

Medication Delivery Solutions

Argentina





Índice

Contenido	Pág.
Entendiendo el Portafolio VAM	5-6
Algoritmo de Selección de Dispositivos IV	7-8
Catéteres Centrales de Inserción Periférica (PICC)	9-14
Equipos de Ultrasonido	15-20
Catéteres Periféricos Integrados	21-26
Catéteres Periféricos Cortos	27-36
Apósitos de Estabilización	37-42
Conectores Libres de Aguja	43-50
Jeringas Prellenadas	51-56
Sistema Cerrado para Preparación de Medicamentos	57-62
Agujas tipo Huber	63-66
Agujas Hipodérmicas	67-72
Jeringas Hipodérmicas	73-78
Agujas de Anestesia	79-84
Contenedores para Residuos Cortopunzantes	85-88



Portafolio VAM

Productos y Tecnologías para cada etapa del proceso del acceso vascular

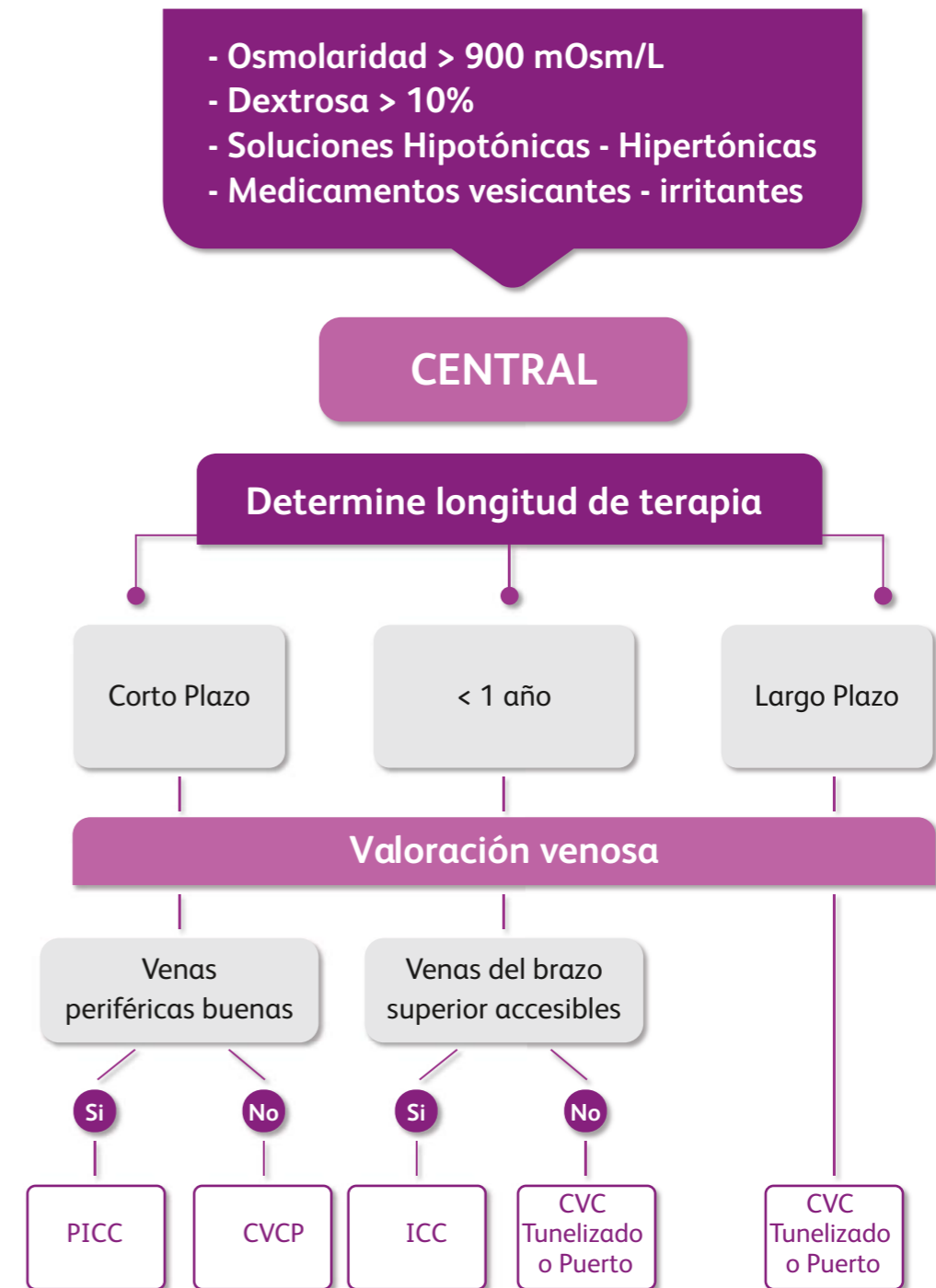
Vascular Access Management VAM, es una solución integral que desde la inserción hasta la remoción del dispositivo busca contribuir en reducir las complicaciones de los accesos vasculares. Protege a los pacientes, elevando estándares de práctica clínica junto a una propuesta costo efectiva.



Algoritmo de Selección de Dispositivos

Considere:

- Riesgo de complicaciones en colocación.
- Riesgo de complicaciones post colocación.
- Potencial cambio en la terapia.
- Nivel actual y potencial de actividad del paciente.
- Costos: dispositivo / inserción / mantenimiento.
- Condición médica actual.
- Historial médico.



Fuente: "El Libro del PICC. Una Guía para profesionales clínicos, 2015".





PowerPICC™ 3CG™ PowerPICC™

Catéteres Centrales de
Inserción Periférica PICC



PowerPICC™ 3CG™

Fabricado en poliuretano biocompatible con sulfato de bario radiopaco. Diseño cónico inverso resistente a torceduras. Permite alto volumen de infusión (Power) con la respectiva identificación en el lumen. El estilete es de acero inoxidable y revestimiento hidrofílico con estaño recubierto de cobre que puede ser usado con un Sistema de Confirmación de Punta Sherlock™ 3CG.

Su tecnología proporciona información en tiempo real sobre la navegación y la ubicación de la punta del catéter mediante el uso de imanes pasivos y la detección de señales eléctricas cardíacas.



Forma de presentación

La familia de catéteres Power PICC™ 3CG™ se suministran en una bandeja con accesorios para un acceso vascular fiable. El contenido del envase es estéril, a menos que el mismo esté abierto o dañado. Se presenta embalado en material que garantiza la integridad del producto y la apertura aséptica.

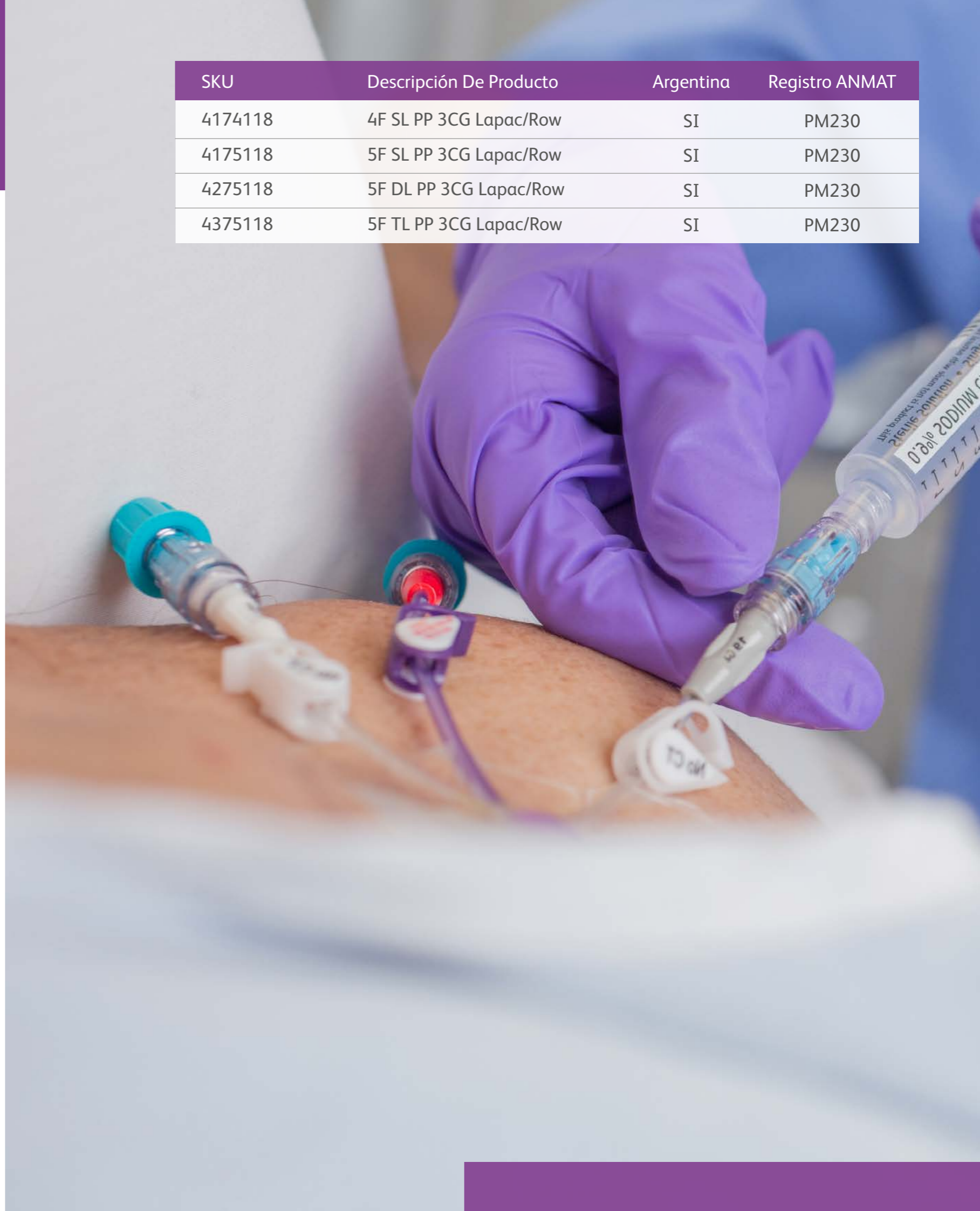
Los elementos esterilizados son para un solo uso y no se deben reutilizar ni re esterilizar.



Instrucciones de Uso

El catéter Power PICC™ 3CG™ está indicado para el acceso periférico a corto plazo (menor a 30 días) o a largo plazo (mayor a 30 días) al sistema venoso central, para realizar tratamiento intravenoso, obtención de muestras de sangre, inyección de medios de contraste mediante bombas inyectoras y monitorización de la presión del sistema venoso central.

SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
4174118	4F SL PP 3CG Lapac/Row	SI	PM230
4175118	5F SL PP 3CG Lapac/Row	SI	PM230
4275118	5F DL PP 3CG Lapac/Row	SI	PM230
4375118	5F TL PP 3CG Lapac/Row	SI	PM230



PowerPICC™

Catéteres insertados periféricamente con materiales homologados para uso médico, especialmente formulados y procesados. Presenta un diseño con forma cónica, resistente al enroscamiento. Los catéteres se suministran en una bandeja con accesorios para un acceso vascular fiable a largo plazo (Mayor a 30 días) o a corto plazo (Menor a 30 días). El equipo microintrodutor Micro EZ es un sistema de introducción diseñado para acceder a las venas periféricas mediante una técnica de inserción mínima para la colocación de catéteres centrales insertados periféricamente (PICC) y catéteres MIDLINE.



