

# FICHA TÉCNICA

## AGUJAS DE ASPIRACIÓN CHIBAS

NOMBRE GENÉRICO

RADIOLOGÍA  
ONCOLOGÍA  
PERINATOLOGÍA  
UROLOGÍA



Agujas chibas para aspiración citológica, inyección, anestesia, amniocentesis y muestra de vellosidades corionicas.

### 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

PBxxyy

xx= diámetro

yy= longitud

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

### COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

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

### 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 °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. 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

- Empaque individual estéril.
- Sobre hecho en papel grado médico film plástico, Tyvek ò blíster grado médico.
- Empacado en caja de cartón que contiene 10 unidades.
- Cada caja de cartón contiene las instrucciones de uso.

🏠 Cra. 3#10-35. PER, Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 315 4939 086

📷 Districlinicossas

📺 Districlinicos SAS

Importado por:

**Distri  
Clinicos** s.a.s.  
Mejorando Vidas



🏠 Delebio (So). Italy. 23014

Via Tavani 1/A.

✉ info@mdlsrl.com

🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

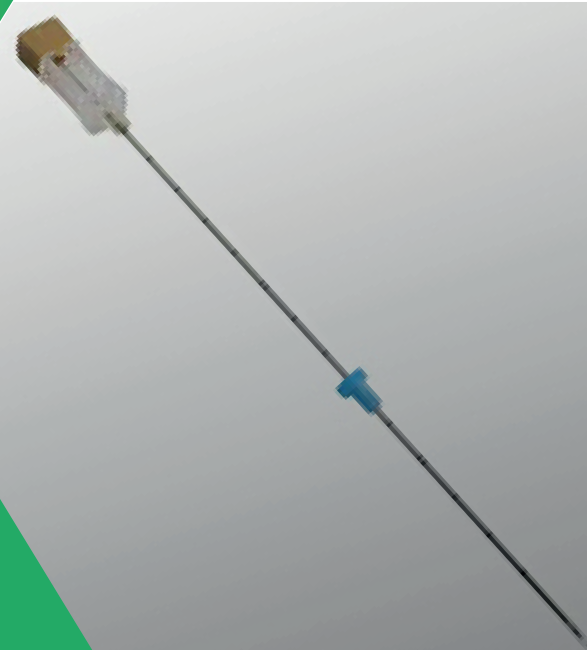
Fabricado por:



# FICHA TÉCNICA

## AGUJAS DE ASPIRACIÓN CITO HISTOLÓGICAS

NOMBRE GENÉRICO



**RADIOLOGÍA  
ONCOLOGÍA**



Agujas de Chiba desechables para biopsia cito histológica de lesiones fibrosas. Diseñado para la aspiración de masas de tejidos blandos como tiroides, ganglios linfáticos, senos y pulmones. Agujas disponibles con punta Franseen o punta Wescott. Equipado con bloqueo luer transparente y tapón ajustable al anclaje. La cánula es centimetrada.

### 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

PEFxyyy

PEWxyyy

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

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

### ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Esteril, de un solo uso. No re esterilice. El reuso, re esterilización, re proceso, re empaque producir pérdidas de las propiedades esenciales de los materiales y características, que pueden estar ligadas a fallas del dispositivo y/o heridas enfermedad o muerte del paciente. 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. 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. No use bajo MRI (Imágenes de resonancia magnética).

### 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.

### 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 ò blíster grado médico.
- Empacado en caja de cartón que contiene 10 unidades.
- Cada caja de cartón contiene las instrucciones de uso.

🏠 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 DE ASPIRACIÓN DE MUESTRAS BIOLÓGICAS

### NOMBRE GENÉRICO

Dispositivo utilizado para obtener muestras biológicas de tejidos blandos como el hígado, los ganglios linfáticos, la tiroides y los riñones. El dispositivo no debe usarse en huesos. Aguja desechable para biopsia cito histológica aspirada según el método "Menghini". Equipado con un sistema especial para activar el vacío: solo presiona un botón en los propios dispositivos. Por lo que se puede utilizar con una sola mano. La presencia de un tapón en la cánula le permite establecer fácilmente la profundidad que desea alcanzar. La cánula centimetrada cuenta con punta de biopsia y tratamiento ecográfico para su mejor identificación bajo ecografía. Los dispositivos están equipados con un estilete que: facilita la penetración de la aguja sin afectar la piel, evita la penetración de tejidos en la cánula antes de llegar a su tejido objetivo.

**RADIOLOGÍA  
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

### 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

PCOxxyy

PCOCxxyy

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

### ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Verifique la fecha de expiración antes de su uso. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. Estéril, de un solo uso. No re esterilice. El reuso, re esterilización, re proceso, re empaque producir pérdidas de las propiedades esenciales de los materiales y características, que pueden estar ligadas a fallas del dispositivo y/o heridas enfermedad o muerte del paciente. 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. 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. No use bajo MRI (Imágenes de resonancia magnética).

### 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.

### 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 blíster grado médico.
- Empacado en caja de cartón que contiene 10 unidades.
- Cada caja de cartón contiene las instrucciones de uso.

