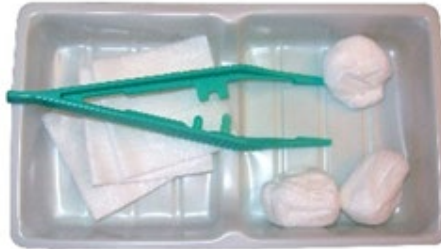


## Omläggingsset nonwoven

### 3 tork 3 kompresser i tråg



Ingående delar/material	Vikt	Färg
<b>Nonwoven:</b> Viskos 70% Polyester 30% 3 st kompress 5 x 5 cm, 4-lagers Utvikt mått: 10 x 10 cm	30g/m <sup>2</sup>	Vit, utan optiskt blekmedel
3 st tork, 25-30 mm i Ø Utvikt mått: 12 x 12 cm		
<b>Elastisk ring:</b> Silikon		
<b>Pincett:</b> Polystyren, 128 mm		Grön
<b>Tråg:</b> Polystyren, 2-delat, 165 x 95 x 29 mm		Vit
<b>Omslagsduk:</b> Papper/plast, 38 x 38 cm	18g/m <sup>2</sup> ;14g/m <sup>2</sup>	Vit/grön

Förpackningar	Material	Avfallshantering*
Innerförpackning IFP	medicinskt papper/plast	förbränning/mjukplast
Avdelningsförpackning AFP	kartong	kartong
Transportförpackning TFP	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	St/Pall	MBA
9150024	1	10 x 1 = 10	10 x 10 = 100	1200	TFP

MBA = minsta beställningsbara enhet

### Indikation

Material passande för rengöring vid såromläggning och förbandsbyte.

### 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
[NATURAL LATEX FREE]	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 EC-REP:**  
Obelis S.A.  
Bd. Général Wahis 53  
1030 Brussels  
Belgium