Composición del Catéter

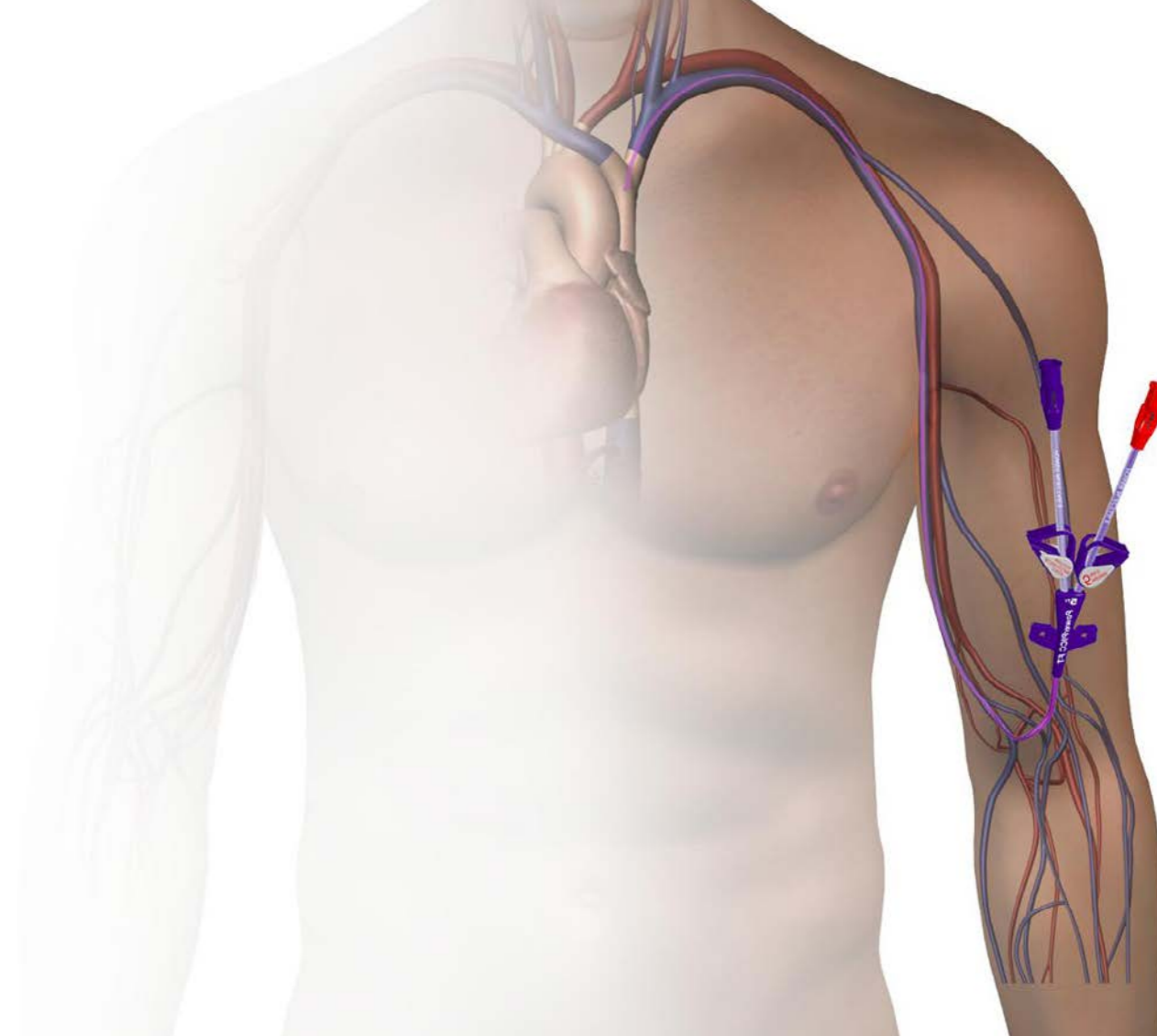
Catéter con estilete interno monolumen.

- Material del catéter: Poliuretano radiopaco de última generación.
- Dimensiones del Catéter: Longitud total 55 cm. Disponible en Calibre de 3, 4, 5 y 6 FR.
- Espacio muerto: 0.67 ml.
- Velocidad de flujo de la inyección de poder: 5 ml/seg.
- Velocidad de flujo por gravedad (ml/hr): 1272 ml/hr.
- Presión máxima promedio: 300 psi.



Indicación para su uso

El catéter Power PICC™ está indicado para el tratamiento intravenoso (Administración parenteral de medicamentos, fluidos y soluciones nutritivas, y para la toma de muestra de sangre venosa), administración de medios de contraste (Tecnología POWER) a través de bombas de inyección (5ml/sg), y monitorización de la presión venosa central.



SKU	Descripcion De Producto	Argentina	Registro ANMAT
8174118	POWERPICC 4F Single -Lumen Catheter basic Tray (Microintrodutor)	SI	PM230
8174335	POWERPICC 4F Single -Lumen Catheter basic Tray (Nitinol Guidewire 135cm)	SI	PM230
8175118	POWERPICC 5F Single -Lumen Catheter basic Tray	SI	PM230
8275118	POWERPICC 5F Dual -Lumen Catheter basic Tray (Microintrodutor)	SI	PM230
8275335	POWERPICC 5F Dual -Lumen Catheter basic Tray (Nitinol Guidewire 135cm)	SI	PM230
8275355	POWERPICC 5F Dual -Lumen Catheter basic Tray (Nitinol Guidewire 70 cm)	SI	PM230
8276335	POWERPICC 6F Dual -Lumen Catheter basic Tray (Nitinol Guidewire 135cm)	SI	PM230
8375118	POWER PICC Catheter Basic Tray (5Fr) (Triple lumen) 55 cm	SI	PM230
8375335	POWERPICC Catheter basic Tray 5F Triple - Lumen (Nitinol Guidewire 135cm)	SI	PM230
8386335	POWERPICC 6F Triple -Lumen Catheter basic Tray (Nitinol Guidewire 135cm)	SI	PM230



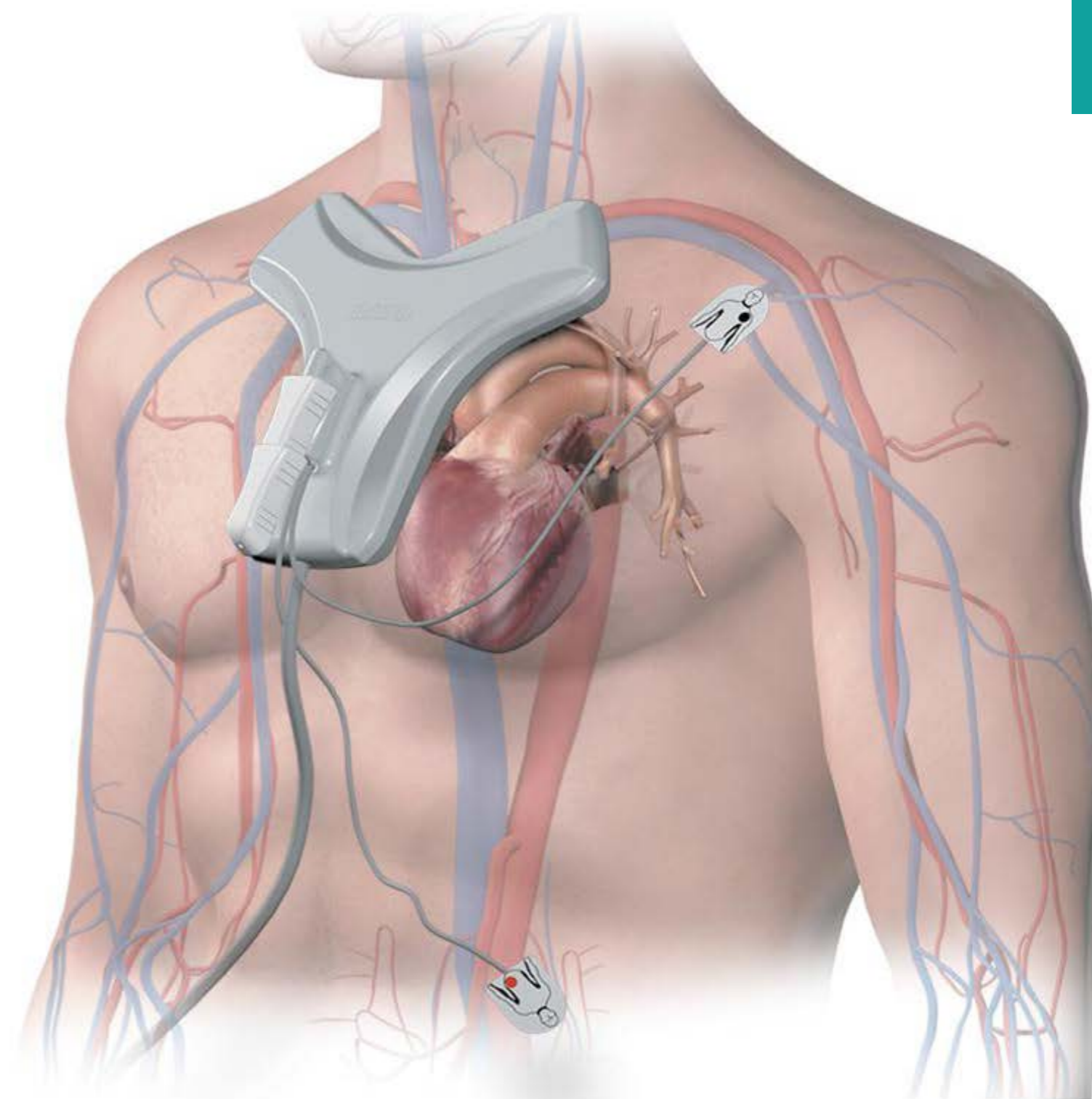
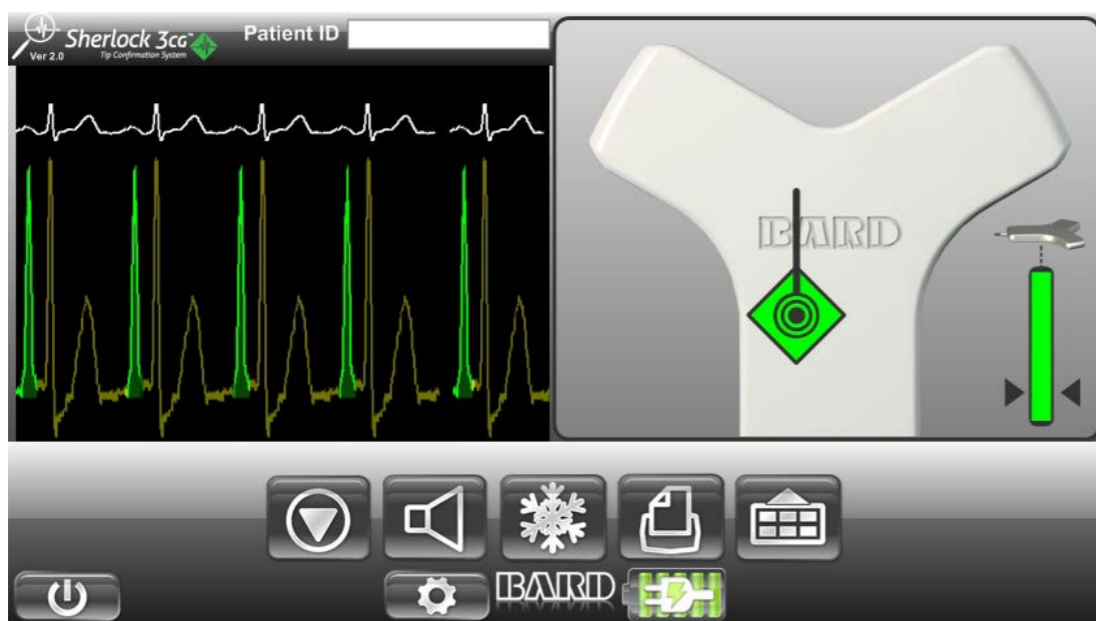
Sherlock 3CG™ Site~Rite™ 8

Ultrasonido para PICCS.



