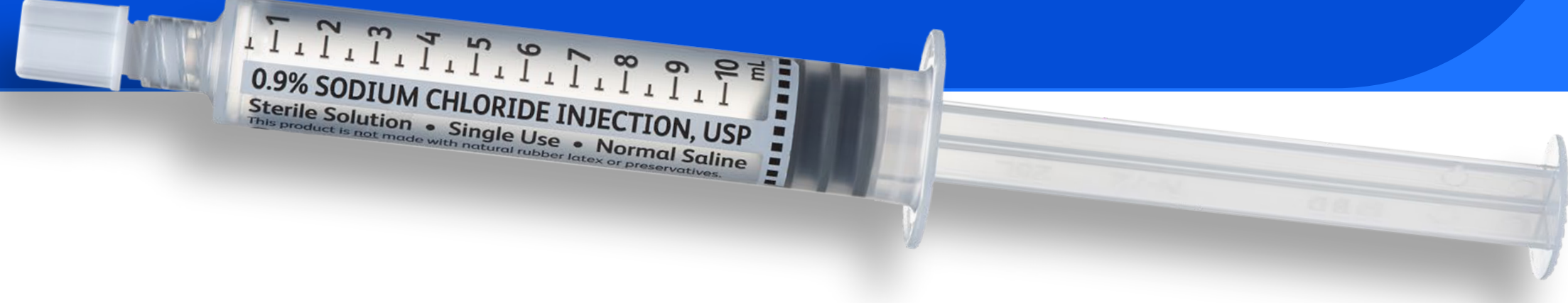


BD PosiFlush™

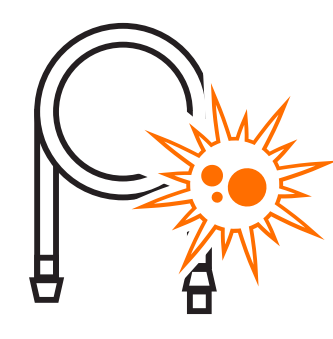
Seguridad, Confiabilidad
y Experiencia en el
Flushing Vascular

Cuando hablamos de una solución que se
infunde en la vena del paciente, cada
cuidado importa.

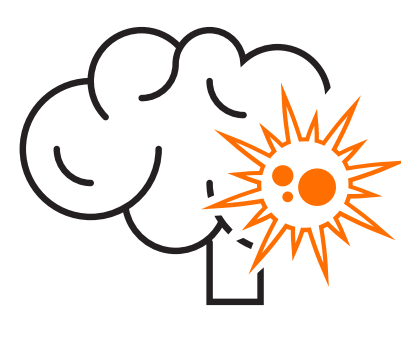


Los defectos de fabricación y la contaminación bacteriana
de jeringas pre-llenadas perjudican gravemente
a los pacientes.

Estos son algunos
riesgos asociados:



**Infecciones
relacionadas
con el catéter**



Meningitis



**Lesión
Cerebral**

Cómo garantizamos la calidad en cada detalle:

En BD, cada jeringa PosiFlush™ está diseñada para ofrecer
la máxima seguridad y confianza que sus pacientes merecen.



De principio a fin: Fabricación automatizada y segura

Nuestro proceso es totalmente automatizado,
**garantizando que la jeringa sólo sea
manipulada por el profesional de la salud.**
Controlamos cada etapa y seguimos rigurosos
estándares de calidad y prácticas sostenibles ,
cumpliendo con las normas ISO.

Credibilidad que trasciende décadas

Con más de 20 años de experiencia
**BD lidera el mercado de jeringas pre-
llenadas.** Hemos producido más de 18
mil millones de jeringas , hemos
fortalecido nuestra reputación como
una marca de confianza global.



Entrega garantizada

Nuestra red global de centros de
**distribución se encarga de que
siempre tengas acceso a BD
PosiFlush™** cuando lo necesites.
Seguimos invirtiendo en la
expansión de nuestra logística
para mantener un servicio ágil y
eficiente.

Evidencias clínicas que respaldan nuestra seguridad

La seguridad de BD PosiFlush™
está respaldada por más de **20
estudios clínicos publicados**, lo
que la convierte en una opción
segura y eficaz en su categoría.



Una alianza más allá del producto

Ofrecemos más que productos:
brindamos soporte completo, desde la
adaptación de prácticas hasta
capacitaciones, siempre innovando para
mejorar la atención al paciente.

