



FICHA TÉCNICA

AGUJA PARA BIOPSIA SEMIAUTOMÁTICA CON COAXIAL

NOMBRE GENÉRICO

Aguja desechable para biopsia de tejidos blandos como hígado, tiroides, riñón mama, pulmón, próstata. Contiene una aguja introductora coaxial con un estilete de trocar y una punta afilada de "Menguini". El uso de la aguja coaxial proporciona ventajas adicionales como: Mayor velocidad de avance de la cánula en caso de biopsias de tejido duro al evitar la fricción de los tejidos. Capacidad de realizar múltiples biopsias insertando la aguja en el coaxial que permanece dentro del tejido objetivo. Localización más fácil del punto exacto de la biopsia gracias a los marcadores ecogénicos.

**RADIOLOGÍA
CIRUGÍA
UROLOGÍA**



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426

Las agujas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PDOPPxxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ **Consúltenos sobre otras referencias disponibles**

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Componentes Plásticos	POM
	Acetalica
	Makrolon
	Moplen
	Color Master
Lubricante	Silicona MDX 4-4159 50% Grado médico
Spring	Acero inoxidable
Protector	Polietileno
Introduccion estilete	AISI 302
Protector del estilete	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes del alambre plásticos de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politene
Trap System	AISI304
Componentes plásticos de Trap System	POM
Protector del Trap System	Politene

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Oxido de etileno EtO, acorde con los requerimientos establecidos en EN ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil: 5 años

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No lo use bajo MRI. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use. Este dispositivo no puede ser usado en hueso.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Empaque individual estéril, sobre hecho en papel grado médico film plástico.
- Tyvek o blister grado médico.
- Empacado en caja de cartón que contiene 10 unidades.
- Cada caja de cartón contiene las instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Corr.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinicos.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

📺 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

SET DE DRENAJE DE TORAX CERRADO.

NOMBRE GENÉRICO

Kit para toracentesis y aspiración de fluidos del cuerpo. Compuesto por: Una bolsa de drenaje de varios tamaños, Jeringa de 60 cc, una extensión de 90 cm Luer, tres agujas de lanceta o aguja veress, una llave de tres vías ó una válvula unidireccional.

RADIOLOGÍA
CIRUGIA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PDxxyAV0ITxx
AV01xxyyA
AV01xxyyB
AV01xxyyC
AV02Txx
V02xxyyA
AV02xxyyB
AV02xxyyCy

xx= diámetro
yy= longitud
T= tres lancetas
01= llave de tres vías
02= válvula unidireccional
A= aguja de veress punta abierta con una ventana
B= aguja de veress punta cerrada con dos huecos
C= aguja de veress punta cerrada con tres ventanas

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Componentes Plásticos	Polipropileno Policarbonato PVC
Bolsa	PVC
Componentes metálicos	AISI304 AISI302
Resorte	Acero inoxidable
Lubricante	Silicona MDX 4-4159 50% Dispersión grado médico.

➤ [Consúltenos sobre otras referencias disponibles](#)

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Oxido de etileno EtO, acorde con los requerimientos establecidos en EN ISO 11135 Curr. Ed.
Vida útil: 5 años

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No lo use bajo MRI. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use. Este dispositivo no puede ser usado en hueso.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Empaque individual estéril, sobre hecho en papel grado médico film plástico.
- Tyvek ó blíster grado médico.
- Empacado en caja de cartón que contiene 10 unidades.
- Cada caja de cartón contiene las instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Corr.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

📺 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

AGUJA COAXIAL

NOMBRE GENÉRICO

RADIOLOGÍA
CIRUGÍA



Aguja introductora coaxial. Aguja con cerradura luer universal y cánula centimetrada y equipada con un tapón deslizante que permite una fácil determinación de la profundidad de inserción. El estilete está equipado con punta Trocar.

CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las agujas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Inserto	Ottobone/Latón
Componentes Plásticos	Policarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes del alambre plásticos de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politene
Trap System	AISI304
Componentes plásticos de Trap System	POM
Protector del Trap System	Politene

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PTxxyy

xx= diámetro
yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Oxido de etileno EtO, acorde con los requerimientos establecidos en EN ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil: 5 años

