	16
8cm x 4m	1050518	10180115	4260348611399	50	12
10cm x 4m	1050519	10180121	4260348611405	50	8
4cm x 4m	1050510	04793954	4260348611412	100	12
6cm x 4m	1050511	08821972	4260348611429	100	8

**Produktdatenblatt**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
8cm x 4m	1050512	08821989	4260348611436	100	6
10cm x 4m	1050513	08821995	4260348611443	100	4

einzel cellophaniert:



GRÖSSE	REF	PZN (BTL MIT 1 ST.)	GTIN	STÜCK/ BTL	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
4cm x 4m	25102304	12502735	4260348617872	1	20	48
6cm x 4m	25102306	12502741	4260348617889	1	20	32
8cm x 4m	25102308	12502758	4260348617896	1	20	24
10cm x 4m	25102310	12502764	4260348617902	1	20	20

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-02-01

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 45 % Viskose und 55 % Polyester,  
Dehnung ca. 50 %,   
leicht, weich,   
luftdurchlässig,   
webkantig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt):

GRÖSSE	REF	PZN (SET)	GTIN	SET/ PCKG	PCKG/ KTN
4cm x 4m	32517	11860183	4260348611498	50 x 1	8
6cm x 4m	32518	11860208	4260348611504	50 x 1	8
8cm x 4m	32525	11860220	4260348611511	50 x 1	8
10cm x 4m	32532	11860289	4260348611528	50 x 1	8
12cm x 4m	32520	11860214	4260348611535	30 x 1	8

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.  
Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.  
Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.  
Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-19-02-01

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 45 % Viskose und 55 % Polyester,  
Dehnung ca. 50 %,   
leicht, weich,   
luftdurchlässig,   
webkantig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten,   
nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	REF	PZN	GTIN	STK/ PCKG	PCKG/ KARTON
4cm x 4m	32513	-	4260348616011	30	6
6cm x 4m	32475	-	4260348616028	60	4
8cm x 4m	32476	-	4260348616035	50	4
10cm x 4m	32454	-	4260348616042	50	4
12cm x 4m	32453	-	4260348616059	40	4

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.   
Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.   
Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.   
Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie   
93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-19-02-01

## Produktdatenblatt

### Produktbeschreibung:

weißes Gewebe aus 70 % Viskose und 30 % Polyamid,  
 Dehnung ca. 100 %,
   
mit gekräuselten Polyamidfasern,
   
leicht, weich, luftdurchlässig, webkantig

### Anwendungsbereich / Indikation:

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

### Produktabbildung (Beispiel):



### Produktvarianten:

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
4cm x 4m	1050601	04793931	4260348611542	20	24
6cm x 4m	1050602	03842900	4260348611559	20	16
8cm x 4m	1050603	03842946	4260348611566	20	12
10cm x 4m	1050604	03842981	4260348611573	20	10
12cm x 4m	1050605	04793948	4260348611580	20	8
4cm x 4m	1050611	04793894	4260348611597	100	8
6cm x 4m	1050612	04793902	4260348611603	100	8
8cm x 4m	1050613	04793919	4260348611610	100	6
10cm x 4m	1050614	04793925	4260348611627	100	4

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-02-01

**Produktbeschreibung:**

weiße Gewebe aus 20-fädigem Verbandmull nach DIN EN 14079,  
 100 % Baumwolle,  
 keine Dehnung,  
 leicht,  
 hautfreundlich,  
 weich,  
 luftdurchlässig,  
 webkantig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**

**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
4cm x 4m	1739011	04970254	4260348611634	20	60
6cm x 4m	1739013	04868161	4260348611641	20	60
8cm x 4m	1739015	04868178	4260348611658	20	48
10cm x 4m	1739017	04868215	4260348611665	20	36
12cm x 4m	1739019	04868221	4260348611672	20	36

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-01-01

**Produktbeschreibung:**

rohweißes Gewebe aus 54 % Baumwolle,  
 37 % Polyester,  
 8,5 % Spandex und 0,5 % Polyamid,  
 Dehnung ca. 100 %,
   
mittlerer bis kurzer Zug,  
 dauerelastisch,  
 webkantig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**

**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	815067	07200274	4260348611689	10	40
8cm x 5m	815087	07200268	4260348611696	10	28
10cm x 5m	815107	07200251	4260348611702	10	24
12cm x 5m	815127	07200245	4260348611719	10	20
15cm x 5m	815158	07200096	4260348611726	10	16
20cm x 5m	815207	07200073	4260348611733	10	12

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-04-01

**Produktbeschreibung:**

rohweißes Gewebe aus 54 % Baumwolle,  
37 % Polyester, 8,5 % Spandex und 0,5 % Polyamid,  
Dehnung ca. 100 %, mittlerer bis kurzer Zug, dauerelastisch, webkantig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktvarianten:**

STERIL eingesiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	SET	REF	PZN (SET)	GTIN	SET/ PCKG	PCKG/ KTN
12cm x 5m	1	32460	-	4260604533731	15	8

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.  
Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.  
Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.  
Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-04-01

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 60 % Baumwolle,  
37 % Polyester,  
1 % Polyamid und 2 % Elasthan,  
Dehnung ca. 90 %,   
dauerelastisch,  
webkantig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur leichten Kompression, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6 cm	1725815001	08822061	4260348611740	10	40
8 cm	1725815002	08822078	4260348611757	10	28
10 cm	1725815003	08822084	4260348611764	10	24
12 cm	1725815004	08822090	4260348611771	10	20
15 cm	1725815006	11859671	4260348611788	10	16
20 cm	1725815007	11859688	4260348611795	10	12

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-04-01

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 60 % Baumwolle,  
39 % Polyamid und 1 % Elasthan,  
Dehnung ca. 80 %,   
dauerelastisch,  
webkantig,  
mit Verbandklammern

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur leichten Kompression, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	815066	04794741	4260348611801	10	10
8cm x 5m	815086	04794758	4260348611818	10	10
10cm x 5m	815106	04794764	4260348611825	10	10
12cm x 5m	815126	04794770	4260348611832	10	5

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-01

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 60 % Baumwolle,  
39 % Polyamid und 1 % Elasthan,  
Dehnung ca. 92 %,   
dauerelastisch,  
webkantig,  
mit Verbandklammern

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur leichten Kompression, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktvarianten:**

STERIL eingesiegelt (einfach verpackt):

GRÖSSE	REF	PZN (SET)	GTIN	SET/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	32498	11860160	4260348611849	18 x 1	8
8cm x 5m	32491	11860125	4260348611856	17 x 1	8
10cm x 5m	32482	11860119	4260348611863	20 x 1	6
12cm x 5m	32457	11860065	4260348611870	20 x 1	8
15cm x 5m	32499	11860177	4260348611887	22 x 1	3

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.  
Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.  
Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.  
Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-01

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 60 % Baumwolle,  
39 % Polyamid und 1 % Elasthan,  
Dehnung ca. 92 %,   
dauerelastisch,  
webkantig,  
mit Verbandklammern

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur leichten Kompression, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschiegelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	SET	REF	PZN (SET)	GTIN	SET/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	1	32497	-	4260348616066	20	8
8cm x 5m	1	32470	-	4260348616073	15	8
10cm x 5m	1	32489	-	4260348616080	15	8
12cm x 5m	1	32490	-	4260348616097	15	8
15cm x 5m	1	32529	-	4260348616103	13	8

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.  
Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.  
Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.  
Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-01

**Produktbeschreibung:**

Gewebe aus 60 % Baumwolle,  
39 % Polyamid und 1 % Elasthan,  
Dehnung ca. 90 %,   
dauerelastisch,  
webkantig,  
mit Verbandklammern

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur leichten Kompression, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	ROT	815061	04794787	4260348611894	10	10
	BLAU	815062	04794793	4260348611900	10	10
8cm x 5m	ROT	815081	04794824	4260348611917	10	10
	BLAU	815082	04794830	4260348611924	10	10
10cm x 5m	ROT	815101	04794913	4260348611931	10	10
	BLAU	815102	04794936	4260348611948	10	10

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-01

**Produktbeschreibung:**

Gewebe aus 88 % Baumwolle,  
11 % Polyamid und 1 % Elasthan,  
Dehnung ca. 80 %,   
hoher Baumwollanteil,  
hautfreundlich,  
atmungsaktiv,  
dauerelastisch,  
webkantig,  
mit Verbandklammern

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur leichten Kompression, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	rot	11440650	03759470	4260348611955	10	10
	blau	11450650	03759487	4260348611962	10	10
	gelb	11470650	03759599	4260348611979	10	10
	lila	11480650	03759671	4260348611986	10	10

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-01

**Produktbeschreibung:**

weiße Gewebe aus 100 % Baumwolle,  
Dehnung ca. 90 %,   
textilelastisch, schlingkantig,  
nach DIN 61632

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur leichten Kompression, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

nackt (ohne Verbandklammern):

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
4cm x 5m	813042	04881345	4260348611993	10	30
6cm x 5m	813062	08822115	4260348612006	10	20
8cm x 5m	813082	08822121	4260348612013	10	15
10cm x 5m	813102	08822138	4260348612020	10	15
12cm x 5m	813122	08822144	4260348612037	10	15
15cm x 5m	813151	08822150	4260348612044	10	6
20cm x 5m	813202	02898235	4260348612051	10	8
30cm x 5m	813302	07200541	4260348612075	10	4

einzel cellophaniert (mit Verbandklammern):

