

# Technisches Datenblatt

## Pull1Aid® Blood Stopper 4-in-1

### 1. Bezeichnung des Produkts und des Unternehmens

#### 1.1. Produktidentifikator und bestimmungsgemäße Anwendung

<b>Handelsname:</b>	Pull1Aid® Blood Stopper 4-in-1 Mini / Pull1Aid® Blood Stopper 4-in-1
<b>Bestimmungsgemäße Anwendung:</b>	Plum Pull1Aid® Blood Stopper 4-in-1 ist für den Einsatz als mechanische Barriere und Kompression vorgesehen.
<b>Ablaufdatum:</b>	Aufgedruckt auf der versiegelten Verpackung.

#### 1.2. Einzelheiten zum Lieferanten, der da Datenblatt bereitstellt

<b>Hersteller</b>	
<b>Firma:</b>	Plum Safety ApS
<b>Adresse:</b>	Mandelalleen 1
<b>PLZ:</b>	5610
<b>Ort:</b>	Assens
<b>Land:</b>	DÄNEMARK
<b>E-mail</b>	<a href="mailto:info@plum.eu">info@plum.eu</a>
<b>Phone</b>	+45 6916 9600
<b>Fax</b>	+45 6916 9630

#### 1.3 Rechtliche Informationen

**Allgemeine Informationen:** Da es sich bei den Produkten um sterile Medizinprodukte der Klasse 1 gemäß der Ratsrichtlinie 93/42/EWG vom 14. Juni 1993 bezüglich Medizinprodukte handelt, sind sie von der benannten Stelle Intertek Semko AB, Kista, Schweden, zertifiziert.



Für Medizinprodukte ist kein Sicherheitsdatenblatt erforderlich. AKLA AB, Parkgatan 15, 696 33 Askersund, Schweden ist der Hersteller von Pull1Aid® Blood Stopper 4-in-1 Mini und Pull1Aid® Blood Stopper 4-in-1.

Plum Safety ApS ist nach *ISO 13485:2016 Medizinprodukte – Qualitätsmanagementsysteme – Anforderungen für regulatorische Zwecke* zertifiziert.

### 2. Allgemeine Produktinformationen

**Material Anforderungen:** Die Materialien in diesen Produkten wurden gemäß den Anforderungen von *ISO 10993-1:2018 Biologische Bewertung von Medizinprodukten – Teil 1: Bewertung und Prüfung im Rahmen eines Risikomanagementprozesses als biokompatibel beurteilt.*

#### Physikalische Eigenschaften und Zusammensetzung:

	<b>Pull1Aid® Blood Stopper 4-in-1 Mini Artikel Nr. 5153 (REF. 92109)</b>	<b>Pull1Aid® Blood Stopper 4-in-1 Artikel Nr. 5154 (REF 92111PM)</b>
<b>Material</b>	<i>Vliesverband, klein, aus CELLOSOFT-Material, 3-Lagen-Kombination aus: 100 % LDPE-HDPE 30 g/m<sup>2</sup>, mikroperforiert. 100 % Viskose 200 g/m<sup>2</sup> +/- 10 % 100 % LDPE-HDPE 30 g/m<sup>2</sup>, mikroperforiert nicht klebend, auf elastischer Binde aufgenäht 2m x 6cm.</i>	<i>Vliesverband, groß, aus CELLOSOFT-Material: 70 % Viskose. 30 % Polyethylen nicht klebend, auf elastischer Binde aufgenäht 4m x 6cm, Extra Verband 3m x 6cm Binde: Polyamid 60 %/Viskose 40 %.</i>
<b>Primärverpackung (Beutel)</b>	<i>Kaltversiegeltes Papier</i>	<i>Kaltversiegeltes Papier</i>
<b>Sekundärverpackung (Box)</b>		
<b>Aufnahme</b>	≥ 6g/g	≥ 800g/m <sup>2</sup>
<b>Abmessungen</b>	<i>7,5 x 12cm (3 pcs)</i>	<i>17 x 17 cm</i>
<b>Besonderheit</b>	<i>Geeignet für Hand, Finger und Zehen</i>	<i>Druckverband, Schutzverband</i>

# Technisches Datenblatt

## Pull1Aid® Blood Stopper 4-in-1

### 3. Nebenwirkungen und Fehlfunktionen

**Nebenwirkungen und Fehlfunktionen:** Die Produkte sind für den Hautkontakt und den Erste-Hilfe-Einsatz bei Wunden bestimmt. Wenn Nebenwirkungen oder Fehlfunktionen auftreten, melden Sie diese bitte an Plum Safety ApS, [info@plum.eu](mailto:info@plum.eu) oder telefonisch unter +45 6916 9600, damit die erforderlichen Abhilfemaßnahmen eingeleitet werden können.

