

Omläggingsset Nonwoven Stort



Ingående delar/material	Vikt	Färg
Nonwoven: Viskos 70% Polyester 30% 8 st tork, 50 mm i Ø Utvikt mått: 20 x 30 cm	30g/m ²	Vit, utan optiskt blekmedel
Elastisk ring: Silikon		
Pincett: Polystyren, 128 mm		Grön
Tråg: Polystyren, 2-delat, 239 x 135 x 45 mm		Vit
Duk, vikt: Papper/plast, 60 x 90 cm	18g/m ² ;29g/m ²	Vit/grön
Omslagsduk: Papper/plast, 60 x 90 cm	18g/m ² ;29g/m ²	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	MBA
9150025	1	10 x 1 = 25	4 x 10 = 40	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

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