

	REGISTRO	CÓDIGO: REG-TEC-5 Versión: 01 Fecha entrada en vigor: 20/12/2021
	Ficha Técnica / Technical Data Sheet	

ID producto/ ID product	UN16200	
Descripción de producto / Product Description	ICO AGUJA 21G 0,8X25	
Marca/ Brand	ICO	
Fecha / Date	20/02/2023	
Código/Code	FT304-V01	
Código Nacional / National Code	353805.3	

ICO(plus 3; AGUJA ESTÉRIL

G21 X 1"

0,8 mm X 25 mm

Aguja estéril de un solo uso destinada a la administración de soluciones inyectables y la extracción de fluidos corporales.



CLASIFICACIÓN

Referencia	Código Nacional	Diámetro x longitud (mm)	Diámetro x longitud (Gauge x pulgadas)	Color de Cono (ISO 6009)	Presentación
UN16200	353805.3	0,8 mm x 25 mm	21G x 1 "	Verde	Blíster individual Caja de 100 uds

DESCRIPCIÓN Y ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Composición:

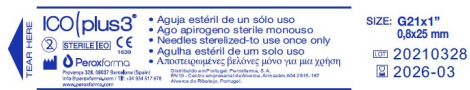
- Cánula: Acero Inoxidable 1Cr18Ni9Ti.
 - Siliconada externamente con aceite de silicona de grado médico.
- Cono: Polipropileno no tóxico, apirógeno.
- Capuchón: Polipropileno no tóxico, apirógeno.



Carrer Provença, 328. 08037 Barcelona (Spain) · ph. + 34 93 451 78 78 · info@peroxfarma.com · www.peroxfarma.com

NOTA: Las especificaciones indicadas, pueden sufrir modificaciones, como consecuencia de la adaptación o modificación de la normativa técnica, así como por motivos de producción. / NOTE: The specifications indicated may undergo modifications, as a consequence of the adaptation or modification of the technical regulations, as well as for production reasons.

	REGISTRO	CÓDIGO: REG-TEC-5 Versión: 01 Fecha entrada en vigor: 20/12/2021
	Ficha Técnica / Technical Data Sheet	

ID producto/ ID product	UN16200	
Descripción de producto / Product Description	ICO AGUJA 21G 0,8X25	
Marca/ Brand	ICO	
Fecha / Date	20/02/2023	
Código/Code	FT304-V01	
Código Nacional / National Code	353805.3	

Método de esterilización

- Esterilización con óxido de etileno según EN550, ISO 11135.
- Validación mediante indicador biológico “esporas de Bacillus subtilis ATCC 9372”.

Blíster

- Film de polietileno y papel con base de polietileno.
- Termosellado para garantizar completa seguridad y estanqueidad.

PERIODO DE VALIDEZ

Lote y fecha de caducidad codificados en el blíster y en el estuche.

Periodo de validez: 5 años.

USO Y OTRAS INDICACIONES

- Verificar la integridad del envase unitario antes de usar. No debe utilizarse si el embalaje individual se encuentra dañado o si se ha excedido el período de caducidad.
- Utilizar sólo con una jeringa hipodérmica.
- Producto de un solo uso.
- Evitar tocar la aguja.
- Conservar lejos de la humedad y de fuentes de calor.
- Tras su uso, tapar con el capuchón y desechar según indica la normativa vigente, en un contenedor para productos punzantes, respetando el medio ambiente.



Carrer Provença, 328. 08037 Barcelona (Spain) · ph. + 34 93 451 78 78 · info@peroxfarma.com · www.peroxfarma.com

NOTA: Las especificaciones indicadas, pueden sufrir modificaciones, como consecuencia de la adaptación o modificación de la normativa técnica, así como por motivos de producción. / NOTE: The specifications indicated may undergo modifications, as a consequence of the adaptation or modification of the technical regulations, as well as for production reasons.