GRÖSSE	REF	PZN (STÜCK)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	813063	08822173	4260348612082	10	10
8cm x 5m	813083	08822196	4260348612099	10	10
10cm x 5m	813103	08822204	4260348612105	10	5
12cm x 5m	813123	08822210	4260348612112	10	5
30cm x 5m	813303	07200558	4260348612068	1	variabel

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

- Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)
- Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)
- Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-01

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 100 % Baumwolle,  
 Dehnung ca. 90 %, schlingkantig,  
 textilelastisch,  
 nach DIN 61632

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur leichten Kompression, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktvarianten:**

STERIL eingesiegelt (einfach verpackt):

GRÖSSE	SET	REF	PZN (SET)	GTIN	SET/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	1	32527	11860237	4260348612129	18	8
8cm x 5m	1	32494	11860131	4260348612136	18	8
10cm x 5m	1	32495	11860148	4260348612143	20	6
12cm x 5m	1	32496	11860154	4260348612150	20	6
15cm x 5m	1	32528	11860243	4260348612167	22	3

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-19-03-01

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 100 % Baumwolle,  
 Dehnung ca. 90 %, schlingkantig,  
 textilelastisch,  
 nach DIN 61632

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur leichten Kompression, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	SET	REF	PZN (SET)	GTIN	SET/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	1	32533	-	4260348616110	15	8
8cm x 5m	1	32493	-	4260348616127	15	8
10cm x 5m	1	32492	-	4260348616134	30	3
12cm x 5m	1	32469	-	4260348616141	30	3
15cm x 5m	1	32505	-	4260348616158	10	6

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-19-03-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes Gewebe aus 81 % Baumwolle, 16 % Polyamid und 3 % Elasthan,  
Dehnung ca. 165 %, dauerelastisch,  
mit Verbandklammern

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Kompression, zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten,  
zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 7m	210266	04793003	4260348612242	8	10
8cm x 7m	210267	04793026	4260348612181	8	10
10cm x 7m	210268	04793032	4260348612198	8	5
12cm x 7m	210269	04793049	4260348612204	8	5

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-05-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes Gewebe aus 100 % Baumwolle,  
Dehnung ca. 80 %, textilelastisch,  
mit Verbandklammern

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Kompression, zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	SET/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	24126206509	04793055	4260348612259	10	16
8cm x 5m	24126208509	04793061	4260348612266	10	12
	24126208510	09082011	4260348612273	80	-
10cm x 5m	24126210509	04793078	4260348612280	10	10
	24126210510	09082005	4260348612297	60	-
12cm x 5m	24126212509	04793084	4260348612303	10	10
	24126212510	09081997	4260348612310	60	-

Längenangaben in gedehntem Zustand

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-01

**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes Gewebe aus 100 % Baumwolle, Dehnung ca. 80 %, textilelastisch, mit Verbandklammern

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Kompression, zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschleibt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

GRÖSSE	SET	REF	PZN (SET)	GTIN	SET/PCKG	PCKG/KTN
6cm x 5m	1	32530	11860272	4260348616165	12	8
8cm x 5m	1	32464	11860088	4260348616172	12	8
10cm x 5m	1	32462	11860071	4260348616189	15	6
12cm x 5m	1	32455	11860059	4260348616196	12	6

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Kompressionsverband, bestehend aus 2 Kurzzugbinden für die klassische gegenläufige Verbandstechnik, hautfarbenes Gewebe aus 100 % Baumwolle, Dehnung ca. 80 %, textilelastisch, mit Verbandklammern

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Kompression, zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	BINDEN/ PCKG	PCKG/ KTN
Binde 1: 8cm x 5m Binde 2: 10cm x 5m	24140	12396954	4260348614000	2	64

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-09-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes Gewebe aus 67 % Baumwolle und 33 % Polyamid,  
Dehnung ca. 40 %, dauerelastisch,  
besonders kräftige Kompression,  
webkantig,  
mit Verbandklammern

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Kompression, zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten,  
zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	210231	04793227	4260348612327	10	10
8cm x 5m	210232	04793233	4260348612334	10	10
10cm x 5m	210233	04793262	4260348612341	10	5
12cm x 5m	210234	04793339	4260348612358	10	5

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-01

**Produktbeschreibung:**

verfestigtes Faservliesprodukt mit Elastanfäden,  
bestehend aus ca. 50 % Vliesstoff (Polypropylen),  
ca. 10 % Elasthan und ca. 40 % synthetischem Kleber,  
Dehnung ca. 100 %, nur auf sich selbst haftend, rückstandslos ablösbar, elastisch, von Hand reißbar, wasser-  
/ölfest, atmungsaktiv, einzeln cellophaniert

**Anwendungsbereich / Indikation:**

Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und  
Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (STÜCK)	GTIN	STÜCK/ BTL	BTL/ PCKG	PCKG/ KTN
2,5cm x 4,5m	blau	107004	12144750	4260348616387	1	20	18
5cm x 4,5m	blau	107001	12535893	4260604532598	1	10	30
	rot	107007	12535918	4260348618183	1	10	30
7,5cm x 4,5m	blau	107006	12535901	4260348618176	1	10	24
	rot	107008	12535924	4260348618190	1	10	24
10cm x 4,5m	blau	107003	15436401	4260604532567	1	10	18
	rot	107009	-	4260604533793	1	10	18

Längenangaben in gedehntem Zustand

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-02-02

**Produktbeschreibung:**

weiße Gewebe, Dehnung ca. 100 %, nur auf sich selbst haftend

LATEXHALTIG: 50 % Baumwolle und 50 % Polyamid, Latex

LATEXFREI: 46 % Baumwolle und 54 % Polyamid

**Anwendungsbereich / Indikation:**

Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
<b>LATEXHALTIG</b>	4cm x 20m	1061101	11152635	4260348612365	1	20
	6cm x 20m	1061102	04807136	4260348612372	1	20
	8cm x 20m	1061103	04807142	4260348612389	1	16
	10cm x 20m	1061104	04807159	4260348612396	1	12
	12cm x 20m	1061105	04807165	4260348612402	1	12
<b>LATEXFREI</b>	4cm x 20m	1061401	12397830	4260348617766	1	24
	6cm x 20m	1061402	12397847	4260348617773	1	18
	8cm x 20m	1061403	12397876	4260348617780	1	12
	10cm x 20m	1061404	12397882	4260348617797	1	12
	12cm x 20m	1061405	12397899	4260348617803	1	10

Längenangaben in gedehntem Zustand

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

- Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

- Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

- Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)
- Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)
- Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-02-02

**Produktbeschreibung:**

Gewebe aus 39 % Baumwolle und 61 % Polyamid, Dehnung ca. 60 %, mit einer Latexbeschichtung, dadurch nur auf sich selbst haftend

**Anwendungsbereich / Indikation:**

Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
4cm x 20m	ROT	10511011	04793977	4260348612419	1	36
	BLAU	10511012	04793960	4260348612426	1	36
6cm x 20m	ROT	10511021	03842797	4260348612433	1	36
	BLAU	10511022	03842840	4260348612440	1	36
8cm x 20m	ROT	10511031	03759725	4260348612457	1	36
	BLAU	10511032	03759731	4260348612464	1	36
	GELB	10511033	03759748	4260348612471	1	36
	GRÜN	10511034	03759837	4260348612488	1	36
10cm x 20m	ROT	10511041	03759984	4260348612495	1	18
	BLAU	10511042	03759990	4260348612501	1	18

Längenangaben in gedehntem Zustand

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-02-02

### Produktbeschreibung:

weiße Gewebe, Dehnung ca. 100 %, nur auf sich selbst haftend

LATEXHALTIG: 42 % Baumwolle, 29 % Polyamid und 29 % Zellwolle, Latex

LATEXFREI: 46 % Baumwolle, 27 % Polyamid und 27 % Zellwolle

### Anwendungsbereich / Indikation:

Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

### Produktabbildung (Beispiel):



### Produktvarianten:

4 Meter lang:

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
<b>LATEXHALTIG</b>	4cm x 4m	1061201	04794652	4260348612518	1	84
	6cm x 4m	1061202	04794669	4260348612525	1	54
	8cm x 4m	1061203	04794675	4260348612532	1	48
	10cm x 4m	1061204	04794681	4260348612549	1	36
	12cm x 4m	1061205	04794698	4260348612556	1	26

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
<b>LATEXFREI</b>	4cm x 4m	1061301	12397787	4260348617285	1	84
	6cm x 4m	1061302	12397793	4260348617308	1	54
	8cm x 4m	1061303	12397801	4260348617315	1	48
	10cm x 4m	1061304	12397818	4260348617322	1	36
	12cm x 4m	1061305	12397824	4260348617612	1	26

20 Meter lang:

	GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
<b>LATEXHALTIG</b>	4cm x 20m	1051101	08822227	4260348612563	1	20
	6cm x 20m	1051102	08822233	4260348612570	1	20
	8cm x 20m	1051103	08822256	4260348612587	1	16
	10cm x 20m	1051104	08822262	4260348612594	1	12
	12cm x 20m	1051105	08822279	4260348612600	1	12
<b>LATEXFREI</b>	4cm x 20m	1051201	12397735	4260348617711	1	22
	6cm x 20m	1051202	12397741	4260348617728	1	16
	8cm x 20m	1051203	12397758	4260348617735	1	12
	10cm x 20m	1051204	12397764	4260348617742	1	10
	12cm x 20m	1051205	12397770	4260348617759	1	8

