

Aquare

Flacon en PP de 20 ml

Caractéristiques générales

Aquare 20 ml est une solution d'irrigation physiologique stérile destinée aux interventions ophtalmologiques.

Pour l'irrigation de la chambre antérieure pendant la chirurgie de la cataracte et pour d'autres interventions intraoculaires ou extraoculaires, telles que des mesures thérapeutiques ou diagnostiques, lorsque l'irrigation ou le maintien de l'humidité est nécessaire.



Description du produit

Composition	1 ml de solution contient : Chlorure de sodium 6,40 mg Chlorure de potassium 0,75 mg Chlorure de calcium 2H ₂ O 0,48 mg Chlorure de magnésium 6H ₂ O 0,30 mg Acétate de sodium 3H ₂ O 3,90 mg Citrate de sodium 2H ₂ O 1,70 mg	Excipients : Eau pour injection, acide chlorhydrique (pour l'ajustement du pH) Solution non tamponnée (conformément à la norme EN ISO 16671)
pH	6,8–7,6	
Densité	1,005–1,010 g/ml	
Indice de réfraction	1,3340–1,3360	
Volume extractible	20 ml	
Source	Eau pour préparations injectables + sels	
Osmolalité	295–315 mOsmol/kg	
Transmittance	Min. 95 % entre 300 et 1 100 nm	
Code produit BVI	1398	

Informations sur le produit

Solution d'irrigation stérile	Nom	Description générale du produit	Qté/boîte	SKU
	AQUIRE 20 ml PP	Solution d'irrigation stérile	50	1398

Informations sur le produit

Conditionnement	Description générale du produit
50 flacons contenant 20 ml de solution saline équilibrée emballés individuellement dans un sachet souple. 1 mode d'emploi multilingue	Nom AQURE 20 ml PP Référence CT 230 = Dispositif ophtalmique GTIN GMDN 60756 (solution d'irrigation oculaire, synthétique)
Fabricant	Classe du produit
MTP Medical Technologies Kunstseidenstrasse 4 01796 Pirna, Allemagne	Classe IIa, stérile, usage unique
Exigences relatives au bloc opératoire	Durée de conservation
Pour l'irrigation de la chambre antérieure pendant la chirurgie de la cataracte et pour d'autres interventions intraoculaires ou extraoculaires, telles que des mesures thérapeutiques ou diagnostiques, lorsque l'irrigation ou le maintien de l'humidité est nécessaire. Produit destiné aux professionnels de santé.	Deux (2) ans à compter de la date de fabrication
Informations relatives à la certification	Absence de
Certification CE : D1366200013 Marquage CE : CE 0483 Approbation de la FDA : S/O Organisme notifié : medical device certification GmbH (MDC) ISO 13485:2016	Substance d'origine humaine ou animale. Encéphalopathie spongiforme transmissible (EST). Encéphalopathie spongiforme bovine (ESB).
Stérilisation	Matériaux de conditionnement
Stérilisation à la chaleur humide (autoclave)	Primaire : Flacon en polypropylène dans un sachet souple Secondaire : Boîte en carton
Poids du produit	Stockage et transport
23,25 g	Stockage : Pas de conditions de stockage particulières Transport : Pas de conditions de transport particulières