

Verbandrichtlijnen 2026



Inhoudsopgave

1.	Verbandrichtlijnen 2026	3
1.1	Doel	3
1.2	Verbandsets	3
1.3	Uitgangspunten	3
2.	Verbandsets	4
2.1	Inhoud Verbandset 2026	4
2.2	Verbandset Stop-de-Bloeding 2026	4
2.3	Compacte verbandset - Verkeersset 2026	4
3.	Risicogerichte uitbreiding	6
3.1	RI&E	6
3.2	Aanvullende materialen	6
3.3	Aanvullende veiligheidsmaterialen voor voertuigen	6
4.	Algemene eisen	8
4.1	Producteisen	8
4.2	CE-markering	8
4.3	MDR en regelgeving	8
4.4	Kwaliteitseisen	8
5.	Gebruik binnen organisaties	10
5.1	Eisen voor werkgevers	10
5.2	Plaatsing	10
5.3	Onderhoud	10
5.4	Instructie en controle	10
6.	Goedkeuring door Het Oranje Kruis	11
6.1	Procedure	11
6.2	Kosten	11
6.3	Geldigheid van goedkeuring	11
7.	Wijzigingen en overgangsregeling	12
7.1	Wijzigingen in richtlijnen	12
7.2	Overgangsregeling	12
	Bronnen	13
Bijlage 1	Productspecifieke kwaliteitseisen	14
Bijlage 2	Checklist voor goedkeuring	19
Bijlage 3	Gebruiksaanwijzing verbandmateriaal	22

1. Verbandrichtlijnen 2026

1.1 Doel

De verbandrichtlijnen 2026 zijn gebaseerd op de Nederlandse Richtlijnen Eerste Hulp 2026. Met deze richtlijnen beoogt Het Oranje Kruis een eenduidig en gelijkwaardig minimumniveau vast te stellen voor de inhoud van verbanddozen. Uitgangspunt daarbij is dat materialen van goede kwaliteit zijn, doeltreffend ingezet kunnen worden en veilig en gebruiksvriendelijk zijn in de praktijk.

Verbanddozen met een goedkeuringsnummer bevatten de materialen die worden gebruikt tijdens de examens van Het Oranje Kruis. Dit draagt bij aan herkenbaarheid en praktische toepasbaarheid voor de eerstehulpverlener. De inhoud is zodanig samengesteld dat er voldoende materiaal aanwezig is om in een hulsituatie ten minste één persoon adequaat te kunnen helpen.

1.2 Verbandsets

Binnen de richtlijnen worden drie typen sets onderscheiden waarvoor goedkeuring kan worden verleend. De **verbandset 2026** vormt de basis voor eerste hulp. Deze set dekt de meest voorkomende hulpverleningssituaties. De **verbandset Stop-de-Bloeding** is een uitbreiding op deze basis en richt zich specifiek op het verlenen van eerste hulp bij ernstig bloedverlies. Daarnaast is er een **compacte verbandset**, ook aangeduid als **verkeersset**. Deze set is bedoeld voor situaties waarin beperkte ruimte beschikbaar is of voor gebruikers zonder EHBO-opleiding.

1.3 Uitgangspunten

Per set is vastgelegd welke materialen aanwezig moeten zijn en in welke minimale hoeveelheden. Leveranciers hebben de mogelijkheid om, boven op dit vastgestelde minimum, aanvullende materialen toe te voegen. Daarmee kunnen zij inspelen op specifieke gebruikssituaties of doelgroepen. Afhankelijk van de context kan bijvoorbeeld behoefte bestaan aan extra bescherming tegen vocht, aangepaste formaten voor kinderen of materialen die geschikt zijn voor gebruik in voedselomgevingen.

De uiteindelijke samenstelling en aantallen zijn mede afhankelijk van de omgeving waarin de verbandset wordt gebruikt en de risico's die daar spelen. Ook de omvang van een organisatie speelt hierbij een rol. Een groter aantal gebruikers of een verhoogd risicoprofiel kan aanleiding zijn om meerdere verbanddozen te plaatsen of om de inhoud uit te breiden. Met deze richtlijnen biedt Het Oranje Kruis een helder kader dat leveranciers ondersteunt bij het samenstellen van verbanddozen die bijdragen aan effectieve eerste hulp. Zo zijn gebruikers in een hulsituatie goed voorbereid en handelen zij met passende en betrouwbare materialen — in goede handen.

