

1. Allgemeine Produktbeschreibung

DermaPlast® CoFix ist eine selbsthaftende, elastische, luftdurchlässige Gazebinde.

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

2. Anwendung

DermaPlast® CoFix ist geeignet zur Fixation von Wundauflagen und Kanülen.

3. Aufmachung

Weiss:

Format (Breite x Länge gedehnt)	Binde/Faltschachtel	Faltschachteln/Transportkarton
1.5 cm x 4 m	2	60
2.5 cm x 4 m	2	72
4 cm x 4 m	1	50
6 cm x 4 m	1	120
8 cm x 4 m	1	140
10 cm x 4 m	1	120
4 cm x 20 m	1	42
6 cm x 20 m	1	24
8 cm x 20 m	1	24
10 cm x 20 m	1	18

Blau:

Format (Breite x Länge gedehnt)	Binde/Faltschachtel	Faltschachteln/Transportkarton
4 cm x 4 m	1	80
6 cm x 4 m	1	60

4. Produkteigenschaften

Materialzusammensetzung: 43% Viskose
37% Baumwolle
20% Polyamid

Kleber: Cofix weiss: Latexfrei
Cofix blau: Latex

5. Produktanforderungen

Farbe: Weiss oder blau
Dehnung: 80%

6. Kennzeichnung

LOT-Nummer, 7-stellig

Verfalldatum:
Datumsangabe mit Sanduhr

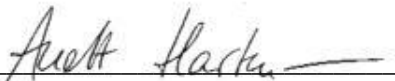
z.B.:  2004 - 12

Haltbarkeit: 3 Jahre

7. Verpackung

DermaPlast® CoFix sind in Faltschachteln verpackt. Der Transportkarton nach DIN wird mit Klebestreifen verschlossen: Verpackung auf Europalette.

Datum: 22.08.2011


Marketing

ÄNDERUNGSBLATT

Keywords : Stichworte:	Technisches Datenblatt		
Ausgabe vom	Ersetzt Ausgabe vom	Änderungsgrund	Anzahl Seiten
13.07.06		Neuerstellung	3
29.08.07	13.07.06	Anpassung Menge FS/OK bei gewissen Aufmachungen	3
27.08.08	29.08.07	Kapitel 6: Erklärung der LOT-Nummer gestrichen	3
22.08.11	27.08.08	Kapitel 4: Materialzusammensetzung, neuer latexfreier Kleber Kapitel 5: Farben nur noch weiss und blau	3

Datum/Unterschrift erstellt von:	Datum/Unterschrift inhaltlich geprüft von:
E. Knill, R&D	A. Hartmann, Marketing

Abteilung	Datum	Unterschrift
Marketing	15.05.2012	Kästner, Nadja

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

