

## Kompress non-woven 5-pack, steril



Ingående delar/material	Vikt	Färg
<b>Non-woven:</b> Viskos 70% Polyester 30% Absorptionskapacitet ca. 330g/m <sup>2</sup>	30g/m <sup>2</sup>	Vit, utan optiskt blekmedel

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	Material	Avfallshantering*
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	Utvikt stl. cm	Lager	Abs-volym ml	St/IFP	St/AFP	St/TFP	MBA
2250002	5 x 5	10 x 10	4	3,3	5	30 x 5 = 150	20 x 150 = 3000	TFP
2250004	7,5 x 7,5	15 x 15	4	7,4	5	30 x 5 = 150	20 x 150 = 3000	TFP
2250006	10 x 10	20 x 20	4	13,2	5	30 x 5 = 150	18 x 150 = 2700	TFP
2250008	10 x 20	20 x 40	4	26,4	5	16 x 5 = 80	16 x 80 = 1440	TFP

MBA = minsta beställningsbara enhet

### Indikation

Absorbera blod och/eller sårvätska, för måttligt till kraftigt vätskande sår.

### 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.

	Medicinteknisk produkt
	Produkt steriliserad i EO enl. ISO 11135:2014
	Denna produkt är avsedd för engångsbruk. Återanvändning kan innebära risk för bristande prestanda hos produkten
	Får ej omsteriliseras
	CE-märkt enl. MDR (EU) 2017/745 klass Is, Notified Body: 0197 TÜV Rheinland (Shanghai) Co., Ltd
	Förvaras torrt
	Utsätt inte för direkt solljus
	Använd inte produkten om förpackningen är skadad. Innehållet är sterilt om förpackningen är oskadad.

SYMBOLER ENL. SS-EN ISO 15223-1:2021

	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)

**EU REP EU-REP:**  
Obelis S.A.  
Bd. Général Wahis 53  
1030 Brussels  
Belgium