



Inhaltsverzeichnis

1. C+V Pharma	2
2. C+V Pharma/Antibeslagmittel Libver medical	5
3. C+V Pharma/Elektrodengel	8
4. C+V Pharma/Elektrodenkontaktspray	11
5. C+V Pharma/Kalt-Warm-Kompresse	16
6. C+V Pharma/Kälte-Sofort-Kompresse	20
7. C+V Pharma/Ultraschallgel	23
8. C+V Pharma/Wasser	27



C+V Pharma-Depot GmbH

C+V Pharma

C+V Pharma





C+V Pharma-Depot GmbH

C+V Pharma

C+V Pharma/Antibeschlagmittel Libver medical

Inhaltsverzeichnis

1 Produktbeschreibung	5
2 Anwendungsbereiche	5
3 Anwendungshinweise	5
4 Kontraindikationen	5
5 Sicherheitshinweise	6
6 Zusammensetzung	6
7 Meldung von Vorkommnissen	6
8 Gebindegrößen	6
9 Gebrauchsanweisung	6
10 Sicherheitsdatenblatt	6
11 Konformitätserklärung	7

Produktbeschreibung

Libver Medical ist ein steriles Antibeschlagmittel, das speziell für medizinische Optiken entwickelt wurde. Es verhindert zuverlässig das Beschlagen von Oberflächen durch die Bildung einer klaren, transparenten Schutzschicht.

Anwendungsbereiche

- Medizinische Optiken, insbesondere in der aseptischen Endoskopie (z. B. Laparoskopie, Thorakoskopie, Arthroskopie).
- Untersuchungsspiegel und Optiken wie Larynxspiegel, Epipharynxspiegel, Stroboskope, zahnärztliche Spiegel und Koloskope.

Anwendungshinweise

- Nur durch medizinisches Fachpersonal anwenden.
- Vor der ersten Entnahme sicherstellen, dass der Schutzring um den Gummistopfen unbeschädigt ist.
- Entnahme nur mit sterilen Spritzen oder durch vorsichtiges Öffnen des Gummistopfens, wenn der Gummistopfen geöffnet wurde, dann ist das Produkt nur zum Einmaligen Gebrauch.
- Lösung auf die desinfizierte und trockene Oberfläche auftragen und gleichmäßig verteilen.
- Nach Verdunsten mit steriler Gaze sanft nachpolieren.

Kontraindikationen

Keine spezifischen Kontraindikationen bekannt.

Sicherheitshinweise

- Für Kinder unzugänglich aufbewahren.
- Nicht zur Injektion geeignet.
- Leicht entzündbar.
- Kontakt mit Augen kann in seltenen Fällen zu Reizungen führen.

Zusammensetzung

Alcohol, Aqua, Dimethicone Copolyol

Meldung von Vorkommnissen

Schwerwiegende Vorkommnisse im Zusammenhang mit Libver Medical sollten dem Hersteller (E-Mail: qm@bad-apotheke.com) und der zuständigen Behörde gemeldet werden.

Gebindegrößen

- 30 ml Durchstechflasche

Gebrauchsanweisung

Sicherheitsdatenblatt

[Download Sicherheitsdatenblatt Anitbeschlagmittel Libver medical](#)



Konformitätserklärung

[Download Konformitätserklärung](#)

[Download Confirmation Letter](#)

C+V Pharma/Elektrodengel

[Hauptseite](#)

Inhaltsverzeichnis

1 Produktbeschreibung	8
2 Anwendungsbereiche	8
3 Anwendungshinweise	8
4 Kontraindikationen	8
5 Sicherheitshinweise	9
6 Zusammensetzung	9
7 Meldung von Vorkommnissen	9
8 Gebindegrößen	9
8.1 Spenderflasche	9
8.2 Cubitainer	9
9 Gebrauchsanweisung	10
10 Nachfüllanweisung	10
11 Sicherheitsdatenblatt	10
12 Konformitätserklärung	10

Produktbeschreibung

Das Elektrodengel ist ein unsteriles, wasserlösliches und nicht-färbendes Gel, das ausschließlich für die äußerliche Anwendung zur Verwendung mit EKG-, EEG- und Kardioversionselektroden in elektromedizinischen Verfahren (ausgenommen Defibrillationen) empfohlen wird.

Anwendungsbereiche

Das Gel kann auf intakter, unbeschädigter Haut verwendet werden und ist für die Anwendung durch medizinisches Fachpersonal vorgesehen. Es gibt keine Ausschlüsse für bestimmte Patientengruppen.