2. Verbandsets

2.1 Inhoud Verbandset 2026

Beademingsdoekje	1
Cohesieve zwachtel 8 cm x 400 cm	2
Compressed gauze	1
Eerstehulpschaar	1
Eilandpleister 6 cm x 8 cm	2
Elastisch windsel 6 cm x 400 cm	1
Elastisch windsel 8 cm x 400 cm	1
Handschoenen paar bij voorkeur maat L	2
Hechtstrips	10
Ideaalzwachtel 6 cm x 500 cm	2
Ideaalzwachtel 8 cm x 500 cm	2
Inhoudsopgave	1
Kleefpleister 2,5 cm x 500 cm rol	1
Fysiologisch zout 0,9% oplossing 30 ml	1
Puntig pincet	1
Reddingsdeken/ isolatiedeken 160 cm x 210 cm	1
Snelverband gerold 10 cm x 12 cm	2
Snelverband gerold 6 cm x 8 cm	2
Gebruiksaanwijzing verbandmateriaal Het Oranje Kruis	1
Steriele kompressen 10 cm x 10 cm	4
Steriele kompressen 5 cm x 9 cm (1/16)	4
Steriele kompressen niet verklevend 10 cm x 10 cm	5
Steriele verbanddoek minimaal 50 cm x 50 cm of 60 cm x 40 cm	2
Vingerverband (vingerbob)	5
Wondpleister 100 cm	1
Wondpleister assortiment in verschillende maten	1

2.2 Verbandset Stop-de-Bloeding 2026

De verbandset Stop-de-Bloeding omvat de volledige inhoud van de Verbandset 2026, aangevuld met onderstaande materialen.

Hemostatisch gaas Z-fold 7,6 cm x 150 cm i.p.v. compressed gauze	1
Tourniquet	2
Traumazwachtel met clip 10 cm x 450 cm	1

2.3 Compacte verbandset - Verkeersset 2026

Cohesieve zwachtel 8 cm x 400 cm	1
Eerstehulpschaar	1
Gebruiksaanwijzing materialen	1
Handschoenen paar bij voorkeur maat L	2
Kleefpleister 2,5 cm x 500 cm rol	1
Fysiologisch zout 0,9% oplossing 30 ml	1
Puntig pincet	1
Reddingsdeken / isolatiedeken 160 cm x 210 cm	1
Steriele kompressen niet verklevend 10 cm x 10 cm	6

Steriele verbanddoek 50 cm x 50 cm	2
Wondpleister 1 meter	1
Wondpleister assortiment in verschillende maten	1

3. Risicogerichte uitbreiding

3.1 RI&E

Naast het vastgestelde minimumpakket kan het noodzakelijk zijn om de inhoud van een verbandset aanvullend af te stemmen op specifieke risico's binnen een werkomgeving of situatie. Deze risico's worden in kaart gebracht in de risico-inventarisatie en -evaluatie (RI&E). Op basis hiervan kan worden bepaald of aanvullende materialen nodig zijn om in een hulsituatie adequaat eerste hulp te kunnen verlenen.

In omgevingen met een verhoogd risico, zoals bij bedrijfshulpverlening (BHV), evenementen of specialistische werkzaamheden, kan aanvullende uitrusting bijdragen aan effectief handelen. Zo kan in de bouw een oogspoelfles of een tourniquet nodig zijn, terwijl in de voedselindustrie vaak wordt gekozen voor blauwe, detecteerbare pleisters. In een kinderdagverblijf ligt het voor de hand om extra kleine verbandmaterialen beschikbaar te hebben, en bij buitensportactiviteiten kan gedacht worden aan een tekenverwijderaar en een reddingsdeken. Bij evenementen kan aanvullende Stop-de-Bloeding uitrusting wenselijk zijn. De hierna opgenomen suggesties bieden hiervoor richting, zonder het karakter van minimeis te wijzigen.

3.2 Aanvullende materialen

AED
Beademingsmasker
Bloedlancet
Coldpack (instant of gel)
Fixatiepleister breedte 10 cm
Flexibele spalk
Handontsmettingsmiddel
Handschoenen chemisch bestendig
Hydrocolloïd pleister
Hydrogel brandwondenkompres
Mondmasker FFP2
Naaldencontainer
Netverband knie maat 3
Oogkompres 5,6 cm x 7,2 cm
Oogspoelfles 235-500 ml
Oordopjes
Tekenverwijderaar; tekenlasso; tekentang; tekenpincet; tekenscheep. Voorzien van een duidelijke, Nederlandstalige gebruiksaanwijzing op of in de verpakking.
Veiligheidsbril
Vluchtmasker
Wondsnelverband
Zaklamp LED
Zalfkompresen

3.3 Aanvullende veiligheidsmaterialen voor voertuigen

Voor gebruik in de auto wordt aanbevolen om, naast een eerstehulpset, aanvullende veiligheidsmaterialen beschikbaar te hebben. Deze materialen kunnen bijdragen aan het vergroten van de veiligheid van zowel de inzittenden als andere weggebruikers in een hulsituatie. Hierbij kan worden gedacht aan een veiligheidshamer met gordelsnijder, reflectieveesten, een gevarendriehoek en een brandblusser.