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Estéril. Para un solo uso. No re esterilice. El reuso, re-esterilización, reproceso, re empaque, puede provocar riesgo al paciente o infección, compromete la estructura integral y/o esencial de los materiales y características del diseño, que pueden estar ligadas a fallas del dispositivo, y/o a heridas, enfermedad o muerte del paciente. Verifique que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera estéril esté intacta. De lo contrario no lo use. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. No lo use para aplicaciones diferentes a biopsia de aspiración y de hueso El especialista es responsable por el procedimiento adecuado de asepsia y las técnicas de biopsia usadas, cualquier variación en la técnica de uso es responsabilidad del especialista. El dispositivo médico tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. No use bajo MRI (Imágenes de resonancia magnética). Reúso: este dispositivo ha sido especialmente diseñado y fabricado para un solo uso. El reúso puede causar pérdidas de las propiedades e invalidar la funcionalidad del dispositivo. La compañía M.D.L. Srl no se hará responsable por las consecuencias en caso de reúso del dispositivo. re esterilización, reproceso y/o reempaque, que pueden causar riesgo de infección al paciente, comprometer la estructura integral y/o materiales esenciales y características del diseño del dispositivo médico, que pueden conducir a fallas en el dispositivo o a heridas, enfermedad o muerte. La introducción en el cuerpo se debe llevar a cabo mediante guía de imágenes. La fuerza inusual aplicada al estilete o una inusual resistencia contra el estilete, mientras está extendido fuera de la cánula de soporte puede hacer que el estilete se doble en el punto de la muestra.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicosas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

AGUJA PARA BIOSPIA AUTOMÁTICA TOTALMENTE DESECHABLE THEM Y

NOMBRE GENÉRICO

Aguja automática desechable para biopsia en tejidos blandos con sistema de guillotina, equipadas con un sistema de alimentación automática secuencial de cánula y estilete. La cánula centimetrada cuenta con punta de biopsia y tratamiento ecográfico para su mejor identificación bajo ecografía. El tapón en la cánula permite establecer fácilmente la profundidad a alcanzar. Los dispositivos pueden estar provistos de coaxial o con un accesorio de plástico llamado NeedleVISE® que permite una eliminación segura al final del uso.

RADIOLOGÍA
CIRUGÍA
UROLOGÍA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

TYxxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Lubricante	Silicona MDX 4-4159 50% grado médico
Componentes plásticos	Polycarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Cánula coaxial	AISI 304
Estilete del coaxial	AISI 302
Componentes plásticos del coaxial	PC Makrolón 2458, Cawitrón, Color master

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Desechable estéril. / Producto estéril de un solo uso. Esterilización. Óxido de etileno ETO, cumple con los requisitos establecidos por en LA NORMA ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil de 5 años desde la fecha de fabricación.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Estéril. Para un solo uso. No re esterilice. El reuso, re-esterilización, reproceso, re empaque, puede provocar riesgo al paciente o infección, compromete la estructura integral y/o esencial de los materiales y características del diseño, que pueden estar ligadas a fallas del dispositivo, y/o a heridas, enfermedad o muerte del paciente. Verifique que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera estéril esté intacta. De lo contrario no lo use. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Verifique la fecha de expiración antes de su uso. No lo use para aplicaciones diferentes a biopsia de aspiración y de hueso. El especialista es responsable por el procedimiento adecuado de asepsia y las técnicas de biopsia usadas, cualquier variación en la técnica de uso es responsabilidad del especialista. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. No use bajo MRI (Imágenes de resonancia magnética). Reuso: este dispositivo ha sido especialmente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede causar pérdidas de las propiedades e invalidar la funcionalidad del dispositivo. La compañía M.D.L. Srl no se hará responsable por las consecuencias en caso de reuso del dispositivo, re esterilización, reproceso y/o reempaque, que pueden causar riesgo de infección al paciente, comprometer la estructura integral y/o materiales esenciales y características del diseño del dispositivo médico, que pueden conducir a fallas en el dispositivo o a heridas, enfermedad o muerte. La introducción en el cuerpo se debe llevar a cabo mediante guía de imágenes. La fuerza inusual aplicada al estilete o una inusual resistencia contra el estilete, mientras está extendido fuera de la cánula de soporte puede hacer que el estilete se doble en el punto de la muestra.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- película de plástico, o blíster hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So). Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsl.com

🌐 www.mdlsl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

AGUJA PARA BIOSPIA AUTOMÁTICA TOTALMENTE DESECHABLE THEM Y

NOMBRE GENÉRICO

RADIOLOGÍA
CIRUGIA
UROLOGÍA



Aguja automática desechable para biopsia en tejidos blandos con sistema de guillotina, equipada con un sistema de alimentación automática secuencial de cánula y uso. Carga rotacional. La cánula centimetrada cuenta con punta de biopsia y tratamiento ecográfico para su mejor identificación bajo ecografía.

CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

TYQxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Inserto	Ottobone/Latón
Componentes Plásticos	Policarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes del alambre plásticos de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politene
Trap System	AISI304
Componentes plásticos de Trap System	POM
Protector del Trap System	Politene

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Desechable estéril. / Producto estéril de un solo uso. Esterilización. Óxido de etileno ETO, cumple con los requisitos establecidos por en LA NORMA ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil de 5 años desde la fecha de fabricación.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No lo use bajo MRI. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use. Este dispositivo no puede ser usado en hueso.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER, Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicosas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdl.srl.com

🌐 www.mdl.srl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

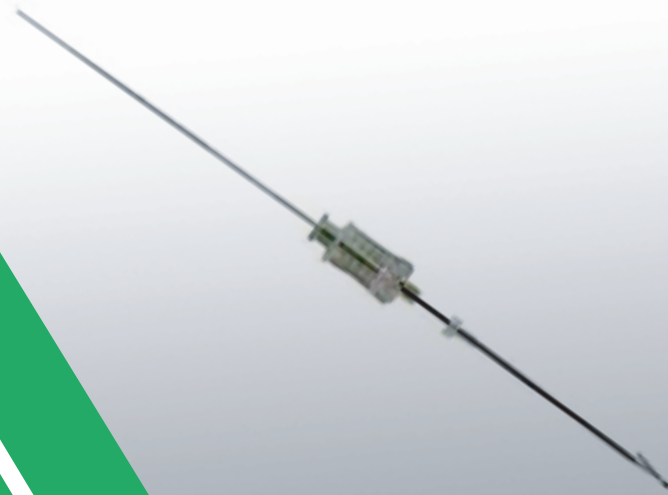
Fabricado por:



FICHA TÉCNICA

AGUJA DE MARCACIÓN DE LESIONES MAMARIAS NO REPOSICIONABLE

NOMBRE GENÉRICO



RADIOLOGÍA
CIRUGÍA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las agujas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

Aguja desechable no reposicionable, para la localización de nódulos mamarios. Agujas desechables fabricada en alambre de acero no reposicionable, para la localización pre operatoria de nódulos no palpables en seno. El alambre está marcado en dos puntos que indica la posición del gancho dentro de la cánula. Las agujas están equipadas con un alambre en forma de gancho que se inserta en la lesión de la mama y en la punta tiene una geometría especial que fija el anclaje, permitiendo además, que el cirujano identifique fácilmente la lesión.

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PNX_{xx}yy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Componentes Plásticos	ABS
	Makrolon
	Moplen
	Cawiton
	Color Master
Lubricante	Silicona MDX 4-4159 50% Grado médico
Protector	Polietileno

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Oxido de etileno EtO, acorde con los requerimientos establecidos en EN ISO 11135 Curr. Ed.

Vida útil: 5 años

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No lo use bajo MRI. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use. Este dispositivo no puede ser usado en hueso.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:



FICHA TÉCNICA

AGUJA DE MARCACIÓN DE LESIONES MAMARIAS REPOSICIONABLE

NOMBRE GENÉRICO



Aguja desechable reposicionable, para la localización de nódulos mamarios. Aguja desechable de gancho sencillo o doble para localización pre-operatoria de nódulos mamarios no palpables. La elasticidad del alambre de acero permite una fácil extracción y reposicionamiento del gancho.

RADIOLOGÍA
CIRUGÍA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PRxxyy/PRDxxyy

xx= diámetro
yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	Nitinol
Componentes Plásticos	ABS
	Makrolon
	Moplen
	Polipropileno
	Color Master
Lubricante	Silicona MDX 4-4159 50% Grado médico
Protector	Polietileno

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Oxido de etileno EtO, acorde con los requerimientos establecidos en EN ISO 11135 Curr. Ed.
Vida útil: 5 años

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No lo use bajo MRI. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use. Este dispositivo no puede ser usado en hueso.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER, Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA SET DE GALACTOGRAFÍA

NOMBRE GENÉRICO

RADIOLOGÍA



Kit para galactografía con aguja redondeada romo de punto final y extensión luer.
El kit contiene: extensión luer junto con una aguja provista de cánula para minimizar la probabilidad de daño de la pared del conducto galactóforo

CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PZXCxxyy

PZXDxxyy

xx= diámetro

yy= longitud



Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Inserto	Ottobone/Latón
Componentes Plásticos	Polycarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes del alambre plásticos de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politene
Trap System	AISI304
Componentes plásticos de Trap System	POM
Protector del Trap System	Politeno

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Desechable estéril. / Producto estéril de un solo uso. Esterilización. Óxido de etileno ETO, cumple con los requisitos establecidos por en LA NORMA ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil de 5 años desde la fecha de fabricación.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No lo use bajo MRI. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use. Este dispositivo no puede ser usado en hueso.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blíster hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So). Italy. 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA SET DE GALACTOGRAFÍA

NOMBRE GENÉRICO

RADIOLOGÍA



Kit para galactografía; Kit para galactografía compuesto por: dos dilatadores con diámetro 0,25 mm e 0,30 mm, 1 Jeringa mL, extensión luer y aguja redondeada de punta roma.

CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PRxxyy

PRDxxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Inserto	Ottobone/Latón
Componentes Plásticos	Policarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes del alambre plásticos de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politene
Trap System	AISI304
Componentes plásticos de Trap System	POM
Protector del Trap System	Politene

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Desechable estéril. / Producto estéril de un solo uso. Esterilización. Óxido de etileno ETO, cumple con los requisitos establecidos por en LA NORMA ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil de 5 años desde la fecha de fabricación.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No lo use bajo MRI. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use. Este dispositivo no puede ser usado en hueso.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C, y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinicos.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:



FICHA TÉCNICA

SET DE GALACTOGRAFÍA

NOMBRE GENÉRICO



RADIOLOGÍA



Kit para galactografía compuesto por: Seis dilatadores con diámetro 0.25, 0.30, 0.35, 0.45, 0.55y 0,65 mm, jeringa de 1 ml, extensión luer y aguja redondeada de punta roma.

CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase Ila por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PZZCxxyy

PZZDxxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Inserto	Ottobone/Latón
Componentes Plásticos	Policarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes del alambre plásticos de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politeno
Trap System	AISI304
Componentes plásticos de Trap System	POM
Protector del Trap System	Politeno

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Desechable estéril. / Producto estéril de un solo uso. Esterilización. Óxido de etileno ETO, cumple con los requisitos establecidos por en LA NORMA ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil de 5 años desde la fecha de fabricación.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No lo use bajo MRI El dispositivo médico uso tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use. Este dispositivo no puede ser usado en hueso.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:



FICHA TÉCNICA

DISPOSITIVO REUSABLE Y AGUJA AUTOMÁTICA PARA BIOPSIA

NOMBRE GENÉRICO



RADIOLOGÍA
CIRUGÍA
UROLOGÍA



Dispositivo automático y reutilizable equipado con un sistema de avance secuencial de cánula y estilete para utilizar AGUJA PALIUM exclusivamente.

CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426

Las aguas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PL

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Componentes metálicos	AISI 304
	AISI 316
	AISI 302
	AISI 303
	EN AW 6060
	6082 Anticorodal
Componentes plásticos	POM DELRIN
	BRAL

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

No estéril

Vida útil: reusable. Hasta 1500 biopsias

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Lea las instrucciones antes de su uso. El dispositivo de biopsia PaliuM no es estéril. Antes de su uso, limpie y esterilice el instrumento acorde con las instrucciones de limpieza y esterilización. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. En caso de pacientes que hayan recibido terapia de anticoagulación o tengan desordenes sanguíneos, debe ser aplicado el buen criterio médico para realizar la biopsia. Este modo de uso tiene un propósito informativo. Los médicos especialistas son responsables por asegurar los procedimientos de la asepsia y la técnica de biopsia se debe usar con los dispositivos adecuados a la familia de productos con el uso y las limitaciones de este instrumento. Cualquier variación en el uso de este dispositivo es responsabilidad del médico especialista. Inspeccione siempre el dispositivo antes de cada uso. Si presenta signos de deterioro/daño (picaduras, formación de ampollas, separación del revestimiento, agrietamiento) NO LO USE. Verifique la correcta operación de seguridad antes de su uso. Contraindicaciones: El dispositivo para biopsia PaliuM no puede ser usado en MRI. El dispositivo no está pensado para uso en hueso. El usuario del producto debe ser un médico familiarizado con las indicaciones, contraindicaciones, limitaciones, resultados y posibles efectos secundarios de la aguja de biopsia central, particularmente, en relación específica a los órganos que sean biopsiados. La colección de muestras múltiples puede ayudar a asegurar la detección de cáncer del tejido. Un resultado de biopsia "negativo" en presencia de hallazgos radiográficos no excluye la presencia de carcinoma. No testeé el dispositivo mientras la aguja esté en el instrumento. Esto podría resultar en un daño de la aguja y/o paciente/usuario herido. La penetración de la aguja en el cuerpo se puede llevar a cabo bajo imágenes guiadas. Aplicar una fuerza inusual al estilete o una inusual resistencia contra el estilete, mientras está extendido fuera de la cánula de apoyo, puede hacer que el estilete se doble en la muesca de la muestra. Una muesca de muestra doblada puede interferir con el funcionamiento de la aguja. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación. Use extremas medidas de precaución para evitar accidentales pinchazos. Trátemo como desecho hospitalario contaminado. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER, Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicosas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

AGUJA PARA BIOSPIA
AUTOMÁTICA CON PISTOLA REUSABLE
PARA USO CON OTRAS MARCAS

NOMBRE GENÉRICO

RADIOLOGÍA
CIRUGÍA
UROLOGÍA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase
IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio
1993, Anexo IX, Regla 6

Aguja Tru-cut para biopsia de tejidos blandos para utilizar con pistola automática tipo Palium® y Magnum® Bard® entre otras. La cánula centimetrada tiene punta biótica y tratamiento ecogénico para una mayor visualización bajo ecografía. Puede ser suministrado con sistema coaxial o con un accesorio plástico NeedleVise® que permite seguridad en el descarte de la aguja después de su uso.

