

# Zelletten® Zellstofftupfer von der Rolle

REF 13349, 13356

Januar 2023

---

## 1. Zusammensetzung der Anwendungsform (Produkt)

Zelletten® Zellstofftupfer von der Rolle, bestehen aus:

- 12 Lagen hochgebleichtem Verbandzellstoff

Das Produktdatenblatt ist für folgende Artikel gültig:

REF	Produktbezeichnung	Merkmal	Verpackungsgröße
13349	Zelletten® Zellstofftupfer von der Rolle	5 x 4 cm	1 Rolle zu 300 Stück in Spenderbox
13356		5 x 4 cm	2 Rollen à 500 Stück

## 2. AUFBAU / Struktur der Verpackung

### 2.1. Grundpackung / Unit Container

siehe 2.2.

### 2.2. Handelspackung / Shelf Container

#### REF 13349

1 Rolle im Klarsichtspender, bestehend aus Polyesterol  
Faltschachtel aus Zellulose  
Verpackungseinheiten siehe obige Produkttabelle

#### REF 13356

1 Packung = 2 Rollen = 1 Beutel aus Polyethylen mit Kordel-Clip  
Verpackungseinheiten siehe obige Produkttabelle

### 2.3. Versandpackung / Transit Container

1 Wellfalkiste aus Zellulose, Inhalt:

REF	Packungen	Verpackung
13349	20	20 Faltschachteln
13356	12	12 Beutel = 24 Rollen

### 3. Herstellung

Die Zelletten® Zellstofftupfer von der Rolle werden unter hygienischen Bedingungen nach Vorgaben hergestellt und gemäß der Verpackungsbeschreibung verpackt.

### 4. Beschreibung

Die weißen, weichen Zellstofftupfer mit typischem Cellulosegeruch sind im Spender oder im Beutel erhältlich.

### 5. Eigenschaften

Die Zelletten® Zellstofftupfer von der Rolle bestehen aus chlorfrei gebleichtem Verbandzellstoff.

### 6. Zweckbestimmung / Anwendung

Die Zelletten® Zellstofftupfer von der Rolle werden zum auftragen von Salben und zum Abtupfen von Körperflüssigkeiten bei kleineren Verletzungen verwendet.

### 7. Zuordnung / Klassifizierung

Die Zelletten® Zellstofftupfer von der Rolle, ist ein Medizinprodukt der Klasse I, Regel 4, Indent 1 zuzuordnen (gemäß Verordnung (EU) 2017/745).

### 8. Biologische Beurteilung und Verträglichkeit

(Biological evaluation and biocompatibility, DIN EN ISO 10993)

Die Ausgangsstoffe, die für die Herstellung von Zelletten® Zellstofftupfer von der Rolle 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 Zelletten® Zellstofftupfer von der Rolle 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**

Gemäß Lieferantenauskunft sind keine bedenklichen Inhaltsstoffe enthalten.

## **10 . Haltbarkeit**

Bei sachgemäßer Lagerung (trocken, vor Staub und Licht geschützt) beträgt die Haltbarkeit der Zelletten® Zellstofftupfer von der Rolle 5 Jahre 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 Global Marketing