In sommige landen zijn (delen van) deze materialen verplicht. Het is daarom van belang om rekening te houden met de geldende regelgeving in het land waar het voertuig wordt gebruikt.

4. Algemene eisen

4.1 Producteisen

Het materiaal in de verbandset is gebruiksvriendelijk en overzichtelijk opgeborgen, zodat het in een hulpsituatie snel en doelgericht kan worden ingezet. De samenstelling van het materiaal is zodanig dat de veiligheid van zowel de eerstehulpverlener als de persoon die geholpen wordt zoveel mogelijk wordt gewaarborgd.

De inhoud bestaat, waar mogelijk, uit producten die zijn beschreven volgens (inter)nationale normen. Daarnaast voldoet de inhoud aan de geldende wet- en regelgeving op het gebied van veiligheid, gezondheid, milieu en consumentenbescherming. Indien wet- en regelgeving gedurende de geldigheidsduur wijzigen, prevaleert de meest actuele wet- en regelgeving.

4.2 CE-markering

Medische hulpmiddelen en persoonlijke beschermingsmiddelen zijn voorzien van een **CE-markering** (Conformité Européenne). Deze markering geeft aan dat een product voldoet aan de minimale Europese eisen op het gebied van veiligheid, gezondheid en milieu. Op één product kunnen meerdere richtlijnen van toepassing zijn.

4.3 MDR en regelgeving

Medische hulpmiddelen voldoen aan Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen (**Medical Device Regulation**, MDR) of, indien van toepassing, aan de geldende overgangsbepalingen, waaronder Verordening (EU) 2023/607. De fabrikant is verantwoordelijk voor de juiste classificatie, conformiteitsbeoordeling en markttoelating.

Voor gebruik binnen bedrijven geldt dat de inhoud en samenstelling tevens in overeenstemming zijn met de geldende eisen uit de **Arbowet**.

4.4 Kwaliteitseisen

De kwaliteit van de materialen is afgestemd op de praktijk van eerste hulp. Dit betekent dat het materiaal geschikt is voor situaties waarin verdere medische behandeling niet nodig is, maar ook voor situaties waarin een persoon wordt overgedragen aan professionele zorg. In dat geval mag het gebruikte materiaal de beoordeling en behandeling door de zorgprofessional niet belemmeren.

Er worden geen eisen gesteld aan de vorm waarin verbandsets kunnen verschijnen. Wel is het advies om sets te leveren in een verbanddoos met wandklem, zodat deze op een bereikbare en zichtbare plaats kan worden opgehangen. Alternatieve verpakkingen, zoals tassen, zijn bij voorkeur spatwaterdicht. Voor gebruik in waterrijke omgevingen kan worden gekozen voor waterdichte koffers.

De product specifieke kwaliteitseisen zijn opgenomen in Bijlage 1.

4.5 Eisen aan verpakking

De verpakking van de verbandset draagt bij aan een veilig, hygiënisch en praktisch gebruik van de materialen. In een hulpsituatie moet de inhoud snel herkenbaar en eenvoudig toegankelijk zijn, terwijl de kwaliteit en sterielheid van de producten gewaarborgd blijven. De verpakking beschermt de inhoud, ondersteunt het gebruik en maakt de betrouwbaarheid van de verbandset inzichtelijk.

Er worden geen eisen gesteld aan de vorm van de verpakking, mits deze stevig, vochtbestendig en goed afsluitbaar is. Bij verkoop moet door middel van een eenvoudig te verwijderen verzegeling of sluiting zichtbaar zijn dat de verpakking niet eerder is geopend. Aan de buitenzijde moet duidelijk zijn welke materialen de set bevat en moet het

goedkeuringsnummer van Het Oranje Kruis, inclusief logo, goed zichtbaar zijn aangebracht. De verpakking is bij voorkeur aan ten minste één zijde transparant, zodat de inhoud en eventuele beschadigingen eenvoudig kunnen worden beoordeeld. Steriele producten zijn voorzien van een duidelijk aangegeven houdbaarheidsdatum. Daarnaast is de verpakking gemakkelijk te openen en voldoende bestand tegen vocht, waarbij deze gedurende minimaal acht uur in een omgeving met een luchtvochtigheid van 85% geen zichtbare veranderingen mag vertonen.

5. Gebruik binnen organisaties

5.1 Eisen voor werkgevers

De beschreven inhoud van de verbandset vormt een minimumpakket. De omvang en inrichting van de doos bieden voldoende ruimte om deze, afhankelijk van de specifieke risico's en ervaringen binnen de organisatie, uit te breiden. Deze afstemming kan plaatsvinden op basis van de **risico-inventarisatie en -evaluatie** (RI&E).