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-02-02

**Produktbeschreibung:**

Gewebe aus 72 % Baumwolle und 28 % Polyamid,  
Dehnung ca. 60 %, mit einer Latexbeschichtung, dadurch nur auf sich selbst haftend

**Anwendungsbereich / Indikation:**

Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
4cm x 20m	ROT	10611011	04794190	4260348612617	1	22
	BLAU	10611012	04794238	4260348612624	1	22
	GELB	10611013	11859429	4260348612631	1	22
	GRÜN	10611014	11859435	4260348612648	1	22
6cm x 20m	ROT	10611021	04794422	4260348612655	1	16
	BLAU	10611022	04808035	4260348612662	1	16
	GELB	10611023	11859441	4260348612679	1	16
	GRÜN	10611024	11859458	4260348612686	1	16

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
8cm x 20m	ROT	10611031	04794468	4260348612693	1	12
	BLAU	10611032	04794474	4260348612709	1	12
	GELB	10611033	11859464	4260348612716	1	12
	GRÜN	10611034	11859470	4260348612723	1	12
10cm x 20m	ROT	10611041	04794592	4260348612730	1	10
	BLAU	10611042	04794600	4260348612747	1	10

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

- Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)
- Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)
- Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-02-02

**Produktbeschreibung:**

weiße Gewebe aus 60 % Baumwolle,  
39 % Polyamid und 1 % Elasthan,  
Dehnung ca. 80 %,   
mit einer Latexbeschichtung, dadurch nur auf sich selbst haftend

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, zur leichten Kompression, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	820060	04794706	4260348612754	1	64
8cm x 5m	820080	04794712	4260348612761	1	64
10cm x 5m	820100	04794729	4260348612778	1	32
12cm x 5m	820120	04794735	4260348612785	1	32

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-02

**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes Gewebe aus 60 % Baumwolle,  
39 % Polyamid und 1 % Elasthan,  
Dehnung ca. 90 %,   
mit einer Latexbeschichtung, dadurch nur auf sich selbst haftend

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Kompression, zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 5m	2481120652	00537036	4260348612792	1	64
8cm x 5m	2481120852	00537042	4260348612808	1	64
10cm x 5m	2481121052	00537059	4260348612808	1	32
12cm x 5m	24811221252	00537065	4260348612822	1	32

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-03-02

**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes Gewebe aus 100 % Baumwolle,  
Dehnung ca. 60 %,   
mit besonders hautfreundlichem Acrylatkleber,   
textilelastisch, webkantig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Kompression, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 2,5m	100003	04793345	4260348612839	1	72
8cm x 2,5m	100002	04793405	4260348612846	1	72
10cm x 2,5m	100001	04793411	4260348612853	1	36

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-06-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes Gewebe aus 100 % Baumwolle,  
bi-elastisch ca.30 % quer,  
mit besonders hautfreundlichem Acrylat-kleber,  
textilelastisch,  
webkantig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Kompression, Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, zum Stützen und Entlasten von Gelenken, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
6cm x 2,5m	210331	04793428	4260348612860	1	72
8cm x 2,5m	210332	04793440	4260348612877	1	72
10cm x 2,5m	210333	04793463	4260348612884	1	36

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-06-01

**Produktbeschreibung:**

100 % Polyester,  
85 g/m<sup>2</sup>, weiß,  
atmungsaktiv,  
wasserabweisende Eigenschaften,  
reißbar

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zum Unterpolstern von Gips-, Cast- und Kompressionsverbänden, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
4 cm x 3 m	420025	11058681	4260348612891	12	40
6 cm x 3 m	420026	11058698	4260348612907	12	28
7,5 cm x 2,7 m	420002	13831464	4260348616776	6	-
10 cm x 3 m	420035	15881153	4260604532727	6	30
10 cm x 3 m	420027	11058706	4260348612914	12	16
15 cm x 3 m	420028	11058712	4260348612921	12	12

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

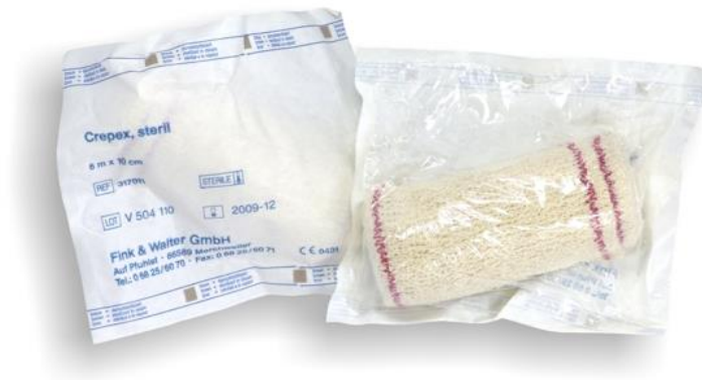
34-20-03-01

**Produktbeschreibung:**

rohweißes Gewebe aus 98 % Baumwolle und 2 % Elasthan,  
 Dehnung ca. 130 %,
   
dauerelastisch,
   
atmungsaktiv,
   
hautfreundlich,
   
anschiessam und weich während der Anwendung

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten  
 (wenn eine Polsterung oder eine weiche und hautschonende Anwendung wichtig ist), nur zur äußeren  
 Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschleibt (einfach verpackt):

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
10cm x 6m	317011	10763609	4260348612938	20 x 1	6

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.  
 Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.  
 Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.  
 Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren: -

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-02-01

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 100 % Baumwolle,  
weich und anschmiegsam,  
großer Polstereffekt,  
hohe Saugfähigkeit

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten  
(wenn eine Polsterung oder eine weiche und hautschonende Anwendung wichtig ist), nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN	GTIN	STÜCK/ BTL	BTL/ KTN
11,4cm x 3,7m	317015	-	4260604532673	10	10
11,4cm x 3,7m	317017	-	4260604532697	100	1

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-02-01

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 100 % Baumwolle,  
 weich und anschmiegsam,  
 großer Polstereffekt, hohe Saugfähigkeit

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Schienen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten  
 (wenn eine Polsterung oder eine weiche und hautschonende Anwendung wichtig ist), nur zur äußeren  
 Anwendung bestimmt

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschiegelt (einfach verpackt):

GRÖSSE	SET	REF	PZN	GTIN	SET/ PCKG	PCKG/ KTN
11,4cm x 3,7m	1	317016	-	4260604532758	50	4

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.  
 Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.  
 Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.  
 Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)  
 Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)  
 Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-02-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Gewebe aus Zellwolle und Polyamid,  
Dehnung ca. 50 bis 60 %,   
niedriger Ruhedruck, hoher Arbeitsdruck,   
hohe Lagenhaftung,   
stabile Kanten,   
hautfreundlich,   
einfach anzulegen und abzunehmen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

Zinkleimbinden werden als Kompressionsverband bei phlebologischen Erkrankungen, bspw. chronischer Venenschwäche einschließlich Ulcus cruris venosum, Venenödemen, Thrombophlebitis und Phlebothrombose eingesetzt. Als Stütz- und Entlastungsverband werden halbstarre Verbände bei Erkrankungen oder Verletzungen des Stütz- und Halteapparates angewendet, z. B. bei Verstauchungen, Verrenkungen, Zerrungen, Prellungen, Sehnenscheidenentzündung, Weiterbehandlung nach Gipsverbänden, zum Abbau posttraumatischer Ödeme, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
8cm x 7m	490002	12528195	4260348618213	10	10
10cm x 5m	490003	12528203	4260348618220	10	10
10cm x 7m	490004	12528232	4260348618237	10	10
10cm x 10m	490005	12528249	4260348618244	10	10

*Längenangaben in gedehntem Zustand*

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.  
Das Produkt ist nicht anzuwenden bei peripheren, arteriellen Verschlusskrankheiten, dekompensierter Herzinsuffizienz, septischer Phlebitis, Phlegmasia coerulea dolens.  
Das Produkt darf keinen Kontakt zu offenen Wunden haben.  
Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.  
Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.  
Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss liegend, vor Sonneneinstrahlung geschützt, trocken und bei maximal 25°C gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)  
Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)  
Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-20-01-01

**Produktbeschreibung:**

Verbandklammern aus Aluminium mit weißer Gummilitze

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Binden, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
ca. 1,5 x 3 cm	2641010	11224323	4260348612945	100	64

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: IX (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-10-03

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 73 % Polyamid und 27 % Polyurethan,  
rundgewebt, weitmaschig, dehnbar,  
druck- und faltenfreies Anlegen, maschenfest,  
schneidbar an jeder Stelle,  
ohne dass die Schnittstellen einreißen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSEN- KENNUNG MASSE (UNGEDEHNT)	VERWENDUNG	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG/ KTN
<b>Gr. 1</b> 1,4cm x 25m	Finger	1050822	08822411	4260348612952	1	57
<b>Gr. 2</b> 1,8cm x 25m	Hand, Arm, Fuß	1050824	08822405	4260348612969	1	57
<b>Gr. 3</b> 2,3cm x 25m	Bein	1050825	08822397	4260348612976	1	57
<b>Gr. 4</b> 3,5cm x 25m	Kopf	1050827	08822380	4260348612983	1	57
<b>Gr. 5</b> 5,0cm x 25m	Kleiner Rumpf, Schulter	1050829	08822374	4260348612990	1	30
<b>Gr. 6</b> 5,8cm x 25m	Großer Rumpf, Schulter	1050830	08822368	4260348613003	1	30

