



PORTAFOLIO DE PRODUCTOS

PHARMABEST SAS, es una compañía dedicada a la importación y comercialización de marcas líderes mundiales en tecnología y desarrollo científico de productos innovadores para el tratamiento de patologías de alto impacto que adolecen de una moderna y adecuada terapéutica, somos distribuidores exclusivos para Colombia de varias compañías que cuentan con los más altos estándares de calidad y que están avalados con certificaciones internacionales como FDA, CE, CFDA, ISO.

POLÍTICA DE CALIDAD

PHARMABEST tiene como política de calidad, la importación y comercialización de dispositivos médicos líderes a nivel mundial en tecnología y desarrollo científico, dando así la posibilidad de mejores alternativas al área médica en el tratamiento y rehabilitación de sus pacientes. Contamos con un recurso humano idóneo y comprometido en satisfacer las necesidades y expectativas del cliente.

MISIÓN

PHARMABEST es una compañía dedicada a la importación y comercialización de marcas líderes mundiales en tecnología y desarrollo científico de productos innovadores para el tratamiento de patologías de alto impacto que adolecen de una moderna y adecuada terapéutica; dando así la posibilidad de mejores alternativas al área médica en el tratamiento y rehabilitación de sus pacientes. Preocupados por brindar bienestar y rentabilidad a su personal y accionistas.

VISIÓN

En el 2024 **PHARMABEST** estará posicionado en el mercado de Dispositivos Médicos en Colombia reconocidos por la innovación, calidad, servicio cálido y oportuno, siempre encaminados a la satisfacción del cliente y crecimiento y rentabilidad de la organización.



TAPABOCAS

IMPORTADOS





CLASIFICACIÓN DE LOS TAPABOCAS A NIVEL MUNDIAL

IMPORTE TAPABOCAS TERMOSELLADO

TAPABOCAS USO
CIVIL



TAPABOCAS USO
MÉDICO



TAPABOCAS USO
MÉDICO QUIRÚRGICO



STANDARD CHINA	T32610-2016 DISPOSABLE NON MEDICAL MASK	YY/T 0969 - 2013 DISPOSABLE MEDICAL MASK	YY/T 0469 - 2011 DISPOSABLE SURGICAL MASK	
NORMA EUROPEA	N/A	EN 14683 TIPO I (TYPE 1)	EN 14683 TIPO II (TYPE 2)	EN 14683 TIPO IIR (TYPE 2R)
STANDARD USA	N/A	TIPO I (TYPE 1)	TIPO II (TYPE 2)	TIPO III (TYPE 3)
EFICACIA DE FILTRACIÓN BACTERIANA (BFE)	>80	≥95	≥98	≥98
RESISTENCIA A SALPICADURAS	NO	NO	NO	✓



PORTAFOLIO DE PRODUCTOS

FICHA TÉCNICA

CÓDIGO	F-P3-006
VERSIÓN	0
FECHA	Agosto 2023
PÁGINA	1 de 1

PRODUCTO

MASCARILLA MÉDICA DE UN SOLO USO DESECHABLE

REGISTRO SANITARIO

REGISTRO DE
IMPORTACIÓN

APROBADO POR:



DESCRIPCIÓN

- Mascarilla Médica desechable sujeción.
- Compuesta por 3 capas (tela interna no tejida, tela soplada fundida alta tasa de filtración y tela externa no tejida).
- Cuenta con bandas elásticas para el ajuste de la mascarilla a la piel del rostro y bandas suaves para evitar la sobrecarga en el área de las orejas.
- Esta Mascarilla médica ofrece un gran confort para la piel del rostro y un gran nivel de transpirabilidad a la vez que protege nariz y boca del contacto con líquidos y/o otros contaminantes tipo partículas, bacterias, gotas voladoras en bloque y varios microorganismos en el aire.

Es usada principalmente en hospitales, clínicas, consultorios médicos, dentales, médicos generales, cuidados paliativos, etc.

CARACTERÍSTICAS

- Diseño de alta capacidad de filtración no tejido.
- Ajuste cómodo con bandas elásticas y soporte nasal.
- **Color:** Azul y Blanco.
- Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE) >98%
- Mascarilla Médica Tipo II R
- **Especificaciones del producto:** 175 mm * 95 mm
- **Vida útil:** 36 meses.
- **Primera capa:** Tela no tejida.
- **Segunda capa:** Tela soplada fundida alta tasa de filtración.
- **Tercera capa:** Tela no tejida, amigable con la piel.
- La mascarilla médica de tres capas plegadas ofrece una alta protección bacteriana.
- **Clip de puente de nariz:** Doble núcleo incorporado, plástico fuerte, fuerte protección grado de flexión.
- Bandas elásticas extra-cómodas para eliminar la presión a los oídos.