Meldungen von Unfällen und Zwischenfällen. Wachsamkeit. Schwerwiegende Vorfälle mit Produkten, die auf dem EU-Markt bereitgestellt werden, müssen unverzüglich der zuständigen nationalen Behörde gemeldet werden. Alle schwerwiegenden Vorfälle müssen spätestens 15 Tage nach Entdeckung gemeldet werden, bei schwerwiegender Gefährdung der öffentlichen Gesundheit innerhalb von 2 Tagen. Im Todesfall oder bei einer unerwarteten und schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes einer Person muss die Meldung innerhalb von 10 Tagen erfolgen.

### 4. Aufbewahrung

**Haltbarkeit:** 5 Jahre ab Produktionsdatum

### 5. Sonstige Informationen

Nicht wiederverwenden



Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist



#### Versionsverlauf und Änderungen

Version	Überarbeitungsdatum	Verantwortlich	Änderungen
1.1	08-07-2025	MAW	1.3 + 2
1.0	16-08-2022	CL	

**Sonstige Informationen:** Zusätzliche Informationen erhalten Sie unter [info@plum.eu](mailto:info@plum.eu) oder telefonisch +45 6916 9600.

#### Produktdatenblatt erstellt von:

**Firma:** Plum Safety ApS  
**Adresse:** Mandelalleen 1  
**PLZ:** 5610  
**Ort:** Assens  
**Land:** DÄNEMARK  
**E-mail:** [info@plum.eu](mailto:info@plum.eu)  
**Telefon:** +45 6916 9600  
**Fax:** +45 6916 9630

**Dokumentsprache:** Deutsch

# Technisches Datenblatt

## Pull1Aid® BurnGel

### 1. Bezeichnung des Produkts und des Unternehmens

#### 1.1. Produktidentifikator und bestimmungsgemäße Anwendung

<b>Handelsname:</b>	Pull1Aid® Burn Gel
<b>Bestimmungsgemäße Anwendung:</b>	Plum Pull1Aid® Burn Gel ist ein steriler Verband mit Kühlgel zur Verwendung bei Verbrennungen.
<b>Ablaufdatum:</b>	Aufgedruckt auf der versiegelten Verpackung.

#### 1.2. Einzelheiten zum Lieferanten, der da Datenblatt bereitstellt

<b>Hersteller:</b>	
<b>Firma:</b>	Plum Safety ApS
<b>Adresse:</b>	Mandelalleen 1
<b>PLZ:</b>	5610
<b>Ort:</b>	Assens
<b>Land:</b>	DÄNEMARK
<b>E-mail:</b>	<a href="mailto:info@plum.eu">info@plum.eu</a>
<b>Telefon:</b>	+45 6916 9600
<b>Fax:</b>	+45 6916 9630

#### 1.3 Rechtliche Informationen

**Allgemeine Informationen:** Da es sich bei den Produkten um sterile Medizinprodukte der Klasse IIB gemäß der Richtlinie 93/42/EWG vom 14. Juni 1993 bezüglich Medizinprodukte handelt, sind sie von der benannten Stelle Intertek Semko AB, Kista, Schweden, zertifiziert. Für Medizinprodukte ist kein Sicherheitsdatenblatt erforderlich.



AKLA AB, Parkgatan 15, 696 33 Askersund, Schweden ist der Hersteller von Pull1Aid® BurnGel

Plum Safety ApS ist nach *ISO 13485:2016 Medizinprodukte – Qualitätsmanagementsysteme – Anforderungen für regulatorische Zwecke* zertifiziert.