Anwendungshinweise

Entnehmen Sie die benötigte Menge Gel und verteilen Sie es auf der Hautoberfläche der zu untersuchenden Körperregion und/oder der Elektrode(n). Entfernen Sie nach der Anwendung das Gel vom Patienten bzw. die Elektrode(n) mit einem weichen Tuch. Das Produkt ist nach Anbruch sechs Monate haltbar.

Kontraindikationen

Das Gel ist ausschließlich für die äußerliche Anwendung bestimmt und sollte nicht bei Defibrillationsverfahren oder auf oder in der Nähe von beschädigter Haut verwendet werden.



Sicherheitshinweise

In seltenen Fällen können bei empfindlichen Personen Hautreizungen auftreten. Allergien sollten im Voraus abgeklärt werden. Um Kontaminationen zu vermeiden, dürfen die Spitzen der Behälter nicht mit Patienten, Personal oder Instrumenten in Kontakt kommen. Beschädigte Verpackungen sollten nicht verwendet werden.

Zusammensetzung

Aqua, Glycerin, Carbomer, Sodium Chloride, Calcium Lactate, Sodium Hydroxide, Propylene Glycol, Benzyl Alcohol, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone, UV-Stabilisator, Citric Acid

Meldung von Vorkommnissen

Schwerwiegende Vorkommnisse im Zusammenhang mit dem Elektrodengel sollten dem Hersteller (E-Mail: qm@cundv.de) und der zuständigen Behörde gemeldet werden.

Gebindegrößen

Spenderflasche

250 g

Cubitainer

5 kg

Gebrauchsanweisung

[Download Gebrauchsanweisung Elektrodengel](#)

Nachfüllanweisung

[Download Nachfüllanweisung Cubitainer](#)

Sicherheitsdatenblatt

[Download Sicherheitsdatenblatt Elektrodengel](#)

Konformitätserklärung

[Download Konformitätserklärung Elektrodengel](#)

C+V Pharma/Elektrodenkontaktspray

Hauptseite

Inhaltsverzeichnis

1 Produktbeschreibung	11
2 Anwendungsbereiche	11
3 Anwendungshinweise	11
4 Kontraindikationen	12
5 Sicherheitshinweise	12
6 Zusammensetzung	12
7 Meldung von Vorkommnissen	12
8 Gebindegrößen	12
8.1 Sprühflasche	12
8.2 Kanister	13
8.3 Cubitainer	14
9 Gebrauchsanweisung	15
10 Nachfüllanweisung	15
11 Sicherheitsdatenblatt	15
12 Konformitätserklärung	15

Produktbeschreibung

Das CV-TRONIC Elektrodenkontaktspray ist ein nicht steriles, elektrisch leitfähiges Elektrolyt, das speziell für die Anwendung auf EKG-, EMG- und EEG-Elektroden entwickelt wurde. Es ist bakterienhemmend und wasserlöslich, wodurch es leicht mit einem angefeuchteten Tuch entfernt werden kann. Das Produkt ist ausschließlich für die äußerliche Anwendung geeignet und nicht für Defibrillationsverfahren vorgesehen.

Anwendungsbereiche

Das Kontaktspray kann auf intakter, unbeschädigter Haut verwendet werden und ist für den Einsatz durch medizinisches Fachpersonal vorgesehen. Es gibt keine Ausschlüsse für bestimmte Patientengruppen.

Anwendungshinweise

- Sprühen Sie das Kontaktspray auf die Haut oder die Elektrode auf.
- Bringen Sie die Elektroden gemäß den Anweisungen des Herstellers des elektromedizinischen Geräts an.
- Nach Anbruch ist das Produkt 6 Monate haltbar.

Kontraindikationen

- Nicht bei Defibrillationsverfahren oder auf beschädigter Haut anwenden.
- Allergien sollten vor der Anwendung mit dem Patienten geklärt werden.

Sicherheitshinweise

- Nur zur äußerlichen Anwendung.
- Bei empfindlichen Personen können in seltenen Fällen vorübergehende Hautreizungen auftreten.
- Beschädigte Verpackungen dürfen nicht verwendet werden.
- Um eine Kontamination zu vermeiden, darf die Zerstäuberdüse nicht mit Patienten, Personal oder Instrumenten in Kontakt kommen.
- Entsorgen Sie das Produkt, falls die Verpackung beschädigt ist oder Anzeichen einer Kontamination vorliegen.
- Schwerwiegende Vorkommnisse im Zusammenhang mit dem Produkt sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde zu melden.

Zusammensetzung

Aqua, Isopropyl Alcohol, Sodium Chloride, Propylene Glycol, Benzyl Alcohol, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone

Meldung von Vorkommnissen

Schwerwiegende Vorkommnisse im Zusammenhang mit dem Elektrodenkontaktspray sollten dem Hersteller (E-Mail: qm@cundv.de) und der zuständigen Behörde gemeldet werden.

Gebindegrößen

Sprühflasche

250 ml

Kanister

2 Liter

Cubitainer

5 Liter

Gebrauchsanweisung

[Download Gebrauchsanweisung Elektordenkontaktspray](#)

Nachfüllanweisung

[Download Nachfüllanweisung Cubitainer](#)

Sicherheitsdatenblatt

[Download Sicherheitsdatenblatt Elektrodenspray mit Alkohol](#)

Konformitätserklärung

[Download Konformitätserklärung Elektordenkontaktspray](#)

C+V Pharma/Kalt-Warm-Kompresse

[Hauptseite](#)

Inhaltsverzeichnis

1 Produktbeschreibung	16
2 Anwendungsanweisungen	16
2.1 Kaltanwendung	16
2.2 Warmanwendung	16
3 Sicherheits- und Warnhinweise	17
4 Reinigung	17
4.1 Zusammensetzung	17
4.2 Meldung von Vorkommnissen	17
5 Produktgrößen	17
6 Gebrauchsanweisung	18
6.1 Download weitere Sprachen	19
7 Sicherheitsdatenblatt	19
8 Konformitätserklärung	19

Produktbeschreibung

Die Kalt/Warm Kompresse ist ein wiederverwendbares Medizinprodukt zur Linderung und Behandlung von Schmerzen. Sie wird in der Kälte- und Wärmetherapie eingesetzt und ist für den Gebrauch in Kliniken, Praxen, Haushalten und in der Freizeit geeignet.

Anwendungsanweisungen

Kaltanwendung

Die Kompresse sollte etwa zwei Stunden im Gefrierfach oder in der Tiefkühltruhe aufbewahrt werden. Sie wirkt lokal schmerzlindernd und abschwellend und ist geeignet für akute Entzündungen von Gelenken und Muskeln, stumpfe Verletzungen, Blutergüsse, Insektenstiche, Zahnschmerzen, Prellungen, Schwellungen, Verstauchungen, Kopfschmerzen, Nasenbluten und leichte Verbrennungen.

Warmanwendung

Die Kompresse sollte etwa vier Minuten in bis zu 80°C heißes Wasser gelegt werden. Sie wirkt lokal durchblutungsfördernd und spannungslösend und ist geeignet für Muskelkater, Rückenschmerzen und Menstruationsbeschwerden.

Sicherheits- und Warnhinweise

Nur zur äußerlichen Anwendung bei intakter Haut.

Zwischen Kompresse und Haut immer ein Tuch legen.

Keine Anwendung länger als 20 Minuten, mit einer Pause von 30 Minuten zwischen den Anwendungen.

Bei Herz-, Kreislauf- und Zuckererkrankungen sollte ein Arzt konsultiert werden.

Nicht bei Kindern, hilflosen oder empfindungsgestörten Personen anwenden und unzugänglich aufbewahren.

Keine beschädigte Kompresse verwenden. Bei Auslaufen oder Verschlucken den Mund mit Wasser ausspülen und einen Arzt konsultieren.

Reinigung

Die Kompresse sollte vor der Anwendung per Hand mit milder Seife gewaschen werden. Keine Desinfektionsmittel oder Lösungsmittel verwenden.

Zusammensetzung

Wässriges Gel (Wasser, Propylenglykol, Polyacrylsäure, UV-Stabilisator, Konservierungsmittel, Zitronensäure, Natriumhydroxid und ggf. Farbstoffe)

Das Gel wird in einen bedruckten Beutel (PA/PE-Verbundfolie) gefüllt.

Meldung von Vorkommnissen

Schwerwiegende Vorkommnisse im Zusammenhang mit der Kompresse sollten dem Hersteller (E-Mail: qm@cundv.de) und der zuständigen Behörde gemeldet werden.