De werkgever is verantwoordelijk voor de inhoud en het onderhoud van de verbandset. Deze verantwoordelijkheid kan desgewenst worden uitbesteed, bijvoorbeeld voor het controleren van de houdbaarheid en het aanvullen van de inhoud.

5.2 Plaatsing

De verbanddoos is zodanig geplaatst dat deze in een hulpsituatie snel beschikbaar is. Dit betekent dat de verbanddoos binnen handbereik is en binnen een halve minuut te gebruiken is. De doos is duidelijk zichtbaar bevestigd, bij voorkeur aan de muur met een houder, en eenvoudig te openen.

5.3 Onderhoud

De inhoud van de verbandset wordt regelmatig gecontroleerd op volledigheid, kwaliteit en houdbaarheid van de producten. Deze controle vindt ten minste één keer per half jaar plaats. Het is aan te bevelen om hiervoor één verantwoordelijke persoon aan te wijzen, zodat het onderhoud structureel wordt uitgevoerd.

5.4 Instructie en controle

De verbandset is voorzien van een duidelijke gebruiksaanwijzing en een beknopte, actuele instructie voor het handelen bij verschillende ongevallen. Zo wordt de gebruiker ondersteund bij het verlenen van eerste hulp.

De gebruiksaanwijzing is opgenomen in Bijlage 3.

6. Goedkeuring door Het Oranje Kruis

6.1 Procedure

Voor goedkeuring en logoplaatsing biedt de leverancier een nieuwe verbandset aan bij Het Oranje Kruis. De beoordeling richt zich op de aanwezigheid, de aantallen en de kwaliteit van de materialen. Daarbij wordt gecontroleerd of de producten zijn voorzien van een CE-markering, zowel op de verpakking als op het product zelf.

Bij de beoordeling wordt niet alleen gekeken naar de aanwezigheid van materialen, maar ook naar de praktische bruikbaarheid. Zo wordt beoordeeld of direct duidelijk is om welk product het gaat, of het materiaal eenvoudig uit de verpakking kan worden gehaald en of het gebruik ervan zonder belemmeringen mogelijk is. Ook wordt gecontroleerd of het materiaal geen gebreken vertoont, zoals pluizende gazen of onvoldoende steun van zwachtels, en of hulpmiddelen, zoals scharen, geschikt zijn voor het beoogde gebruik.

Wanneer de verbandset aan de gestelde eisen voldoet, wordt een goedkeuringsnummer toegekend. De volgende coderingen worden daarbij gebruikt:

- VB voor de verbandset 2026
- VS voor de verbandset Stop-de-Bloeding
- VK voor de compacte verbandset / verkeersset

Na beoordeling van de aangeboden verbanddoos wordt een beoordelingsuitkomst vastgesteld. Deze uitkomst kan leiden tot een goedkeuring, een voorwaardelijke goedkeuring of een afkeuring. Bij een goedkeuring voldoet de verbanddoos volledig aan de gestelde eisen en kan een goedkeuringsnummer worden toegekend. Bij een voorwaardelijke goedkeuring zijn er beperkte tekortkomingen vastgesteld die binnen een gestelde termijn moeten worden hersteld. Bij een afkeuring voldoet de verbanddoos niet aan de eisen en komt deze niet in aanmerking voor goedkeuring.

6.2 Kosten

Aan deze beoordeling zijn kosten verbonden van €1000 per aangeleverde verbandset. De goedkeuring is gekoppeld aan de geldende Richtlijnen Eerste Hulp en geldt gedurende de looptijd van de Verbandrichtlijnen 2026, tot en met 31 december 2030.

6.3 Geldigheid van goedkeuring

Een goedgekeurde verbandset wordt steekproefsgewijs gecontroleerd door Het Oranje Kruis. Verbandsets zonder erkenning kunnen materialen bevatten die niet aan de gestelde eisen voldoen. Dit kan invloed hebben op de kwaliteit en daarmee op de betrouwbaarheid van het gebruik.

De controle richt zich uitsluitend op nieuw aangeleverde verbanddozen. Dit betekent dat er geen garantie wordt afgegeven voor verbanddozen die al in omloop zijn of voor de aanwezigheid van verlopen producten.

7. Wijzigingen en overgangsregeling

7.1 Wijzigingen in richtlijnen

Het kan voorkomen dat een eerder goedgekeurde verbandset door wijzigingen in richtlijnen of eerstehulphandelingen niet langer voldoet. Aangezien deze wijzigingen van invloed zijn op de kwaliteit van de hulpverlening, dienen leveranciers altijd een gebruiksaanwijzing verbandmateriaal van Het Oranje Kruis toe te voegen aan de verbandset.

