

## Aqua NIT®

### Produkt-Information

1. **Bezeichnung des Medizinproduktes**  
Aqua NIT®
2. **Zusammensetzung des Medizinproduktes**  
Die Augenspüllösung besteht aus reinem Wasser für Injektionszwecke gemäß Ph. Eur., aseptisch abgefüllt.  
Weitere wirksame Bestandteile sind nicht enthalten.
3. **Anwendungsgebiete**  
Zur sofortigen Spülung der Augen und des Bindehautsackes nach Verätzungen durch Chemikalien, z. B. Säuren und Laugen. Auch geeignet bei Verätzungen durch Branntkalk, dabei möglichst mehrere Spülflaschen verwenden.
4. **Vorsichtsmaßnahmen**  
Sofort nach der Spülung muss ein Augenarzt aufgesucht werden.
5. **Warnhinweise**  
Aqua NIT® darf nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr verwendet werden. Anbruchflaschen dürfen nicht mehr verwendet werden und sind zu verwerfen. Nur Augenspülflaschen mit unverletztem Sicherheitsverschluss verwenden. Aqua NIT® darf nur als Erste Hilfe am Unfallort eingesetzt werden, danach ist unbedingt eine augenärztliche Behandlung einzuleiten.  
Die Augenspülflaschen müssen vor Kindern unzugänglich aufbewahrt werden.
6. **Dosierung mit Einzel- und Tagesangaben**  
Die Augenspülung sollte möglichst schnell innerhalb weniger Minuten nach Einwirkung der schädlichen Stoffe erfolgen und muss solange fortgesetzt werden, bis der schädigende Stoff herausgespült ist. Durch Druck auf die elastische Spülflasche kann die Stärke des Strahles auf das mit der zweiten Hand oder durch einen Helfer offen gehaltene Auge geregelt werden.
7. **Art und Dauer der Anwendung**  
Ausspülen des Auges bis zur Entfernung der schädigenden Stoffe.

-1-

## Aqua NIT®

8. **Sonstige Hinweise**  
Nach Anbruch muss der restliche Inhalt der Spülflasche vernichtet werden, da im angebrochenen Zustand die Keimfreiheit nicht mehr gewährleistet ist.
9. **Haltbarkeitsdauer**  
3 Jahre
10. **Besondere Lager- und Aufbewahrungshinweise**  
keine erforderlich
11. **Darreichungsform und Packungsgrößen**  
Lösung zur Spülung der Augen in PE-Flaschen mit Originalitätsverschluss (Sicherheitsverschluss), Inhalt 250 ml
12. **Zertifikat / Status**  
Medizinprodukt der Klasse II a, steril CE 0482
13. **Stand der Information**  
Februar 2008
14. **Vertrieb durch:**  
W. Söhngen GmbH