



## NOBASORB®-steril

REF 740111

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die sterile Saugkomresse in der **Größe 10 cm x 10 cm** besteht aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

### Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

### Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Ereignisberichterstattung

Sollte im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Folie-Papier-Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Tertiärverpackung: Karton aus Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

### Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



**NOBAMED Paul Danz AG**

## NOBASORB®-steril

REF 740113

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die sterile Saugkomresse in der **Größe 10 cm x 15 cm** besteht aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

### Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

### Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Folie-Papier-Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Tertiärverpackung: Karton aus Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

### Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



**NOBAMED Paul Danz AG**

## NOBASORB®-steril

REF 740112

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die sterile Saugkomresse in der **Größe 10 cm x 20 cm** besteht aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

### Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

### Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Folie-Papier-Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Tertiärverpackung: Karton aus Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

### Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



## NOBASORB®-steril

REF 740114

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die sterile Saugkomresse in der **Größe 15cm x 20cm** besteht aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

### Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

### Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Folie-Papier-Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Tertiärverpackung: Karton aus Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

### Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



**NOBAMED Paul Danz AG**

## NOBASORB®-steril

REF 740115

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die sterile Saugkomresse in der **Größe 15cm x 25cm** besteht aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

### Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

### Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Folie-Papier-Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Tertiärverpackung: Karton aus Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

### Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



**NOBAMED Paul Danz AG**

## NOBASORB®-steril

REF 740122

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die sterile Saugkomresse in der **Größe 20cm x 20cm** besteht aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

### Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

### Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Folie-Papier-Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Tertiärverpackung: Karton aus Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

### Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



## NOBASORB®-steril

REF 740123

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die sterile Saugkomresse in der **Größe 20cm x 30cm** besteht aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

### Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

### Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Folie-Papier-Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Tertiärverpackung: Karton aus Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

### Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.



**NOBAMED Paul Danz AG**

## NOBASORB®-steril

REF 740124

### Produktbeschreibung, Zweckbestimmung, Anwendung

Die sterile Saugkomresse in der **Größe 20cm x 40cm** besteht aus einem weichen Vliesstoff, welcher einen Saugkörper aus weichem, gebleichtem Zellstoff-Fluff und eine Zellstofflage zur Sekretverteilung, umhüllt. Eine flüssigkeitsundurchlässige Lage aus Vlies befindet sich auf der Rückseite der Komresse. Die Saugkomresse dient zur Versorgung und Reinigung von stark nässenden, infizierten oder chronischen Wunden. Auch bei nässenden Wundheilungsstörungen, zum Abpolstern von Wunden und als Sekundärverband bei stark exsudierenden Wunden kommt sie zum Einsatz. Sie ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

### Zusammensetzung

Polypropylen, Zellulose

### Kontraindikationen

Alle mäßig bis schwach sezernierenden Wunden, vor allem in der Granulations- und Epithelisierungsphase, wie auch tiefe und unterminierte Wunden, sollten nicht mit Saugkompressen versorgt werden.

Bei einer bestehenden Allergie gegen das Material sollte das Produkt nicht angewendet werden.

### Ereignisberichterstattung

Sollten im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Vorfälle auftreten, sind diese nach MDR (EU) 2017/745 dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

### Normative und regulative Anforderungen, Gemeinsame Spezifikationen

Medizinprodukt nach MDR (EU) 2017/745.

Die Sterilisation erfolgt entsprechend der DIN EN ISO 11135.

Das Produkt enthält keine gefährlichen toxischen Substanzen gemäß REACH.

### Verpackung

Primärverpackung: Folie-Papier-Verpackung

Sekundärverpackung: Faltschachtel aus Zellulose

Tertiärverpackung: Karton aus Zellulose

### Bei der Kennzeichnung verwendete Symbole:

Erläuterungen unter [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com)



Kennzeichnung auf allen Verpackungsstufen mit CE und nach DIN EN ISO 15223-1 und DIN EN ISO 20417.

### Lagerung und Transport

Trocken und staubfrei

### Sterilprodukt

Führen Sie vor der Verwendung eines Sterilproduktes eine Sichtprüfung der Verpackung auf Unversehrtheit durch.

### Produkte zur Einmalverwendung

Die Wiederverwendung von Einmalprodukten kann zu einer mikrobiologischen Gefährdung führen. Die Aufbereitung für die Wiederverwendung kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen.

### Entsorgung

Nach lokal geltenden gesetzlichen Regelungen und Standards der Infektionsprophylaxe.