

FICHA TECNICA DEL PRODUCTO



PRODUCTO:	EMPAQUES PARA ESTERILIZACIÓN MARCA MPACK			
FABRICADO POR:	SHANGAI JIANZHONG MEDAICAL PACKAGING CO LDA.		MARCA:	MPACK
IMPORTADO POR:	LABORATORIOS GOTHAPLAST LTDA.			
REGISTRO SANITARIO:	INVIMA 2019DM - 0019423		CLASE DE RIESGO	I
ESPECIFICACIÓN:	BOLSA AUTOSELLABLE PARA ESTERILIZACIÓN DE 250mm x 370mm			
DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO:	Están diseñados para se utilizados como empaque de protección para dispositivos médicos que van a ingresar en procesos de esterilización como a vapor, Óxido de etileno EO y formaldehído.			
ESPECIFICACIONES	Materiales -	1. Papel Grado Médico.		
		Film Laminado (PET/PP) Polietileno - Polipropileno.		
		3. Tinta Indicadora Quimica.		
		4. Cinta Autoadhesiva.		
		5. Tyvek (Polietileno de Alta Densidad - Film de PET/PE).		
		Aplica la norma EN 868 - ISO 11607.		
	Color	De acuerdo a la referencia, normalmente verde claro		
	Inspecciones Físicas	 Peso Básico. PH extracto acuoso. Resistencia al reventado. Fuerza tensil en seco en dirección a la máquina y en dirección cruzada. Permeabilidad al aire. Repelencia al agua. Absorción de agua. 		
	Inspecciones Visuales	 Libre de contaminación por humedad o suciedad. Identificación de indicadores quimicos. Información de lote. Empaque primario y secundario en buen estado. 		
	Fecha de Vencimiento	Cinco Años Después de la Fecha de Fabricación		
	Empaque Primario	Bolsa de polietileno		
	Empaque Secundario	Cajilla de cartón		
	Presentación Comercial	200 unidades		
	Vida Útil **	Cinco Años Después de la Fecha de Fabricación		
	Condiciones de Conservación	Humedad Relativa: Entre 40%RH y 60%RH		
		Temperatura: Entre 4°C y 25 °C		
		Área de almacenamiento fresca, seca y protegido de la luz y humedad.		
	Advertencias y Precauciones	Este producto es de un solo uso, no reutilizar.		
		No utilizar si el empaque no está en perfecto estado.		
		Evitar sobre todo humedad, salpicaduras de agua y contacto con elementos cortopunzantes durante su almacenamiento.		
	Método de Desecho o Disposición Final del Producto	Este producto después de su uso o mezcla con residuos infecciosos o de riesgo biológico, así como parcialmente utilizado, vencido y/o deteriorado, incluyendo su empaque debe ser separado en recipiente o bolsa roja identificada como riesgo biológico o infeccioso para ser posteriormente desechado de acuerdo a las políticas internas de la institución que lo genera, dando cumpliendo a la reglamentación nacional actualmente vigente.		
	Método de Reutilización No aplicable, dispositivo de un solo uso, No reutilizar			

Observaciones:

** Este producto cumple con el periodo de vida útil siempre y cuando se mantengan las condiciones de manipulación y almacenamiento adecuadas.

Laboratorios Gothaplast Ltda. Certifica que el producto cumple con los requisitos y especificaciones reglamentarias y las solicitadas por el cliente.

VºBº CONTROL DE CALIDAD

Dra. Patricia Martínez Moreno
Directora Técnica

MEDICAL PRODUCTS. RTERILIZATION
LABORATORIOS GOTHAPLAST LTDA.
LABORATORIOS GOTHAPLAST LTDA.
LABORATORIOS TARRICA MARTINEZ MOHEMO
Directora Técnica
Directora Técnica
de Casedán de Calidat