



La esponja de gasa no tejida es un dispositivo médico de uso transitorio, compuesta por materiales livianos y de alta absorción, se usa para limpieza de heridas, absorción de fluidos, desinfección y aplicación de medicamentos. Es de un solo uso.

Elaborado 70% viscosa y 30% poliéster

Vida útil: 5 años.

Hipoalergénica y Atóxica

Almacenamiento

Mantener alejado de la luz solar directa, almacenar en lugar fresco y seco.

Mantener alejado de fuentes de ozono o ignición.



Registro sanitario:

INVIMA 2024DM-0029018

CARACTERÍSTICAS

- Color Blanco.
- Propiedad antiaderente que facilita el retiro sin dañar el tejido.
- Alta capacidad de absorción y suavidad con los tejidos.
- Disponible en 4 y 8 pliegues.
- Presentaciones estéril y no estéril.
- Esterilizado con Oxido de Etileno.
- Libre de partículas.
- Protege la herida de contaminantes externos.



Especificaciones técnicas

Composición:	70% viscosa y 30% poliéster
Tiempo de absorción:	<10 segundos
Fuerza de rotura:	N/30mm
Peso:	< 40 g /m ² .

Dimensiones:

Tamaño (in)	Largo (cm)	Ancho (cm)
3" x 3"	7,5	7,5
4" x 4"	10	10



Estándares de calidad:

- **Manufacturados de acuerdo con el sistema de calidad ISO 9001.** Garantiza la mejora de la calidad de los productos y servicios, así como la satisfacción del cliente.
- **Cumple los estándares de la ISO 13485.** Norma Internacional específica usada para el diseño y desarrollo, producción, instalación y servicio de post venta de Dispositivos Médicos y servicios relacionados; cumpliendo con la legislación vigente y con la necesidad de nuestros clientes.
- **Cumple los estándares de la ISO 11607: 2017 .** Envases para dispositivos médicos esterilizados:
Parte 1: Requisitos para materiales, sistemas de barrera estériles y sistemas de embalaje.
Parte 2: Requisitos de validación para procesos de conformado, sellado y ensamblaje.
- **Cumple los estándares europeos EN 14079: 2023:** Dispositivos médicos no activos: rendimiento
Requisitos y métodos de prueba para gasas de algodón absorbente y viscosa absorbentes.
- **Cumple los estándares europeos EN ISO 10993:** Evaluación biológica de dispositivos médicos.
Parte 5: Pruebas de citotoxicidad in vitro.
Parte 10: Ensayos de irritación y sensibilización cutánea.

Presentación comercial:

ESTERIL

TIPO Y TAMAÑO	SOBRE	PLEGADIZA	MASTER
3" x 3" x 4 pli / 2 uds	6975628332045	16975628332042	26975628332049
3" x 3" x 4 pli / 5 uds	6975628331932	16975628331939	26975628331936
4" x 4" x 4 pli / 2 uds	6975628332052	16975628332059	26975628332056
4" x 4" x 4 pli / 5 uds	6975628331963	16975628331960	26975628331967

NO ESTERIL

TIPO Y TAMAÑO	TACO	MASTER
3" x 3" x 4 pli / 200 uds	6975628332007	26975628332001
4" x 4" x 4 pli / 200 uds	6975628331970	26975628331974

Laura Daniela Rivas Motta
Directora Técnica.