

### ALERTA DE VIGILANCIA DE PRODUCTOS SANITARIOS

<b>Nº DE ALERTA:</b>	<b>REFERENCIA</b>
2023-504	PS/EML/98883
<b>PRODUCTO</b>	
Equipos de bomba, equipos de infusión por gravedad y equipos de extensión para infusión BD Alaris™. Ver UDIs y referencias afectadas en el Apéndice 1 de la nota de aviso de la empresa.	
<b>PRODUCTOS AFECTADOS EN ESPAÑA</b>	
<b>Nº de catálogo</b>	<b>Descripción</b>
42081E-0006	Sistema de Perfusión por Gravedad SmartSite™. Puerto de Válvula sin aguja. Conector Luer lock. No ventilado
60033E	Alargadera de Baja Absorción (PE/PVC) Filtro 0,2 µm
11499817-09	Sistema de Perfusión Sanguínea VersaSafe™. Puerto de Tabique Dividido. Conector Luer-lock. No Ventilado
<b>FINALIDAD PREVISTA</b>	
Administración de sueroterapia y medicamentos intravenosos.	
<b>FABRICANTE</b>	
BD Switzerland Sarl., Suiza	
<b>DISTRIBUIDOR</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• MMG &amp; T EMPRESARIOS SA, Calle Bartolomé de Medina 15 bajo, 41004 Sevilla.</li> <li>• ALCURA HEALTH ESPAÑA SA, C/Cinca 20-24, 08223, Terrassa, Barcelona.</li> </ul>	
<b>ASUNTO</b>	
Advertencia de seguridad relacionada con determinados equipos de infusión BD Alaris debido a que no se ha indicado en el etiquetado de los productos que contienen di(2-etilhexil)ftalato (DEHP).	
<b>DOCUMENTOS ADJUNTOS:</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Nota de aviso empresa</li> </ul>	

