

## Kompress non-woven 2-pack


**Ingående delar/material**
**Vikt**
**Färg**

**Non-woven:** Viskos 70% Polyester 30% 30g/m<sup>2</sup> Vit, utan optiskt blekmedel  
Absorptionskapacitet ca. 330g/m<sup>2</sup>

Produkten innehåller inte PVC.

Produkten uppfyller ISO standard SS-EN 1644-1 Provningsmetoder för kompresser av non-woven-material för medicinskt bruk - Del 1: Non-woven-material för tillverkning av kompresser

**Förpackningar**

Innerförpackning IFP  
Avdelningsförpackning AFP  
Transportförpackning TFP

**Material**

medicinskt papper/plast  
kartong  
kartong

**Avfallshantering\***

förbränning/mjukplast  
kartong  
kartong

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

| Art.nr. | Stl cm    | Utvikt stl. cm | Lager | Abs-<br>volym<br>ml | St/IFP | St/AFP       | St/TFP          | MBA |
|---------|-----------|----------------|-------|---------------------|--------|--------------|-----------------|-----|
| 2250001 | 5 x 5     | 10 x 10        | 4     | 3,3                 | 2      | 70 x 2 = 140 | 20 x 140 = 2800 | TFP |
| 2250003 | 7,5 x 7,5 | 15 x 15        | 4     | 7,4                 | 2      | 70 x 2 = 140 | 20 x 140 = 2800 | TFP |
| 2250005 | 10 x 10   | 20 x 20        | 4     | 13,2                | 2      | 70 x 2 = 140 | 18 x 140 = 2520 | TFP |
| 2250007 | 10 x 20   | 20 x 40        | 4     | 26,4                | 2      | 35 x 2 = 70  | 18 x 70 = 1260  | TFP |

MBA = minsta beställningsbara enhet

### Indikation

Mjuka kompresser med hög absorption som används vid sårrengöring och omläggning.

### Bruksanvisning

Produkten är avsedd att användas av utbildad sjukvårdspersonal.

1. Öppna avdelningsförpackningen genom att trycka in perforeringen i förpackningens nederkant eller öppna kartongen upptill.
2. Använd rena händer/handskar för att ta ut en innerförpackning.
3. Öppna innerförpackningen och ta ut innehållet med handskar eller pincett.
4. Kompressen kan vid behov klippas utan risk för ludd.

### 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