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-08-03

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 100 % Baumwolle,  
chlorfrei gebleicht,  
rundgestrickte Mullbandage, die durch die Strickmethode sehr elastisch ist,  
auf das Dreifache der Breite dehnbar,  
beim Strecken enger werdend,  
leicht anzulegen,  
faltenfrei sitzend,  
rutschfest,  
luftdurchlässig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSENKENNUNG MASSE (UNGEDEHNT)	VERWEN- DUNG	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG / KTN
<b>Gr. 1</b> 1,5cm x 20m	Finger und Zeh, klein	1050731	08822285	4260348613010	1	64
<b>Gr. 2</b> 2,5cm x 20m	Finger und Zeh, groß	1050732	08822291	4260348613027	1	33

**Produktdatenblatt**

GRÖSSENKENNUNG MASSE (UNGEDEHNT)	VERWEN- DUNG	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG / KTN
<b>Gr. 4</b> 4cm x 20m	Hand und Arm	1050733	08822316	4260348613034	1	29
<b>Gr. 6</b> 6cm x 20m	Arm, Bein, Kopf	1050734	08822322	4260348613041	1	60
<b>Gr. 8</b> 8cm x 20m	Kopf, Bein, Oberschenkel	1050735	08822339	4260348613058	1	48
<b>Gr. 10</b> 10cm x 20m	Kopf, kleiner Rumpf	1050736	08822345	4260348613065	1	39
<b>Gr. 12</b> 12cm x 20m	Kopf, mittlerer Rumpf	1050738	14398294	4260604532468	1	24
<b>Gr. 16</b> 16cm x 20m	Großer Rumpf	1050737	8822351	4260348613072	1	18

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-08-04

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 67 % Baumwolle und 33 % Zellwolle,  
nahtlos gestrickter Schlauchverband mit hoher Längs- und Querelastizität,  
gebrauchsfertig abgemessen,  
abgebunden und gerollt,  
schnell und einfach anzulegen,  
faltenfrei sitzend,  
rutschfest,  
luftdurchlässig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

DURCHMESSER (UNGEDEHNT)	VERWENDUNG	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
<b>Gr. 1:</b> 2,5 cm	Finger (Erwachsene)	1050739	00007189	4260348613089	40	30

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-08-04

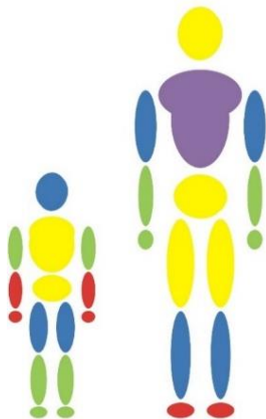
**Produktbeschreibung:**

weißes Gewebe aus 59 % Viskose,  
41 % Dorlastan,  
rundgestrickte Bandage,  
längs- und querelastisch,  
leicht anzulegen, faltenfrei sitzend,  
rutschfest, luftdurchlässig,  
eingewebter Farbstreifen als Größenkennzeichen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE (UNGEDEHNT)	ANWENDUNGS- BEREICH (UMFANG)	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG/ KTN
<b>Gr. 1</b> 3,5cm x 10m	Kinderarm, Fuß (9 – 18 cm)	1060800	12407824	4260348616493	1	35
<b>Gr. 2</b> 5,5cm x 10m	Arm, Kinderbein (14 – 24 cm)	1060801	12407830	4260348616509	1	28
<b>Gr. 3</b> 8cm x 10m	Kinderkopf, Arm (24 – 40 cm)	1060802	12407847	4260348616516	1	20
<b>Gr. 4</b> 12cm x 10m	Kopf, Rumpf, Bein (35 – 64 cm)	1060803	12407853	4260348616523	1	14
<b>Gr. 5</b> 20cm x 10m	Rumpf (64 – 130 cm)	1060804	12407876	4260348616530	1	7

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-19-08-04

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

unelastischer Tapeverband aus 100 % Baumwolle,  
hautfreundlicher Hotmelt-Kleber,  
durch den gezackten Rand leicht reißbar

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Stabilisierung von Gelenken, Muskeln und Bändern, zum Schutz vor Überbeanspruchung und zur Verringerung des Verletzungsrisikos sowie zur Stützung von Verstauchungen, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG/ KTN
2 cm x 10 m	weiß	1672101	01561108	4260348613096	12	10
		1672111	04881813	4260348613102	1	variabel
2,5 cm x 10 m	weiß	1672109	11859524	4260348613119	12	10
3,8 cm x 10 m	weiß	1672102	01566181	4260348613126	12	10
		1672112	04881486	4260348613133	1	variabel
3,8 cm x 10 m	rot	1672103	01566755	4260348613140	12	10
		1672113	04881457	4260348613157	1	variabel

**Produktdatenblatt**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG/ KTN
3,8 cm x 10 m	blau	1672104	01566904	4260348613164	12	10
		1672114	04881434	4260348613171	1	variabel
3,8 cm x 10 m	gelb	1672105	01574140	4260348613188	12	10
		1672115	04881397	4260348613195	1	variabel
3,8 cm x 10 m	grün	1672106	04881492	4260348613201	12	10
		1672116	04880050	4260348613218	1	variabel
3,8 cm x 10 m	schwarz	1672118	15241229	4260604532536	12	10
		1672119	15241212	4260604532543	1	variabel
5 cm x 10 m	weiß	1672107	04879070	4260348613225	6	10
		1672117	04878030	4260348613232	1	variabel

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-20-01-02

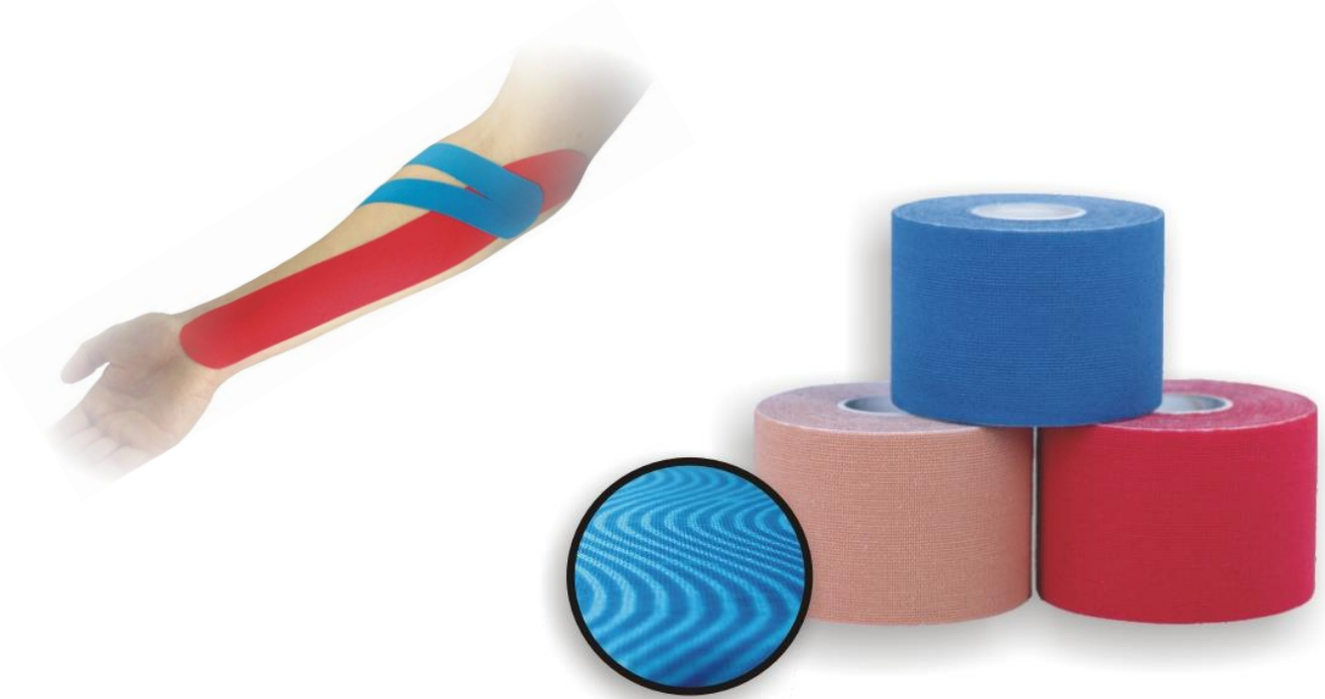
**Produktbeschreibung:**

elastisches Spezialpflaster aus 90 % Baumwolle und 10 % elastischen Urethanfasern,  
80 % dehnbar (in Längsrichtung),  
hautfreundlicher, wellenförmig aufgebrachtter Acrylat-Haftkleber,  
luft- und flüssigkeitsdurchlässig, aber wasserbeständig und schnelltrocknend,  
hoher Tragekomfort auch über mehrere Tage hinweg,  
Rückseite mit Raster für leichten Zuschnitt

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zum Schutz und zur Stabilisierung der Muskel- und Gelenkfunktionen bei sportlicher Belastung und im Rahmen einer orthopädischen Behandlung, zur kinesiologischen Therapie, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG/ KTN
5 cm x 5 m (ungedehnt)	rot	1672200	09303653	4260348613249	1	variabel
		1672210	09303676	4260348613256	12	12
	blau	1672201	09303682	4260348613263	1	variabel
		1672211	09303699	4260348613270	12	12