Deze gebruiksaanwijzing is beschikbaar via de website van Het Oranje Kruis en mag vrij worden gebruikt. Bij updates worden leveranciers hierover geïnformeerd. Het verdient aanbeveling om voorraden beperkt te houden, zodat wijzigingen tijdig kunnen worden doorgevoerd.

7.2 Overgangsregeling

De Verbandrichtlijnen 2026 treden in werking op de datum van bekendmaking door Het Oranje Kruis. Verbanddozen met een bestaand goedkeuringsnummer mogen tot en met 30 juni 2027 door alle partijen in de handelsketen worden verkocht, ongeacht de datum waarop zij zijn ingekocht. Vanaf 1 juli 2027 mogen deze alleen nog zonder logo en zonder goedkeuringsnummer van Het Oranje Kruis worden aangeboden.

Bronnen

Arbovakbase. (z.d.). Arbovakbase. <https://www.arbovakbase.nl/>

Carel Lurvink. (z.d.). KCCL – Hoofdstuk adembescherming. <https://www.carellurvink.nl/files/item/kcclhoofdstuk/500200.pdf>

Europese Unie. (2014). *Richtlijn 2014/34/EU betreffende apparaten en beveiligingssystemen bedoeld voor gebruik op plaatsen waar ontploffingsgevaar kan heersen*. <https://eur-lex.europa.eu/eli/dir/2014/34/oj>

Europese Unie. (2017, gewijzigd 2023). *Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen, zoals gewijzigd door Verordening (EU) 2023/607*. <https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2017/745/oj> en <https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2023/607/oj>

Europese Unie. (2016). *Verordening (EU) 2016/425 betreffende persoonlijke beschermingsmiddelen*. <https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2016/425/oj>

Intersafe. (z.d.). *Adembescherming: samenvatting normeringen*. <https://www.intersafe.eu/nl/veiligheidskunde/compliance/samenvatting-normeringen/adembescherming>

Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu. (z.d.). *Onderwerpen*. <https://www.rivm.nl/onderwerpen>

Rijksdienst voor Ondernemend Nederland. (z.d.). *Algemene producteisen (EU-wetgeving)*. <https://www.rvo.nl/onderwerpen/tools/wet-en-regelgeving/eu-wetgeving/algemene-producteisen>

Rijksdienst voor Ondernemend Nederland. (z.d.). *CE-markering in de Europese Unie: regels en richtlijnen*. <https://www.rvo.nl/onderwerpen/ce-markering>

Rijksoverheid. (z.d.). *Arbowetgeving (Arbowet)*. <https://www.arboportaal.nl/onderwerpen/arbowetgeving>

Rijksoverheid. (z.d.). *Risico-inventarisatie en -evaluatie (RI&E)*. <https://www.arboportaal.nl/onderwerpen/risico-inventarisatie-en-evaluatie>

WCS. (z.d.). WCS. <https://www.wcs.nl/>

Wondbedekkers. (z.d.). *Wondbedekkers*. <https://www.wondbedekkers.nl/>

Bijlage 1 Product specifieke kwaliteitseisen

AED	Voice prompt volgens geldende reanimatierichtlijnen van de Nederlandse Reanimatieraad. Ook geschikt voor kinderen.
Beademingsdoekje	Met terugslagventiel/eenrichtingsventiel. Van buitenaf moet zichtbaar zijn dat het product niet eerder is gebruikt. Voorzien van een Nederlandstalige gebruiksaanwijzing. De eventueel vermelde reanimatie-instructie moet volgens de laatste reanimatierichtlijnen zijn.
Beademingsmasker	PVC (masker), PP (filter), PC + Silicone rubber (ventiel/zuurstofinlaat).
Bloedlancet	Roestvrij staal, steriel per stuk verpakt. Eventueel in beschermhoesje.
Coldpack	Gel coldpack Een kunststof zakje met een gel (water met hydroxyethyl cellulose of silicagel gecoat met vinyl) die als warmte en koude kompres gebruikt kan worden. De gel mag niet hard worden in de diepvries. Instant coldpack Met een binnenzakje met ammoniumnitraat, calciumnitraat of ureum. Opgelost in water daalt de temperatuur meteen tot ongeveer 0-2°C.
Compressed gauze	100% katoengaas, vochtopnemend, steriel. Samengeperst formaat 8 cm x 5 cm x 1,5 cm. Lengte 375 cm x 11,43 cm.
Eerstehulpschaar	Geslepen schaar met knik en stompe punt, geschikt om kleding weg te knippen bij het blootleggen van een wond of een autogordel mee door te knippen. Geschikt voor rechts- en linkshandigen. Materiaal: RVS. Minimaal 18 cm
Eilandpleister	Hypoallergene elastische kleefrand. Niet-verklevend steriel kompres.
Elastische windsel	Vochtopnemend.. Middellange rek, ongeveer 140%
Fixatiepleister	Rekbaar niet-geweven polyester. Hypoallergene polyacrylaatlijm. Dwars rekbaar, lucht en waterdamp doorlatend, 10 cm breed.
Flexibele spalk	Gemaakt van een dun laagje aluminium, omgeven door schuimrubber. Waterdicht en latexvrij.
Fysiologisch zout 0,9% oplossing	Steriele natriumchloride-oplossing voor het spoelen van ogen en oppervlakkige wonden. Gebruiksklare verpakking, geen glas. In totaal 30 ml, mag verdeeld worden in kleinere verpakkingen van 5 of 10 ml. De