### 2. Allgemeine Produktinformationen

**Material Anforderungen:** Die Materialien in diesen Produkten wurden gemäß den Anforderungen von *ISO 10993-1:2018 als biokompatibel beurteilt. Biologische Bewertung von Medizinprodukten -- Teil 1: Bewertung und Prüfung im Rahmen eines Risikomanagementprozesses.*

#### Physikalische Eigenschaften und Zusammensetzung:

	<b>Pull1Aid® BurnGel</b> <b>Art. Nr. 5156 (REF. 94373)</b>
<b>Material</b>	Polyurethan-Schaumkompressen mit 50 g Gel. Inhaltsstoffe: Gereinigtes Wasser, Melaleuca-Öl (1%), Emulgatoren und Konservierungsmittel
<b>Primärverpackung (mehrschichtiger Beutel)</b>	
<b>Sekundärverpackung (Box)</b>	
<b>Abmessungen</b>	10 x 10 cm
<b>Besonderheit</b>	Kann als Erste Hilfe bei thermischen Verbrennungen aller Grade eingesetzt werden Als Erste Hilfe für alle Hautpartien geeignet. Bei Augenkontakt mit Wasser spülen!

# Technisches Datenblatt

## Pull1Aid® BurnGel

### 3. Nebenwirkungen und Fehlfunktionen

**Nebenwirkungen und Fehlfunktionen:** Die Produkte sind für den Hautkontakt und den Erste-Hilfe-Einsatz bei Verbrennungen bestimmt. Wenn Nebenwirkungen oder Fehlfunktionen auftreten, melden Sie diese bitte an Plum Safety ApS, [info@plum.eu](mailto:info@plum.eu) oder telefonisch unter +45 6916 9600, damit die erforderlichen Abhilfemaßnahmen eingeleitet werden können.

Meldungen von Unfällen und Zwischenfällen. Wachsamkeit. Schwerwiegende Vorfälle mit Produkten, die auf dem EU-Markt bereitgestellt werden, müssen unverzüglich der zuständigen nationalen Behörde gemeldet werden. Alle schwerwiegenden Vorfälle müssen spätestens 15 Tage nach Entdeckung gemeldet werden, bei schwerwiegender Gefährdung der öffentlichen Gesundheit innerhalb von 2 Tagen. Im Todesfall oder bei einer unerwarteten und schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes einer Person muss die Meldung innerhalb 10 Tagen erfolgen.

### 4. Aufbewahrung

**Haltbarkeit:** 5 Jahre ab Produktionsdatum

### 5. Sonstige Informationen

Nicht wiederverwenden



Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist



#### Versionsverlauf und Änderungen

Version	Überarbeitungsdatum	Verantwortlich	Änderungen
1.1	08-07-2025	MAW	1.3 + 2
1.0	16-08-2022	CL	

#### Sonstige

**Informationen:** Zusätzliche Informationen erhalten Sie unter [info@plum.eu](mailto:info@plum.eu) oder telefonisch +45 6916 9600.

#### Produktdatenblatt

##### erstellt von:

**Firma:** Plum Safety ApS  
**Adresse:** Mandelalleen 1  
**PLZ:** 5610  
**Ort:** Assens  
**Land:** DENMARK  
**E-mail:** [info@plum.eu](mailto:info@plum.eu)  
**Telefon:** +45 6916 9600  
**Fax:** +45 6916 9630

**Dokumentsprache:** Deutsch

# Technisches Datenblatt

## Pull1Aid® Protect Kit

### 1. Bezeichnung des Produkts und des Unternehmens

#### 1.1. Produktidentifikator und bestimmungsgemäße Anwendung

<b>Handelsname:</b>	Pull1Aid® Protect Kit
<b>Bestimmungsgemäße Anwendung:</b>	Plum Pull1Aid® Protect Kit, um den Kontakt zwischen dem Ersthelfer und der verletzten Person zu begrenzen.
<b>Ablaufdatum:</b>	Auf der versiegelten Verpackung aufgedruckt falls notwendig

#### 1.2. Einzelheiten zum Lieferanten, der das Datenblatt bereitstellt




<b>Hersteller:</b>	
<b>Firma:</b>	Plum Safety ApS
<b>Adresse:</b>	Mandelalleen 1
<b>PLZ:</b>	5610
<b>Ort:</b>	Assens
<b>Land:</b>	DÄNEMARK
<b>E-mail:</b>	<a href="mailto:info@plum.eu">info@plum.eu</a>
<b>Telefon:</b>	+45 6916 9600
<b>Fax:</b>	+45 6916 9630

