

1. Allgemeine Produktbeschreibung

DermaPlast® Alginat blutstillende Watte aus Kalziumalginat.

DermaPlast® Alginat blutstillende Watte trägt das CE-Zeichen nach der EU-Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte. Das Produkt ist als Medizinprodukt der Klasse I eingestuft. Für DermaPlast® Alginat blutstillende Watte wurde ein Konformitätsbewertungsverfahren durchgeführt, welches zeigte, dass DermaPlast® Alginat blutstillende Watte alle anwendbaren Anforderungen der o.g. Richtlinie erfüllt. Die Sicherheit und Leistungsfähigkeit von DermaPlast® Alginat blutstillende Watte ist daher bei Anwendung im Rahmen der Zweckbestimmung gewährleistet.

2. Anwendung

DermaPlast® Alginat wird bei Nasenbluten oder oberflächigen Wunden angewendet.

3. Aufmachung

Flasche mit 2 g Watte

4. Kennzeichnung

Materialzusammensetzung: Kalziumalginat

Chargenschlüssel mit 7-stelligem Code:

Verfalldatum:
Datumsangabe mit Sanduhr

z.B.:  2004 - 12

Haltbarkeit: 5 Jahre

5. Verpackung

DermaPlast® Alginat ist in einer kleiner Flasche und einer Faltschachtel verpackt. 10 Faltschachteln sind mit einer Banderole zusammengemacht. 170 Faltschachteln sind in einer Transportkarton nach DIN. Verpackung auf Europalette

Date: 03.11.09


Marketing



CHANGE CONTROL REPORT

Keywords :	Technical Data Sheet		
Release of	Substitutes release of	Change	No. of Pages
03.11.09		Neu	2

Date/Signature Written by:	Date/Signature Approved by:
E. Knill, R&D	A. Hartmann, Marketing

Abteilung	Datum	Unterschrift
Marketing	16.05.2012	Kästner, Nadja

Dieses Dokument ist Eigentum der IVF HARTMANN AG. Weitergabe an Dritte und nicht autorisiertes Kopieren sind nicht erlaubt.