	verpakking is lekvrij, eenvoudig te openen en voorzien van houdbaarheidsdatum en lotnummer. CE-gemarkeerd indien het product als medisch hulpmiddel wordt aangeboden.
Handschoenen bij voorkeur large (klantvoorkeur)	Geen vinyl- of latexhandschoenen. Poedervrije handschoenen van hypoallergeen materiaal, zoals nitril, SB(styreen butadieen)-copolymeer en neopreen/chloropreen). Per paar verpakt. Handschoenen zijn voorzien van een CE-markering overeenkomstig Verordening (EU) 2016/425 betreffende persoonlijke beschermingsmiddelen, voor zover deze verordening van toepassing is. NEN-EN 420+A1 NEN-EN 374-1,2 met een AQL van 1,5 of lager (=prestatieniveau 2) NEN-EN 455-1,2,3,4
Handschoenen chemisch bestendig	Nitril of butylrubberen handschoenen NEN-EN 374-3 :normen betreft het doordringen van chemicaliën De verpakking moet zijn voorzien van een CE-markering met een 4-cijferige code. De chemische stoffen waarop is getest worden aangegeven met een lettercode (A t/m L).
Hechtstrips	Minimaal 4 mm x 38 mm, maximaal 80 mm lang. Niet-elastisch, scheurvast polyurethaan Samengesteld uit katoen en polyamide, versterkt met vliesstof. Hypoallergeen, niet toxisch.
Hemostatisch gaas	Polysaccharide chitosan. Zigzag gevouwen.
Hydrocolloïd pleister	Zelfklevende laag hydrocolloïd, meestal aan de bovenkant bekleed met een polyurethaan toplaag. Het hydrocolloïd is een mengsel van polyisobutyleen en gelerende en absorberende deeltjes zoals gelatine, pectine en carboxymethylcellulose. De hydrocolloïd-laag neemt het wondvocht op en vervloeit tot een gel die contact maakt met de wondbodem.
Hydrogel brandwondenkompres	Kan Melaleuca olie/Tea Tree olie bevatten.
Ideaalzwachtel 500 cm x 8 cm	100% katoen of combinatie katoen, polyamide, en polyurethaan. Elastische zwachtel met rafelvrije randen. Korte rekwachtel minimaal 90%. Geen verbandklemmetjes.
Inhoudsopgave	Zichtbaar aan de buitenkant, zodat de klant bij aanschaf kan weten wat er in de set zit.

	In de verpakking mag ook een (meer uitgebreid) exemplaar zitten, bijvoorbeeld met illustraties.
Kleefpleister	Met spoel en flensen. Textiel. Bij het lostrekken van de spoel mag geen lijm achterblijven op de onderliggende laag. Hypoallergeen, niet toxisch. Goed-klevend (Leukoplast of vergelijkbaar).
Netverband knie	Huidvriendelijk, elastisch, wijdmazig netverband. Katoen, polyamide, polyurethaan. Niet rafelend na afknippen.
Oogkompres 5,6 cm x 7,2 cm	Steriel, anatomisch gevormd, rondom gesloten, wattenvulling met non-woven omhulsel. Niet verklevend.
Oogspoelfles	Steriele natriumchloride oplossing (0,9%). Fles 235-500 ml voor vaste stoffen. Eventueel aangevuld met specifiek productgebonden spoelmiddel.
Oordopjes	Schuimplastic rolletjes met een goede demping over het hele frequentiebereik. NEN-EN 352-2: Algemene eisen gehoorbeschermers- oordoppen. NEN-EN 13819-1: Fysische beproevingsmethoden (gehoorkappen en oordoppen). NEN-EN 13819-2: Akoestische beproevingsmethoden (gehoorkappen en oordoppen).
Puntig pincet	Minimaal 7,8 cm. Met een puntje (feilchenfeld). RVS of koudgeslagen staal. Moet ook teken kunnen verwijderen.
Reddingsdeken/isolatie deken 210 cm x 160 cm	12 mu. Op de verpakking is duidelijk aangegeven, met pictogrammen of in (Nederlandstalige) tekst, op welke wijze de deken aangebracht moet worden bij hitteverschijnselen en op welke wijze bij koude-verschijnselen.
Snelverband gerold 10 cm x 12 cm	Een snelverband bestaat uit een sterk vochtopnemend niet verklevend wondkompres (viscose en polyester) en elastische zwachtels ineen. Aan één zijde een korte zwachtel en aan de andere zijde een lange zwachtel.
Gebruiksaanwijzing verbandmateriaal Het Oranje Kruis	Is bestand tegen vocht. Mag ook een los exemplaar zijn. De laatste versie: gepubliceerd op Heteranjekruis.nl . Wijzigingen worden aangekondigd. Implementatie is 6 maanden na de aankondiging.
Steriele kompressen 10 cm x 10 cm	Per gaas verpakt. 8 lagen, 17 draads (10 ketting, 7 inslag). Gewicht per m ² > ca 2-3 gram.