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG/ KTN
5 cm x 5 m (ungedehnt)	hautfarben	1672202	09303707	4260348613287	1	variabel
		1672212	09303713	4260348613294	12	12
	schwarz	1672203	09303736	4260348613300	1	variabel
		1672213	09303742	4260348613317	12	12
	weiß	1672208	10830228	4260348613324	1	variabel
		1672218	10830234	4260348613331	12	12
	orange	1672207	10830205	4260348613348	1	variabel
		1672217	10830211	4260348613355	12	12
	mint	1672206	10830180	4260348613362	1	variabel
		1672216	10830197	4260348613379	12	12
	gelb	1672223	11286146	4260348613386	1	variabel
		1672219	11286123	4260348613393	12	12

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

- Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)
- Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)
- Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-20-01-02

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

weißes Vlies (Viskose, Polyester) mit hautfreundlichem Hotmelt-Kleber,  
luft- und wasserdampfdurchlässig,  
mit nicht haftendem zentralen, saugstarkem Wundkissen (PE, Viskose und Polyester)

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Abdeckung und zum Schutz der Wunde vor Infektionen, zur Verwendung als primärer oder sekundärer Verband über akuten und chronischen Wunden, zur postoperativen Wundversorgung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschgelt (einfach verpackt):

GRÖSSE	GRÖSSE WUNDKISSEN	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
5 cm x 7,2 cm	2,5 cm x 4 cm	718000	00466827	4260348613409	100 x 1	24
6 cm x 10 cm	3 cm x 6 cm	718013	10821531	4260348613423	50 x 1	24
8 cm x 10 cm	4 cm x 5 cm	718003	00466862	4260348613430	50 x 1	24
8 cm x 15 cm	4 cm x 10 cm	718005	00466891	4260348613447	50 x 1	24
10 cm x 20 cm	5 cm x 15 cm	718006	00466916	4260348613454	50 x 1	24
10 cm x 25 cm	5 cm x 20 cm	718007	10821548	4260348613461	50 x 1	12
10 cm x 30 cm	5 cm x 25 cm	718008	10821554	4260348613478	50 x 1	12

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-03-03

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

transparenter, semi-permeabler PU-Film (Polyurethan) mit hautfreundlichem Acrylatkleber,  
 luft- und wasserdampfdurchlässig,  
 wasserfest und -dicht,  
 mit nicht haftendem zentralen, saugstarkem Wundkissen

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Abdeckung und zum Schutz der Wunde vor Infektionen, zur Verwendung als primärer oder sekundärer Verband über akuten und chronischen Wunden, zur postoperativen Wundversorgung, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

STERIL eingeschgelt (einfach verpackt):

GRÖSSE	GRÖSSE WUNDKISSEN	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
5 cm x 7 cm	2,5 cm x 4 cm	719005	10821560	4260348613485	50 x 1	24
8 cm x 10 cm	4 cm x 5 cm	719007	10821577	4260348613492	50 x 1	24
10 cm x 15 cm	5 cm x 10 cm	719009	10821637	4260348613508	50 x 1	24
10 cm x 30 cm	5 cm x 25 cm	719011	10821643	4260348613515	50 x 1	12

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

sterilisiert

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: Is / 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-03-04

**Produktbeschreibung:**

aus Vliesstoff (Polyester bzw. Viskose und Polyester)  
mit Polyacrylat- bzw. Hotmelt-Kleber,  
luft- und wasserdampfdurchlässig,  
absorbierende, nicht haftende Wundauflage aus Viskose und Polyester

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zum Abdecken kleinerer Verletzungen (z. B. Injektionsstellen), nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

Rolle mit hautfarbenen Strips (Polyester), Polyacrylat-Kleber,  
leicht reißbar in hygienischem Spender:

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
2 x 4 cm	hautfarben	726124	04793629	4260348613539	250	132

Weißer Strips (Viskose und Polyester), Hotmelt-Kleber, lose in einer Schachtel:

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
2 x 4 cm	weiß	726127	10233225	4260348613546	500	100
2 x 6 cm	weiß	726128	12393068	4260348614048	300	100

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren EO sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-03-08

**Produktdatenblatt**

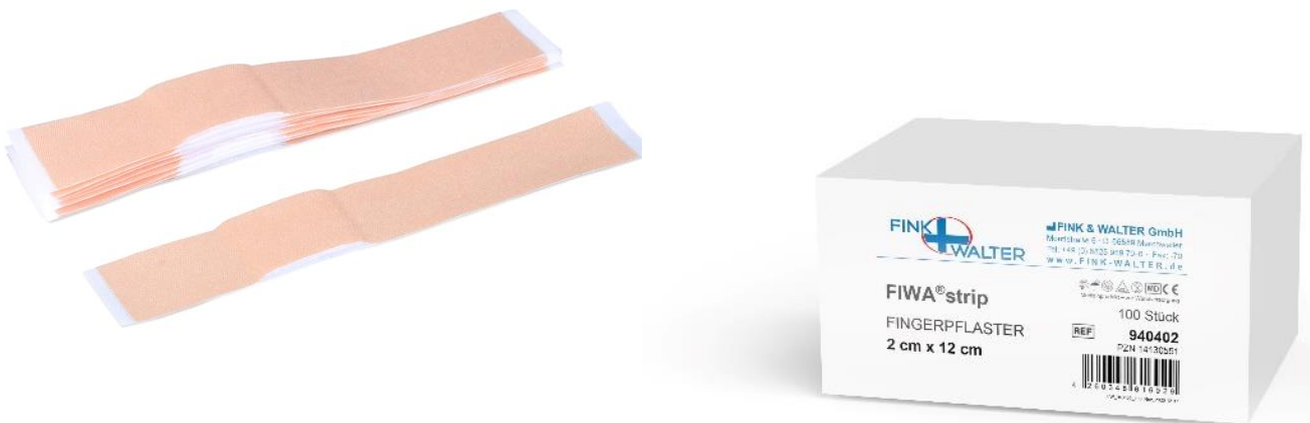
**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes, textiles Gewebe aus Polyester mit Zinkoxid-Hotmelt-Kleber, elastisch, luft- und wasserdampfdurchlässig, absorbierende Zellwoll-Wundauflage aus Viskose und Polyester, durch die einseitig verlängerte Klebefläche kann das Pflaster beim Anlegen an einem Finger oder Zeh diesen mehrfach umwickeln und dadurch optimal haften

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zum Abdecken kleinerer Verletzungen, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PKG)	GTIN	STÜCK/ PKG	PCKG/ KTN
2 x 12 cm	hautfarben	940402	14130551	4260348616929	100	100

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-03-05

**Produktbeschreibung:**

weißes Vlies (Viskose und Polyester) mit Polyacrylat-Kleber,  
luft- und wasserdampf-durchlässig,  
sich den Körperkonturen anpassend,  
querelastisch

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**

**Produktvarianten:**

BREITE	LÄNGE	REF	PZN (STÜCK)	GTIN	STÜCK/ PKG	PCKG/ KTN
5 cm	10 m	16716001	08822670	4260348613553	1	80
10 cm	10 m	16716002	08822687	4260348613560	1	60
15 cm	2 m	16716008	14367307	4260604532321	1	128
	10 m	16716003	08822693	4260348613577	1	40
20 cm	10 m	16716004	08822701	4260348613584	1	20

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

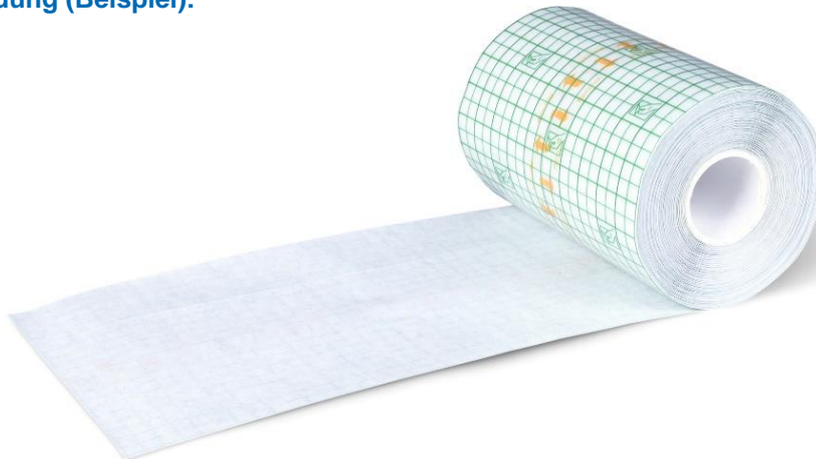
34-18-02-01

**Produktbeschreibung:**

transparenter, semi-permeabler PU-Film (Polyurethan) mit hautfreundlichem Acrylatkleber,  
 luft- und wasserdampfdurchlässig,  
 anpassungsfähig an alle Körperteile,  
 wasserfest und wasserdicht,  
 schnell und hygienisch applizierbar

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**

**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
10 cm x 10 m	719101	11860622	4260348610064	1	50
15 cm x 10 m	719102	11860639	4260348610071	1	25

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-02-90

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes bzw. weißes Vlies (Viskose und Polyester) mit Hotmelt-Kleber,  
elastisch, luft- und wasserdampf-durchlässig,  
absorbierende, nicht haftende Zellwolle-Wundauflage aus Viskose und Polyester

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zum Abdecken kleinerer Verletzungen, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG/ KTN
4 cm x 5 m	hautfarben	16736010	11859530	4260348613652	1	100
	weiß	1673604	11859576	4260348613669	1	100
6 cm x 5 m	hautfarben	16736011	11859547	4260348613676	1	100
	weiß	1673605	11859582	4260348613683	1	100
8 cm x 5 m	hautfarben	16736012	11859553	4260348613690	1	96
	weiß	1673606	11859599	4260348613706	1	96