Sherlock 3CG™

Indicado para la colocación de catéteres venosos centrales de inserción periférica (PICC). Proporciona información en tiempo real sobre la ubicación de la punta del PICC, por medio de un rastreo pasivo y la actividad eléctrica cardíaca intracavitaria (ECG) del paciente. Brinda una alternativa a la radiología y fluoroscopia de tórax para confirmar la colocación de la punta de un PICC en pacientes adultos con una onda P presente, identificable y constante.



Sherlock 3CG™ TCS simplifica el proceso de inserción de un PICC al combinar la tecnología de colocación de punta de PICCs con el sistema de ultrasonido SITE RITE 8, cuyo sistema presenta Sherlock 3CG TCS integrado.



Indicación para su uso

Diseñado para utilizarse con los kits de catéteres BD-BARD Access rotulados con estilete TPS de Sherlock 3CG.

SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
9770201	Sherlock 3CG™ Sensor	SI	PM224

Site~Rite™ 8

Sistema ecográfico portátil que permite realizar ecografías en 2D en tiempo real, con sistema integrado de posicionamiento y confirmación de la punta Sherlock 3CG (TCS). Indicado como guía de colocación de catéteres centrales de inserción periférica (PICC), integrando completamente el seguimiento magnético y la tecnología de confirmación de punta de un PICC. Basado en el rastreo pasivo y la actividad eléctrica cardíaca intracavitaria (ECG) del paciente (Onda P), permitiendo entregar información en tiempo real sobre la ubicación de la punta del PICC de punta electrocardiográfico (Sherlock 3CG).



Composición del Sistema

Cuenta con aplicaciones personalizadas para acceso vascular, documentación sobre procedimientos, herramientas de medida de vasos y conectividad electrónica. Presenta aplicaciones clínicas concretas como:

- Pediátricas.
- Vasos periféricos.

- Órganos pequeños (Mama, tiroides, glándula paratiroides, testículos).
- Músculoesquelético (Convencional y superficial).
- Cardíaca (Pediátrica y adultos).



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
9770553	Site~Rite 8 Ultrasound Lapac	SI	PM227



BD Nexiva™
BD Nexiva™ Diffusics™

Catéteres Periféricos Integrados



BD Nexiva™ Single Port

Catéter venoso periférico con sistema integrado de infusión (catéter + extensión) de un solo puerto, con bioseguridad pasiva, contención de sangre, plataforma de estabilización y tecnología BD Instaflash™.

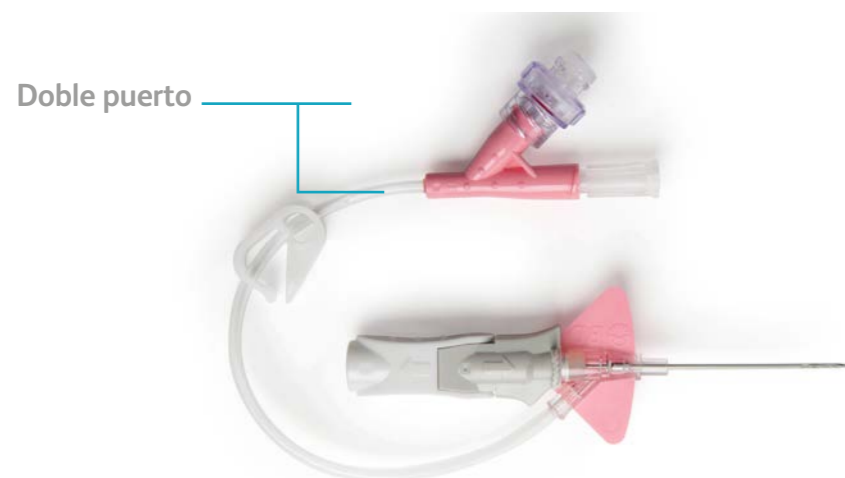
Catéteres fabricados en BD Vialón™ material termosensible, con memoria elastomérica, radiopaco que se adapta a la forma del vaso sanguíneo.

Los catéteres y la extensión en su conjunto permiten presiones hasta de 300 PSI.



BD Nexiva™ Dual Port

Catéter venoso periférico con sistema cerrado e integrado de infusión (catéter + extensión + conector) de doble puerto, con bioseguridad pasiva, contención desangre, plataforma de estabilización y tecnología BD Instaflash™.



Incluye Conector BD Q-Syte™

SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT	Color GA
383511	Nexiva 24 GA X 3/4 In Single Port	SI	PM208	●
383512	Nexiva 22 GA X 1 In Single Port	SI	PM208	●
383517	Nexiva 20 GA X 1-1/4 In Single Port	SI	PM208	●
383530	Nexiva 24 GA 0.56in Dual Port	SI	PM188	●
383531	Nexiva 24 GA 0.75in Dual Port	SI	PM188	●
383532	Nexiva 22 GA 1.00in Dual Port	SI	PM188	●
383536	Nexiva 20 GA 1.00in Dual Port	SI	PM188	●
383539	Nexiva 18 GA 1.25in Dual Port	SI	PM188	●

Catéteres Periféricos Integrados.

BD Nexiva™ Diffusics™

Catéter venoso periférico con Sistema Integrado (catéter + extensión + tapón hidrófobo), de un sólo puerto, con difusor de presión en la punta del catéter.

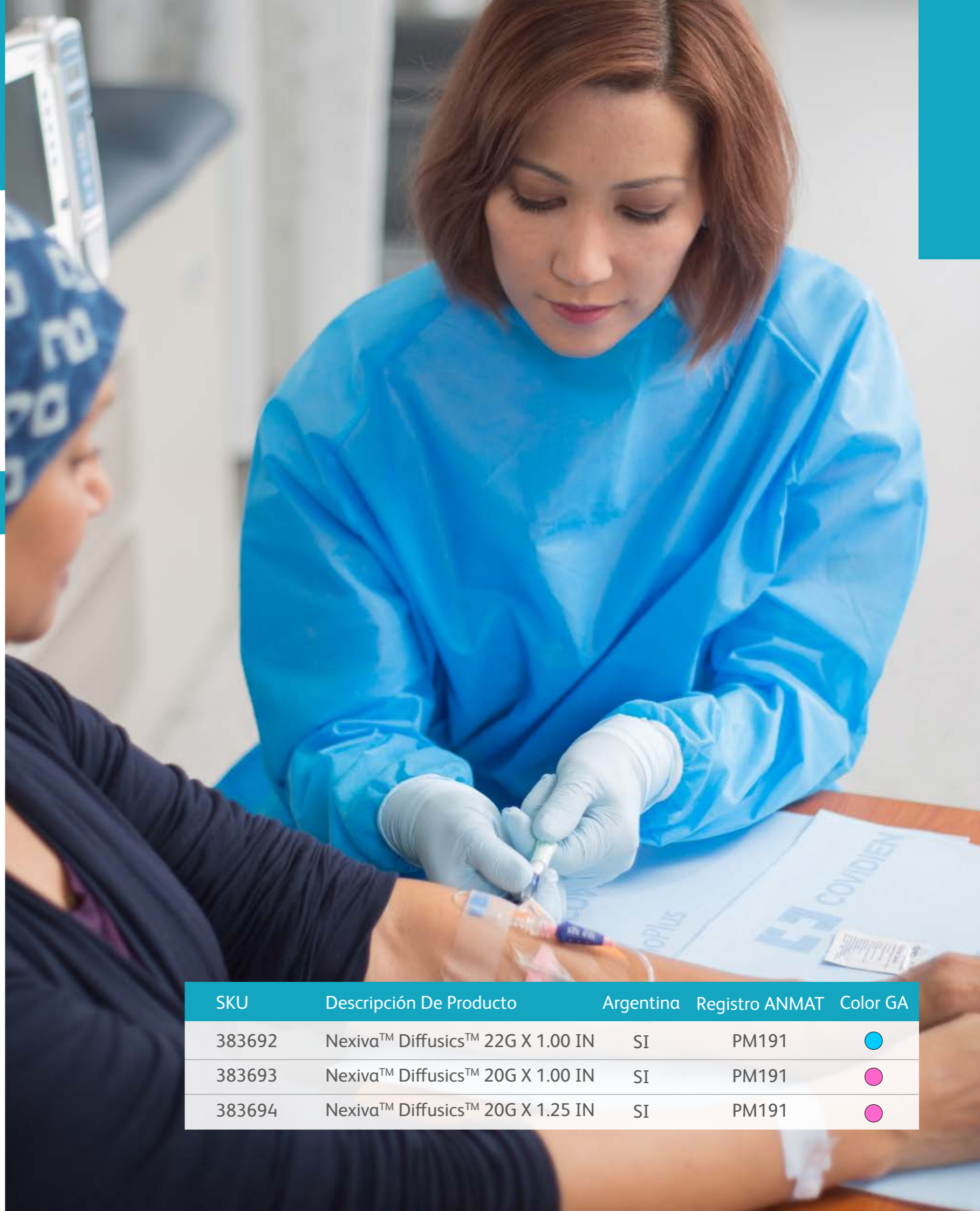
Dispositivo de bioseguridad pasiva con control de sangre, con plataforma siliconada de estabilización que evita su desplazamiento y favorece la permanencia del catéter.

Posee tecnología BD Instaflash™ para punción exitosa en el primer intento.



Catéter fabricado en BD Vialón™ material biocompatible, con memoria elastomérica, radiopaco con mayor resistencia ténsil.

