



PowerGlide Pro™ Midline Katheter

Für ein hohes Maß an Zufriedenheit
bei Anwendern und Patienten



Management des Gefäßzugangs

Ein bewährter Ansatz zur Reduzierung von
Komplikationen beim Management des Gefäßzugangs¹

Produkte und Technologien von BD für jeden Schritt im gesamten Prozess des vaskulären Zugangs

Von der Auswahl und Platzierung der Produkte bis hin zur
Pflege bieten wir Produkte und Technologien, die klinischen
Anwendern dabei helfen, ihre Patienten vor Komplikationen
bei Gefäßzugängen zu schützen.



Auswahl des richtigen Produkts

Punktionsstelle vorbereiten

Katheter
legen

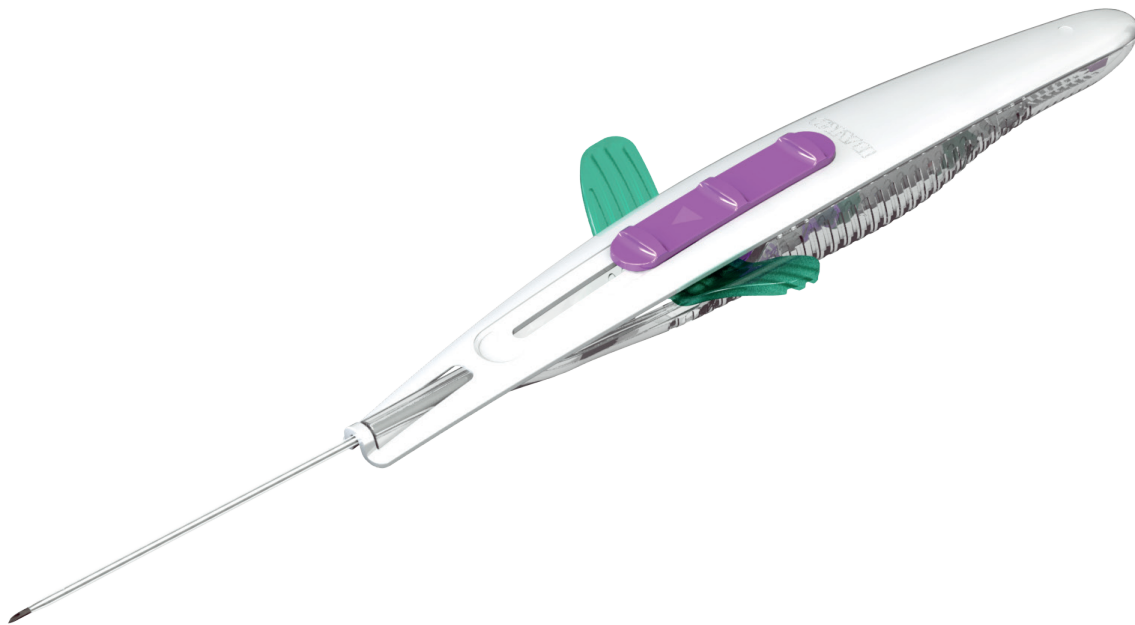
Fixieren

Konnektieren

Durchgängigkeit
aufrechterhalten



Der PowerGlide™ Pro Midline Katheter – ein Katheterdesign, angepasst an die Bedürfnisse von Arzt und Patient

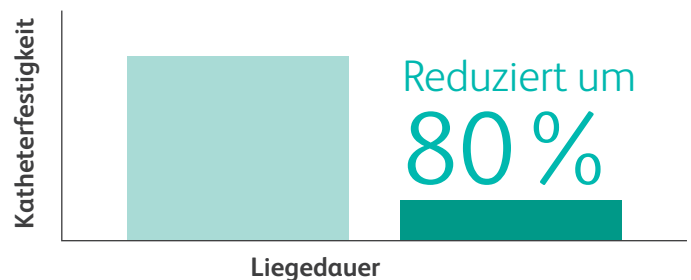


Innovatives Design

- **Ermöglicht eine Katheterverweildauer von bis zu 29 Tagen²** und reduziert mögliche Katheterneuanlagen
- **Integrierter Führungsdraht**, um den Einführprozess bei der Katheteranlage zu erleichtern
- **Ein Polyurethankatheter, der in der Vene seine Festigkeit verliert** und somit das Risiko einer mechanischen Phlebitis minimiert

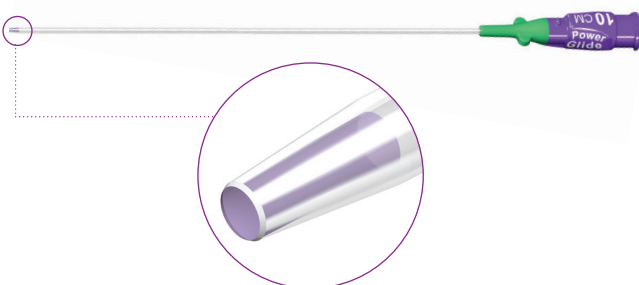
Katheterfestigkeit

In-vitro-Tests haben gezeigt, dass der Katheter bei Körpertemperatur seine Festigkeit bis zu 80 % reduziert.⁴



Jetzt auch mit verstärkter Katheterspitze

- **Das Design der Katheterspitze ermöglicht eine konstante Flussrate bei Aspiration**, ohne dass der Katheter kollabiert.³