EMPAQUE

TIPO

MATERIAL

UNIDADES CONTENIDAS

INFORMACIÓN CONTENIDA

CÓDIGO DE BARRAS

Caja

Cartón

50

Referencia N° Lote
No Estéril

No Aplica



PORTAFOLIO DE PRODUCTOS

FICHA TÉCNICA

CÓDIGO	F-P3-006
VERSIÓN	0
FECHA	Agosto 2023
PÁGINA	1 de 1

PRODUCTO

MASCARILLA FACIAL DE USO MÉDICO DESECHABLE TERMOSELLADA IMPORTADA EN EMPAQUE INDIVIDUAL

REGISTRO SANITARIO

REGISTRO DE
IMPORTACIÓN

APROBADO POR:



DESCRIPCIÓN

- Mascarilla facial de uso médico desechable de sujeción
- Termosellado importado.
- Compuesta por 3 capas de microfibra no tejida, cuenta con bandas elásticas para el ajuste del tapabocas a la piel del rostro y bandas suaves para evitar la sobrecarga en el área de las orejas.
- Estos tapabocas ofrece un gran confort para la piel del rostro y un gran nivel de transpirabilidad a la vez que protege nariz y boca del contacto con líquidos y/o otros contaminantes tipo bacterias, gérmenes, partículas y polen.

Es usada principalmente en consultorios médicos, dentales, médicos generales, cuidados paliativos, etc.

CARACTERÍSTICAS

- Diseño de alta capacidad de filtración no tejido.
- Ajuste cómodo con bandas elásticas y soporte nasal.
- Protección inodora.
- 3 Capas de protección.
- Color Azul.
- No colorantes.
- No químicos agregados.
- Resistente a líquidos, látex.
- Bandas elásticas extra cómodas para eliminar la presión a los oídos.
- Capa interior "Sensitive" para el suave contacto con la piel del rostro.
- Alta filtración.



EMPAQUE

TIPO

Caja

MATERIAL

Cartón

UNIDADES CONTENIDAS

50

INFORMACIÓN CONTENIDA

Referencia N° Lote
No Estéril

CÓDIGO DE BARRAS

No Aplica

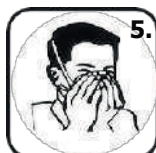
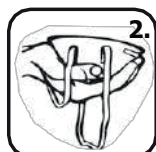
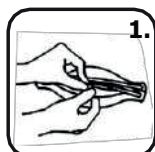
MASCARILLA N95 DE USO MÉDICO

N95 IMPORTADO • CERTIFICACIÓN NIOSH • REGISTRO
INVIMA USO MÉDICO • APROBACIÓN CDC





XIANTAO ZHONG YI SAFETY & PROTECTION PRODUCTS CO., LTD.



No. 101, Xianyuan Road, ciudad de Xiantao, provincia de Hubei, China 433000 + 86-728-3257535 / 3257635.

PRECAUCIÓN:

Las correas del respirador están completamente libres de látex. Las personas sensibles al caucho natural de látex pueden ser fáciles de usar.

INSTRUCCIONES DE AJUSTE Y COLOCACIÓN:

Siga estas instrucciones cada vez que use el respirador.

1. Ajuste las correas elásticas al tamaño adecuado antes de colocar el respirador en la cara.
2. Coloque el respirador de copa en la mano, con la pieza nasal hacia los dedos.
3. Coloque el respirador en la boca y nariz. Tire de la correa elástica cerca de su mano, su cabeza descansando en la parte posterior de su cabeza. Hale las correas cerca de su dedo sobre su cabeza y colóquelo en la parte superior de su cabeza y ajuste las correas elásticas.
4. Déle la forma adecuada a la pieza de la nariz con los dedos índice y medio para mantener el respirador pegado a su cara.
5. Utilice las dos manos para comprobar el sellado antes de cada uso. Para comprobar el ajuste, coloque ambas manos completamente sobre el respirador y exhale. Tenga cuidado de no alterar la posición del respirador. Si hay fugas de aire alrededor de la nariz, reajuste a pieza de la nariz como se describe en el paso anterior. Si hay fugas de aire en los bordes del respirador, mueva las correas hacia atrás a lo largo de los lados de su cabeza. Si usted **NO PUEDE** lograr un ajuste adecuado, **NO ENTRE** al área contaminada. Consulte a su supervisor.



COMPRUEBE LOS SELLOS FACIALES COMO SE INDICA:

Coloque ambas manos completamente sobre el respirador; exhale bruscamente; si hay fugas de aire alrededor de la nariz, reajuste la boquilla como se describe en el paso 4, si hay fugas de aire en los bordes del respirador, trabaje las correas a lo largo de los lados de la cabeza.

El respirador debe usarse de acuerdo con las regulaciones de OSHA 29 CFR 1910.134, que incluye el requisito de realizar pruebas de ajuste antes de su uso.

ADVERTENCIA: Si no puede lograr un ajuste satisfactorio, NO entre en el área contaminada. Consulte a su supervisor o llame +86-728-3257535 / 3257635 para contactar a Xiantao Zhong Yi Safety & Protection Products Co., Ltd.

