



Botella PP de 20 ml

Características generales

Aquire 20 ml es una solución de irrigación fisiológica estéril para procedimientos de oftalmología.

Para la irrigación de la cámara anterior durante la cirugía de cataratas y para otros procedimientos intraoculares o extraoculares, como los terapéuticos o de diagnóstico, cuando se requiere irrigación o retención de humedad.



Descripción del producto

Composición	1 ml de solución contiene: Cloruro de sodio 6,40 mg Cloruro de potasio 0,75 mg Cloruro de calcio 2 H ₂ O 0,48 mg Cloruro de magnesio 6 H ₂ O 0,30 mg Acetato de sodio 3 H ₂ O 3,90 mg Citrato de sodio 2 H ₂ O 1,70 mg	Excipientes: Agua para inyección, ácido clorhídrico (para ajustar el pH) Solución sin tamponar (según la norma ISO 16671)
pH	6.8 – 7.6	
Densidad	1,005 - 1,010 g/ml	
Índice de refracción	1.3340 - 1.3360	
Volumen extraíble	20 ml	
Fuente	Agua para inyección + sales	
Osmolalidad	295 - 315 mOsmol/kg	
Transmitancia	mínimo 95% entre 300 y 1100 nm	
Código de producto BVI	BVI-1398	

Información del producto

Solución de irrigación estéril	Nombre	Descripción general del dispositivo	cantidad/caja	SKU#
	AQUIRE 20 ml PP	Solución de irrigación estéril	50	BVI-1398

Información del producto

Embalaje	Descripción general del dispositivo
50 botellas llenas de 20 ml de BSS envasadas individualmente en una bolsa blanda. 1 manual de instrucciones multilingüe	Nombre AQUIRE 20 ml PP Código de referencia CT 230 = "Dispositivo oftalmológico" GTIN 1 376013064 054 8 GMDN 60756 (Solución de irrigación ocular, sintética)
Fabricante	Categoría de producto
MTP Medical Technologies Kunstseidenstrasse 4 01796 Pirna, Alemania	Clase IIa estéril, de un solo uso
Requisitos de OR	Caducidad
Para la irrigación de la cámara anterior durante la cirugía de cataratas y para otros procedimientos intraoculares o extraoculares, tales como medidas terapéuticas o diagnósticas, en los que se requiere irrigación o retención de humedad. Está destinado a profesionales sanitarios.	Dos (2) años a partir de la fecha de fabricación.
Información sobre la certificación	Ausencia de
Certificación CE: D1366200013 Marcado CE: CE 0483 Aprobación de FDA: NA Organismo notificado: medical device certification GmbH (mdc) ISO 13485:2016	Sustancia derivada de origen humano, origen animal. Encefalopatía espongiforme transmisible (EET). Encefalopatía espongiforme bovina (EEB).
Esterilización	Material de embalaje
Esterilización por calor húmedo (autoclave)	Primario: Botella de polipropileno en una bolsa blanda Secundario: Caja de cartón
Peso del dispositivo	Almacenamiento y transporte
23.25 g	Almacenamiento: No se requieren condiciones especiales de almacenamiento. Transporte: No se requieren condiciones especiales de transporte.