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

MGK1xxyy

MGPxxyy

Vexxyy

VESxxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI302
Lubricante	Silicona MDX 4-4159 50% grado médico
Componentes plásticos	Policarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Needle Vise®	ABS
Cánula coaxial	AISI 304
Protector coaxial	Polietileno

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Oxido de etileno EtO, acorde con los requerimientos establecidos en EN ISO 11135 Curr. Ed.
Vida útil: 5 años

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No lo use bajo MRI. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use. Este dispositivo no puede ser usado en hueso.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

AGUJAS PARA BIOPSIA OSEA TIPO JAMSHIDI

NOMBRE GENÉRICO

**RADIOLOGÍA
ONCOLOGÍA**



Aguja desechable para biopsia de médula. Referencias disponibles para adulto y pediatría. Dispositivo médico equipado con un estilete con punta piramidal trocar para permitir una penetración rápida y menos invasiva en la cortical. Las agujas tienen un mango ergonómico en "T" que optimiza la distribución de la presión aplicada por el operador durante la inserción en el hueso cortical.

CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las agujas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PJxxyy

PJHxxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ **Consúltenos sobre otras referencias disponibles**

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Inserto	Ottobone/Latón
Componentes Plásticos	Polycarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes del alambre plásticos de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politene
Trap System	AISI304
Componentes plásticos de Trap System	POM
Protector del Trap System	Politene

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Desechable estéril. / Producto estéril de un solo uso. Esterilización. Óxido de etileno ETO, cumple con los requisitos establecidos por en LA NORMA ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil de 5 años desde la fecha de fabricación.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Estéril. Para un solo uso. No re esterilice. El reuso, re-esterilización, reproceso, reempaque, puede provocar riesgo al paciente u infección, compromete la estructura integral y/o esencial de los materiales y características del diseño, que pueden estar ligadas a fallas del dispositivo, y/o a heridas, enfermedad o muerte del paciente. Verifique que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera estéril esté intacta. De lo contrario no lo use. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. No lo use para aplicaciones diferentes a biopsia de aspiración y de hueso El especialista es responsable por el procedimiento adecuado de asepsia y las técnicas de biopsia usadas, cualquier variación en la técnica de uso es responsabilidad del especialista. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. No use bajo MRI (Imágenes de resonancia magnética). Reuso: este dispositivo ha sido especialmente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede causar pérdidas de las propiedades e invalidar la funcionalidad del dispositivo. La compañía M.D.L. Srl no se hará responsable por las consecuencias en caso de reuso del dispositivo.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blíster hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinicos.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

AGUJAS PARA ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA TIPO ILLINOIS

NOMBRE GENÉRICO

Aguja para aspiración de médula en esternón o cresta iliaca. Referencias disponibles para adulto y pediatría. El dispositivo está equipado con una cánula atraumática con punta tipo chiba. El mango ergonómico en "T" ofrece presión opcional y un agarre seguro que facilita el paso de penetración en el hueso cortical. El tapón de seguridad ajustable permite configurar fácilmente la longitud de la cánula y la profundidad de la inserción, ya que la superficie de la cánula cuenta con marcas centimetradas. El estilete está conectado a la manija por una bayoneta ajustada para evitar algún movimiento durante la introducción. La aguja está provista con un conector Luer-Lock que asegura un empare perfecto con la jeringa para garantizar un aspirado de médula ósea seguro y rápido.