ESPECIFICACIÓN TÉCNICA



INSTRUCCIONES DE USO

1. No seguir todas las instrucciones y limitaciones en el uso de este respirador y/o no usar este respirador durante todo el tiempo de exposición puede reducir la efectividad del respirador y puede resultar en enfermedad o muerte.
2. Antes del uso ocupacional de este respirador, se debe implementar un programa de protección respiratoria por escrito que cumpla con todos los requisitos de **OSHA 29 CFR 1910.134**, tales como capacitación y pruebas de ajuste y normas aplicables específicas de sustancias de **OSHA**.
3. Las partículas que pueden ser peligrosas para su salud incluyen aquellas tan pequeñas que no puede verlas.
4. Salga del área contaminada de inmediato y comuníquese con el supervisor si se presenta mareo, irritación u otra angustia.
5. Guarde el respirador lejos de áreas contaminadas cuando no esté en uso.
6. Deseche el producto usado de acuerdo con las regulaciones aplicables.

LIMITACIONES DE USO

1. **NO HACER** uso del respirador o ingreso o permanezca en un área contaminada bajo las siguientes circunstancias:
 - La atmósfera contiene menos del 19,5% de oxígeno.
 - La atmósfera contiene aerosoles de aceite.
 - Para protección contra gases o vapores.
 - Los contaminantes o sus concentraciones son desconocidos o representan un peligro inmediato para la vida o la salud.
 - Para operaciones de arenado, pintura en aerosol, amianto.
2. **NO HACER** modificar o hacer un mal uso del respirador.
3. **NO HACER** uso del respirador con barba u otro vello facial que interfiera con el contacto directo con la cara y el borde del respirador, o cualquier otra condición que pueda impedir un buen sellado facial.

ESTE RESPIRADOR ESTÁ PROBADO ÚNICAMENTE EN LA SIGUIENTE CONFIGURACIÓN

TC-	PROTECCIÓN¹	RESPIRADOR	PRECAUCIONES Y LIMITACIONES²
		ZYB-11	
84A-7877	N95	X	ABCJMNOP



MÁSCARA ZHONG YI



REGISTRO INVIMA USO MÉDICO

La máscara respiratoria N95 de Zhong Yi tiene una eficacia de filtrado mayor al 95% contra las sustancias de aerosol y partículas libres de aceite, este respirador quirúrgico tiene certificación NIOSH y aprobación por los CDC para ser utilizado en ambientes hospitalarios por personal de la salud o de emergencia.

2-PRECAUCIONES Y LIMITACIONES

- A. No debe usarse en atmósferas que contengan menos del 19,5% de oxígeno.
- B. No debe usarse en atmósferas inmediatamente peligrosas para la vida o la salud.
- C. No exceda las concentraciones máximas de uso establecidas por los estándares regulatorios.
- J. No utilizar y mantener correctamente este producto podría provocar lesiones o la muerte.
- M. Todos los respiradores aprobados deben seleccionarse, ajustarse, usarse y mantenerse de acuerdo con **NIOSH**, **OSHA** y otras regulaciones aplicables.
- N. Nunca sustituya, modifique, agregue u omita piezas. Utilice únicamente piezas de repuesto exactas o cualquier otra pieza especificada por el fabricante.
- O. Consulte las Instrucciones para el usuario y/o los manuales de mantenimiento para obtener información sobre la aplicación de estos respiradores.
- P. **NIOSH** no evalúa los respiradores para su uso como mascarillas quirúrgicas.

ADVERTENCIA:

Este respirador ayuda a proteger contra ciertos contaminantes. Puede que no elimine el riesgo de contraer enfermedades o infección. El mal uso puede provocar enfermedades o la muerte. Los materiales que pueden entrar en contacto con la piel del usuario pueden causar reacciones alérgicas a personas susceptibles.

PARA OBTENER MÁS INFORMACIÓN o asistencia, por favor comuníquese con Xiantao Zhong Yi Safety & Protection Products. Co., Ltd.



KN95

MASK WITH BREATHING



RESPIRATOR VALVE
INDEPENDENT ONE WAY
BREATHING VALVE
EFFECTIVELY REDUCES
RESPIRATORY RESISTANCE

SPECIFICATIONS

The Coronavirus Protection Mask helps prevent dangerous airborne cough and sneeze droplets from entering the nose and mouth. It utilizes a unique 3-layer protection system that helps filter out airborne particles and substances.

PRODUCT INFORMATION:

Foldable white mask
Style: folding
Wearing method: head-mounted
Exhalation valve: Yes
Filtration level: FFP2, KN95
Color: white, gray
Executive standards: GB2626-2006, EN149: 2001



The mask is easily adjustable to snugly fit both adults and children. It is designed to be comfortable and lightweight for all-day wear.





GUANTES

de nitrilo 13" color verde

Nombre del producto:
Guantes de Nitrilo 13"



Guantes 100% nitrilo Alta densidad, libre de talco,
Talla: 8,9,10,11

» DESCRIPCIÓN

Guantes 100% Nitrilo, Alta densidad, color verde, libre de talco, espesor de 0.011 mm Acabado rugoso, Longitud 13" (33.02 cm). Guantes elaborados 100 % en nitrilo, máxima resistencia para alto desempeño, labrado especial en palma y dedos para óptimo agarre, satinados, suaves y flexibles, calibre parejo desde la punta de los dedos hasta el orillo, diseño anatómico y forma curva en los dedos para un ajuste perfecto, protege las manos durante labores exigentes en la industria petroquímica, automotriz, artes gráficas, e industria en general, ideales para el manejo de sustancias químicas.