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-03-02

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes Baumwollgewebe mit Zinkoxid-Hotmelt-Kleber,  
starr, luft- und wasserdampfdurchlässig,  
absorbierende, nicht haftende Zellwoll-Wundauflage aus Viskose und Polyester

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zum Abdecken kleinerer Verletzungen, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	ROLLEN/ PCKG	PCKG/ KTN
4 cm x 5 m	hautfarben	16738010	11859607	4260348613744	1	100
6 cm x 5 m	hautfarben	16738011	11859613	4260348613751	1	100
8 cm x 5 m	hautfarben	16738012	11859636	4260348613768	1	96

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 4 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-03-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

weißes Verbandpflaster aus Kunstseide,  
mit hautfreundlichem Polyacrylatkleber,  
reißbar

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

mit Seitenscheiben:

BREITE	LÄNGE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
1,25 cm	5 m	16714003	10821471	4260348613867	12	40
	9 m	1671860	06345059	4260348613782	1	variabel
		1671861	00516850	4260348613799	6	Variabel
		1671807	11224369	4260348613874	12	40
2,5 cm	5 m	16714004	10821488	4260348613881	12	30
	9 m	1671863	06349577	4260348613829	1	variabel
		1671862	00515856	4260348613836	6	variabel
		1671808	11224375	4260348613898	12	30

**Produktdatenblatt**

BREITE	LÄNGE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
5 cm	5 m	16714006	11361014	4260348613904	6	30
	9 m	16714010	13827936	4260348616783	6	30
1,25 cm	9 m	1671801	04793486	4260348613805	36	30
2,5 cm	9 m	1671802	04793575	4260348613843	24	30

ohne Seitenscheiben:

BREITE	LÄNGE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
1,25 cm	9 m	16714007	10180138	4260348613911	12	40
2,5 cm		1671809	10180144	4260348613928	12	30
5 cm		16714008	10180150	4260348613935	6	30

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

- Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)
- Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)
- Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-01-03

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

hautfarbenes, textiles Verbandpflaster aus Baumwollgewebe mit Zinkoxid-Hotmelt-Kleber, für normale Haut, luft- und wasserdampfdurchlässig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

BREITE	LÄNGE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
1,25 cm	5 m	16711003	10821494	4260348614017	12	40
	9 m	1671761	00516927	4260348613959	6	Variabel
		16711006	11224381	4260348613416	12	40
2,5 cm	5 m	16711004	10821502	4260348614024	12	30
	9 m	1671762	00517074	4260348613980	6	variabel
		16711007	11224398	4260348613775	12	30
5 cm	9 m	16711008	13827942	4260348616806	6	30

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-01-03

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

weißes Cellulose-Vliesstoffpflaster mit hautfreundlichem Hotmelt-Kleber,  
für empfindliche Haut,  
reißbar,  
luft- und wasserdampfdurchlässig

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Kanülen oder ähnlichen Medizinprodukten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

BREITE	LÄNGE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
1,25 cm	5 m	1672006	11859501	4260348614055	12	40
	9 m	1672008	11224346	4260348610330	12	40
2,5 cm	5 m	1672007	11859518	4260348614062	12	30
	9 m	1672062	00517111	4260348614031	6	variabel
		1672009	11224352	4260348610460	12	30
5 cm	9 m	1672010	13827959	4260348616790	6	30

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-01-04

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

transparentes Verbandpflaster aus poröser Polyethylen-Folie mit Hotmelt-Kleber, luft- und wasserdampfdurchlässig, längs und quer zerreißbar

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Fixierung von Wundauflagen, Kanlen oder ähnlichen Medizinprodukten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

BREITE	LÄNGE	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
1,25 cm	9 m	1671906	12393074	4260348613812	12	40
2,5 cm	9 m	1671962	00517097	4260348614079	6	variabel
		1671905	11224412	4260348614093	12	30
5 cm	9 m	1671907	13827965	4260348616813	6	30

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach berschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-18-01-01

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

ungebleichter Zellstoff aus 100 % Recyclingmaterial,  
hochgebleichter Zellstoff aus TCF (= chlorfrei gebleichtem) Material,  
nach DAB

**Anwendungsbereich / Indikation:**

vielfältige Einsatzmöglichkeiten zum Einhalten des Hygieneanspruchs, z. B. als Schutz der Arbeitsunterlage,  
zum Aufwischen von Flüssigkeiten usw., nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	FARBE	REF	PZN (BEUTEL)	GTIN	KG/ BTL	BTL/ KTN
20 x 30 cm	ungebleicht	51123	08822730	4260348614109	5	3
	hochgebleicht	51423	08822753	4260348614116	5	3
40 x 60 cm	ungebleicht	51146	08822724	4260348614123	5	3
	hochgebleicht	51446	08822747	4260348614130	5	3

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**eCl@ss:**

34-21-09-07

**Produktdatenblatt**

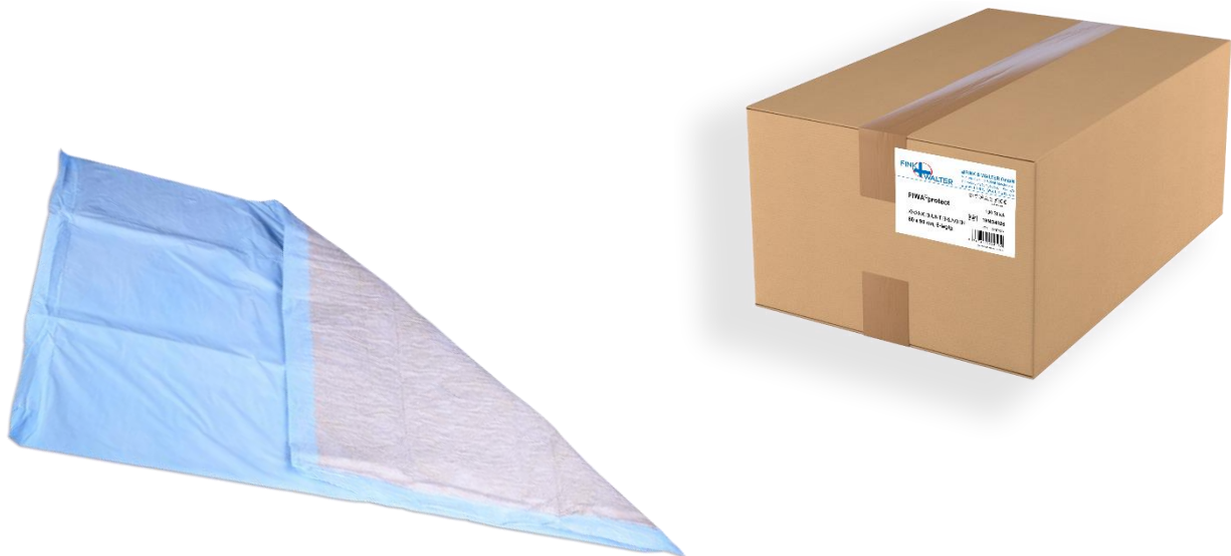
**Produktbeschreibung:**

Oberfläche aus hautsympathischem und strapazierfähigem Vliesstoff,  
saugstarkes Polster aus Zellstofflagen,  
rutschfeste Unterlage aus PE-Folie, die wirkungsvoll das Austreten von Flüssigkeit verhindert

**Anwendungsbereich / Indikation:**

geeignet als Inkontinenzunterlage oder als Bettschutz allgemein, zum Aufsaugen von Körperflüssigkeiten, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	LAGEN	SAUGFÄHIGKEIT	REF	PZN (KARTON)	GTIN	STK/ KTN
40 x 60 cm	6	ca. 242 ml	19N03102	00527492	4260348614154	200
	12	ca. 440 ml	19N03220	00527500	4260348614161	100
60 x 60 cm	6	ca. 374 ml	19NO3501	00527517	4260348614178	150
60 x 90 cm	6	ca. 572 ml	19NO4027	11859719	4260348614185	50
	6	ca. 572 ml	19NO4026	00527523	4260348614192	100
	12	ca. 1.122 ml	19NO4037	12535930	4260348617278	50
		ca. 1.122 ml	19NO4025	00527581	4260348614208	100
	20	ca. 1.837 ml	19NO4024	00527598	4260348614215	50

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-39-01-90

**Produktdatenblatt**
**Produktbeschreibung:**

Kombination aus absorbierenden Zellstoffschichten und einer flüssigkeitsundurchlässigen Auflage aus PE-Folie, 1 Lage Tissue + PE-Folie mit seitlichen Sperrkanten

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zum Abdecken von Matratzen, Liegen, Tragen usw. als sicherer Kontaminationsschutz bzw. als Schutzunterlage auf Arbeitstischen, bei der Blutentnahme usw., nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**

**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN	GTIN	STÜCK/ KTN
32 x 45 cm	1455999016	18442684	4260348614222	500
40 x 50 cm	2339028	11859808	4260348614239	1.400
80 x 90 cm	2339010	11859754	4260348614246	200
80 x 140 cm	2339013	11859760	4260348614253	100
80 x 195 cm	2339014	11859777	4260348614260	130
80 x 210 cm	2339020	11859783	4260348614277	100