ONCOLOGÍA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código O426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PILxxyy

ZZ

xx= diámetro

yy= longitud

zz= elongación

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Mandril	AISI 302
Inserto	Latón
Componentes Plásticos	ABS
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
NeedleVISE®	ABS

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Desechable estéril. / Producto estéril de un solo uso. Esterilización. Óxido de etileno ETO, cumple con los requisitos establecidos por en LA NORMA ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil de 5 años desde la fecha de fabricación.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No le dé uso diferente de la aspiración de médula ósea. No lo use bajo MRI. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani I/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

AGUJAS PARA ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA TIPO ILLINOIS

NOMBRE GENÉRICO

Aguja para aspiración de médula ósea. Referencias disponibles para adulto y pediatría. Las agujas están equipadas con una cánula atraumática con punta Chiba. Provistas de unas alas adicionales y un mango ergonómico que permite un óptimo agarre durante el procedimiento de la biopsia. Las agujas contienen un tope ajustable que permite determinar fácilmente la longitud de penetración de la cánula y la profundidad de inserción, gracias también a las marcas de profundidad de la superficie de la cánula. El estilete está acoplado al mango por impacto de bayoneta para evitar que se mueva hacia atrás durante la inserción. Las agujas tienen un luer-lock que permite el correcto ajuste de la jeringa que garantiza un seguro y rápido aspirado de la médula ósea. PenBone tiene un tope de profundidad removible que permite alcanzar una máxima longitud de uso del dispositivo.

ONCOLOGÍA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PJxxyy
PJHxxyy

xx= diámetro
yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Mandril/estilete	AISI 302
Inserto	Latón
Componentes Plásticos	ABS
	Color Master
Tampografía	Tinta de tampografía

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Desechable estéril. / Producto estéril de un solo uso. Esterilización. Óxido de etileno ETO, cumple con los requisitos establecidos por en LA NORMA ISO 11135 Curr. Ed.
Vida útil de 5 años desde la fecha de fabricación.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Este dispositivo ha sido específicamente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede ocasionar pérdidas en las propiedades mecánicas y mal funcionamiento del dispositivo. La compañía MDL no se hace responsable por las consecuencias del reuso del dispositivo. No lo re esterilice. El modo de uso indicado es informativo, el médico especialista es responsable por el procedimiento y la técnica usada con este dispositivo; variaciones de uso están a discreción de médico especialista. No le dé uso diferente de la aspiración de médula ósea. No lo use bajo MRI. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. Revise que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera de esterilización esté intacta. En caso contrario no lo use.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blíster hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER, Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

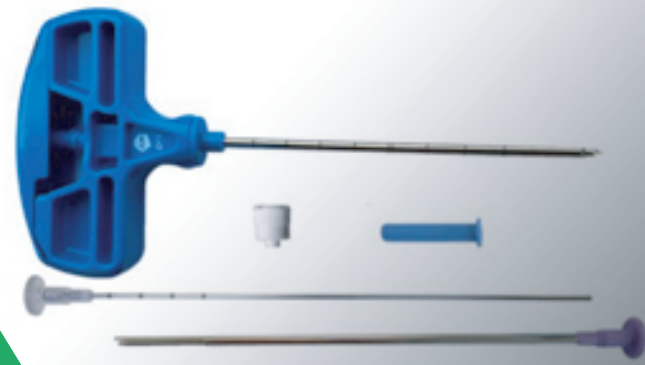
🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

AGUJAS PARA ASPIRADO Y BIOPSIA ÓSEA TIPO TREPAN

NOMBRE GENÉRICO

ONCOLOGÍA



Agujas desechables para biopsia medular. Referencias disponibles para adulto y pediatría. Aguja acoplada a un sistema de muestreo externo que permite la extracción del tejido sin luxación. El mango ergonómico en T está diseñado para optimizar la distribución de la presión aplicada por el operador durante la inserción en el hueso cortical. Estas agujas están equipadas con un cable extractor útil para medir y para extraer la muestra. El afilado especial de la punta de la aguja mejora la capacidad de penetración y asegura un corte cilíndrico perfecto manteniendo intacta la arquitectura del espécimen. Versión con punta de diamante disponible. Versión con cucharilla doble disponible.

CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426

Las aguas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PJTxxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ **Consúltenos sobre otras referencias disponibles**

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Inserto	Ottobone/Latón
Componentes Plásticos	Policarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes del alambre plásticos de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politene
Trap System	AISI304
Componentes plásticos de Trap System	POM
	ABS
Protector del Trap System	Politene
NeedleVISE®	ABS

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Desechable estéril. / Producto estéril de un solo uso. Esterilización. Óxido de etileno ETO, cumple con los requisitos establecidos por en LA NORMA ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil de 5 años desde la fecha de fabricación.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Estéril. Para un solo uso. No re esterilice. El reuso, re-esterilización, reproceso, reempaque, puede provocar riesgo al paciente u infección, compromete la estructura integral y/o esencial de los materiales y características del diseño, que pueden estar ligadas a fallas del dispositivo, y/o a heridas, enfermedad o muerte del paciente. Verifique que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera estéril esté intacta. De lo contrario no lo use. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. No lo use para aplicaciones diferentes a biopsia de aspiración y de hueso. El especialista es responsable por el procedimiento adecuado de asepsia y las técnicas de biopsia usadas, cualquier variación en la técnica de uso es responsabilidad del especialista. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. No use bajo MRI (Imágenes de resonancia magnética). Reuso: este dispositivo ha sido especialmente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede causar pérdidas de las propiedades e invalidar la funcionalidad del dispositivo. La compañía M.D.L. Srl no se hará responsable por las consecuencias en caso de reuso del dispositivo.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

