

Botella de Cristal de 500 ml

Características generales

Aquire 500 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	500 ml	
Fuente	Agua para inyección + sales	
Osmolalidad	295 - 315 mOsmol/kg	
Transmitancia	mínimo 95% entre 300 y 1100 nm	
Código de producto BVI	BVI-1198	

Información del producto

Solución de irrigación estéril	Nombre	Descripción general del dispositivo	cantidad/caja	SKU#
	AQUIRE 500 ml G	Solución de irrigación estéril	10	BVI-1198

Información del producto

Embalaje	Descripción general del dispositivo
10 botellas llenas de 500 ml de BSS 1 manual de instrucciones multilingüe	Nombre: AQUIRE 500 ml G 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 Cristal Tipo I Secundario: Caja de cartón
Peso del dispositivo	Almacenamiento y transporte
735 g	Almacenamiento: No se requieren condiciones especiales de almacenamiento. Transporte: No se requieren condiciones especiales de transporte.