El catéter y la extensión en su conjunto admiten presiones hasta de 325 PSI, colaborando en la mejor calidad de las imágenes obtenidas en estudios.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT	Color GA
383692	Nexiva™ Diffusics™ 22G X 1.00 IN	SI	PM191	●
383693	Nexiva™ Diffusics™ 20G X 1.00 IN	SI	PM191	●
383694	Nexiva™ Diffusics™ 20G X 1.25 IN	SI	PM191	●



BD Insyte™ Autoguard™
Blood Control PRO
BD Insyte™ Autoguard™
BD Neoflon™ PRO
BD Insyte™

Catéteres Periféricos Cortos

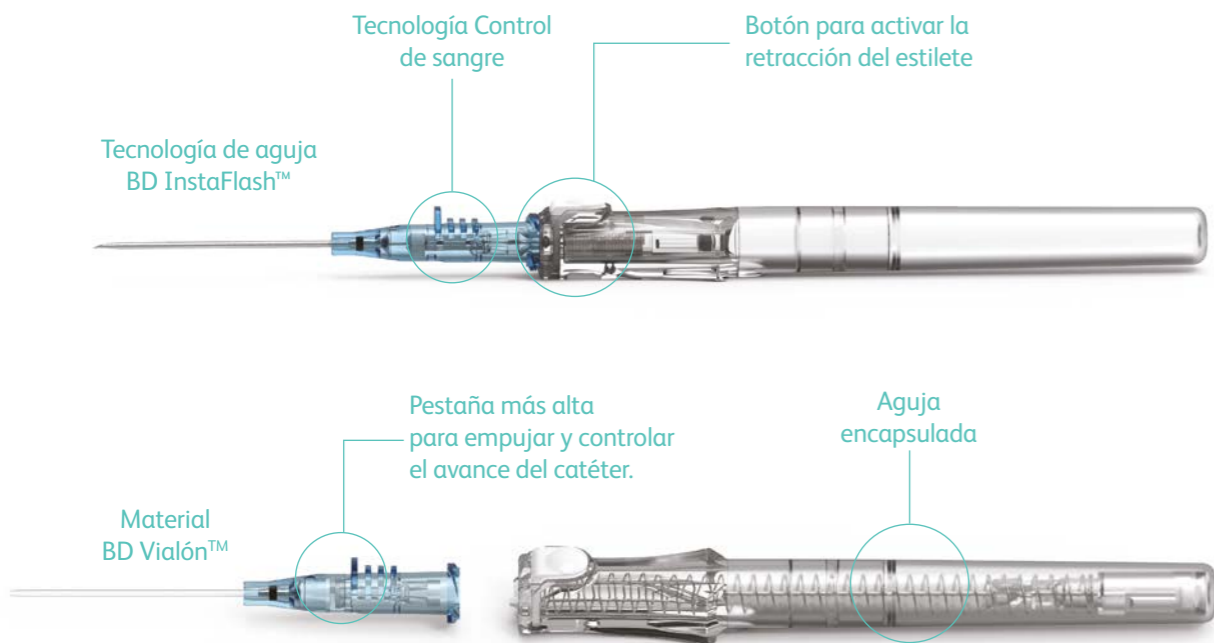


Catéteres Periféricos Cortos.

BD Insyte™ Autoguard™ Blood Control Pro

Catéter intravenoso periférico de bioseguridad fabricado en BD Vialón™ (poliuretano), biomaterial flexible, radiopaco, termosensible. Memoria elastomérica que colabora en la reducción de las tasas de complicaciones asociadas al uso de estos dispositivos.

Su novedosa tecnología Blood Control, evita el riesgo de derrame y salpicaduras de sangre, reduciendo la exposición del personal de la salud y permitiendo un mayor tiempo para ejecutar una conexión y estabilización segura.



Composición del Catéter

Con tecnología BD InstaFlash™, que permite visualizar el retorno venoso, colaborando a la punción exitosa en el primer intento.

Tecnología de botón para activar el mecanismo de seguridad de retracción del estilete, para evitar accidentes cortopunzantes.

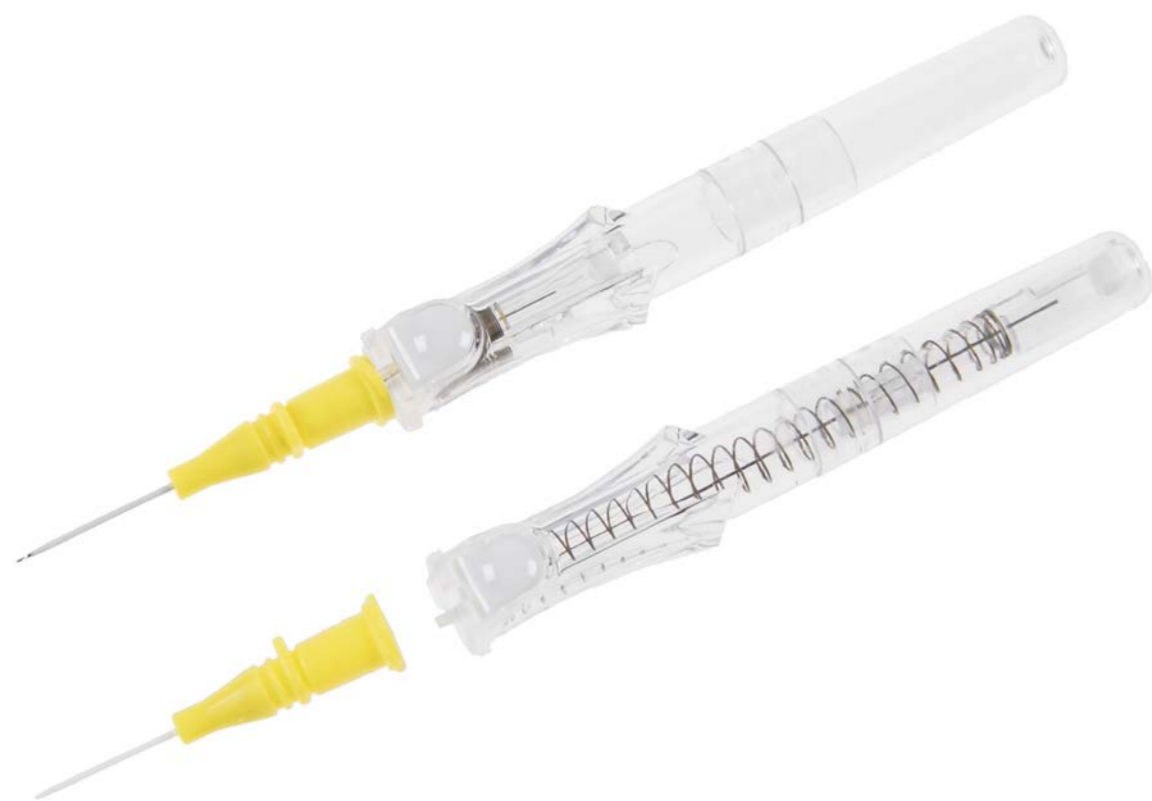


SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT	Color GA
381012	Insyte Autoguard BC Pro 24GA X 0.75IN	SI	PM187	●
381023	Insyte Autoguard BC Pro 22GA X 1.0IN	SI	PM187	●
381033	Insyte Autoguard BC Pro 20GA X 1.0IN	SI	PM187	●
381034	Insyte Autoguard BC Pro 20GA X 1.16IN	SI	PM187	●
381044	Insyte Autoguard BC Pro 18GA X 1.16IN	SI	PM187	●
381054	Insyte Autoguard BC Pro 16GA X 1.16IN	SI	PM187	○
381057	Insyte Autoguard BC Pro 16GA X 1.77IN	SI	PM187	○

Catéteres Periféricos Cortos.

BD Insyte™ Autoguard™

Catéter intravenoso periférico de bioseguridad activa fabricado en biomaterial BD Vialón™, material flexible, radiopaco, termosensible, con memoria elastomérica, que colabora en la reducción de las tasas de complicaciones asociadas al uso de estos dispositivos. Diseñado para reducir las punciones accidentales.



Tecnología de botón para activar el mecanismo de seguridad de retracción del estilete que encapsula totalmente la aguja o mandril, y así evitar accidentes cortopunzantes.

Con tecnología BD InstaFlash™, que permite visualizar el retorno venoso, colaborando a la punción exitosa en el primer intento (calibres 20G, 22G y 24G).



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT	Color GA
381811	INSYTE-N AUTOGUARD YEL 24GA X .56IN	SI	PM38	●
381812	INSYTE AUTOGUARD YEL 24GA X .75IN	SI	PM38	●
381823	INSYTE AUTOGUARD BL 22GA X 1.0IN	SI	PM38	●
381833	INSYTE AUTOGUARD PNK 20GA X 1.0IN	SI	PM38	●
381834	INSYTE AUTOGUARD PNK 20GA X 1.16IN	SI	PM38	●
381837	INSYTE AUTOGUARD PNK 20GA X 2IN	SI	PM38	●
381844	INSYTE AUTOGUARD GN 18GA X 1.16IN	SI	PM38	●
381847	INSYTE AUTOGUARD GN 18GA X 1.88IN	SI	PM38	●
381854	INSYTE AUTOGUARD GRAY 16GA X 1.16IN	SI	PM38	●
381857	INSYTE AUTOGUARD GRAY 16GA X 1.77IN	SI	PM38	●
381867	INSYTE AUTOGUARD ORN 14GA X 1.75IN	SI	PM38	●

BD Neoflon™ Pro

Catéter intravenoso periférico de bioseguridad con cánula de acero inoxidable provista de un catéter siliconado suave de Vialón. Fijado a un conector de cánula con un diseño de casquillo.



Incluye
Un tapón de cierre luer de repuesto al tapón de control de flujo. La punta del catéter cónica, se ajusta firmemente a la aguja de acero biselada, minimizando así la fricción durante la punción de la piel y las venas.



Composición del Catéter

- El eje de la cánula tiene un canal que va desde la fijación del catéter hasta un accesorio de bloqueo luer en el extremo opuesto, destinado a una conexión posterior.
- El eje de la cánula está provisto de dos alas flexibles. Proporciona una base para el agarre frontal del dispositivo. Este dispositivo es una

Disponible en calibre 24 y 26 (GA), con una longitud de catéter de 19 mm.

- parte separada del eje de la cánula y es extraíble.
- Cuando se retiran las alas flexibles del conector de la cánula deben plegarse hacia abajo y usarse para la fijación segura del catéter cuando está in situ.
- BD Neoflón™ Pro posee tecnología BD Instaflash.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT	Color GA
391380	NEOFLON PRO 26GA 0,6MM OD19MM	SI	PM321	●
391379	NEOFLON PRO YEL 24GA IV CANNULA	SI	PM321	●

Catéteres Periféricos Cortos.

BD Insyte™

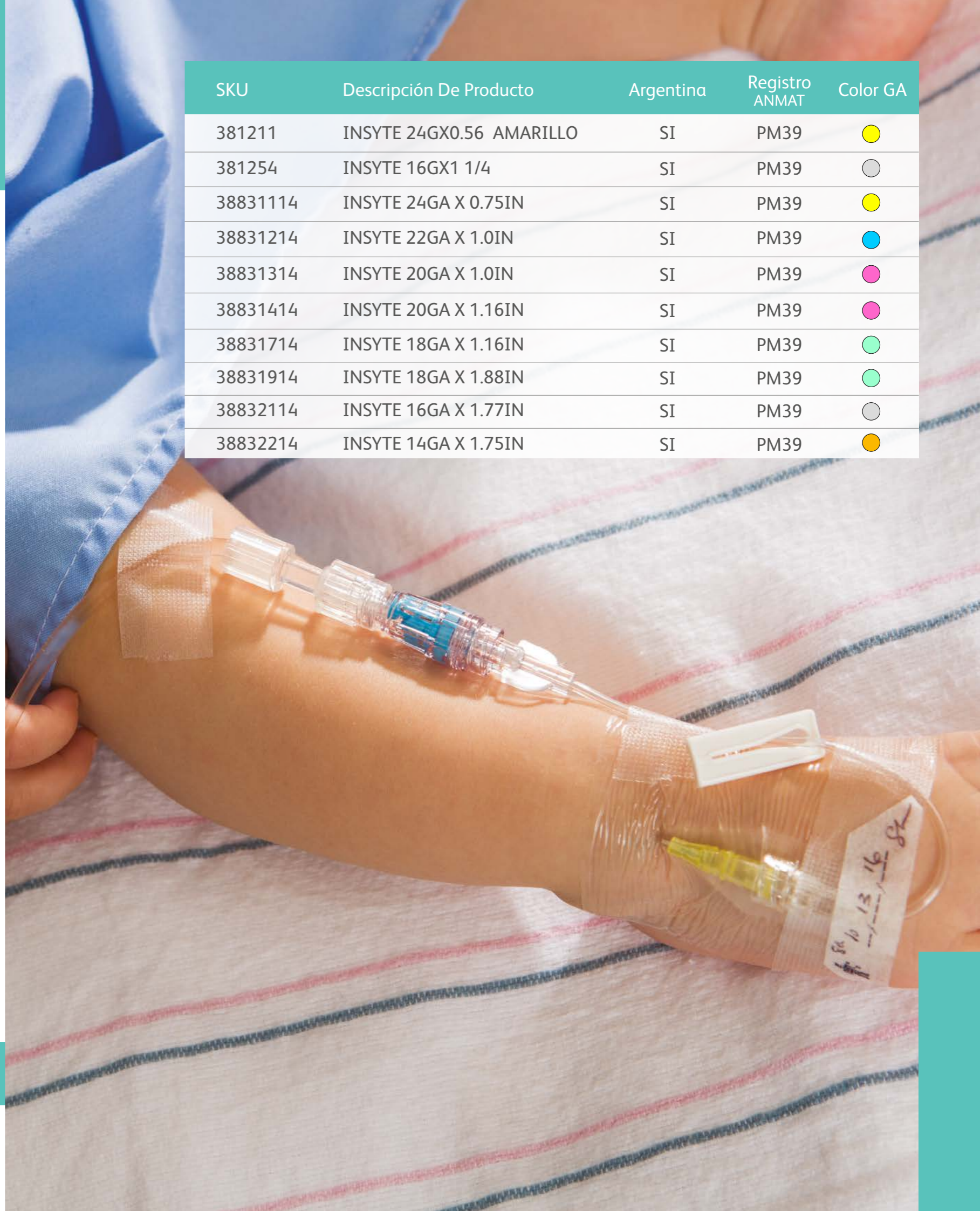
Catéter venoso periférico fabricado en Vialón™, marca registrada de BD para sus productos de este bio-material derivado del poliuretano.

La aguja es de acero inoxidable, tribicelada con bordes de ángulo agudo. El catéter posee una punta cónica y características tales como: flexibilidad, termosensibilidad y memoria elastomérica que permite una mejor adaptación del catéter al vaso sanguíneo, reduciendo así, las complicaciones relacionadas al uso de estos dispositivos. Catéter radiopaco con seis láminas de sulfato de bario encapsulado en su interior.



Catéter radiopaco.

SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT	Color GA
381211	INSYTE 24GX0.56 AMARILLO	SI	PM39	●
381254	INSYTE 16GX1 1/4	SI	PM39	○
38831114	INSYTE 24GA X 0.75IN	SI	PM39	●
38831214	INSYTE 22GA X 1.0IN	SI	PM39	●
38831314	INSYTE 20GA X 1.0IN	SI	PM39	●
38831414	INSYTE 20GA X 1.16IN	SI	PM39	●
38831714	INSYTE 18GA X 1.16IN	SI	PM39	●
38831914	INSYTE 18GA X 1.88IN	SI	PM39	●
38832114	INSYTE 16GA X 1.77IN	SI	PM39	○
38832214	INSYTE 14GA X 1.75IN	SI	PM39	●





Statlock™
Veca-C™
Apósitos de Estabilización.



Statlock™

Dispositivo de estabilización de catéter. Concebido para sustituir el uso de la cinta o sutura reduciendo y previniendo las complicaciones resultantes de los movimientos de un catéter y reduciendo el trauma.



Ventajas significativas, tanto para los pacientes y los trabajadores de la salud, en comparación con los métodos convencionales de sujeción del catéter.

Esterilizado con radiación gamma y se suministra estéril.



Composición del dispositivo

Constan de un plástico anguloso que es un sujetador mecánico y una almohadilla, que no contiene látex, con adhesivo.

Amplia gama de tamaños y formas que permiten el ajuste adecuado a los distintos catéteres.

Esta almohadilla es permeable y proporciona seguridad y comodidad al paciente.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
FOL0100CE	Statlock™ Foley	SI	PM231
VCDT	Statlock™ CV Pediátrico	SI	PM231
VCDTCE	Statlock™ CV Pediátrico	SI	PM231
VPPCSPCE	Statlock™ - PICC™	SI	PM231

Apósitos de Estabilización.

Veca-C™

Apósito estéril para la fijación de catéteres con aletas.

Fáciles de colocar. Protegen la zona de punción y fijan firmemente la cánula. Su estructura porosa y absorbente permite la transpiración y mantiene completamente seca la zona de punción, reduciendo el riesgo de contaminación.



Composición del dispositivo

Fabricados con material adhesivo hipoalergénico que reduce el riesgo de irritación en la zona protegida.

Dispone de una ventana transparente que permite la visualización de la zona de punción y una almohadilla para proteger la piel del roce del catéter.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
392020	Veca-C IV Dressing	SI	PM100



MaxZero™
BD Q-Syte™
SmartSite™

Conectores Libres de Aguja

Conector libre de aguja

MaxZero™

Conector libre de aguja para terapia intravenosa intermitente y/o continua y aspiración. De superficie sólida, lisa y plana que reduce el ingreso de microbios y proporciona desinfección completa con solo 3 segundos de limpieza. Cero espacio intersticial que reduce las oportunidades de crecimiento bacteriano.



Composición del Conector

- Diseño transparente que permite visualizar toda la trayectoria de los fluidos y asegura el completo lavado de sangre. Cuerpo siliconado de color celeste que permite evidenciar el completo lavado del conector. El flujo viaja entre la carcasa transparente y el cuerpo siliconado, para hacer contraste de su limpieza.
- Cero espacios muertos: permite el lavado completo del dispositivo, sin que se acumulen residuos en su interior.
- Doble sello de seguridad, que reduce la exposición con el medio ambiente y mantiene el hermetismo del acceso vascular.
- Menor peso y tamaño para mayor confort del paciente.

Aprobado por FDA para uso hasta por 7 días sin necesidad de recambio o 200 activaciones.

- Flujo bidireccional. Apto para la toma de muestras de sangre. Permite la administración de todo tipo de soluciones.
- Sistema cerrado sin agujas: No requiere uso de agujas, evitando riesgos de punciones accidentales en los trabajadores de la salud.
- Reduce la tasa de obstrucción del catéter.
- Diseño de última tecnología Anti-reflujo, evitando el desplazamiento de sangre hacia interior del mismo durante la desconexión, gracias a su desplazamiento positivo.
- Alta tasa de flujo y presión: Etiquetado para uso con inyectores hasta 325 psi y un máximo en tasa de flujo de 10 ml/seg.
- Volumen de cebado del conector: 0,19 mL.

SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
MZ1000	Conector libre de aguja 8.5 L/Hr-	SI	PM210
MZ5301	1 port -Minibore-0.042"-4.01 L/h-18cm	SI	PM206
MZ5303	1-port-Std Bore-0.060"-6.01 L/Hr-18cm	SI	PM206
MZ5307	2-port-Minibore-0.042"-3.17 L/Hr-18cm	SI	PM206
MZ9265	2-port-Microbore-0.02"-0.48 L/Hr-15cm	SI	PM206
MZ9266	3-port-Microbore-0.02"-0.98 L/Hr-10cm	SI	PM206



Conector libre de aguja

BD Q-Syte™

Conector libre de aguja para terapia intravenosa intermitente y/o continua, evitando riesgos de accidentes cortopunzantes en los trabajadores de la salud y favoreciendo el hermetismo vascular reduciendo la exposición con el medio ambiente, en un circuito cerrado.



Facilidad de uso con jeringas y equipos existentes en todas las áreas clínicas ya que se adapta a sistemas tipo Luer Lok (punta rosca) o Luer Slip (punta embutida).

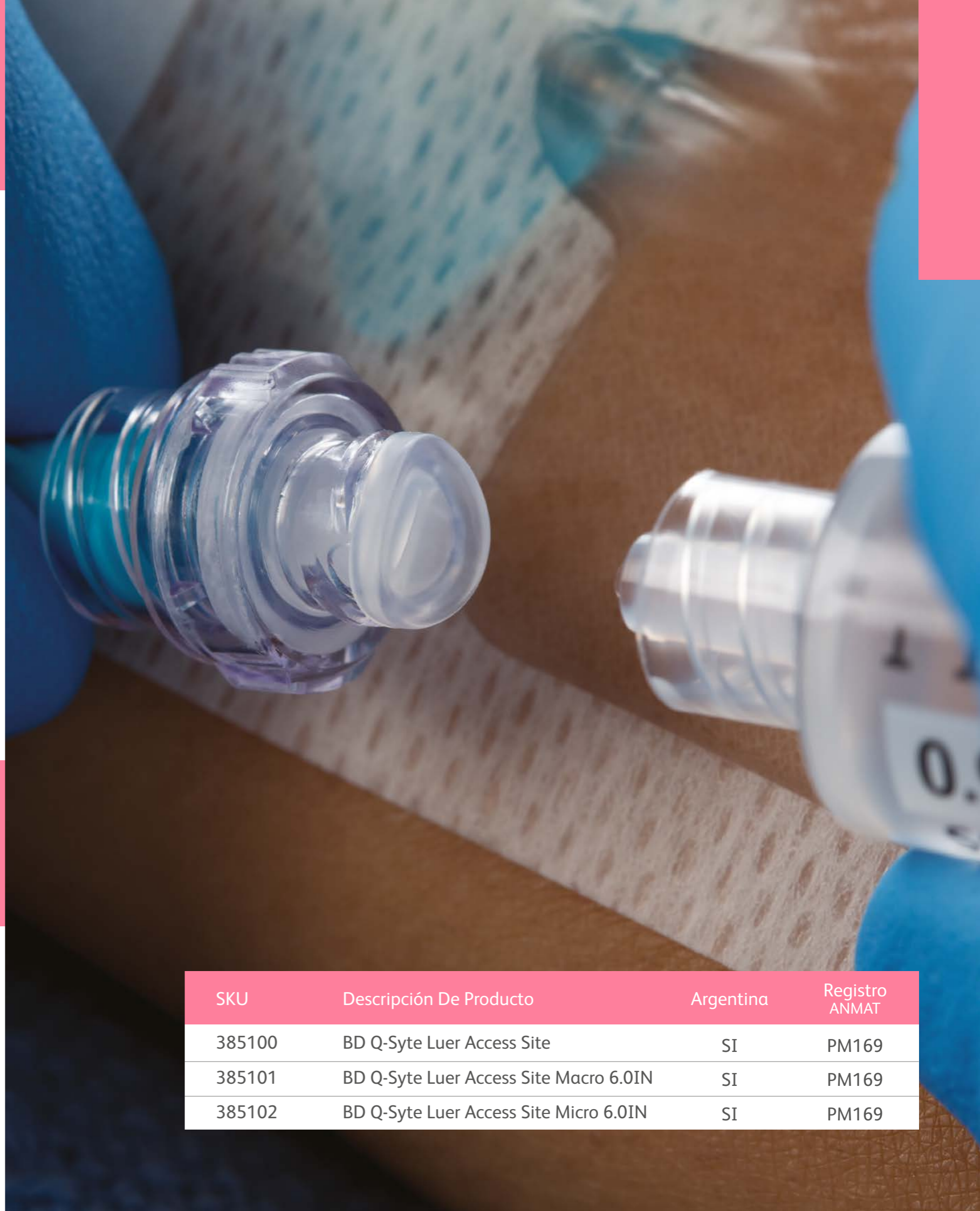


Características del Conector

- Superficie sin irregularidades que favorece su desinfección.
- Posee un alta tasa de flujo: 32 lt/hr; soporta hasta 45 psi de presión.
- Volumen de cebado del conector: 0,16mL.

Reemplazo de acuerdo a la normativa de la institución de salud o cada 100 activaciones.

- Diseño: Ergonómico, ofrece la máxima facilidad de uso.
- Menor peso y tamaño para mayor confort del paciente.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
385100	BD Q-Syte Luer Access Site	SI	PM169
385101	BD Q-Syte Luer Access Site Macro 6.0IN	SI	PM169
385102	BD Q-Syte Luer Access Site Micro 6.0IN	SI	PM169

SmartSite™

Conector libre de aguja para terapia intravenosa intermitente y/o continua, y aspiración. No requiere uso de agujas, evitando riesgos de punciones accidentales en los trabajadores de la salud. Doble sello de seguridad, que reduce la exposición del hermetismo vascular con el medio ambiente.



Facilidad de uso con jeringas y equipos existentes en todas las áreas clínicas ya que se adapta a sistemas tipo Luer Lok (punta enroscada) o Luer Slip (punta embutida).



Características del Conector

- Flujo bidireccional (infunde/refluye): apto para toma de muestras sanguínea, sin generar hemólisis.
- Superficie sólida y lisa que favorece su desinfección y reduciendo el ingreso de microbiano.
- Compatibilidad con todo tipo de soluciones: lipídicas, nutrición parenteral, hemoderivados, toma de muestras de sanguínea.

Reemplazo cada 7 días o 200 activaciones.

- Volumen de cebado: ≈0,1mL.
- Compatible con bomba inyectora de medio de contraste de baja presión soporta hasta 325 psi a 10ml/seg. Volumen de cebado del conector: ≈0,1mL.
- Diseño: Ergonómico, ofrece la máxima facilidad de uso. Menor peso y tamaño para confort del paciente.

SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
2000E7D	Puerto de válvula sin agujas SmartSite	SI	PM207
20019E7D	Extension 2port SmartSite	SI	PM207
20038E7D	Extension 3port SmartSite	SI	PM207
20039E7D	Extension 1port (1mm)SmartSite	SI	PM207
20060E7D	Extension 1port (3mm)SmartSite	SI	PM207
2300E	Dispositivo de Acceso de la Bolsa Puerto	SI	PM207
10013365 - 0006	Dispositivo de Acceso de la Bolsa Puerto	SI	PM207



BD PosiFlush™
Jeringas Prellenadas

Jeringa prellenada.

BD PosiFlush™ SP

Jeringa precargada con cloruro de sodio (NaCl 0.9%) para lavado de catéteres venosos periféricos (CVP), catéteres venosos centrales (CVC), catéteres implantados y catéteres centrales insertados periféricamente (PICC), para favorecer tiempos de permanencia y mantener su permeabilidad. Pivote Luer-Lok™ de conexión estéril, cubierto con tapa blanca protectora. Cuerpo externo de la jeringa limpio.



No apto para campo estéril.

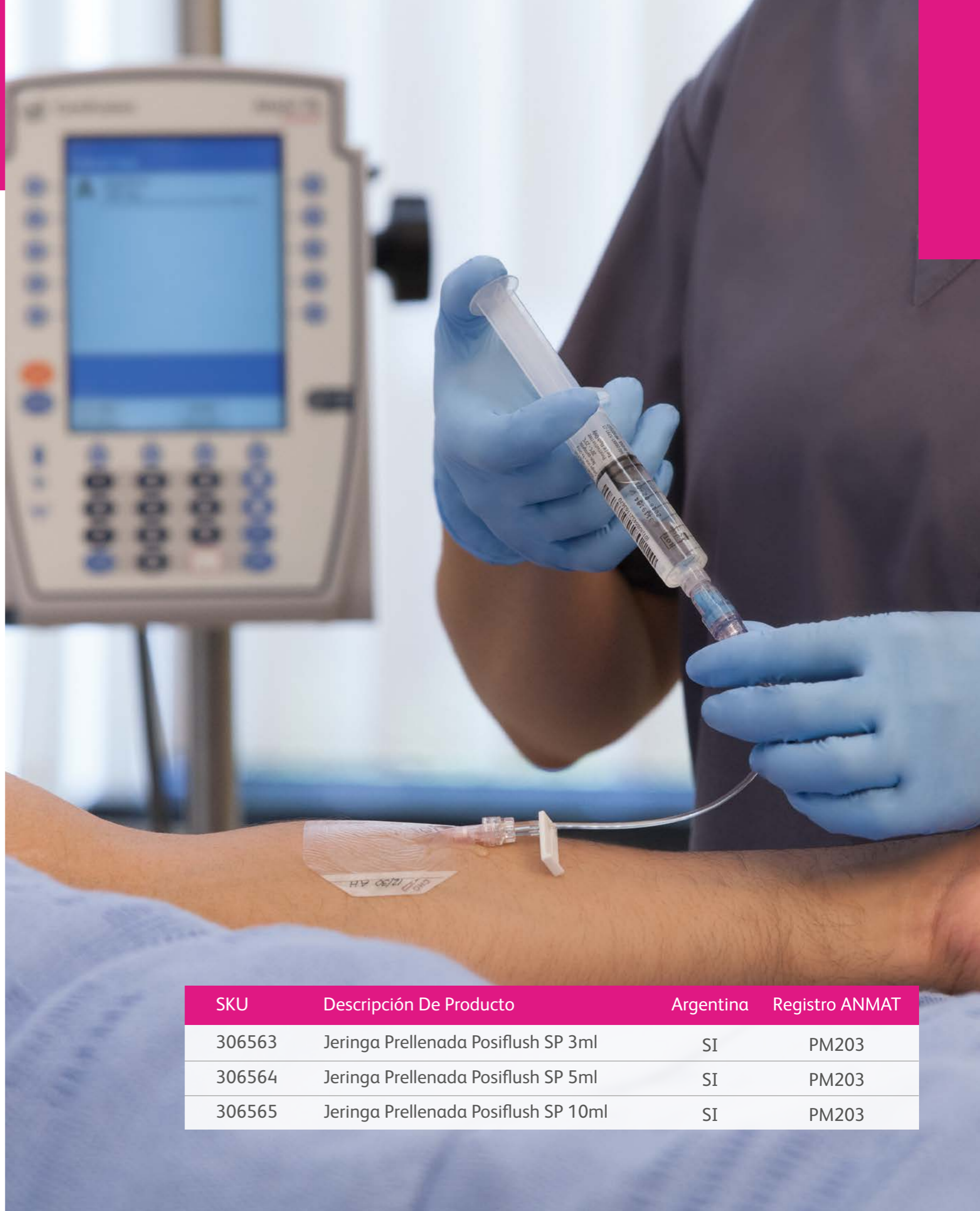


Características de la jeringa

- Jeringa descartable de uso único, presentación de 3ml, 5ml y 10ml con un único e igual a una jeringa de 10ml, para todas las presentaciones.
- Etiquetado claro: Reduce errores de medicación, ya que la jeringa posee mayor visibilidad de su contenido y código de barras para facilitar la verificación e identificación.
- Tapón del embolo compuesto por tres anillos con diseño Zero Reflux® (cero reflujo). Este diseño impide que se genere vacío evitando el reflujo sanguíneo y obstrucción del catéter.
- Embolo corto: Asegura un desplazamiento positivo de la solución al interior del catéter.
- Protector del tapón con sistema Luer-Lok™:

Evita contaminación de la solución salina y brinda un ajuste preciso, previniendo las desconexiones.

- Mayor seguridad para profesionales, estandariza práctica, sustituyendo al conjunto jeringa + aguja + ampolla o vial de NaCl al 0.9%.
- Mejora los flujos de trabajo clínico. Reducción de costos en desechos hospitalarios, optimizando el almacenamiento.
- Disminuye riesgo potencial de accidentes cortopunzantes.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
306563	Jeringa Prellenada Posiflush SP 3ml	SI	PM203
306564	Jeringa Prellenada Posiflush SP 5ml	SI	PM203
306565	Jeringa Prellenada Posiflush SP 10ml	SI	PM203

Jeringa prellenada.

BD PosiFlush™ XS

Jeringa precargada con cloruro de sodio (NaCl 0.9%) externamente estéril(XS).

Es esterilizada completa en su empaque, lo que permite su presentación aséptica en un campo estéril. Permite el cuidado, lavado y mantenimiento de catéteres venosos centrales (CVC), catéteres implantados y catéteres centrales insertados periféricamente (PICC), catéteres venosos periféricos (CVP), para favorecer tiempos de permanencia y mantener su permeabilidad.



Apta para campos que requieren esterilidad.



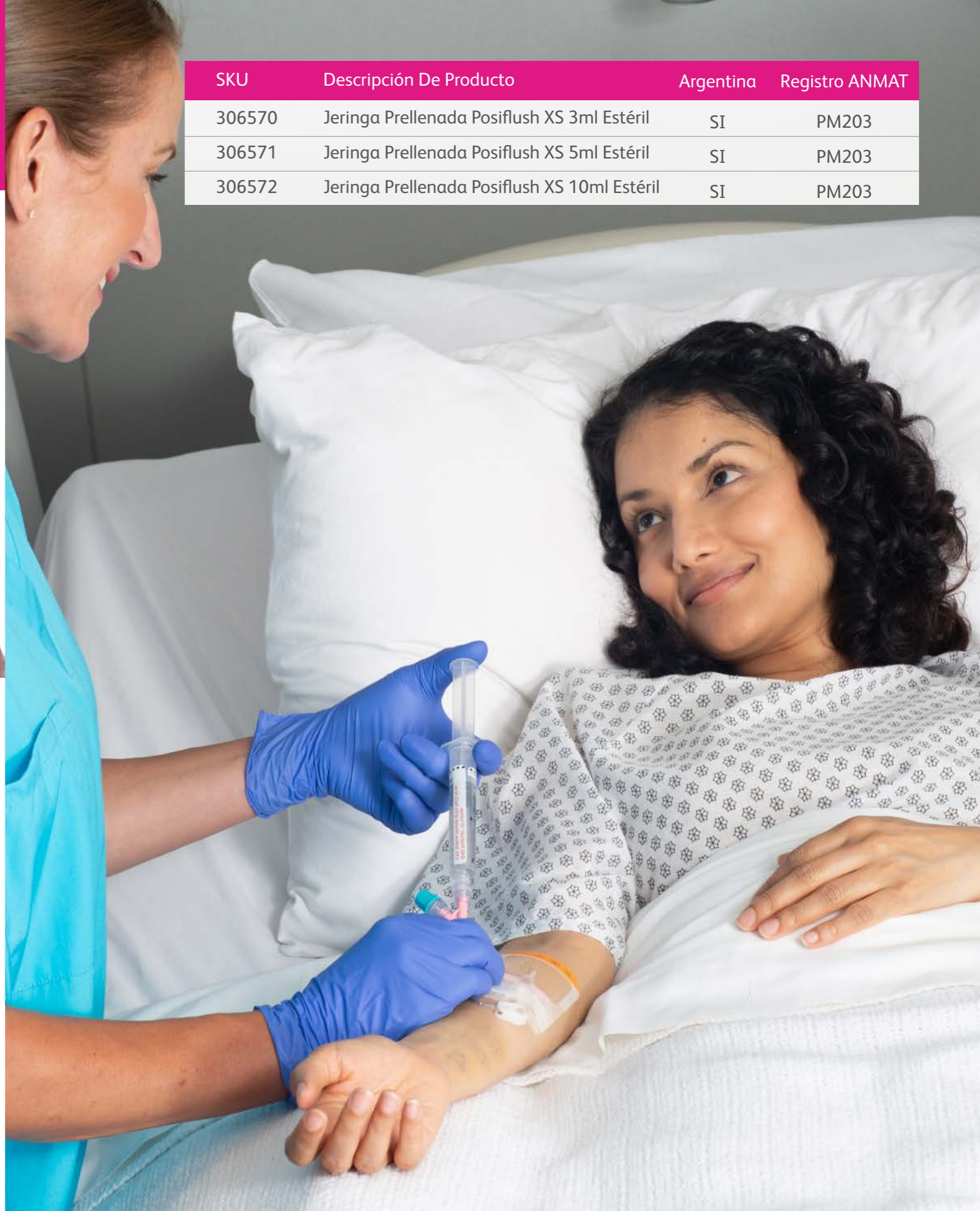
Características de la jeringa

- Jeringa descartable de uso único, presentación de 3ml, 5ml y 10ml con un diámetro constante a 10ml para todas las presentaciones (19.75 PSI).
- Etiquetado claro: Reduce errores de medicación, ya que la jeringa posee mayor visibilidad de su contenido y código de barras para facilitar la verificación e identificación.
- Tapón del embolo compuesto por tres anillos con diseño Zero Reflux® (cero reflujo). Este diseño impide que se genere vacío evitando el reflujo sanguíneo y obstrucción del catéter.
- Embolo corto: Asegura un desplazamiento positivo de la solución al interior del catéter.
- Protector del tapón con sistema Luer-Lok™:

Solución fisiológica 100% estéril.

- Evita contaminación de la solución salina y brinda un ajuste preciso libre de desconexiones.
- Mayor seguridad para profesionales, estandariza práctica, sustituyendo al conjunto jeringa + aguja + ampolla o vial de NaCl al 0.9%.
- Mejora los flujos de trabajo clínico. Reducción de costos en desechos hospitalarios, optimizando el almacenamiento.
- Disminuye riesgo potencial de accidentes cortopunzantes.

SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
306570	Jeringa Prellenada Posiflush XS 3ml Estéril	SI	PM203
306571	Jeringa Prellenada Posiflush XS 5ml Estéril	SI	PM203
306572	Jeringa Prellenada Posiflush XS 10ml Estéril	SI	PM203





BD Phaseal™

Sistema Cerrado para
Preparación de Medicamentos.

BD PhaSeal™

Dispositivo de transferencia de medicamentos de sistema cerrado (CSTD, por sus siglas en inglés) hermético y a prueba de fugas que restringe mecánicamente la transferencia de contaminantes ambientales al sistema y el escape de las concentraciones de drogas o vapor fuera del sistema, minimizando así la exposición individual y ambiental a vapor de drogas, aerosoles y derrames.



Adaptador de Infusión

Es un dispositivo pequeño y estéril destinado a conectar a una bolsa de infusión para administrar soluciones a un paciente. Consiste en una punta hueca de plástico en un extremo destinada a insertarse en el puerto del matraz y un conector en el otro extremo para unir a la extensión o bajada desuero.



Indicación para su uso

El Adaptador de Infusión C100 se debe utilizar con un equipo IV sin entrada de aire; en caso de utilizar un equipo de administración IV con entrada de aire, asegúrese que esta permanezca cerrada durante todo el proceso de infusión.

Inyector Luer Lock (N35)

Está destinado a la preparación y administración cerrada de medicamentos, se conecta a una jeringa o accesorios (IV) con una conexión de bloqueo Luer Lock™ que asegura una transferencia con un sistema de seguridad cerrada de la droga por medio de membranas elastoméricas dobles desde el inyector hacia el protector, conector o adaptador de infusión BD Phaseal™.



Composición del Inyector

Polipropileno, polioximetileno, elastómero termoplástico y silicona. Aguja de acero inoxidable: 18G (1,2 mm x 0,9 mm).



Conector Luer Lock C35

Es la interfaz para la administración del medicamento al paciente destinado a usarse para ensamblar una línea IV conectando adaptadores, conectores y jeringas a la línea IV; También se puede utilizar para conectar una jeringa a un adaptador de vial. Tiene una conexión Luer (deslizamiento o bloqueo) en cada extremo. El conector y el inyector se presionan juntos para crear un sello que permite la transferencia cerrada del medicamento a la línea IV del paciente o en un matraz o bolsa de infusión IV.



Composición del Conector

Tapón de Polietileno, Membrana elastómero termoplástico y Armazón de polipropileno.



BD PhaSeal™

Protector

Dispositivo estéril destinado para ajustarse a un vial, con el fin de permitir la extracción segura del contenido del vial (medicamento) en una jeringa, para su posterior administración a un paciente. Es una carcasa que se adhiere a la tapa del vial e incorpora una cámara de expansión sellada (globo) favoreciendo el equilibrio de presión cerrado, para evitar la entrada y salida de materiales (vapores, microorganismos, etc.).

Protector P14

Posee una capacidad de igualación de 20 ml de aire. Color azul.



Diámetro de Vial: 13mm

Protector P21

Posee una capacidad de igualación de 20 ml de aire. Color rojo.



Diámetro de Vial: 20mm

Protector P50

Posee una capacidad de igualación de 50 ml de aire. Color verde.



Diámetro de Vial: 50mm



Composición del Conector

Poliamida, politetrafluoroetileno, elastómero termoplástico y polipropileno. Aguja de acero inoxidable.

Este es un dispositivo de un sólo uso.

SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
515003	Inyector Luer Lock N35	SI	PM195
515100	Protector P14	SI	PM195
515102	Protector P21	SI	PM195
515105	Protector P50	SI	PM195
515200	Connector Luer Lock C35	SI	PM194
515306	Infusion Adapter C100	SI	PM196





SafeStep™
Agujas tipo Huber

SafeStep™

Diseñados para permitir el acceso repetido a los sistemas implantados o Puertos (Ports) para la administración parenteral de medicamentos, fluidos y soluciones nutritivas, y para la toma de muestra de sangre venosa, incluye sistema de seguridad.



Características de la Aguja

- Aguja Huber Non coring que evita daño del septum.
- Base acolchada con Foam de célula cerrada, que no absorbe líquidos y entrega confort y estabilidad a la aguja.
- Plataforma transparente de altura ajustable, que permite estar siempre en contacto con la piel del paciente.
- Rotación en 360° de la conexión.
- Con o sin conector en "Y", válvula Medegen™ libre de agujas (needle free cap).
- Tubería PVC libre de DEHP, clamp cierre a una mano con distintivo color; 22G Negro, 20G Amarillo, 19G Café.
- Sistema de bioseguridad evita accidentes cortopunzantes.

SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
LH-0029	SafeStep Huber 22G x 0,75 pulgadas	SI	PM234
LH-0030	SafeStep Huber 22G x 1 pulgada	SI	PM234
LH-0031	SafeStep Huber 20G x 0,75 pulgadas	SI	PM234
LH-0032	SafeStep Huber 20G x 1 pulgada	SI	PM234
LH-0033	SafeStep Huber 19G x 0,75 pulgadas	SI	PM234
LH-0034	SafeStep Huber 19G x 1 pulgada	SI	PM234
LH-0035	SafeStep Huber 22G x 0,5 pulgadas	SI	PM234
LH-0036	SafeStep Huber 22G x 1,5 pulgadas	SI	PM234
LH-0037	SafeStep Huber 20G x 0,5 pulgadas	SI	PM234
LH-0038	SafeStep Huber 20G x 1,5 pulgadas	SI	PM234
LH-0039	SafeStep Huber 19G x 0,5 pulgadas	SI	PM234
LH-0040	SafeStep Huber 19G x 1,5 pulgadas	SI	PM234

Productos disponibles con conexión en Y, consulte a su representante los códigos correspondientes.



BD Precision Glide™
BD Eclipse™
Agujas Hipodérmicas.

BD Precision Glide™

Aguja hipodérmica de acero inoxidable cubierta con doble baño de silicona, con pared más fina que asegura mayor flujo en el mismo calibre. Pabellón de polipropileno adaptable a pivotes Luer Lok (atornillables) y Luer Slip (embutidos), además de empaque con código de color para facilitar la identificación del calibre.



30G	27G	25G	23G	22G	21G	20G	18G
Incoloro	Ceniza	Naranja	Azul	Verde	Verde	Amarillo	Rosa

Composición de la Aguja

Las agujas BD tienen un bisel trifacetado. El primer bisel afilado en la punta para penetrar las capas de la piel, tejidos subcutáneos, musculares y paredes vasculares, mientras el segundo bisel angulado, alcanza un balance entre el corte y la dilatación de los tejidos cuando la punta de la aguja pasa a través de

ellos. La acción de corte minimiza el dolor del paciente y permite que la aguja se deslice fácilmente a través del tejido. La acción dilatadora estira la piel para alargar la apertura creada por la punta de la aguja. La dilatación ayuda a cicatrizar la herida más fácilmente.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
300017	Aguja Hipodermica 18GX1 1/2	SI	PM91
300029	Aguja Hipodermica 19Gx1	SI	PM91
300327	Aguja Hipodermica 22GX1	SI	PM91
300340	Aguja Hipodermica 21Gx1/2	SI	PM91
300388	Aguja Hipodermica 23GX1	SI	PM91
301971	Aguja Hipodermica 20GX1	SI	PM91
301973	Aguja Hipodermica 25Gx5/8	SI	PM91
301982	Aguja Hipodermica 27Gx1/2	SI	PM91
990193	Aguja Hipodermica 30Gx1/2	SI	PM91

BD Eclipse™ Safety

Aguja hipodérmica con dispositivo de seguridad integrado e irreversible basado en la tecnología BD Eclipse™, disponible también para extracción múltiple de sangre con tubos de vacío. Favorece la administración de inyecciones sin un cambio de técnica, ni en el ángulo inserción. El dispositivo de seguridad se activa fácilmente con una sola mano al presionarlo hacia delante con el dedo índice o pulgar, cubriendo toda la aguja con un doble mecanismo, por lo que tanto el bisel como el cuerpo de la aguja quedan neutralizados evitando a su vez cualquier contacto con el operador.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
305764	Aguja Eclipse Safety 21gx1	SI	PM157



BD Plastipak™
BD™ Flu+
Jeringas Hipodérmicas.



Jeringas Hipodérmicas.

BD Plastipak™

Jeringa hipodérmica de polipropileno, con escala numérica nítida, que permite una lectura fácil y precisa.