Flexibilidad y confort hacen de este EPP un aliado para las manos de los usuarios, no producen dermatitis, no sufren degradación ni debilitamiento en sus componentes.

VENTAJAS

- ★ Sensibles, suaves y confortables
- ★ Presentación por pares
- ★ Acabado rugoso
- ★ Forma anatómica.
- ★ Antideslizante en palma y dedos.
- ★ Buena resistencia a la abrasión.
- ★ Buen agarre en seco.



EN 374-2 DE 2003
EN 388 DE 2003



CERTIFICACIONES

Tallas : 8,9,10 y 11

Empaque: pares



www.pharmabest.com.co
300 665 6029 - 310 5560775
servicioalcliente@pharmabest.com.co

Dirección: Carrera 7 C Bis No. 139 - 18
Oficina 601 • Bogotá, Colombia



Nombre del producto: Guantes desechables de nitrilo para examen

GUANTES

DE NITRILO DESECHABLES DE USO MÉDICO

Tipo: Sin polvo, No estéril • Material: 100% Nitrilo (sin látex, sin polvo) • Color: Azul • Modelo: Ambidiestro con borde enrollado • Talla: S, M, L, XL.

Guantes(No Estéril)
 Normas de Calidad:
 FDA, CE, INVIMA, ASTM, ENISO374-5,
 EN455-1, EN455-2, EN455-3,
 ISO 374-1:2016+A1:2018,
 GB 10213 - 2006, GB4046
 Espesor de pared simple (mm)
 Dedo ≥ 0.08
 Palma ≥ 0.05
 Empaque: 100 pc/caja, 10 cajas/cartón
 Aplicación:
 Propósito Médico / Examinar Pacientes
 Salud y Enfermería
 Propósito Industrial / PPE
 Quehacer General
 Trabajadores de la Salud
 Función: Protege contra virus,
 microorganismos y químicos peligrosos.

CUADRO DE DESEMPEÑO

DESEMPEÑO	MUY ALTO	ALTO	MEDIO	BAJO
CARACTERÍSTICAS				
SENSIBILIDAD		X		
ALÉRGENOS			X	
RESISTENCIA	X			
ELASTICIDAD		X		
USO PROLONGADO	X			

DESCRIPCIÓN

Guantes desechables ambidiestros fabricados en Nitrilo 100%, lo cual les confiere suavidad y sensibilidad a la hora de ser utilizados. No estéril, con buena resistencia al rasgado, mejor agarre en ambientes secos, húmedos y grasientos. Libre de talco. No tóxico.

APLICACIONES



Propósitos Médicos y Examinaciones



Laboratorios



Industria de Comida



Al por Menor



Propuestas Industriales



Industrias IT



Seguridad Pública



Aerolínea y Transporte



Salud y Enfermería



CERTIFICACIONES

VENTAJAS

- ★ Desechable
- ★ Sensibles, suaves y confortables
- ★ Cajas dispensadoras de fácil apertura
- ★ Puntas texturizadas para un mejor agarre
- ★ Puños con reborde



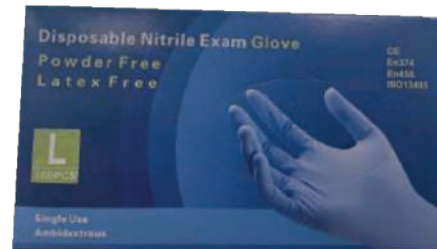
www.pharmabest.com.co
 318 812 4637 - 300 665 6029
servicioalcliente@pharmabest.com.co

Dirección: Carrera 7 C Bis No. 139 - 18
 Oficina 601 • Bogotá, Colombia



GUANTES

DE NITRILO DESECHABLES DE USO MÉDICO



Nombre del producto:
**Guantes de Nitrilo desechables
de examen médico**

Zhonghong Pulin Medical Products Co. Ltd.
Address: West Industrial Park, Luannan County,
Tangshan City, Hebei Province, 063500 China
Phone: 86-0315-4167691

Guantes (No Estéril)

Normas de Calidad:

FDA, CE, ASTM, INVIMA 2021DM-00223836
EN455-1, EN455-2, EN455-3,
Espesor de pared simple (mm)

Dedo ≥ 0.08

Palma ≥ 0.05

Empaque: 100 pc/caja, 10 cajas/cartón

Aplicación: Propósito Médico / Examinar

Pacientes

Salud y Enfermería

Propósito Industrial / PPE

Quehacer General

Tipo: Sin polvo, No estéril Material: 100% Nitrilo
(sin látex, sin polvo) Color: Azul Modelo:
Ambidiestro con borde enrollado Talla: S, M, L,
XI

CUADRO DE DESEMPEÑO

DESEMPEÑO	MUY ALTO	ALTO	MEDIO	BAJO
CARACTERÍSTICAS				
SENSIBILIDAD		✗		
ALÉRGENOS			✗	
RESISTENCIA	✗			
ELASTICIDAD		✗		
USO PROLONGADO	✗			

DESCRIPCIÓN

Guantes desechables tipo cirugía, ambidiestros fabricados en Nitrilo 100%, lo cual les confiere suavidad y sensibilidad a la hora de ser utilizados. No estéril, con buena resistencia al rasgado, mejor agarre en ambientes secos, húmedos y grasientos. Libre de talco. No tóxico.

