

Kompress ej vidhäftande non-woven trakeal, steril



Ingående delar/material	Vikt	Färg
Non-woven: Viskos 70% Polyester 30%	250g/m ²	Vit, utan optiskt blekmedel
Ytskikt: Semipermeabel polyesterfilm	18-20g/m ²	Vit

Produkten innehåller inte PVC eller latex.

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	Material	Avfallshandling*
Innerförpackning IFP	medicinskt papper/plast	förbränning/mjukplast
Avdelningsförpackning AFP	kartong	kartong
Transportförpackning TFP	kartong	kartong

*Använt innehåll sorteras som kontaminerat avfall enligt lokala rutiner.

Art.nr.	Stl cm	St/IFP	St/AFP	St/TFP	MBA
2290051	8 x 10	1	50 x 1 = 50	12 x 50 = 600	TFP
2290052	6 x 7	1	50 x 1 = 50	12 x 50 = 600	TFP

MBA = minsta beställningsbara enhet

Indikation

Fixering av trakealtub eller motsvarande. Torra till lätt vätskande, rena sårytor. Sårvätskan transporteras via polyesterfilmen och stannar i det absorberande materialet.

Bruksanvisning





Produkten är avsedd att användas av utbildad sjukvårdspersonal.

1. Öppna avdelningsförpackningen genom att 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 och formas.
5. Båda sidor har samma typ av ytskikt, spelar ingen roll vilken sida som ligger mot sårytan.



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

EC-REP:

Obelis S.A.
Bd. Général Wahis 53
1030 Brussels
Belgium