Características de la jeringa

Compuestas de tres piezas con tapón de caucho y anillo de retención, que evita la salida accidental del émbolo y permite un desplazamiento suave y uniforme.

Ofrece una alta transparencia para observar claramente el contenido.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
300865	Jeringa Plastipak 50ml - 60 MI LI	SI	PM30
300866	Jeringa Plastipak 50ml - 60 MI Exc	SI	PM30
300867	Jeringa Plastipak 50ml - 60 MI Ct	SI	PM30
990146	Jeringa Plastipak Tuber 1cc 27g X 1/2	SI	PM7
990172	Jeringa Plastipak 10ml LL	SI	PM97
990173	Jeringa Plastipak 20ml	SI	PM97
990174	Jeringa Plastipak 3ml LI	SI	PM97
990175	Jeringa Plastipak 5ml LI	SI	PM97
990189	Jeringa Plastipak 1ml Tub	SI	PM97
990214	Jeringa Plastipak Tuber 1cc 25g X 5/8	SI	PM7
990317	Jeringa Plastipak 5ML	SI	PM97
990337	Jeringa Plastipak 5ML LS 21GX1 1/2	SI	PM7
990407	Jeringa 3cc 21GX1 1/2	SI	PM7
990408	Jeringa 5cc 21GX1 1/2	SI	PM7
990409	Jeringa 10cc 21GX1 1/2	SI	PM7
990558	Jeringa Plastipak 10ml	SI	PM97
990581	Jeringa Plastipak 3ml	SI	PM97
990597	Jeringa Plastipak 3ml LS 21GX1 1/2	SI	PM7
990600	Jeringa Plastipak 10mlLS 21GX1 1/2	SI	PM7
990676	Jeringa 3ML LL 23X1 GOVT S/SU	SI	PM7
990687	Jeringa Plastipak 20ml LL	SI	PM97
990733	Jeringa Plastipak 1mL CON AGUJA 23G x 1"	SI	PM7



BD™ Flu+

Jeringa desechable de dos piezas, émbolo de polietileno y cilindro de polipropileno, que incluye una aguja fija de acero inoxidable, siliconada y de punta biselada. Esta aguja se encuentra adosada con resina epoxi. Flu+ está diseñada para ser utilizada en la inyección o aspiración de fluidos y medicamentos.



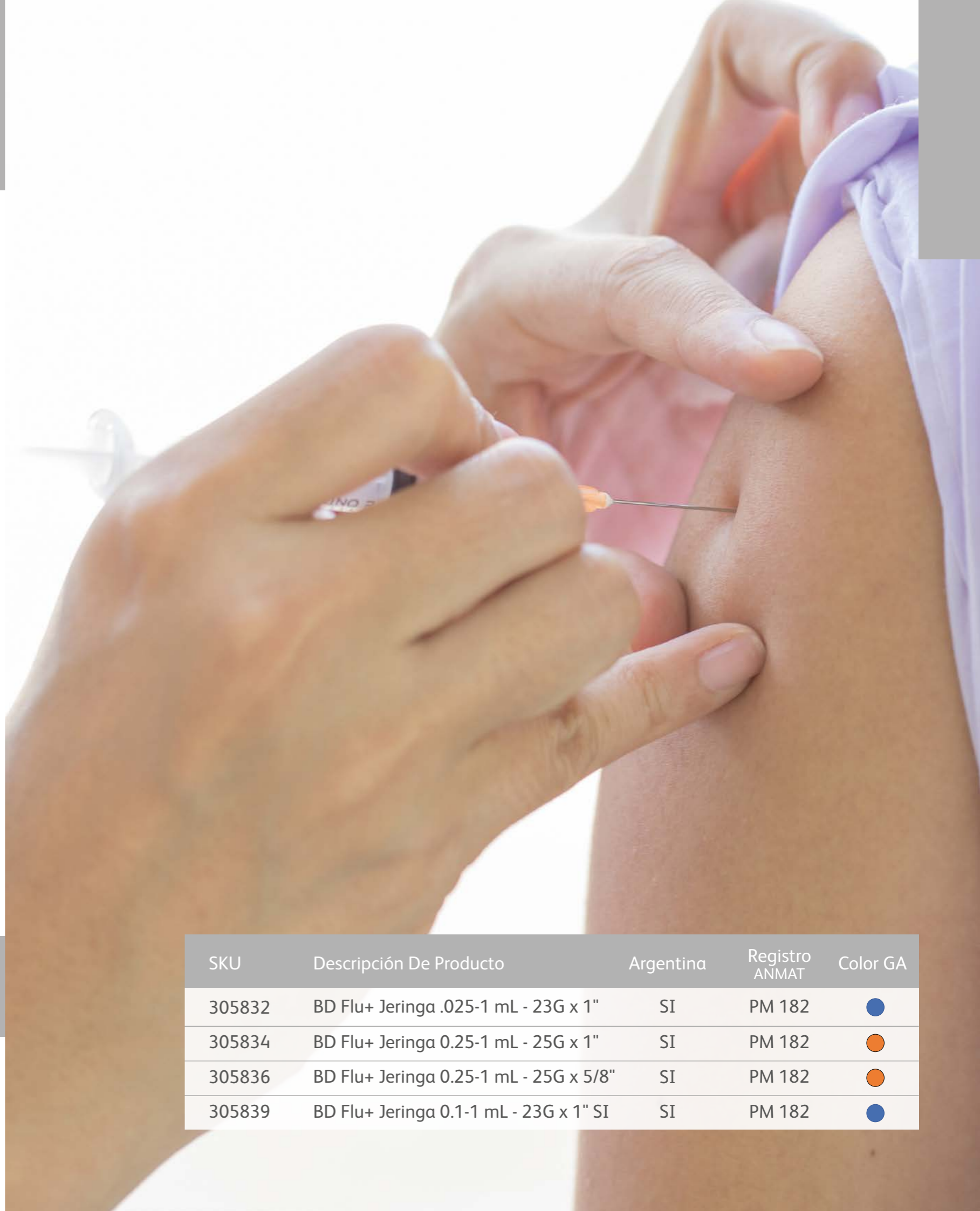
Características de la jeringa

• Gracias a su aguja integrada, no requiere de conexión al momento de utilizar optimizando el tiempo de preparación y administración.¹

Posee un espacio muerto inferior a 35 microlitros y graduación nítida de 0.25 -1 mL y 0.1 -1 mL.

• Émbolo economizador, permite ahorrar hasta un 10% más de fármaco por vacuna.¹

Referencia
1. Kenneth Strauss., Et al. "Pandemic influenza preparedness: The critical role of the syringe". Vaccine Vol. 24 Pag. 4874-4882. Elsevier. (2006)



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT	Color GA
305832	BD Flu+ Jeringa .025-1 mL - 23G x 1"	SI	PM 182	●
305834	BD Flu+ Jeringa 0.25-1 mL - 25G x 1"	SI	PM 182	●
305836	BD Flu+ Jeringa 0.25-1 mL - 25G x 5/8"	SI	PM 182	●
305839	BD Flu+ Jeringa 0.1-1 mL - 23G x 1" SI	SI	PM 182	●



BD Whitacre™
BD™ Quincke spinal needle
Anestesia.

BD Whitacre™

Aguja tipo punta de lápiz, con punta exenta de corte, que separa sin cortar las fibras longitudinales de la Duramadre, reduciendo la incidencia de cefalea post-raquídea.



Características de la jeringa

- Orificio lateral, libre de filo, cercano a la punta, permitiendo la administración del anestésico exactamente dentro del espacio subaracnoideo.
- Cánula de paredes finas de mayor diámetro interno, que ofrece un flujo equivalente al de un trocar de pared regular de mayor calibre.
- Conexión Luer Lok™ con visor transparente e internamente cónico.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
401995	Whitacre™ 22G 3-1/2IN	SI	PM200
402050	Whitacre™ 25G 3-1/2IN	SI	PM200
402051	Whitacre™ 27G 3-1/2IN	SI	PM200
405075	Whitacre™ Set 27gx31/2 + Introd	SI	PM200
405076	Whitacre™ Set 25gx31/2 + Introd	SI	PM200
405104	Whitacre™ 24G 3-1/2IN	SI	PM200
409443	Whitacre™ 27GX4 11/16	SI	PM200

Anestesia.

BD™ Quincke spinal needle

Aguja punta tipo Quincke™, precisión y seguridad necesaria para el trabajo diario. Una amplia gama permite encontrar la aguja idónea para cada procedimiento.



Características de la jeringa

- Calibres desde 18G a 29G, en diferentes longitudes.
- Aguja 25G 1 para punción lumbar neonatal.
- Aguja 18G 6 para terapia intradiscal.

Usos habituales:

Punción lumbar, raquianestesia, aspiración pleural, extracción de líquido ascítico, amniocentesis, terapia intradiscal, paracentesis dural, biopsia, etc.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
405240	AGUJA ESPINAL 23GA 3-1/2IN THIN WALL	SI	PM200
405248	AGUJA ESPINAL 18GA 3.50 IN	SI	PM200
405250	AGUJA ESPINAL 19GA 3.50 IN	SI	PM200
405253	AGUJA ESPINAL 20GA 3.50 IN	SI	PM200
405256	AGUJA ESPINAL 22GA 3.50 IN	SI	PM200
405257	AGUJA ESPINAL 25GA 3.50 IN	SI	PM200
405258	AGUJA ESPINAL 26GA 3.50 IN	SI	PM200
405259	AGUJA ESPINAL 27GA 3.50 IN	SI	PM200



BD™ Sharps Collectors

Contenedores para
Residuos Cortopunzantes

Contenedores para residuos cortopunzantes.

BD™ Sharps Collectors™

Contenedores de polipropileno, rígido, resistentes a perforaciones.

Una amplia gama de tamaños y formas permiten su ubicación en ambulancias, carritos, junto a la cama del paciente, quirófano. Además puede ser utilizado para desechar todo tipo de material sanitario punzante, tales como agujas hipodérmicas, catéteres intravenosos, jeringas con y sin aguja, aguja espinales, hojas de bisturí, ampollas y viales de vidrio.

Los contenedores son fabricados con resinas y con colorantes definidos como no tóxicos y exentos de metales pesados. Se utilizan sólo materiales vírgenes y no reciclados.



Los contenedores para residuos son puramente desechables.



SKU	Descripción De Producto	Argentina	Registro ANMAT
305487	Descartador Rojo 1.5q (9.4 X 4.9 X 3.9)	SI	Sin Intervención de ANAMAT
305635	Descartador Rojo 1q (7 X 4.9 X 3.9)	SI	Sin Intervención de ANAMAT

BD Argentina

Av. del Libertador 110 - 2° Piso,
Tel: (+54 9 11) 5194 4936, Vicente López,
Buenos Aires, Argentina.

bd.com

BD, Logo BD, ChloraPrep, PowerPICC, PowerPICC 3CG, Provena, PowerGlide Pro, Sherlock, Site-Rite, Nexiva, Nexiva Diffusics, Insyte, Autoguard, Neoflón, Statlock, Veca-C, MaxZero, Q-Syte, Smartsite, PosiFlush, Phaseal, SafeStep, PowerLoc, PrecisionGlide, Plastipak, Epilor y Whitacre, son marcas propiedad de Becton Dickinson and Company.

Material destinado a Profesionales de la Salud.