#### 1.3 Rechtliche Informationen

<b>Allgemeine Information:</b>	<b>REF 97106K, Gesichtsschild:</b> Sind Medizinprodukte der Klasse 1 gemäß der Ratsrichtlinie 93/42/EEC vom 14. Juni 1993 bezüglich Medizinprodukte. <i>Für Medizinprodukte ist kein Sicherheitsdatenblatt erforderlich.</i>  Hersteller ist FIRSTAR HEALTHCARE Co. Ltd. (Guangzhou), Rm 901, Building No. 2, Headquarters Center, Tian'an High-tech Ecological Park, Panyu, 511400, Guangzhou, P.R. China Distributor: AKLA AB, Parkgatan 15, 696 33 Askersund, Schweden Handelskontakt: Plum Safety ApS, Mandelalleen 1, 5610 Assens, Dänemark
	<b>REF 94416ST, Desinfektionstuch:</b> Verweis auf Sicherheitsdatenblätter
	<b>REF 2080809001, Schutzhandschuhe:</b> Nicht klassifiziert



### 2. Allgemeine Produktinformationen

#### Physikalische Eigenschaften und Zusammensetzung:

Pull1Aid®Protect Kit. Artikel Nr. 5155	REF. 97106K, Gesichtsschild mit Beatmungsventil für Mund-zu-Mund-Beatmung	REF. 94416ST, Desinfektionstuch	REF. 2080809001, Schutzhandschuhe (1 Paar)
Material	Ventil= PP, Gesichtsschild=PE	Vliesstoff, Zellulose, Viskose, Co-Polyester/Polyefine getränkt mit 70%iger Alkohollösung (Alkohol, Aqua, Glycerin)	Puderfreie Vinylhandschuhe, unsteril, transparent, geschmeidig
Primärverpackung			

# Technisches Datenblatt

## Pull1Aid® Protect Kit

Sekundärverpackung			
Abmessungen	-	17 x 22 cm	Größe 8-9 (Ø105xL230mm), Dicke 0,05 mm.
Besonderheiten	Zur Mund-zu-Mund-Beatmung	Zur Desinfektion bei Erster Hilfe	Zum Schutz der Hände bei Erster Hilfe.

### 3. Nebenwirkungen und Fehlfunktionen

#### Nebenwirkungen und Fehlfunktionen:

Die Produkte sind für den Hautkontakt und den Erste-Hilfe-Einsatz bei Verbrennungen bestimmt. Wenn Nebenwirkungen oder Fehlfunktionen auftreten, melden Sie diese bitte an Plum Safety ApS, [info@plum.eu](mailto:info@plum.eu) oder telefonisch unter +45 6916 9600, damit die erforderlichen Abhilfemaßnahmen eingeleitet werden können.

Meldung von Unfällen und Zwischenfällen. Wachsamkeit. Schwerwiegende Vorfälle mit Produkten, die auf dem EU-Markt bereitgestellt werden, müssen unverzüglich der zuständigen nationalen Behörde gemeldet werden. Alle schwerwiegenden Vorfälle müssen spätestens 15 Tage nach Entdeckung gemeldet werden, bei schwerwiegender Gefährdung der öffentlichen Gesundheit innerhalb von 2 Tagen. Im Todesfall oder bei einer unerwarteten und schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes einer Person muss die Meldung innerhalb von 10 Tagen erfolgen.

### 4. Aufbewahrung

#### Haltbarkeit:

5 Jahre ab Produktionsdatum

### 5. Sonstige Informationen

Nicht wiederverwenden



#### Versionsverlauf und Änderungen

Version	Überarbeitungsdatum	Verantwortlich	Änderungen
1.1	08-07-2025	MAW	1.3 + 2
1.0	16-08-2022	CL	

#### Sonstige

Zusätzliche Informationen erhalten Sie unter [info@plum.eu](mailto:info@plum.eu) oder telefonisch unter +45 6916 9600.

#### Informationen:

#### Produktdatenblatt

##### erstellt von:

**Firma:** Plum Safety ApS  
**Adresse:** Mandelalleen 1  
**PLZ:** 5610  
**Ort:** Assens  
**Land:** DÄNEMARK  
**E-mail:** [info@plum.eu](mailto:info@plum.eu)  
**Telefon:** +45 6916 9600  
**Fax:** +45 6916 9630

**Dokumentsprache:** Deutsch