Produkteigenschaften

- Intuitive Handhabung
- für Hochdruckinjektionen geeignet
- Eleganter, schlanker Katheteransatz
- Katheter, der im Körper seine Festigkeit verliert
- Katheterverweildauer von bis zu 29 Tagen
- Integrierter Führungsdraht zur Katheterplatzierung mittels modifizierter Seldinger-Technik

PowerGlide Pro™ Midline Katheter – Basis-Sets

Produkt-Nr.	Größe (G)	Länge (cm)	Druck (psi)	Druckinjektionsrate max. Flussrate (ml/Sek.)*	VE**	PZN*** 1 Stück	Bestandteile der Sets
6F122080	22	8	325	2	20	17151223	<ul style="list-style-type: none"> • PowerGlide Pro™ • StatLock™ Katheterfixierung • Hautschuttpad zur Vorbereitung der StatLock™ Katheterfixierung
6F120080	20	8	325	5	20	17151246	
6F120100	20	10	325	5	20	17151275	
6F118080	18	8	325	7	20	17151281	
6F118100	18	10	325	7	20	17151298	

PowerGlide Pro™ Midline Katheter – Komplett-Sets

Produkt-Nr.	Größe (G)	Länge (cm)	Druck (psi)	Druckinjektionsrate max. Flussrate (ml/Sek.)*	VE**	PZN*** 1 Stück	Bestandteile der Sets
6F122081	22	8	325	2	10	17151312	<ul style="list-style-type: none"> • PowerGlide Pro™ • StatLock™ Katheterfixierung • Hautschuttpad zur Vorbereitung der StatLock™ Katheterfixierung • Transparenter Folienverband • saugfähiges Tuch • Maßband • Mundschutz • Tupfer • Einmalstauschlauch • Handschuhe • saugfähiges Einmaltuch • Lochtuch • i.v. Verlängerung
6F120081	20	8	325	5	10	17151329	
6F120101	20	10	325	5	10	17151335	
6F118081	18	8	325	7	10	17151341	
6F118101	18	10	325	7	10	17151358	

* Die max. Flussraten basieren auf einem Kathetertest mit 5 Druckinjektionszyklen und einer Kontrastmittelviskosität von 11,8 cP
Achtung! Bei Verwendung von Kontrastmitteln bei Raumtemperatur (20 °C) und einer Viskosität von 26,6 cP wird die maximale Flussrate möglicherweise nicht erreicht.¹

** Stückzahl je Verpackungseinheit

*** PZN = Pharmazentralnummer, nur in Deutschland gültig

Referenzen:

1. Oyler V, Nagar T, Nedbalek C, Edstrom A, Pittenger C, Dixon K. Improving vascular access outcomes for patients, healthcare workers, and the institution. Poster published by: University of Kansas Health System Health; 2017; Kansas City, KS.
2. Bard PowerGlide Pro™ Midline Catheter. Instruction For Use. 2015. 0738901 1511R.
3. BD Data on File: PowerGlide (IDC) 18 and 22G Verification testing report, Jan 2015, R80503, Rev 5: Compared to the similar non-reinforced tip catheters. Bench test results may not be predictive of actual clinical performance.
4. BD Data on File: PowerGlide (IDC) 18 and 22G Verification testing report, Jan 2015, R80503, Rev 5: Bench test results may not be predictive of actual clinical performance.

Anwendungsgebiet:

Der PowerGlide Pro™ Midline Katheter wird für den kurzfristigen Gebrauch (von bis zu 29 Tagen) in das Gefäßsystem eines Patienten eingeführt, um venös Blut zu entnehmen oder Flüssigkeiten intravenös zu verabreichen. PowerGlidePro™ Midline Katheter eignen sich für alle Patienten unter Berücksichtigung der geeigneten Gefäßanatomie und des Anlageverfahrens. PowerGlidePro™ Midline Katheter sind für die Verwendung mit Power-Injektoren geeignet.

Der PowerGlidePro™ Midline Katheter ist kontraindiziert, wenn:

- eine katheterassoziierte Infektion, Bakteriämie oder Septikämie vorliegt oder vermutet wird
- Die Körpergröße des Patienten nicht ausreichend ist, um die Größe des Katheters aufzunehmen
- es bekannt ist oder vermutet wird, dass der Patient allergisch auf die im Katheter enthaltenen Materialien reagiert
- Haut, Gewebe- und Gefäßzustand, und/oder frühere Behandlungen eine ordnungsgemäße Fixierung des Katheters/Zugangs unmöglich machen.

Bitte beachten Sie die Angaben auf dem Produktetikett und der Produktbeilage bezüglich Indikationen, Kontraindikationen, Risiken, Warnhinweisen, Vorsichtsmaßnahmen und Gebrauchsanweisungen.



2797
 Bard Access Systems, Inc. 605 North 5600 West Salt Lake City, UT 84116, USA



BD Switzerland Sàrl, Route de Crassier 17, Business Park Terre-Bonne, Bâtiment A4, 1262 Eysins, Switzerland

Deutschland: BD · Tullastr. 8–12 · 69126 Heidelberg · Tel. +49 6221 305 0
 Österreich: BD · Rinnböckstr. 3 · 1030 Wien · Tel. +43 1 7063660 0
 Schweiz: BD · Postfach 2350 · 4002 Basel · Tel. +41 61 485 22 22

bd.com

BD, das BD Logo, PowerGlide Pro und StatLock sind Marken der Becton, Dickinson and Company oder der BD-Tochtergesellschaften. Alle anderen Marken sind Eigentum der jeweiligen Rechteinhaber. © 2020-2021 BD. Alle Rechte vorbehalten. Original BD-20928, BD-35706 (06/21)