Steriele kompressen 5 cm x 9 cm (1/16)	Per gaas verpakt. 8 lagen, 17 draads. Gewicht per m ² > ca 2 gram.
Steriele kompressen niet verklevend 10 cm x 10 cm	Het wondkompres is vervaardigd uit wattenlagen (katoen) bedekt met 100% fijnporeus polyesterfolie. De watten bevatten geen optische bleekmiddelen. Gemetalliseerde kompressen zijn van een poreuze, zachte en zeer dunne vliesstof (viscose/ katoen). De vezels van deze kompressen zijn met aluminium behandeld. Op de verpakking moet duidelijk staan dat het een niet verklevend wondkompres bevat. ISO 13485 ISO 11137 NEN-EN 1644-1 en 1644-2
Steriele verbanddoek	Steriel bijvoorbeeld PP-vlies. Per stuk verpakt. Minimaal 50 cm x 50 cm voor het afdekken van grote wonden. Absorptievermogen: 125 g/m ²
Tourniquet	De tourniquet moet breed genoeg zijn voor een goede drukverdeling. De tourniquet moet gemaakt zijn van kwalitatief sterke materialen. De steel moet in extreme temperaturen stijf genoeg blijven. De tourniquet moet een permanente fixatie van de band mogelijk maken. Een zachte binnenkant voorkomt huidirritaties. De tourniquet moet toegelaten zijn op de Europese markt. Blauwe tourniquets zijn uitsluitend voor trainingsdoeleinden. Goedgekeurde merken van TCCC & SDBREL.
Traumazwachtel met clip	17,8 cm x 11,2 cm, 85 gram. Steriel, elastisch zwachtel (60% katoen 40% synthetische garen) met een niet verklevend wondkompres; viscose met een polyethyleen laagje. Waterbestendige sluitklem en drukklem van polycarbonaat. ISO 9001; ISO 13485
Vingerverband maat L	Elastisch tricot netverband. Vingersteunverband.
Vluchtmasker	Adembescherming: moet doeltreffend beschermen tegen de meeste soorten rook. Goede pasvorm en aansluiting op het gelaat. NEN-EN 404:2005
Wondpleister 1 meter	Bijvoorbeeld 10 strips van 10 cm x 6 cm Textiele pleister met wondkussen. Wondkussen van non-woven materiaal afgedekt met een, niet met de wond verklevende, polyethyleenfilm. Het wondkussen is zacht, ventilerend en waterdamp doorlaatbaar. Polyacrylaat-kleeflaag. Bij verwijderen van het schutblad

	mag er geen lijm achterblijven op het schutblad. Hypoallergeen. Goed-klevend
Wondpleister assortiment	Minimaal 15 strips in 3 maten 1,9 x: 7,2 cm, 2,5 cm x 7,2 cm en 3,8 cm x 7,2 cm
Wondsnelverband 6 cm x 8 cm	Wondsnelverband bestaat uit een steriel, vochtopnemend niet verklevend wondkussen met aan de ene zijde een lange elastische zwachtel van ongeveer 50 cm lang en aan de andere zijde 1 of 2 hechtpleisters met een harde strip. De zwachtels zijn readymade (zigzag) gevouwen. ISO 9001/ ISO13485
Zaklamp LED	Explosieveilige zaklamp van slagvast polycarbonaat. Voldoet, indien van toepassing, aan Richtlijn 2014/34/EU voor apparaten en beveiligingssystemen bedoeld voor gebruik op plaatsen waar ontploffingsgevaar kan heersen.
Zalfkompres	Steriel zalfkompres gemaakt van katoengas met paraffine of vaseline impregnatie of synthetisch van een gebreid rayon (kunststofvezel) en geïmpregneerd met een emulsie van olie en water.
Zelfklevend fixatiezwachtel	Cohesief. Latexvrij. Kleeft aan zichzelf en niet aan huid en/of haar. Lengte elastisch en overdwars rekbaar (tegen plooivorming). Hechteffect door crêpestructuur en/of de micro-impregnering met synthetisch polymeer/synthetische microcoating. Luchtdoorlatend, absorberend, huidvriendelijk.

