

Dauerbinde® K / Langzugbinde

REF 105900 – 105911, 105992 – 105994

Dezember 2021

1. Zusammensetzung der Anwendungsform (Produkt)

Die Dauerbinde® K setzt sich wie folgt zusammen:

- Baumwolle 58%
- Polyamid 24%
- Elasthan 8%
- Viskose 10%

Das Produktdatenblatt ist für folgende Artikel gültig:

REF	Produkt	Merkmal
105904	Dauerbinde® K	6 cm x 7 m gedehnt
105905	Dauerbinde® K	8 cm x 7 m gedehnt
105992	Dauerbinde® K SG2	8 cm x 7 m gedehnt
105900	Dauerbinde® K	10 cm x 7 m gedehnt
105993	Dauerbinde® K SG2	10 cm x 7 m gedehnt
105906	Dauerbinde® K	12 cm x 7 m gedehnt
105994	Dauerbinde® K SG2	12 cm x 7 m gedehnt
105901	Dauerbinde® K	20 cm x 7 m gedehnt
105907	Dauerbinde® K	10 cm x 14 m gedehnt
105902	Dauerbinde® K	12 cm x 14 m gedehnt
105908	Dauerbinde® K	6 cm x 7 m gedehnt
105909	Dauerbinde® K	8 cm x 7 m gedehnt
105910	Dauerbinde® K	10 cm x 7 m gedehnt
105911	Dauerbinde® K	12 cm x 7 m gedehnt
105903	Dauerbinde® K	20 cm x 7 m gedehnt

2. Aufbau / Struktur der Verpackung

2.1 Grundpackung / Unit Container

siehe 2.2

2.2 Handlungspackung / Shelf Container

Faltschachtel, bestehend aus Zellulose, mit Gebrauchsinformation

REF	Stück
105900 – 105902, 105904 – 105907, 105992 - 105994	1
105903, 105908 - 105911	10

2.3 Versandpackung / Transit Container

Wellfaltkiste aus Zellulose:

REF	Stück	Faltschachteln
105901, 105902, 105907	30	30
105903	30	3
105910, 105911	60	6
105904, 105900, 105906, 105994	80	80
105905, 105992, 105993	100	100
105909	120	12
105908	180	18

3. Herstellung

Die Dauerbinde® K wird unter hygienischen Bedingungen nach Vorgaben hergestellt und gemäß der Verpackungsbeschreibung verpackt.

4. Beschreibung

Die Dauerbinde® K ist eine dauerelastische Bandage.

5. Eigenschaften

- hoher Ruhedruck, niedriger Arbeitsdruck
- griffige Gewebestruktur
- cremefarben
- hautfreundlich
- luftdurchlässig

6. Zweckbestimmung / Anwendung

Zur Kompression, zur Fixierung von Verbänden, zum Stützen und Entlasten und zur Ruhigstellung von Körperteilen.

7. Zuordnung / Klassifizierung

Die Dauerbinde® K ist gemäß Regel 1 ein Medizinprodukt der Klasse I (gemäß Verordnung EU (217/745)).

8. Biologische Beurteilung und Verträglichkeit
(Biological evaluation and biocompatibility, DIN EN ISO 10993)

Die Ausgangsstoffe, die für die Herstellung der Dauerbinde® K verwendet werden, sind bei einer sachgemäßen Anwendung des Produktes unbedenklich.

Mit der hier vorliegenden Dokumentation und den darin gemachten Aussagen wird demonstriert, dass das Medizinprodukt Dauerbinde® K so ausgelegt, hergestellt und verpackt ist, dass seine Anwendung weder den klinischen Zustand und die Sicherheit der Patienten noch die Sicherheit und die Gesundheit der Anwender oder ggf. Dritter gefährdet noch ein Risiko besteht, wenn das Produkt unter den vorgesehenen Bedingungen und zu den vorgesehenen Zwecken eingesetzt wird.

9. Anforderungen an Sicherheit/Unbedenklichkeit der Inhaltsstoffe

Derzeit liegen uns keine Informationen zu bedenklichen Inhaltsstoffen vor.

10. Haltbarkeit

Bei sachgemäßer Lagerung (trocken, vor Staub und Licht geschützt lagern) beträgt die Haltbarkeit der Dauerbinde® K 5 Jahren ab Herstellungsdatum.

11. Entsorgung

Der Verwender hat die jeweils national gültigen Gesetze, Normen und Richtlinien zur Entsorgung von Abfall aus dem medizinischen Bereich zu beachten. Auch bei der Entsorgung der Verpackungsmaterialien sind nationale Anforderungen zu berücksichtigen.

Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG
D-56579 Rengsdorf

ppa.



Peter Grillitsch
Director of Global Marketing