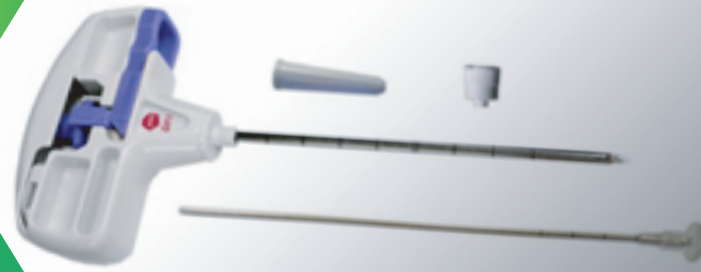
Fabricado por:



FICHA TÉCNICA

AGUJAS PARA ASPIRADO Y BIOPSIA ÓSEA TIPO TREPAN

NOMBRE GENÉRICO



Aguja para biopsia ósea y aspiración de médula. Referencias disponibles para adulto y pediatría. Sistema de retiro externo que facilita la extracción de la muestra sin luxación. El mango ergonómico en "T" ofrece presión opcional y un agarre seguro que facilita el paso de penetración en el hueso cortical. El sistema de muestreo acoplado al dispositivo médico facilita la extracción de la muestra sin dislocación. Está equipada con un alambre extractor que mide y remueve la muestra. El tapón de seguridad ajustable permite configurar fácilmente la longitud de la cánula y la profundidad de la inserción, ya que la superficie de la cánula cuenta con marcas centimetradas. La punta "boca de pez" facilita la capacidad de penetración y asegura un perfecto corte cilíndrico manteniendo intacto el espécimen. Disponible en las versiones punta diamante y punta doble cucharilla.

ONCOLOGÍA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las agujas de biopsia pertenecen a la clase IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PSxxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Mandril	AISI 302
Inserto	Latón
Componentes Plásticos	POM
	ABS
	Color Master
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes plásticos del alambre de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politene
Trap System	AISI304
Componente plástico del Trap System	POM
Protector del Trap System	ABS
NeedleVISE®	Politene

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Desechable estéril. / Producto estéril de un solo uso. Esterilización. Óxido de etileno ETO, cumple con los requisitos establecidos por en LA NORMA ISO 11135 Curr. Ed. Vida útil de 5 años desde la fecha de fabricación.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Estéril. Para un solo uso. No re esterilice. El reuso, re-esterilización, reproceso, reempaque, puede provocar riesgo al paciente u infección, compromete la estructura integral y/o esencial de los materiales y características del diseño, que pueden estar ligadas a fallas del dispositivo, y/o a heridas, enfermedad o muerte del paciente. Verifique que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera estéril esté intacta. De lo contrario no lo use. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. No lo use para aplicaciones diferentes a biopsia de aspiración y de hueso. El especialista es responsable por el procedimiento adecuado de asepsia y las técnicas de biopsia usadas, cualquier variación en la técnica de uso es responsabilidad del especialista. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. No use bajo MRI (Imágenes de resonancia magnética). Reuso: este dispositivo ha sido especialmente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede causar pérdidas de las propiedades e invalidar la funcionalidad del dispositivo. La compañía M.D.L. Srl no se hará responsable por las consecuencias en caso de reuso del dispositivo.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER, Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

📺 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

AGUJAS PARA MICROASPIRACIÓN MULTIRADIAL

NOMBRE GENÉRICO

Agujas desechables para biopsia medular. Referencias disponibles para adulto y pediatría. Aguja desechable para aspiración iliaca de médula ósea. Dispositivo de cánula externa centimetrada con punta de diamante (5 puntas) y 13 orificios laterales que permiten la succión de la médula si se combina con la cánula interna insertable que tiene una punta cerrada y 6 orificios laterales. Estilete con punta de trocar.