Bijlage 2 Checklist voor goedkeuring

Gegevens aanvrager

Productnaam:

Leverancier:

Type set:

Goedkeuringsnummer:

1. Controle samenstelling	Ja	Nee	Opmerking
De inhoud komt overeen met de opgegeven set	☐	☐	
Alle verplichte materialen zijn aanwezig	☐	☐	
De minimale aantallen zijn aanwezig	☐	☐	
Eventuele aanvullende materialen hinderen het gebruik van de set niet	☐	☐	

2. Controle verpakking	Ja	Nee	Opmerking
Verpakking is stevig uitgevoerd	☐	☐	
Verpakking is vochtbestendig	☐	☐	
Verpakking is goed afsluitbaar	☐	☐	
Verzegeling laat zien of de set eerder geopend is	☐	☐	
Inhoud is aan de buitenzijde vermeld	☐	☐	
Logo en goedkeuringsnummer kunnen zichtbaar worden aangebracht	☐	☐	
Verpakking is eenvoudig te openen	☐	☐	
Verpakking biedt voldoende bescherming aan de inhoud	☐	☐	
Steriele producten zijn voorzien van houdbaarheidsdatum	☐	☐	
Geen zichtbare beschadigingen aanwezig	☐	☐	

3. Controle wet- en regelgeving	Ja	Nee	Opmerking
Medische hulpmiddelen zijn voorzien van CE-markering	☐	☐	
Persoonlijke beschermingsmiddelen zijn voorzien van CE-markering	☐	☐	
CE-markering staat op verpakking én product indien van toepassing	☐	☐	
Geen producten aangetroffen die strijdig zijn met wet- of regelgeving	☐	☐	

4. Praktische bruikbaarheid	Ja	Nee	Opmerking
Het is direct duidelijk om welk product het gaat	☐	☐	
Producten zijn duidelijk herkenbaar gemarkeerd	☐	☐	
Het is duidelijk hoe de verpakking geopend moet worden	☐	☐	
Materialen zijn eenvoudig uit de verpakking te halen	☐	☐	
Producten kunnen zonder belemmering worden gebruikt	☐	☐	
Nederlandstalige gebruiksinformatie aanwezig waar vereist	☐	☐	
Materialen zijn overzichtelijk opgeborgen	☐	☐	

5. Kwaliteitscontrole materialen	Ja	Nee	Opmerking
Geen beschadigingen zichtbaar	☐	☐	
Geen kwaliteitsgebreken zichtbaar	☐	☐	
Steriele verpakking intact	☐	☐	
Product voldoet zichtbaar aan productspecifieke eisen	☐	☐	
Houdbaarheid voldoende	☐	☐	

6. Functionele controle kritische materialen	Ja	Nee	Opmerking
Eerstehulpsschaar knipt effectief door kleding	☐	☐	
Zwachtels geven voldoende steun en fixatie	☐	☐	
Cohesieve zwachtel kleeft aan zichzelf	☐	☐	
Gazen en kompressen pluizen niet overmatig	☐	☐	
Kleefpleister hecht voldoende	☐	☐	
Handschoenen voldoen aan gestelde eisen	☐	☐	
Tourniquet (indien aanwezig) voldoet aan richtlijn	☐	☐	
Traumazwachtel (indien aanwezig) voldoet aan richtlijn	☐	☐	
Hemostatisch gaas (indien aanwezig) voldoet aan richtlijn	☐	☐	

7. Verplichte documentatie	Ja	Nee	Opmerking
Inhoudsopgave aanwezig	☐	☐	

Gebruiksaanwijzing verbandmateriaal Het Oranje Kruis aanwezig ☐ ☐

Gebruiksaanwijzing aanwezig indien vereist ☐ ☐

Verplichte instructies zijn Nederlandstalig ☐ ☐

Beoordelingsuitkomst

Geconstateerde afwijkingen:

1. _____
2. _____
3. _____

- ☐ Goedkeuring
- ☐ Voorwaardelijke goedkeuring
- ☐ Afkeuring

Toelichting: _____

Naam beoordelaar: _____

Datum: _____

Handtekening: _____

Bijlage 3 Gebruiksaanwijzing verbandmateriaal

Deze bijlage is in ontwikkeling.