

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-1196	

Información del producto

Solución de irrigación estéril	Nombre	Descripción general del dispositivo	cantidad/caja	SKU#
	AQUIRE 500 ml PP	Solución de irrigación estéril	10	BVI-1196

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 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 Secundario: Caja de cartón
Peso del dispositivo	Almacenamiento y transporte
534,5 g	Almacenamiento: No se requieren condiciones especiales de almacenamiento. Transporte: No se requieren condiciones especiales de transporte.