APLICACIONES



Propósitos Médicos
y Examinaciones



Laboratorios



Salud y
Enfermería



Al por Menor



Propuestas
Industriales



Industrias IT



Seguridad
Pública



Aerolínea y
Transporte



Industria de
Comida



CERTIFICACIONES

VENTAJAS

- ★ Desechable
- ★ Sensibles, suaves y confortables agarre
- ★ Cajas dispensadoras de fácil apertura
- ★ Puntas texturizadas para un mejor



www.pharmabest.com.co
300 665 6029 - 318 8124637
servicioalcliente@pharmabest.com.co

Dirección: Carrera 7 C Bis No. 139 - 18
Oficina 601 • Bogotá, Colombia



GUANTES

DE NITRILO – VINILO DESECHABLES



SIN POLVO • SIN LÁTEX • NO ESTÉRIL
AMBIDIESTRO • GRADO: EXAMEN
DE PACIENTE

Producto: Tiempo de Confort -
 Toque de Confort
 Nitrilo-Vinilo Sintético

Color: Azul

Tipo: Libre de Polvo, No Estéril

Modelo: Ambidiestro con borde enrollado

Tallas: S-M-L-XL

Espesor (mm): Todos los tamaños

Dedo: 0.08 +/- 0.02

Palma: 0.08 +/- 0.02

Puño: 0.06 +/- 0.02

Material: Nitrilo-Vinilo Sintético

APLICACIONES



Propósitos Médicos
y Examinaciones



Laboratorios



Industria de
Comida



Al por Menor



Propuestas
Industriales



Industrias IT



Seguridad
Pública



Aerolínea y
Transporte



Salud y
Tenfermería



Certificaciones:
 EN - 455 - 1/2/3
 EN - 374 - 1/2/3/4/5
 ASTM D5250
 FDA

Vida del Producto: 5 Años
 Origen: China
 Empaque: 100 Guantes
 por caja - 10 Cajas por
 cartón



Tipo: Sin polvo, No Estéril Material: Nitrilo -
 Vinilo Sintético Color: Azul
 Modelo: Ambidiestro con borde enrollado
 Talla: S, M, L, XL.

CERTIFICACIONES



www.pharmabest.com.co
 318 812 4637 - 300 665 6029
contacto@pharmabest.com.co

Dirección: Carrera 7 C Bis No. 139 - 18
 Oficina 601
 Bogotá, Colombia



GUANTES DE VINILO



SIN POLVO • NO ESTÉRIL • AMBIDIESTRO

APLICACIONES



Propósitos Médicos
y Examinaciones



Laboratorios



Industria de
Comida



Al por Menor



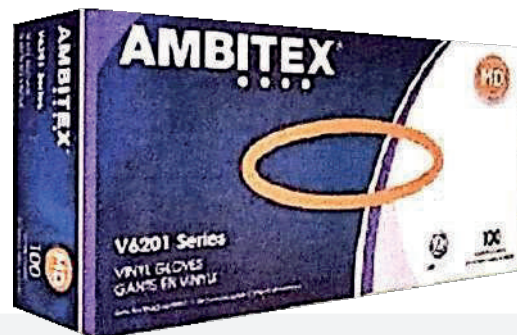
Aerolínea y
Transporte



Seguridad
Pública

Certificaciones:
EN - 455 -1/2/3
EN - 374 - 1/2/3/4/5
ASTM D5250
FDA

Vida del Producto: 5 Años
Origen: China
Empaque: 100 Guantes
por caja - 10 Cajas por
cartón



Tipo: Sin polvo, No Estéril Material: Vinilo
Sintético
Color: Blanco Transparente
Modelo: Ambidiestro con borde enrollado
Talla: S, M, L, XL.

CERTIFICACIONES



www.pharmabest.com.co
318 812 4637 - 300 665 6029
servicioalcliente@pharmabest.com.co

Dirección: Carrera 7 C Bis No. 139 - 18
Oficina 601
Bogotá, Colombia



GUANTES

QUIRÚRGICOS DE LÁTEX ESTÉRILES DESECHABLES

GUANTES QUIRURGICOS DESECHABLES DE LATEX ESTÉRILES



» INDICACIONES DE USO

La aplicación y el uso previstos de los guantes de látex estériles es actuar como barrera en los exámenes y procedimientos quirúrgicos, diagnósticos o terapéuticos.

Posee una película de látex perfecta puede aislar eficazmente las bacterias y los virus. Además de contar con la suficiente fuerza para resistir la rotura durante su uso, con el fin de evitar infecciones cruzadas.

» CARACTERÍSTICAS

- ★ 100% de látex de caucho natural.
- ★ Procesos de inmersión, lixiviación, vulcanización y esterilización.
- ★ Todos los productos se fabrican con tecnología y equipos avanzados.



- ★ Pre-empolvado.
- ★ Caucho natural de latex.
- ★ Diseño anatómico.
- ★ Superficie texturizada para mayor sensibilidad

- ★ Estéril, mientras la cubierta permanezca sellada y sin daños.
- ★ Manufacturado bajo la certificación: EN 455/ASTM D-3577.