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-39-01-90

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Kombination aus absorbierenden Zellstoffschichten und einer flüssigkeitsundurchlässigen Auflage aus PE-Folie, längsverarbeitete Polyesterfäden sorgen für entsprechende Reißfestigkeit, 2 Lagen Tissue + PE-Folie mit seitlichen Sperrkanten

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zum Abdecken von Matratzen, Liegen, Tragen usw. als sicherer Kontaminationsschutz bzw. als Schutzunterlage auf Arbeitstischen usw., wenn bei der Anwendung eine hohe Reißfestigkeit und Strapazierfähigkeit gefordert ist, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	REF	PZN	GTIN	STÜCK/ KTN
80 x 175 cm	1455999009	11859487	4260348614284	100
80 x 210 cm	23158021	11859748	4260348614291	100

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCl@ss:**

34-39-01-90

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Oberfläche aus hautsympathischem und strapazierfähigem Vliesstoff,  
saugstarkes Polster aus Zellstofflagen,  
rutschfeste Unterlage aus PE-Folie, die das Austreten von Flüssigkeit verhindert

**Anwendungsbereich / Indikation:**

geeignet als Armunterlage während der Dialyse, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	LAGEN	REF	PZN (KARTON)	GTIN	STÜCK/ KTN
22 x 55 cm	6	1850021	11859694	4260348614307	250

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

- Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.
- Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.
- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-39-01-90

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Beutel aus umweltfreundlichem Papier, selbststehend, platzsparende Lagerung im gefalteten Zustand, gebündelt à 50 Stück

**Anwendungsbereich / Indikation:**

geeignet für verschiedene Anwendungen, beispielsweise als Behältnis zum Aufbewahren patientenspezifischer Utensilien oder als Abfallsammelbehälter

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRUNDFLÄCHE	HÖHE	REF	PZN (KARTON)	GTIN	STÜCK/ KTN
220 x 110 mm	285 mm	2520699	-	4260348614321	350

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.  
 Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.  
 Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**eCI@ss:**

20-03-02-02

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

Maske nach EN 14683 aus einem 3-lagigen, 100 % glasfaserfreien Vliesstoff,  
gefüllt mit einem glasfaserfreien Filtermedium,  
Nasenbügel,  
Gummizug bzw. zum Binden,  
latexfrei,  
nahezu ungehindertes Atmen bei einer Bakterienfiltereffizienz (BFE) > 98 %,  
leicht,  
hoher Tragekomfort durch anatomisch richtigen Sitz

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Filtration von Keimen, nur zur äußeren Anwendung bestimmt

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

GRÖSSE	TYP	REF	PZN (PCKG)	GTIN	STÜCK/ PCKG	PCKG/ KTN
175 x 95 mm	TYP II Gummizug	21221	11859725	4260348614338	50	40
	TYP IIR zum Binden	21232	-	4260604534981	50	40

**Warnhinweise / Kontraindikationen:**

Das Produkt darf bei einer bestehenden Allergie gegen das Material nicht angewendet werden.

Das Produkt muss vor dem Kontakt mit offenen Wunden mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.

Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

**Hinweis zur Sterilisation:**

Das Produkt darf mit einem validierten Verfahren sterilisiert werden.

**Hinweise zur Lagerung:**

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

**Normative und regulative Anforderungen:**

Medizinprodukt der Klasse / Regel: I / 1 (Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)

Konformitätsbewertungsverfahren: Artikel 52 (7), Anhang II+III (Verordnung (EU) 2017/745)

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

**Kennzeichnung:**

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

**eCI@ss:**

34-15-01-02

**Produktbeschreibung:**

Gerne konfektionieren wir speziell an Ihren Bedarf bzw. an Ihre Bedürfnisse angepasste Sets.

Diese Sets können Verbandstoffe, Abdecksysteme, OP-Mäntel, -Masken, -Hauben oder aber auch verschiedene Einmal-Instrumente enthalten.

Durch den Einsatz individuell angepasster OP-Sets entsteht für Sie eine Reihe von Vorteilen:

- Ihre Operationen verlaufen zügiger und störungsfreier, da die verschiedenen Peelvorgänge und Springertätigkeiten stark reduziert werden.
- Ihre Vorbereitungszeit zu einer Operation sinkt deutlich durch den wesentlich vereinfachten Rüst-Vorgang.
- Ihre Lagerhaltung vereinfacht sich, da die Anzahl lagerhaltiger Artikel verringert werden kann.
- Durch diese Artikelreduktion wird auch Ihr Logistikapparat entlastet, der weniger Lieferanten kontaktieren muss, weniger Preisverhandlungen führen muss, weniger Bestellungen und damit verbundene Logistikvorgänge tätigen muss.

**Anwendungsbereich / Indikation:**

für diverse Anwendungen im stationären oder Ambulanten Bereich (siehe hierzu „Produktausführungen“), zur äußeren Anwendung

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschweißt (einfach verpackt für den stationären oder ambulanten Bereich):

**BEISPIELSETS:****Verbandstoffset einfach steril**

5 x Tupfer 20x20 cm, pflaumengroß, 20-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079  
3 x Mullkompressen 7,5x7,5 cm 8-fach, 17-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079  
2 x Mullkompressen 10x10 cm 8-fach, 17-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079  
einfach verpackt, dampfsterilisiert

**Verbandset**

1 x medizinische Pinzette, 12,5 cm lang aus Kunststoff  
4 x Mullkompressen 5x5 cm, 8-fach, 17-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079  
verpackt in: 1 x Schutzunterlage für Set-Verpackungen 60x60 cm, blau, EO-sterilisiert

#### PEG Verbandset

1 x Fixiervlies 12x15 cm  
4 x Mullkompressen 7,5x7,5 cm 8-fach  
2 x Mullkompressen 7,5x7,5 cm 8-fach mit Y-Schlitz  
1 x Gebrauchsanweisung  
einfach verpackt, EO-sterilisiert

#### Warnhinweise / Kontraindikationen:

- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

#### Hinweise zur Lagerung:

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

#### Normative und regulative Anforderungen:

CE-Klassifizierung: Klasse Is, Regel 4 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)  
Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)  
Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

#### Kennzeichnung:

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

**Produktbeschreibung:**

Gerne konfektionieren wir speziell an Ihren Bedarf bzw. an Ihre Bedürfnisse angepasste Sets.

Diese Sets können Verbandstoffe, Abdecksysteme, OP-Mäntel, -Masken, -Hauben oder aber auch verschiedene Einmal-Instrumente enthalten.

Durch den Einsatz individuell angepasster OP-Sets entsteht für Sie eine Reihe von Vorteilen:

- Ihre Operationen verlaufen zügiger und störungsfreier, da die verschiedenen Peelvorgänge und Springertätigkeiten stark reduziert werden.
- Ihre Vorbereitungszeit zu einer Operation sinkt deutlich durch den wesentlich vereinfachten Rüst-Vorgang.
- Ihre Lagerhaltung vereinfacht sich, da die Anzahl lagerhaltiger Artikel verringert werden kann.
- Durch diese Artikelreduktion wird auch Ihr Logistikapparat entlastet, der weniger Lieferanten kontaktieren muss, weniger Preisverhandlungen führen muss, weniger Bestellungen und damit verbundene Logistikvorgänge tätigen muss.

**Anwendungsbereich / Indikation:**

für diverse Anwendungen im OP-Bereich (siehe hierzu „Produktvarianten“)

**Produktvarianten:**

STERIL eingeschelt (doppelt verpackt mit Zählkarten für den OP-Bereich):

**BEISPIELSETS:****OP-SET**

15 x Bauchtuch, 40x40 cm, 4-fach, 20-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, grün, ohne Schlaufe, Röko  
4 x Bauchtuch, 8x80 cm, 4-fach, 20-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, grün, ohne Schlaufe, Röko  
10 x Tupfer, 30x40 cm, 20-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, Röko  
10 x Tupfer, 25x25 cm, 20-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, Röko  
10 x Präpariertupfer, 6x6 cm, 24-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, Röko, in Schiebeschachtel  
doppelt verpackt mit Zählkarte in Pralinenschachtel, dampfsterilisiert

**OP-SET Urologie**

15 x Mullkompressen 10x13 cm, 12-fach, 17-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, Röko  
20 x Tupfer, 30x40 cm, 20-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, mit Röko, in PE-Beutel  
25 x Tupfer, 20x20 cm, 20-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, mit Röko, in PE-Beutel  
5 x Bauchtuch, 45x45 cm, 4-fach, 20-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, grün, mit Schlaufe, vorgewaschen, Röko  
10 x Präpariertupfer, 12x12 cm, 24-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, Röko, in PE-Beutel  
doppelt verpackt (in Sterikrepp eingeschlagen) mit Zählkarte, EO-sterilisiert

### Herz OP-Set

10 x Bauchtuch, 40x40 cm, 4-fach, 20-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, grün, ohne Schlaufe, vorgewaschen, Röko  
30 x Mullkompressen 10x10 cm, 32-fach, 17-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, Röko  
10 x Tupfer, 25x25 cm, 20-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, Röko, in PE-Beutel  
3 x Präpariertupfer, 6x6 cm, 24-fädig aus Verbandmull nach DIN EN 14079, Röko, in Schiebeschachtel  
doppelt verpackt (in Sterikrepp eingeschlagen) mit Zählkarte, EO-sterilisiert

### Notfall Set

20 x Mullkompressen 10x10 cm, 16-fach, Röko  
10 x Bauchtuch, 40x40 cm, 4-fach, grün, ohne Schlaufe, Röko  
10 x Tupfer, 30x30 cm, extragroß, Röko  
10 x Tupfer, 20x20 cm, pflaumengroß, Röko  
10 x Präpariertupfer, 6x6 cm, klein, Röko in Schiebeschachtel  
doppelt verpackt mit Zählkarte, dampfsterilisiert

### Warnhinweise / Kontraindikationen:

- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Das Produkt darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Produkt darf nach Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.
- Das Produkt soll vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

### Normative und regulative Anforderungen:

Das Produkt enthält keine Substanzen gemäß REACH.