**ONCOLOGÍA
CIRUGÍA**



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las aguas de biopsia pertenecen a la clase
IIa por la directiva 93/42/EEC, 14 junio
1993, Anexo IX, Regla 6

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PSHIDxxyy

xx= diámetro
yy= longitud

➤ [Consúltenos sobre otras referencias disponibles](#)

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Inserto	Latón
Componentes Plásticos	Polycarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes plásticos del alambre de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politene
Trap System	AISI304
Componente plástico del Trap System	POM
Protector del Trap System	Politene

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Oxido de etileno EtO, acorde con los requerimientos establecidos en EN ISO 11135 Curr. Ed.
Vida útil: 5 años

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Estéril. Para un solo uso. No re esterilice. El reuso, re-esterilización, reproceso, reempaque, puede provocar riesgo al paciente u infección, compromete la estructura integral y/o esencial de los materiales y características del diseño, que pueden estar ligadas a fallas del dispositivo, y/o a heridas, enfermedad o muerte del paciente. Verifique que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera estéril esté intacta. De lo contrario no lo use. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. No lo use para aplicaciones diferentes a biopsia de aspiración y de hueso. El especialista es responsable por el procedimiento adecuado de asepsia y las técnicas de biopsia usadas, cualquier variación en la técnica de uso es responsabilidad del especialista. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. No use bajo MRI (Imágenes de resonancia magnética). Reuso: este dispositivo ha sido especialmente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede causar pérdidas de las propiedades e invalidar la funcionalidad del dispositivo. La compañía M.D.L. Srl no se hará responsable por las consecuencias en caso de reuso del dispositivo.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 [Districlinicossas](#)

🏢 [Districlinicos SAS](#)

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 [m.d.l.srl](#)

Fabricado por:





FICHA TÉCNICA

AGUJAS PARA EXPLANTE DE MÉDULA ÓSEA

NOMBRE GENÉRICO

ONCOLOGÍA
CIRUGÍA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

CE Mark Código 0426
Las agujas de biopsia pertenecen a la clase Ila por la directiva 93/42/EEC, 14 junio 1993, Anexo IX, Regla 6

Aguja desechable para biopsia o trasplante de médula. Diseñada específicamente para extraer la médula ósea y Trasplante de Células Madre Hemopoyéticas (TCMH). Los orificios en la cánula se alternan para permitir una extracción rápida y eficiente de células madre hemopoyéticas (HTC) de la cresta ilíaca posterior.

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

PJExxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ **Consúltenos sobre otras referencias disponibles**

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Inserto	Ottobone/Latón
Componentes Plásticos	Polycarbonato
Tampografía	Tinta
Protector	Polietileno
Alambre de extracción	AISI302
Componentes plásticos del alambre de extracción	ABS
Protector del alambre de extracción.	Politene
Trap System	AISI304
Componente plástico del Trap System	POM
Protector del Trap System	Politene

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Oxido de etileno EtO, acorde con los requerimientos establecidos en EN ISO 11135 Curr. Ed.
Vida útil: 5 años

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Almacene a temperatura inferior a 50°C y alejado de la luz directa del sol. Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz directa. La esterilización es garantizada solo cuando el empaque no está dañado. Trate los dispositivos médicos como desechos hospitalarios. Dispóngase a aplicar las leyes y regulaciones establecidas. No lo disperse en el medio ambiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Estéril. Para un solo uso. No re esterilice. El reuso, re-esterilización, reproceso, reempaque, puede provocar riesgo al paciente u infección, compromete la estructura integral y/o esencial de los materiales y características del diseño, que pueden estar ligadas a fallas del dispositivo, y/o a heridas, enfermedad o muerte del paciente. Verifique que el empaque y el dispositivo no estén dañados y que la barrera estéril esté intacta. De lo contrario no lo use. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. No lo use para aplicaciones diferentes a biopsia de aspiración y de hueso. El especialista es responsable por el procedimiento adecuado de asepsia y las técnicas de biopsia usadas, cualquier variación en la técnica de uso es responsabilidad del especialista. El dispositivo médico usado tiene un alto riesgo de contaminación, tenga cuidado para evitar accidentes de pinchazo. No use bajo MRI (Imágenes de resonancia magnética). Reuso: este dispositivo ha sido especialmente diseñado y fabricado para un solo uso. El reuso puede causar pérdidas de las propiedades e invalidar la funcionalidad del dispositivo. La compañía M.D.L. Srl no se hará responsable por las consecuencias en caso de reuso del dispositivo.

BIOCOMPATIBILIDAD

Los materiales usados para la fabricación son compatibles y están validados. Las pruebas de Toxicidad, microbiología y pruebas de biocompatibilidad fueron realizadas.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

- Embalaje estéril único, sobre hecho de papel de grado médico, película de plástico o Tyvek
- Película de plástico, o blister hecho de papel de grado médico - película de plástico.
- Los dispositivos médicos se empaquetan en una caja de cartón que contiene 10 piezas.
- Cada caja de cartón contiene las Instrucciones de uso.
- Etiquetado según UNI CEI EN ISO 15223-1 Ed. Correcto.

🏠 Cra. 3#10-35. PER, Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

📺 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:

