NEOFLON TM PRO CÓDIGO: 391380 / 391379

MARCA:BD

PROCEDENCIA: SINGAPUR

El catéter venoso periférico BD Neoflon™ Pro está indicado para su inserción en el sistema vascular para la administración de terapia endovenosa, transfusiones de sangre y monitorización de la presión sanguínea. Puede ser usado en cualquier población, teniendo cuenta la talla del paciente, las soluciones a infundir y la duración de la terapia.

Características

- El catéter BD Neoflón™ Pro está hecho de BD Vialón™ radiopaco, marca registrada de BD para su poliuretano con propiedades de flexibilidad, termosensibilidad y memoria elastomérica, que permiten una mejor adaptación del catéter al vaso sanguíneo, reduciendo así las complicaciones asociadas al uso de estos dispositivos.
- El catéter con punta cónica posee una aguja biselada de acero inoxidable con tecnología BD Instaflash™, que permite observar rápidamente el retorno venoso una vez que se ha puncionado un vaso.
- Cuenta con un pabellón de polipropileno que incluye un par de aletas flexible y un tapón de control de flujo.
- Contiene un tapón de cierre luer de repuesto.
- Posee un clip de aletas removible que funciona como un mecanismo de agarre frontal y que se retira una vez que el catéter está instalado para desplegar las aletas de estabilización.
- Disponibles en calibres de:
 - o BD Neoflon™ 24G x 19 mm: Código 391380.
 - o BD Neoflon™ 26G x 19 mm: Código 391379
- Velocidad de Flujo por gravedad:
 - ∘ BD Neoflon™ 24G x 19 mm: 19 mL/min
 - ∘ BD Neoflon[™] 26G x 19 mm: 14 mL/min

Biocompatibilidad

Dispositivo estéril de uso único, apirógeno, libre de látex y no contiene metal y DEHP.





Certificaciones

- ISO 13485:2016.
- FDA

Esterilización

Producto estéril en óxido de etileno.

Almacenamiento

Lugar limpio y seco a temperatura ambiente

Empaque

El producto viene en empaques individuales, embalado en una caja de 50 unidades, con el etiquetado del nombre del producto, características, fecha de expiración, método de esterilización y número de lote.