CONCLUSIÓN TÉCNICA:

Por la presente certificamos que los productos han sido estrictamente y cumplen con:

Dimensiones EN455-2, espesor ASTM D3577 TH1 St, prueba de estancamiento del agua, propiedades físicas, proteínas y residuos de polvo, plan de inspección ISO2859, EN ISO 11137-2 y EN ISO 11137-esterilidad, ISO 10993-10 hipersensibilidad, ISO 10993-5 e ISO 10993-11 toxicidad.

PROPIEDADES FÍSICAS

PRODUCTO	GUANTES QUIRÚRGICOS	GUANTES DE EXAMEN
Fuerza de Tracción	≥9 N	≥6 N
Alargamiento de Rotura	≥650%	≥500%



HEBEI TIANSHUO MEDICAL
PRODUCTS CO., LTD.

Dabu Village, Xiong County, Baoding, Hebei, China

Fabricado por:
Hebei Tianshuo Medical Products Co., Ltd China



! ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

1. Este producto se esteriliza mediante Gas de Óxido Etileno.
2. Se debe realizar una inspección cuidadosa antes de su uso. Si hubiera alguna rotura o daño, los productos no se utilizarán debido a la invalidez de la esterilización.
3. Se seleccionará el tamaño adecuado de los guantes para evitar que se rompan o se caigan de las manos durante su uso.
4. Una vez puestos los guantes en las manos, utilice una toalla esterilizada o agua esterilizada para limpiar el polvo de aislamiento de la superficie.
5. Los productos no deberán entrar en contacto con aceite, ácido o álcali y otras sustancias nocivas para garantizar que los guantes tendrán una larga vida útil y no se deteriorará su calidad.
6. El período de esterilización efectiva de los productos es de 5 años a partir de la fecha de esterilización.

>> PRECAUCIÓN

Este producto contiene caucho natural de latex el cual puede causar reacciones alérgicas. Después de su uso, remueva el el polvo con una esponja esperil humeda, toalla estéril o otro metodo efectivo.

>> ALMACENAMIENTO

Los productos deberán almacenarse en un lugar seco, fresco y ventilado, sin exposición directa al sol, ni luz ultravioleta de alta intensidad.

VIDA ÚTIL

5 años.



EC Representative:
Shanghai International Holding
Corp. GmbH (Europe)
Location: Eiffestrasse 80, 20537
Hamburg, GERMANY





➤ NITRILO



HIPOALERGÉNICO



RESISTENCIA



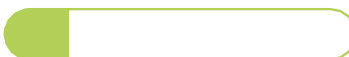
FLEXIBILIDAD



➤ LÁTEX



HIPOALERGÉNICO



RESISTENCIA



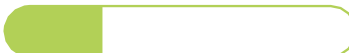
FLEXIBILIDAD



➤ VINILO



HIPOALERGÉNICO



RESISTENCIA



FLEXIBILIDAD





Traje de protección personal

Tipo overol sin termo sellado



DESCRIPCIÓN

Los vestidos de polipropileno ofrecen un excelente fluido
Protección para un desempeño laboral sin preocupaciones
Hecho de material de polipropileno recubierto de polietileno azul
Las batas proporcionan un alto nivel de protección contra fluidos.
La cintura y las corbatas aseguran que las batas permanezcan en su lugar.
Disponible en espalda abierta o cerrada con puños de punto acanalado.

PROPIEDADES

- ★ Traje de protección tipo overol con capucha de una sola pieza .
- ★ Capucha con borde elástico que ajuste a la cara
- ★ Cremallera frontal impermeable (que va del cuello hasta el pubis)
- ★ Con solapa.

104726

Cumplir con las normas de protección de calidad de materiales y de manufactura del producto terminado, para protección contra fluidos, agentes biológicos y rasgado.
Presentar el análisis de las pruebas: ASTM F1670, ASTM F1671; cumplir con las normas: EN14126:2003; EN14605:2005 o normas equivalentes americana y/o europea.

Material

Polipropileno y polietileno.
Elástico en las muñecas y tobillos.

Tamaño

S, M, L, XL, 2XL, 3XL.

No estéril.

EQUIPOS E INSUMOS MÉDICOS





TERMÓMETRO MÉDICO INFRARROJO UFR103

FICHA TÉCNICA

CÓDIGO	F-P3-006
VERSIÓN	0
FECHA	Agosto 2023
PÁGINA	1 de 1



SIN CONTACTO DISEÑO ERGONÓMICO

- Termometro médico infrarrojo de medición sin contacto, posee sondas altamente sensibles.
- Diseño Ergonómico, cómodo de sostener cuerpo sólido y estable, manejable, agarre cómodo, agarre firme.

>> CARACTERÍSTICAS

- Pantalla Digital Led: La pantalla se enfoca en la lectura, no cambia de color lo que permite leer claramente el valor de la temperatura.
- Lectura de Temperatura en 1 segundo.
- Función de Memoria: 20 sets de valores de medición.
- Exactitud +/- 0.2°C / +/- 0.4°F
- Función de Timbre:
 - Encendido 1 sonido corto.
 - Toma de temperatura completada: 1 sonido largo.
 - Temperatura > 37.50°C: 10 sonidos cortos.

- Batería: 2 baterías AAA.
- Apagado automático: En 60 segundos.
- Duración de la Batería: Se puede usar 300 veces en condiciones normales.
- Tamaño: 152mm x 103mm x 39mm.
- Peso aproximado 75 gr (sin baterías).



CARACTERÍSTICAS



LECTURA RÁPIDA LUZ LCD DE FONDO CONMUTABLE UNIDAD 20 MEMORIAS CONTACTO INFRAROJO



EMPAQUE

Tipo: Caja	Material: Cartón	Unidades Contenidas : 1	Información : Referencia n° lote No estéril	Código de Barras : No aplica
------------	------------------	-------------------------	---	------------------------------



FICHA TÉCNICA

CÓDIGO	F-P3-006
VERSIÓN	0
FECHA	Agosto 2023
PÁGINA	1 de 1

PULSIOXÍMETRO

DIGITAL JN-P-01



LIGERO Y FACIL DE USAR DETECTA EL DESCENSO DE LOS NIVELES DE SATURACIÓN

- Pulsioxímetro CMS-50D ligero y fácil de usar especialmente diseñado para uso hospitalario, fisioterapéutico, hogar, atención medicina deportiva.
- El pulsioxímetro digital CMS-50D mide de forma no invasiva los niveles de saturación de oxígeno en la sangre y ritmo cardíaco.
- Detecta el descenso de los niveles de saturación de oxígeno antes de que ocurra algún daño.

>> CARACTERÍSTICAS

- Dirección de la lectura de la información ajustable manualmente.
- Pantalla OLED.
- Su avanzado algoritmo minimiza la influencia del movimiento.
- Visualización de lectura de la medición y onda pletismográfica.
- Alarma visual.
- Indicador de baja batería.
- Auto-apagado.
- Funciona con dos baterías alcalinas AAA.
- Varios colores.



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

- Rango de medición del oxímetro de pulso de la yema del dedo: 0 - 100%
- Resolución: 1% por SpO2, 1bpm para pulso
- Precisión de medición: $\pm 2\%$ (70% - 100%), no especificado (<70%)
- Rango de alarma: 50% ~ 100% Frecuencia de pulso:
- Rango de medición: 30 ~ 250 BPM
- Rango: Puede trabajar 36 horas seguidas
- Precisión de medición: ± 2 BPM
- Rango de alarma: 30 ~ 250 BPM



EMPAQUE

	TIPO	MATERIAL	UNIDADES CONTENIDAS	INFORMACIÓN CONTENIDA	CÓDIGO DE BARRAS
EMPAQUE	Caja 440mm x 340mm x 290mm Peso Bruto (100pcs): 8.7 Kg	Cartón	1 Dimensión (LxWxH): 57mm x 31mm x 32mm Peso Neto: 50g	Referencia N° Lote No Estéril	No Aplica



COVID-19

ANTIGEN RAPID TEST (NASAL CAVITY)

PRUEBA RÁPIDA DE ANTÍGENOS COVID-19

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO



»» USO PREVISTO

Kit de Antígeno COVID-19 es un ensayo inmunocromatográfico para la detección cualitativa del antígeno del SARS-CoV-2 en hisopos nasofaríngeos y orofaríngeos en seres humanos.

»» PRINCIPIO DE LA PRUEBA

El casete de prueba rápida del antígeno COVID-19 es un ensayo inmunocromatográfico de membrana que utiliza anticuerpos monoclonales de alta sensibilidad para detectar la proteína de la nucleocápside del SARS-CoV-2 en el hisopo nasofaríngeo (NP).

La tira de prueba se compone de las siguientes partes: almohadilla de muestra, almohadilla de reactivo, membrana de reacción y almohadilla de absorción.

La almohadilla de reactivo contiene el oro coloidal conjugado con los anticuerpos monoclonales contra la proteína de la nucleocápside del SARS-CoV-2; la membrana de reacción contiene los anticuerpos secundarios para la proteína de la nucleocápside del SARS-CoV-2. Toda la tira se fija dentro de un dispositivo de plástico.

Si el antígeno del SARS-CoV-2 está presente en la muestra, se formará un complejo entre el conjugado anti-SARS-2 y el virus que será captado por los anticuerpos monoclonales específicos anti-SARS-2 recubiertos en la región de la línea de prueba (T). La ausencia de la línea T sugiere un resultado negativo. Para servir como control del procedimiento, siempre aparecerá una línea roja en la región de la línea de control (CJ) que indica que se ha añadido el volumen adecuado de muestra y que se ha producido la absorción de la membrana.



Sensibilidad relativa: 98.3% (95%CI*:95.57% a 99.52%)
*Intervalos de confianza.

Especificidad relativa: 99.1% (95%CI*: 97.44% a 99.82%).

Precisión: 98.8% (95%CI*: 97.48% a 99.50%).



Zhejiang Jilong Biotechnology Co., Ltd.

