

## Informationen über die allgemeine Produktsicherheit gemäß Verordnung (EU) 2023/988

# Einmalhandschuhe



Abbildung ähnlich

### Produktbeschreibung / Anwendung

Einmalhandschuhe nach DIN EN 455 Teil 1 bis Teil 3 sind als Infektionsschutz des Erst-Helfers und des Verletzten und als Erste Hilfe Material für einen kurzzeitigen Kontakt mit unverletzter / verletzter Haut vorgesehen.

Sie sind aus Polyvinylchlorid, puderfrei und in Wiederverschlussbeutel mit einem Papiereinleger mit erklärender Bedruckung verpackt. Solange diese Verpackung unversehrt ist und das Produkt normalen Temperaturen ausgesetzt wird, sind sie maximal 5 Jahre haltbar. Einmalhandschuhe sind „Einwegprodukte“ und dürfen nicht wiederverwendet oder aufbereitet werden. Es sind unsterile Medizinprodukte der Klasse I und erfüllen die Anforderungen der DIN EN 455 Teil 1 bis Teil 3, ISO 13485, ISO 10993-1 und der Verordnung (EU) 2017/745.

### Technische Daten / Produktvarianten

Größe	puderfrei	Stückzahl pro Verpackung	Artikelnummer / REF
L (groß)	X	4	92401 / 92402
L (groß)	X	2	92450 / 92460

### Zusammensetzung

Polyvinylchlorid

Das Produkt enthält keine gefährlichen Substanzen gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1907/2006 (REACH).

### Aufmachung / Kennzeichnung

Die Kennzeichnung erfolgt nach Verordnung (EU) 2017/745, DIN EN ISO 20417 und DIN EN ISO 15223-1.

Verwendete Symbole (Bedeutung der Symbole unter [www.hanshepp.de](http://www.hanshepp.de)):



### Warnhinweise / mögliche Risiken

Einmalhandschuhe sind für den einmaligen Gebrauch an einer einzigen Person für eine einzige Anwendung vorgesehen.

Einwirkungen anderer Produkte oder auf andere Produkte sind nicht bekannt und nicht zu erwarten.

Medizinprodukte sind kein Spielzeug!

Hans Hepp führt ein Risikomanagementsystem nach DIN EN ISO 14971.

### Anwender / Verbraucher

Einmalhandschuhe sind für den Laien vorgesehen und können von Erwachsenen, unabhängig vom Geschlecht eingesetzt werden.

### Lagerung / Transport

Trocken aufbewahren, vor Sonnenlicht schützen

### Entsorgung

Die Entsorgung eines gebrauchten Medizinproduktes erfolgt über den normalen Hausabfall. Die Verpackung des Medizinproduktes kann über das duale System entsorgt werden.

### Meldung von Vorkommnissen

Sie sollten jedes schwerwiegende Vorkommnis, das im Zusammenhang mit einem der o.g. Medizinprodukte auftritt, dem Hersteller sowie der zuständigen Behörde mitteilen.