

**FICHA TÉCNICA**

|                                 |   |
|---------------------------------|---|
| <b>1. Denominación técnica:</b> | <b>Algodón Hidrófilo</b>  |
| <b>2. Unidad de medida:</b>     | <b>PQ</b>   |
| <b>3. Grupo o Familia:</b>      | Uso General   |
| <b>4. Código SAP:</b>           | 20100133 Algodón hidrófilo 500 g  |
| <b>5. Descripción General:</b>  | Algodón absorbente libre de impurezas adheridas, desprovistos de materia grasa, blanqueados en su envase final. |

**CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS**

**6. Indicación de uso:**

- Para la limpieza previa de la piel antes de una venopunción.

**7. Materiales y características del dispositivo:**

**ESQUEMA:**



Fig.1: Algodón Hidrófilo (no incluye diseño)

**MATERIAL**

- Algodón 100 % natural

**CARACTERÍSTICAS**

- Alta capacidad de absorción
- De fibras blanqueadas
- Acabado de superficie homogénea y compacta
- Exento de partículas extrañas e impurezas adheridas
- Libre de materias colorantes y residuos vegetales
- De aspecto blanco o ligeramente marfil
- Presentación: Rollo

**Condición Biológica:**

- No estéril

**8. Contenido:**

| CÓDIGO SAP | DESCRIPCIÓN COMPLETA    | CAPACIDAD |
|------------|-------------------------|-----------|
| 20100133   | Algodón hidrófilo Rollo | 500 g     |

**OTRAS CARACTERÍSTICAS**

**Características del envase:**

- Que garantice las propiedades físicas, condiciones biológicas e integridad del producto durante el almacenamiento, transporte y distribución del dispositivo médico.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.

**Envase Inmediato:**

- Bolsa de polietileno de alta densidad u otro material, según lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario.
- Individual

**Envase Mediato:**

- Caja de cartón que contenga una o más bolsas de polietileno de alta densidad u otro material con el dispositivo médico, según lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario.

**Rotulado:**

- Según lo autorizado en su correspondiente Registro Sanitario, de acuerdo a la normativa sanitaria vigente.

**CONTROL DE CALIDAD**

“El dispositivo medico estará sujeto al control de calidad en el Centro Nacional de Control de Calidad o cualquiera de los laboratorios autorizados que conforman la Red de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad del país, de acuerdo a lo normado por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM).”