Referencias:

1. Jewett C, Nguyen D. Timeline: How Contaminated Syringes Got From Factory to Patients. ProPublica. June 6, 2009. Accessed on May 2, 2023, at <https://www.propublica.org/article/timeline-am2pat>.
2. U.S. Food and Drug Administration. Cardinal Health Recalls Monoject Saline Flush Prefilled Syringes for Risk of Air Re-entering Syringe Leading to Air Embolism. Accessed on May 2, 2023, at <https://www.fda.gov/medicaldevices/medical-device-recalls/cardinal-health-recalls-monoject-saline-flush-prefilled-syringes-risk-air-re-entering-syringe>.
3. Hudson MJ, Park SC, Mathers A, et al. Outbreak of Burkholderia stabilis Infections Associated with Contaminated Nonsterile, Multiuse Ultrasound Gel - 10 States, May-September 2021. MMWR Morb Mortal Wkly Rep. 2022;71(48):1517-1521. doi: 10.15585/mmwr.mm7148a3
4. Massoomi F, Arruda J. A Closer Look at Prefilled Flush Syringe Safety. Pharmacy Practice News. February 15, 2018. Accessed on May 19, 2023, at <https://www.pharmacypracticenews.com/Clinical/Article/02-18/A-CloserLookat-Prefilled-Flush-Syringe-Safety/46801?sub=C63733F385E1FD4090EBC251E2F1174E9B162D4541C3E518622EA66D7AFC67F8&enl=true%3Fses%3Dogst>.
5. Brown K, Graf LM, Guyader MJ, et al. Technical Report No. 48 Moist Heat Sterilizer Systems: Design, Commissioning, Operation, Qualification and Maintenance. Bethesda, Maryland, United States: Parenteral Drug Association; 2010.
6. European Commission. Medical Device Coordination Group (MDCG). MDCG 2019-9 Summary of safety and clinical performance - A guide for manufacturers and notified bodies. Accessed on August 16, 2021, at <https://ec.europa.eu/docsroom/documents/37323>.
7. legalcontent/EN/TXT/PDF?url=CELEX:32017R0745&from=EN.
8. Gorski LA, Hadaway L, Hagle ME, et al. Infusion Therapy Standards of Practice, 8th Edition. J Infus Nurs. 2021;a (15,1):S1-S224. doi: 10.1097/NAN.0000000000000396
9. Denton A, Bodenham A, Conquest A, et al. Royal College of Nursing. Standards for Infusion Therapy, 4th Edition. <https://www.rcn.org.uk/-/media/royal-college-of-nursing/documents/publications/obsolete/005704.pdf?la=en>. Published December 12, 2016. Accessed June 2, 2021.
10. Loveday HP, Wilson JA, Pratt RJ, et al. epic3: National Evidence-Based Guidelines for Preventing Healthcare-Associated Infections in NHS Hospitals in England. J Hosp Infect. 2014;86(1):S1-S70. doi: 10.1016/S0195-6701(13)60012-2
11. The International Nosocomial Infection Control Consortium (INICC). 2016 Bundle of the International Nosocomial Infection Control Consortium (INICC) to Prevent Central and Peripheral Line-Related Bloodstream Infections. Accessed on October 20, 2020 at <http://www.inicc.org/media/docs/2016-11-10-INICCRecommendationstopreventBSI-English.pdf>
12. National Health Service (NHS) National Patient Safety Agency. 2018 NPSA Alert - Promoting safer use of injectable medicines (NPSA 20). Accessed on October 4, 2019 at <https://www.npsa.nhs.uk/articles/npsa-alert/promoting-safer-use-of-injection/medicines/npsa-20-2007/>.
13. The Institute for Safe Medication Practices (ISMP). 2015 ISMP Safe Practice Guidelines for Adult IV Push Medications. Accessed on October 20, 2020 at <http://www.ismp.org/sites/default/files/attachments/2017-11/ISMP97-Guidelines-071415-3-%20FINAL.pdf>.
14. The Joint Commission. http://www.jointcommission.org/-/media/tjc/documents/standards/national-patientsafetygoals/2020/npsg_chapter_hap_jul2020.pdf. Published March 26, 2020. Accessed October 20, 2020.
15. International Organisation for Standardisation (ISO) 13485 standard on Medical devices – Quality management systems – Requirements for regulatory purposes.
16. International Organisation for Standardisation (ISO) 14001 standard on Medical devices – Environmental best practices – Requirements for regulatory purposes.

© 2024 BD. Todos los derechos reservados. Salvo estipulación en un contrato, BD, el logotipo de BD y todas las demás marcas registradas son propiedad de Becton, Dickinson and Company.