🏠 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

## SET DE DRENAJE DE PARACENTESIS CERRADO

NOMBRE GENÉRICO

RADIOLOGÍA  
CIRUGIA



Kit para paracentesis y aspiración de fluidos del cuerpo compuesto de: Una bolsa de drenaje (diferentes tamaños) con una llave de tres vías, válvula y cierre jeringa de 60 cc, una extensión de 90 cm Luer, catéter I.V. 16Gx45cm, una llave de tres vías ó válvula unidireccional .

### 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

AV01KS,  
AV02KS

01= llave de tres vías

02= válvula unidireccional

➤ [Consúltenos sobre otras referencias disponibles](#)

### COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cateter I.V. compuesto por cánula y estilete	
Componentes Plásticos	Polipropileno / Policarbonato PVC
Componentes metálicos	AISI 302 y AISI 304 Acero inoxidable
Bolsa	PVC
Lubricante	Silicona MDX 4-4159 50% Dispersión grado médico.

### 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 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.

### 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 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](mailto:comercial@districlinicos.com)

🌐 [www.districtclinicos.com](http://www.districtclinicos.com)

☎ (+57) 315 4939 086

📷 [Districlinicossas](#)

🏢 [Districlinicos SAS](#)

Importado por:



🏠 Delebio (So). Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ [info@mdlsrl.com](mailto:info@mdlsrl.com)

🌐 [www.mdlsrl.com](http://www.mdlsrl.com)

☎ +39 0342 682130

📷 [m.d.l.srl](#)

Fabricado por:







# FICHA TÉCNICA

AGUJAS DESECHABLES CON CÁNULA  
RETRAIBLE PARA TORACENTESIS/  
PARACENTESIS Y PROCEDIMIENTO  
DE INSUFLACIÓN DE GASES.

NOMBRE GENÉRICO

RADIOLOGÍA  
CIRUGÍA



Agujas con estilete retraible, con resorte interno para la retractabilidad.  
Estilete con afilado en tres lados.  
Tipo A, punta abierta con fenestra interna y un orificio en el estilete.  
Tipo B, punta cerrada con dos orificios internos.  
Tipo C, punta cerrada con tres fenestras internas.

## 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

AVAxxxxy,  
AVBxxxxy,  
AVCxxxxy.

xx= diámetro  
yy= longitud  
A= punta abierta con una ventana  
B= punta cerrada con dos huecos  
C= punta cerrada con tres ventanas

➤ Consúltenos sobre otras  
referencias disponibles

## COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Cánula	AISI 304
Estilete	AISI 302
Componentes Plásticos	ABS
	Makrolon
	Polipropileno
	Colorante POM
Resorte	Acero inoxidable
Lubricante	Silicona MDX 4-4159 50%
	Dispersión grado médico. Polietileno
Protector	Policarbonato
Llave de cierre	Polietileno
	Colorante

## 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 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.

## 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 biopsia por aspiración.

## 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® 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 DE ASPIRACIÓN PARA AMNIOCENTESIS

NOMBRE GENÉRICO

PERINATOLOGÍA  
/OBGyn



Aguja de Chiba desechable con un punto especial para amniocentesis y aspiración cito histológica. Aguja de chiba con punta "ultra". La cánula es centimetrada y ecogénica con un tapón deslizante para la determinación de la profundidad de introducción. Equipado con cerradura luer. La aguja se puede proporcionar con NeedleVISE® que permite una eliminación segura al final del uso.

### 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

### 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

PBUT<sub>xx</sub>yy

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. 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 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

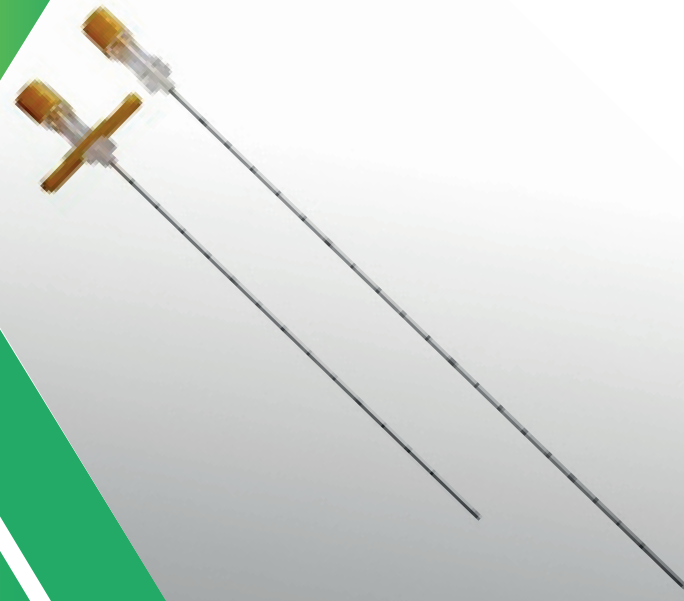
🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





# FICHA TÉCNICA

## SET DE ASPIRACIÓN DE VELLOSIDADES CORIONICAS TRANSABDOMINALES PARA LA DETERMINACIÓN DE FETOPATIAS

NOMBRE GENÉRICO

PERINATOLOGÍA  
/OBGyn



Set para muestreo transabdominal de vellosidades coriónicas para la determinación de enfermedades fetales. El kit está equipado con: una aguja introductora, con "alas" para un mejor manejo y una punta "ultra", y una aguja de muestreo de vellosidades con punta de Chiba. Las dos agujas son centimetradas y ecogénicas.

### 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

PBUT<sub>xxyy</sub>

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

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

Vida útil: 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.

### 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 ó infección, compromete la estructura integral y/o esencial de los materiales y características del diseño, que pueden estar ligados 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.

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

- 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.

🏠 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

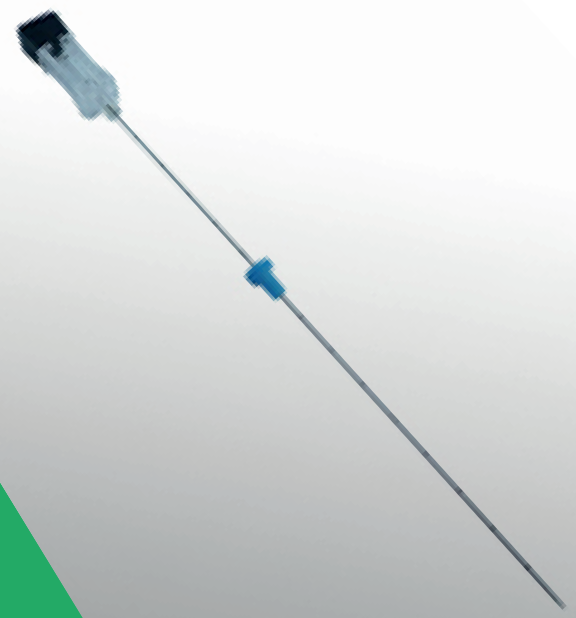
🌐 www.mdlsrl.com

☎ +39 0342 682130

📷 m.d.l.srl

Fabricado por:





# FICHA TÉCNICA

## AGUJA DE ALCOHOLIZACIÓN

NOMBRE GENÉRICO

**RADIOLOGÍA  
CIRUGÍA**



Agujas de alcoholización con punta cerrada o abierta y orificios laterales. Los orificios de la aguja se distribuyen a 120° mejorando un procedimiento eficiente, disminuyendo el porcentaje de rendimiento de necrosis parcial. Agujas provistas de tubo de extensión luer para una conexión flexible a la jeringa.

### 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

### 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

PHAxxyzz

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, reempaque, puede provocar riesgo al paciente ó 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 y que la barrera estéril esté intacta. De lo contrario no lo use. Para ser usado por profesionales médicos entrenados. 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

- 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.

🏠 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 SEMIAUTOMÁTICAS PARA BIOPSIA DE TEJIDOS BLANDOS

NOMBRE GENÉRICO

Agujas desechables, indicadas para la extracción de muestras de tejido blandos. La aguja SemiCut es usada para obtener muestra biológica de tejidos blandos como hígado, riñón, seno, próstata, vaso, nódulos linfáticos y demás tejidos cancerosos blandos. Aguja desechable; tejidos blandos con sistema guillotina. El dispositivo está equipado con dos posiciones para la muestra: el primero hace un corte de 10 mm y el segundo hace un corte de profundidad de 20 mm. Después de cargar la cánula, puede ser usado con una sola mano, dejando la otra libre. La cánula centimetrada tiene punta biótica y tratamiento ecogénico para una mayor visualización bajo ecografía. El tapón de la cánula permite ubicar la profundidad de la muestra deseada. El dispositivo provee un sistema de seguro (rojo) que asegura la biopsia. La cánula tiene marcas eco reflectivas para ultrasonido. 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.

**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

PD0xxyy

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
NeedleVise®	ABS

### 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

- 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.

🏠 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 SEMIAUTOMÁTICA CON CÁNULA REMOVIBLE

NOMBRE GENÉRICO

Aguja semiautomática ultra liviana desechable con sistema guillotina y cánula removible para biopsia de tejidos blandos. El dispositivo está equipado con dos posiciones para la muestra: el primero hace un corte de 10 mm y el segundo hace un corte de profundidad de 20 mm. La cánula centimetrada tiene punta fina con tratamiento ecogénico para una mayor visualización bajo ecografía. La cánula es removible.

**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

PDxxyy

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

### 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 reesterilice. 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 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 blíster grado médico.
- Empacado en caja de cartón que contiene 10 unidades.
- Cada caja de cartón contiene las instrucciones de uso.

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ [comercial@districlinicos.com](mailto:comercial@districlinicos.com)

🌐 [www.districtclinicos.com](http://www.districtclinicos.com)

☎ (+57) 315 4939 086

📷 [Districlinicossas](#)

🏢 [Districlinicos SAS](#)

Importado por:



🏠 Delebio (So), Italy, 23014

Via Tavani 1/A.

✉ [info@mdlsrl.com](mailto:info@mdlsrl.com)

🌐 [www.mdlsrl.com](http://www.mdlsrl.com)

☎ +39 0342 682130

📷 [m.d.l.srl](#)

Fabricado por:

