



# NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL COLOMBIA

FICHA TÉCNICA

CODIGO	FI-CCAA-036
PÁGINA	1 de 4
VERSION	02
FECHA APROBACION	13-01-2023
FECHA VIGENCIA	13-01-2026

### JERINGA CON AGUJA ESTERIL 10ML

SAPCODE	JD- 10L2138/JB
ASOCIADO AL GRUPO	Dispositivos de Inyección
DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	Jeringa de 10mL estéril
PROPÓSITO	Se utilizan para para la inyección intercutánea, hipodérmica intramuscular y venosa de fluidos y medicamentos.



Jeringa con aguja estéril 10mL

### 2. MARCA

Nipro

### 3. FABRICANTES Y ORIGEN

Jiangsu Jichun Medical Devices CO. LTD. China.

### 4. REGISTRO SANITARIO

REGISTRO SANITARIO INVIMA No.	2018DM-0018552
VIGENCIA	4 de septiembre de 2028
CLASIFICACIÓN DE RIESGO	IIA (Riesgo Moderado) Es un dispositivo médico de riesgo moderado, sujeto a controles especiales en la fase de fabricación para demostrar su seguridad y efectividad.

Elaborado	por:	Revisado por:		Aprobado por:	
	MIR COM	fuic.		Liliana Maria Tello Irreño Directora de Calidad y Asuntos regulatorios Direcciol Tecnica NIPRO MEDICAL CORPORATION COLOMBIA SAS	
Nombre:	Sandra Cortés	Nombre:	Julio Pedraza	Nombre:	Liliana María Tello Irreño
Cargo:	Inspectora de calidad	Cargo:	Gerente División Hospitalaria	Cargo:	Director Técnico
Fecha:	13-01-2023	Fecha:	13-01-2023	Fecha:	13-01-2023



FI-CCAA-036



## NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL COLOMBIA

MDTA	PÁGINA	2 de 4
MBIA	VERSION	02
	FECHA APROBACION	13-01-2023
	FECHA VIGENCIA	13-01-2026

CODIGO

FICHA TÉCNICA

### **5. PARTES PRINCIPALES Y COMPONENTES**

No	PARTES	MATERIAL
1	Émbolo	PP (polipropileno)
2	Barril	PP (polipropileno)
3	Anillo	Látex natural / Caucho sintético (sin látex)
4	Aguja	Acero Inoxidable
5	Escala	Tinta

### 6. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

No.	DESCRIPCIÓN	
1	Cilindro transparente de alta visibilidad	
2	Escala gradual en negrilla, con líneas de espesor uniforme y decimales.	
3	Facilidad de manejo y dosificación exacta	
4	Tope de seguridad para evitar la retirada accidental del émbolo	
5	Aletas estables	
6	Pivote tipo Luer Slip, céntrico y acoplamiento cónico al 6%	
7	La tubuladura de aguja recta, con secciones transversales uniformes y grosor ultra fino.	
8	El protector es seguro, pero fácilmente extraíble	
9	Lubricadas de acuerdo con las normas ISO 7886 e ISO 8537	
10	Libre de PVC, DEHP, LATEX	
11	Aguja de pared delgada que garantizar un caudal óptimo	
12	Punta de tres biselados que minimizan el dolor al paciente y el daño de los tejidos	
13	Superficie externa lisa con recubrimiento de silicona ligera	
14	Producto Estéril libre de Pirógenos.	
15	Jeringa tres partes, embolo, barril y aguja	

#### REFERENCIAS AMPARADAS EN EL REGISTRO SANITARIO

FAMILIA	CLASE	VOLUMEN	LONGITUD	GAUZE
Jeringa hipodérmica estéril	Jeringa 10CC LOCK C/A	10ML	1-1/2	21G
para un solo uso, con aguja	Seringa 1000 LOCK C/A	TOIVIL	1-1/2	210

### 7. INDICACIONES DE USO

- Aplicar norma de lavado de manos para manipulación de productos estériles.
- Comprobar de la vigencia del producto.
- Verificar de la indemnidad de los empaques.
- Abrir el empaque primario separando el empaque por donde se indica.
- Asegurar que el protector de la aguja este en su lugar, evitando así daños en la punta deaguja.
- Separar el protector de la aguja de modo que permita fijarla a la jeringa.
- Verificar la firmeza del empate Luer.
- Aspirar un poco más de 0.1 ml de aire en lajeringuilla.
- Invertir el frasco de tuberculina e introducir la aquia por la apertura de frasco.
- Vaciar el aire en la jeringuilla en el frasco y aspire un poco más de 0.1ml de tuberculina en lajeringuilla.
- Colocar la jeringa con la aguja hacia arriba y golpear suavemente el tubo para expulsar lasburbujas de aire que se hayan generado durante la inhalación.
- Sacar la jeringuilla del frasco.
- Con el bisel de la aguja mirando hacia arriba, introducirla en un ángulo de 5-15 grados paralograr una inyección intradérmica. Debe ver la punta de la aguja a través de lapiel.
- Inyectar el líquido en la piel suavemente empujando el émbolo hacia la punta.
- Desechar la jeringa y la aguja en el recipiente indicado.



FI-CCAA-036



## NIPRO MEDICAL

SUCURSAL COLOMBIA	PÁGINA	3 de 4
	VERSION	02
HA TÉCNICA	FECHA APROBACION	13-01-2023
IIA I LUNIUA	FECHA VIGENCIA	13-01-2026

CODIGO

### FIC

### 8. ADVERTENCIAS, PRECAUCIONES Y CONTRAINDICACIONES EN EL EMPAQUE

- No usar si el empaque está dañado.
- Usar solo una vez.
- Destruir después de usar.
- Estéril

### 9. CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

- Conservar el producto en el empague original.
- No almacenar ni utilizar este producto si estávencido.
- Protegerlo de temperaturas superiores a 30°C.
- Humedad relativa permanente: máximo 70%.
- Los estantes donde se almacene este producto, deben estar 30 cm alejados del piso.
- El empaque del producto se verá afectado si lo expone a luz solar o luces brillantes por encimade 400 W.
- No exponga esta unidad a contacto con antisépticos a base de aceites, fenoles o sus derivados.
- No exponga esta unidad a contacto con sustancias volátiles que sean fácilmente absorbidas porel empaque, como, por ejemplo: pinturas, pegantes, disolventes como thinner, varsol, gasolina, etc.; porque no solo pueden afectar el empaque sino también el producto.
- Los sifones del área de almacenamiento deben estar equipados con rejillas para evitarcontaminación del producto por olor y/o proliferación de plagas.

### 10. PRESENTACIONES COMERCIALES

Empaque unitario, estéril de un solo uso, comercializado en: caja x 25, 50, 100, 300, 400, 600, 800, 1200, 1800, 2400 v 3000 unidades.

#### 11. TIEMPO DE VIDA ÚTIL

La vida útil de este producto es de 5 años, y es garantizada siempre y cuando el empaque esté intacto y se Mantengan las siguientes condiciones de almacenamiento indicados.

### 12. MÉTODO DE DESECHO

Desechar como residuo peligroso hospitalario.

La disposición final de este producto es responsabilidad de las entidades prestadoras de servicios de salud, las cuales deben cumplir con los requerimientos del manual de residuos hospitalarios de acuerdo a lo establecido en el decreto 2676 de 2000.

### 13. ESTÁNDARES DE CALIDAD DEL FABRICANTE

- ISO 7886 Jeringas hipodérmicas estériles para un solo uso.
- ISO 7864 Agujas hipodérmicas estériles para un solo uso.
- ISO 9001:2000 Sistema de Calidad para desarrollo, producción y distribución de productosMédicos (aquias).
- ISO 13485:2003 Sistema de Calidad en los servicios de Diseño y fabricación de Instrumentos Médicos.
- ISO 10993 "Evaluación biológica de dispositivos médicos.
- DIN 1397 Agujas hipodérmicas Geometría de puntos, requisitos y pruebas
- ISO 6009 Aquias hipodérmicas para un solo uso Código de colores para identificación

### 14. CONTROL DE CAMBIOS

VERSIÓN	FECHA DE APROBACIÓN	DESCRIPCIÓN GENERAL DEL CAMBIO REALIZADO
00	24-08-2018	Documento nuevo
01	15-07-2021	Actualización vigencia de documento
02	13-01-2023	Actualización de firmas





NIPRO MEDICAL CORPORATION
SUCURSALCOLOMBIA

	,
	TECNICA
FIUTA	TÉCNICA
_	

CODIGO	FI-CCAA-036
PÁGINA	4 de 4
VERSION	02
FECHA APROBACION	13-01-2023
FECHA VIGENCIA	13-01-2026