Produktgrößen

7,5 x 13

7,5 x 35

7,5 x 52

13 x 14

12 x 29

16 x 26

21 x 38

30 x 40

Gebrauchsanweisung

[Download Gebrauchsanweisung Kalt-Warm-Kompresse](#)



Download weitere Sprachen

[English](#)

[Español](#)

[Français](#)

[Italiano](#)

[Nederlands](#)

[Polski](#)

[Slovenská](#)

[Suomi](#)

Sicherheitsdatenblatt

[Download Sicherheitsdatenblatt Kalt-Warm-Kompresse](#)

Konformitätserklärung

[Download Konformitätserklärung Kalt-Warm-Kompresse](#)

C+V Pharma/Kälte-Sofort-Kompresse

[Hauptseite](#)

Inhaltsverzeichnis

1 Produktbeschreibung und Anwendung	20
2 Anwendungshinweise	20
3 Sicherheits- und Warnhinweise	20
4 Lagerung	20
5 Entsorgung	21
6 Zusammensetzung	21
7 Meldung von Vorkommnissen	21
8 Produktgrößen	21
9 Gebrauchsanweisung	21
9.1 Download weitere Sprachen	21
10 Sicherheitsdatenblatt	22
11 Konformitätserklärung	22

Produktbeschreibung und Anwendung

Die Kälte-Sofort-Kompresse ist ein Medizinprodukt zur einmaligen äußerlichen Anwendung auf intakter Haut. Sie dient zur Linderung und Behandlung von Schmerzen und Schwellungen in verschiedenen Situationen wie Verbrennungen, Blutergüssen, Verstauchungen und Zahnschmerzen.

Anwendungshinweise

Die Kompresse sollte niemals direkt auf die Haut gelegt werden; ein Tuch sollte immer dazwischen sein. Die Anwendung sollte nicht länger als 30 Minuten dauern, mit einer Pause von 30 Minuten zwischen den Anwendungen.

Sicherheits- und Warnhinweise

Das Produkt ist nur zur äußerlichen Anwendung bestimmt. Bei Herz-, Kreislauf- und Zuckererkrankungen sollte ein Arzt konsultiert werden. Es ist nicht geeignet für Kinder unter 3 Jahren oder Personen mit bestimmten Erkrankungen wie dem Raynaud-Syndrom. Bei versehentlichem Verschlucken oder Kontakt mit Augen sollte sofort ein Arzt konsultiert werden.

Lagerung

Die Kompresse sollte zwischen 5°C und 35°C gelagert werden und vor Sonnenlicht und Feuchtigkeit geschützt werden.

Entsorgung

Nach Gebrauch oder bei Beschädigung sollte die Kompresse über den Restmüll entsorgt werden.

Zusammensetzung

Außenbeutel (PA/PE-Verbundfolie, bedruckt), innenliegend Wasserbeutel und Kalkammonsalpeter

.

Das Gel wird in einen bedruckten Beutel (PA/PE-Verbundfolie) gefüllt.

Meldung von Vorkommnissen

Schwerwiegende Vorkommnisse im Zusammenhang mit der Kompresse sollten dem Hersteller (E-Mail: qm@cundv.de) und der zuständigen Behörde gemeldet werden.

Produktgrößen

15 x 17

15 x 25

Gebrauchsanweisung

[Download Gebrauchsanweisung Kälte-Sofort-Kompresse](#)

Download weitere Sprachen

[Italiano](#)

[Français](#)

[Nederlands](#)



Sicherheitsdatenblatt

[Download Sicherheitsdatenblatt Kälte-Sofort-Kompresse](#)

Konformitätserklärung

[Download Konformitätserklärung Kälte-Sofort-Kompresse](#)

C+V Pharma/Ultraschallgel

[Hauptseite](#)

Inhaltsverzeichnis

1 Produktbeschreibung	23
2 Anwendungsbereiche	23
3 Anwendungshinweise	23
4 Kontraindikationen	23
5 Sicherheitshinweise	24
6 Zusammensetzung	24
7 Meldung von Vorkommnissen	24
8 Gebindegrößen	24
8.1 Spenderflasche	24
8.2 Kanister	24
8.3 Cubitainer	25
9 Gebrauchsanweisung	25
9.1 Download weitere Sprachen	25
10 Nachfüllanweisung	25
11 Sicherheitsdatenblatt	26
12 Konformitätserklärung	26

Produktbeschreibung

Unser Ultraschallgel ist ein unsteriles, wasserlösliches und nicht-färbendes Gel, das für die äußerliche Anwendung mit handelsüblichen Ultraschallgeräten entwickelt wurde. Es wird in der Ultraschalltherapie und -diagnostik auf intakter Haut verwendet, um einen verlustfreien Übergang vom Schallkopf zum Körper zu gewährleisten.

Anwendungsbereiche

Das Gel ist speziell für die Anwendung durch medizinisches Fachpersonal vorgesehen. Es gibt keine Ausschlüsse von Patientengruppen, sodass es universell einsetzbar ist.

Anwendungshinweise

Tragen Sie die benötigte Menge Gel auf die zu untersuchende Körperregion oder die Ultraschallsonde auf. Nach der Untersuchung sollte das Gel mit einem weichen Tuch entfernt werden. Bitte beachten Sie, dass das Produkt nach Anbruch sechs Monate haltbar ist.

Kontraindikationen

Das Gel sollte nicht für invasive Verfahren oder auf beschädigter Haut verwendet werden.



Sicherheitshinweise

In seltenen Fällen können bei empfindlichen Personen Hautreizungen auftreten. Wir empfehlen, mögliche Allergien im Voraus zu klären. Um Kontaminationen zu vermeiden, sollten die Behälterspitzen nicht mit Patienten, Personal oder Instrumenten in Kontakt kommen. Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Zusammensetzung

Aqua, Glycerin, Carbomer, Natrium Hydroxide, Propylene Glycol, Benzyl Alcohol, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone, Citric Acid.

Meldung von Vorkommnissen

Schwerwiegende Vorkommnisse im Zusammenhang mit dem Ultraschallgel sollten dem Hersteller (E-Mail: qm@cundv.de) und der zuständigen Behörde gemeldet werden.

Gebindegrößen

Spenderflasche

250 g

500 g

1000 g

Kanister

5 kg

10 kg

Cubitainer

5 kg

10 kg

Gebrauchsanweisung

[Download Gebrauchsanweisung Ultraschallgel](#)

[Download weitere Sprachen](#)

[Dansk](#)

[Română](#)

Nachfüllanweisung

[Download Nachfüllanweisung Cubitainer](#)



Sicherheitsdatenblatt

[Download Sicherheitsdatenblatt Ultraschallgel](#)

Konformitätserklärung

[Download Konformitätserklärung](#)

C+V Pharma/Wasser

[Hauptseite](#)

Inhaltsverzeichnis

1 Destilliertes / gereinigtes Wasser - durch Umkehrosmose und Ionenaustauscher gereinigt	27
2 Produktdetails	27
2.1 Reinheit	27
2.2 Verwendung	27
3 Lagerung und Haltbarkeit	28
3.1 Lagerungsbedingungen	28
4 Sicherheit- und Entsorgungshinweise	28
5 Rückverfolgbarkeit	28
6 Produktgrößen	28
7 Warum unser destilliertes Wasser?	29

Destilliertes / gereinigtes Wasser - durch Umkehrosmose und Ionenaustauscher gereinigt

Unser destilliertes / gereinigtes Wasser wird mit modernster Technologie durch Umkehrosmose und Ionenaustauscherverfahren hergestellt. Es erfüllt höchste Reinheitsanforderungen und ist speziell für technische Anwendungen konzipiert.

Produktdetails

Reinheit

Die Werte gelten bei Abfüllung.

- Leitwert: unter 4,3 $\mu\text{S}/\text{cm}$
- pH-Wert: 5,0 – 7,5

Verwendung

- Nur für technische Zwecke geeignet.
- Nicht für den menschlichen Verzehr.
- Nicht für medizinische Zwecke und nicht zur Herstellung von Arzneimitteln geeignet.

Lagerung und Haltbarkeit

Lagerungsbedingungen

- Kühl und trocken lagern.
- Vor Frost und direkter Sonneneinstrahlung schützen.

Sicherheit- und Entsorgungshinweise

- Für Schäden durch unsachgemäße Verwendung wird keine Haftung übernommen.
- Bitte entsorgen Sie die Verpackung umweltgerecht.

Rückverfolgbarkeit

Jede Charge ist mit einer eindeutigen Nummer oder einem Produktionsdatum versehen, um eine lückenlose Rückverfolgbarkeit zu gewährleisten.

Produktgrößen

5 Liter Kanister



Warum unser destilliertes Wasser?

Unser destilliertes Wasser wird unter streng kontrollierten Bedingungen hergestellt und bietet Ihnen eine zuverlässige Lösung für technische Anwendungen. Egal, ob Sie es für technische Geräte oder andere Anwendungen benötigen – Sie können sich auf die Qualität und Reinheit unseres Produkts verlassen.