



NOBAMED Paul Danz AG

NOBADRAPE® Schlittuch

REF 765240

Produktbeschreibung und Zweckbestimmung

Das 2-lagige, blaue, selbstklebende Schlittuch ist einzeln steril verpackt. Der 65 cm lange Schlitz ist mittig auf der längeren Seite des Tuches (150 cm x 240 cm) positioniert. Es dient zur sterilen Abgrenzung des Operationsfeldes. Die obere Schicht besteht aus saugfähigem Polypropylenvlies. Die untere Schicht besteht aus einer feuchtigkeitsundurchlässigen Polyethylenfolie und bietet zuverlässigen Barrierschutz. Leicht abziehbare Kontrollaufkleber auf der Verpackung erleichtern die OP-Dokumentation.

Kontraindikationen

Bekannte Allergie gegen eine der u. g. Komponenten

Zusammensetzung

Polyethylen, Polypropylen, Polyester, hypoallergener Kleber

Normative und gesetzliche Anforderungen

NOBADRAPE® -Schlittuch ist ein Medizinprodukt nach der Richtlinie 93/42/EWG und der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und wird in Klasse Is, Regel 1, eingestuft. NOBADRAPE®-Schlittuch entspricht den Anforderungen der EN 13795-1 „Operationskleidung und -abdecktücher - Anforderungen und Prüfverfahren“ (Leistungsstufe „Hoch“ und „Standard“).

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

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

Verpackung

Primärverpackung:	Folie-Papier-Verpackung
Sekundärverpackung:	Faltschachtel aus Cellulose
Tertiärverpackung:	Karton aus Zellulose

Lagerung

Trocken und staubfrei, vor Sonneneinstrahlung schützen.

Das Produkt trägt folgende Symbole und Kennzeichnung:



STERILEEO



CE
0123