

## Omläggingsset Nonwoven 5 tork i tråg



### Ingående delar/material

**Nonwoven:** Viskos 70% Polyester 30%

5 st tork, 25–30 mm i  $\varnothing$   
Utvikt mått: 12 x 12 cm

### Vikt

30g/m<sup>2</sup>

### Färg

Vit,  
utan optiskt blekmedel

**Elastisk ring:** Silikon

**Pincett:** Polystyren, 128 mm

Grön

**Tråg:** Polystyren, 4-delat, 148 x 74 x 18 mm

Vit

**Omslagsduk:** Papper cellulosa/plast PE, 40 x 40 cm

18g/m<sup>2</sup>/14g/m<sup>2</sup> Vit/grön

### Förpackningar

Innerförpackning IFP  
Avdelningsförpackning AFP  
Transportförpackning TFP

### Material

medicinskt papper/plast  
kartong  
kartong

### Avfallshantering\*

förbränning/mjukplast  
kartong  
kartong

Produkten uppfyller ISO standard SS-EN 1644-1 Provningsmetoder för kompresser av nonwoven  
-material för medicinskt bruk - Del 1: Nonwoven-material för tillverkning av kompresser

\*Använt innehåll sorteras som kontaminerat avfall enligt lokala rutiner.

Art.nr.	St/IFP	St/AFP	St/TFP	MBA
9150022	1	25 x 1 = 25	8 x 25 = 200	TFP

MBA = minsta beställningsbara enhet

### Indikation

Material passande för rengöring vid såromläggning och förbandsbyte. Inga kända kontraindikationer.

### Bruksanvisning





Produkten är avsedd att användas av utbildad sjukvårdspersonal.

1. Öppna innerförpackningen genom att dela på flikarna i sidan och ta ut innehållet med sterila handskar.
2. Använd steril pincett eller annat instrument för att hantera torken som ligger löst i tråget.
3. Fyll kärlet med tillämplig vätska och tvätta eller förvara efter behov.
4. Material kasseras efter användning i enlighet med instruktioner under avfallshantering.



### Lagring och hållbarhetstid

Förvaras på torr och sval plats utan direkt solljus eller påverkan från värmekälla.

Produkten är hållbar 5 år från tillverkningsdatum.

	Produkt steriliserad i EO enl. ISO 11135:2014
	Denna produkt är avsedd för engångsbruk. Återanvändning kan innebära risk för bristande prestanda hos produkten
	CE-märkt enl. MDD 93/42/ECC klass Is, Notified Body: 0197 TÜV Rheinland (Shanghai) Co., Ltd
	Använd inte produkten om förpackningen är skadad. Innehållet är sterilt om förpackningen är oskadad.

SYMBOLER ENL. SS-EN ISO 15223-1:2016

	Förpackningsmaterial är delvis återvinningsbart
	Produkten innehåller inte naturlatex

### Övrigt


Tillverkaren svarar själv eller genom annan ekonomisk aktör för anmälan av incidenter till berörd myndighet.

AST Medical AB är certifierad enligt




och ansluten till



 **Manufacturer:**  
Shaoxing Yibon Medical Co., Ltd  
Paojiang Industrial Zone  
Shaoxing, Zhejiang  
China

 **Importer:**  
AST Medical AB  
Backa Bergögata 5  
422 46 Hisings Backa  
Sweden  
[www.astmedical.se](http://www.astmedical.se)

 **EC-REP:**  
Obelis S.A.  
Bd. Général Wahis 53  
1030 Brussels  
Belgium