CE-Klassifizierung: Klasse IIa, Regel 7 (Anhang IX Richtlinie 93/42/EWG)

Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII + V (Richtlinie 93/42/EWG)

bzw.

Sterile Behandlungseinheit gem. Art. 12 Absatz 3 der Richtlinie 93/42/EWG

### Hinweise zur Lagerung:

Das Produkt muss vor Sonneneinstrahlung geschützt und trocken gelagert werden.

### Kennzeichnung:

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

**Produktdatenblatt**

**Produktbeschreibung:**

- Tasche (aus 100 % Baumwolle) mit 6 verschiedenen, besonders anwenderfreundlichen Modulen mit den wichtigsten Utensilien zur Ersten Hilfe bei Kinderunfällen (**50 Artikel, 83 Teile**)
- ermöglicht schnelles und richtiges Handeln im Notfall
  - durch Struktur, Ordnung und Flexibilität durch nach Themen sortierte, einzeln entnehmbare Module mit Farbschema
  - sofortige Sichtbarkeit der in den Modulen enthaltenen Artikel durch transparente Beutel
  - einfaches und schnelles Öffnen der Module durch Zip-Verschluss
  - komfortables und schnelles Öffnen der Tasche durch griffige, robuste Trageschlaufe
- alle Medizinprodukte durch Zip-Beutel hygienisch verpackt und vor Verschmutzung geschützt
- alle Bestandteile in deutscher und englischer Sprache gekennzeichnet und beschrieben
- wichtige Infos zu Inhalt und Anwendungsgebieten sowie Handlungsempfehlungen zu den am häufigsten vorkommenden Kinderunfällen sowohl themenspezifisch in jedem Modul (Modul-Ratgeber) enthalten als auch themenübergreifend alphabetisch sortiert im Ratgeber: Erste Hilfe am Kind
- mit praktischer Trageschlaufe zum Einhängen am Reißverschluss mittels Karabiner
- zusammengestellt von Kinderärzt\*innen des Universitätsklinikums Bonn

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Ersten Hilfe bei Kinderunfällen, zur Wundversorgung bei Kindern

**Produktabbildung (Beispiel):**

Trageschlaufe befindet sich in der Tasche; Farbe der Trageschlaufe kann variieren



**Produktvarianten:**

MAßE DER TASCHE	REF	PZN	GTIN	TASCHE/ KTN
28 x 13 x 18 cm	452100	19105724	4260604539214	12

**Inhalt:**

6 Module (50 Artikel, 83 Teile)



**WUNDVERSORGUNG**

Modul zur Versorgung von kleinen bzw. zur Erstversorgung von größeren Schnitt-, Schürf- und Platzwunden

**21 ARTIKEL (46 TEILE):**

- Kompressen steril (versch. Größen)
- Tupfer steril
- Wundverband steril (versch. Größen)
- Pflasterbinde
- Wundpflaster zum Selbstschneiden
- Heftpflaster sensitiv
- Pflasterset mit diversen Pflasterarten
- Physiologische Kochsalzlösung steril
- Schere
- Modul-Ratgeber: Wundversorgung



**HYGIENE**

Modul zur Gewährleistung hygienischer Erste-Hilfe-Maßnahmen

**7 ARTIKEL (12 TEILE):**

- Einmalhandschuhe
- Mundschutzmasken
- Multifunktionsstuch
- Desinfektionstücher
- Spuckbeutel
- Zahnrettungsset (Übergangslösung für maximal 30 Minuten)
- Modul-Ratgeber: Hygiene



**TEMPERATUR**

Modul für lokale Kälte- und Wärmeanwendungen sowie zum Messen und Erhalten der Körpertemperatur

**5 ARTIKEL (5 TEILE):**

- Kalt-/Warm-Komresse
- Sofort-Kälte-Komresse
- Rettungsdecke
- Digital-Fieberthermometer
- Modul-Ratgeber: Temperatur



**ZECKEN & SPLITTER**

Modul zur hygienischen Entfernung von Zecken und Splintern

**5 ARTIKEL (7 TEILE):**

- Zecken- und Splitterpinzette
- Pflasterstreifen sensitiv
- Desinfektionstücher
- Lupe
- Modul-Ratgeber: Zecken & Splitter



**VERBÄNDE**

Modul zum Anlegen von Fixier-, Stütz-, Entlastungs-, Kompressions- und Druckverbänden

**5 ARTIKEL (6 TEILE):**

- Fixierbinde elastisch
- Universalbinde elastisch
- Dreiecktuch
- Kompressen steril
- Modul-Ratgeber: Verbände



**INFOS & ERGÄNZUNGEN**

Modul mit hilfreichen Informationsmaterial zu Notfällen und Artikeln zum Entnehmen sowie Platz für individuelle Ergänzungen

**7 ARTIKEL (7 TEILE):**

- Dr. Till Ratgeber: Erste Hilfe am Kind
- Kindernotfallposter
- Kindernotfallkarte
- Kindernotfallpass
- Stickerbogen
- Trageschleufe (Farbe kann variieren)
- Modul-Ratgeber: Infos & Ergänzungen

**Produktbeschreibung:**

- Papierbeutel mit Verbrauchsmaterialien der Dr. Till Kindernotfallbox MODULAR als Nachfüllset **(32 Artikel, 65 Teile)**
- diese Materialien sollten unmittelbar in die entsprechenden, bereits vorhandenen Module einsortiert werden
- die Zuordnung der Artikel zu den Modulen ist auf dem Etikett des Nachfüllsets sowie auf einer im Nachfüllset enthaltenen Anleitung zu finden
- die schnelle und effiziente Handlungsfähigkeit im Notfall kann nur erhalten bleiben, wenn die Ordnung in der Dr. Till Kindernotfallbox MODULAR erhalten bleibt
- auch die vorherigen Versionen der Dr. Till Kindernotfallbox lassen sich mit diesem Nachfüllset wieder vervollständigen
- zusammengestellt von Kinderärzt\*innen des Universitätsklinikums Bonn

**Anwendungsbereich / Indikation:**

zur Ersten Hilfe bei Kinderunfällen, zur Wundversorgung bei Kindern

**Produktabbildung (Beispiel):**



**Produktvarianten:**

MAßE DES BEUTELS	REF	GTIN	PZN	BTL/ KTN
23 x 19 x 7,5 cm	452110	4260604539252	19106652	10

**Inhalt:**

  
**WUNDVERSORGUNG**

**19 ARTIKEL (44 TEILE):**

- Kompressen steril (versch. Größen)
- Tupfer steril
- Wundverbände steril (versch. Größen)
- Pflasterbinde
- Wundpflaster zum Selbstschneiden
- Heftpflaster sensitiv
- Pflasterset mit diversen Pflasterarten
- Physiologische Kochsalzlösung steril

  
**HYGIENE**

**5 ARTIKEL (10 TEILE):**

- Einmalhandschuhe
- Mundschutzmasken
- Desinfektionstücher
- Spuckbeutel
- Zahnrettungsset (Übergangslösung für maximal 30 Minuten)

  
**TEMPERATUR**

**1 ARTIKEL (1 TEIL):**

- Sofort-Kälte-Komresse

  
**ZECKEN & SPLITTER**

**2 ARTIKEL (4 TEILE):**

- Pflasterstreifen sensitiv
- Desinfektionstücher

  
**VERBÄNDE**

**3 ARTIKEL (4 TEILE):**

- Fixierbinde elastisch
- Universalbinde elastisch
- Kompressen steril

  
**INFOS & ERGÄNZUNGEN**

**1 ARTIKEL (1 TEIL):**

- Stickerbogen

& leerer Zip-Beutel (als Ersatz)

#### Produktbeschreibung:

- Mini-Hygienebeutel aus schwarzem Polyethylen mit Druckverschluss
- reißfest, blickdicht, feuchtigkeits- und geruchsdicht, kleinrollbar
- doppelt sicher verschließbar
- mit Klebestreifen auf der Beutelnrückseite zur Fixierung des kleingerollten Beutels
- Beutelgröße: 80 x 110 x 0,05 mm, Materialstärke: 50 my

#### erhältlich in 2 Packungsgrößen:

- für zuhause in einer praktischen Schiebeschachtel mit 36 Beuteln
- für unterwegs in einem kleinen Briefchen mit 6 Beuteln

#### Anwendungsbereich / Indikation:

insbesondere zur einfachen, diskreten, hygienischen und sicheren Entsorgung von Tampons aller Größen, aber auch zur Entsorgung anderer, kleinerer Hygieneartikel (z. B. Kondome, Slipeinlagen) geeignet; für zuhause und unterwegs

#### Produktabbildung (Beispiel):



#### Produktvarianten:

GRÖßE	VERPACKUNG	GTIN	REF	PZN (PCKG)	STK/ PCKG	PCKG / KTN
Zuhause	Schiebeschachtel	4260348610019	800011	10744138	36	10
Unterwegs	Briefchen / Faltschachtel	4260348610033	800021	10744121	6	50