Address: Room 303, Building 4, No. 1 Nangonghe Road, Yuhang Economic and technological Development Zone, Linping District, 311100 Hangzhou, Zhejiang China.

Tell: +86-0571-85179852

Email: jilong@jilongbio.com

Website: www.jilongbio.com



Lotus NL B.V.

Add: Koningin Julianaplein 10, 1e Verd, 2595AA, The Hague, Netherlands.

E-mail: peter@lotusnl.com

REGISTRO SANITARIO No.:

INVIMA 2022RD-0007477



USO: KIT DE ENSAYO INMUNOCROMATOGRAFICO PARA LA DETECCIÓN CUALITATIVA DEL ANTIGENO DEL SARS-COV-2 EN HISOPOS NASOFARINGEOS Y OROFARINGEOS EN SERES HUMANOS.

»» EXPLICACIÓN DE LA PRUEBA

Kit de Antígeno COVID-19 es un kit de inmunoensayo para la determinación rápida y cualitativa de la infección por SARS-CoV-2 a partir de muestras de hisopo. Los antígenos del SARS-CoV-2 presentes en las muestras se dejan reaccionar con el anticuerpo monoclonal anti-SARS-CoV-2 acoplado al conjugado de oro, seguido de la reacción con los anticuerpos monoclonales anti-SARS-CoV-2 inmovilizados en la línea de prueba. Cuando la muestra contiene antígenos del SARS-CoV-2, aparece una línea visible en la región de prueba de la membrana. La solución continúa migrando hasta encontrar un reactivo de control que se une a un conjugado de control, produciendo así otra banda en la región de control.



PRECAUCIÓN !

1. Sólo para uso diagnóstico in vitro.
2. El dispositivo de prueba debe permanecer en la bolsa sellada hasta su uso.
3. No utilizar el kit después de su fecha de caducidad.
4. Los hisopos, los tubos y los dispositivos de prueba son de un solo uso.
5. El tampón de extracción contiene una solución con un conservante (0,1% de Proclin300). Si la solución entra en contacto con la piel o los ojos, lávese con abundante agua.
6. No intercambiar ni mezclar componentes de diferentes lotes del kit.
7. Cuando recoja una muestra de hisopo nasofaríngeo, utilice el hisopo nasofaríngeo suministrado en el kit.
8. Utilice el equipo de protección personal y los guantes adecuados cuando realice cada prueba y al manipular las muestras de los pacientes. Cambie los guantes entre la manipulación de especímenes sospechosos de COVID-19.
9. Los especímenes deben ser procesados como se indica en las secciones de RECOLECCIÓN DE ESPECÍMENES y PREPARACIÓN DE MUESTRAS de este prospecto.
10. Para obtener resultados precisos, no utilice muestras visualmente sanguinolentas o demasiado viscosas.
11. Cuando se trabaje con muestras de pacientes de SARS-CoV-2 deben seguirse en todo momento las técnicas de seguridad de laboratorio adecuadas. Los hisopos de pacientes, las tiras reactivas usadas y los viales de tampón de extracción usados pueden ser potencialmente infecciosos. El laboratorio debe establecer métodos adecuados de manipulación y eliminación de acuerdo con los requisitos normativos locales.
12. La humedad y la temperatura pueden afectar negativamente a los resultados.
13. Los materiales de extracción usados deben desecharse de acuerdo con la normativa local.

»» CONTROL DE CALIDAD

Una línea roja que aparece en la región de la línea de control (CJ) es el control interno del procedimiento y confirma un volumen de muestra suficiente y una técnica de procedimiento correcta. Los estándares de control no se incluyen en esta prueba.

Sin embargo, se recomienda que los controles positivos y negativos se obtengan de una autoridad local competente y se analicen como una buena práctica de laboratorio, para confirmar el procedimiento de la prueba y verificar el rendimiento de la misma.

»» LIMITACIONES

1. El casete de prueba rápida de Antígeno COVID-19 (hisopo) es para uso profesional de diagnóstico in vitro, y sólo debe utilizarse para la detección cualitativa del SARS-CoV-2 en muestras de hisopo nasofaríngeo (NF).
2. La etiología de la infección respiratoria causada por microorganismos distintos del SARS-CoV-2 no se establecerá con esta prueba.
3. El casete de prueba rápida de Antígeno COVID-19 (hisopo) es capaz de detectar partículas viables y no viables de SARS-CoV-2. El rendimiento del casete de prueba rápida de Antígeno COVID-19 (hisopo) depende de la carga de antígeno y puede no correlacionarse con el cultivo celular realizado en la misma muestra.
4. Si el resultado de la prueba es negativo y los síntomas clínicos persisten, se recomienda realizar pruebas adicionales con métodos clínicos. Un resultado negativo no descarta en ningún momento la presencia de antígenos virales del SARS-CoV-2 en la muestra, ya que pueden estar presentes por debajo del nivel mínimo de detección de la prueba.
5. La recogida, el almacenamiento y el transporte inadecuados de las muestras pueden dar lugar a resultados negativos falsos.
6. El incumplimiento del procedimiento de la prueba puede afectar negativamente al rendimiento de la prueba o invalidar el resultado de la misma.
7. Para la prueba rápida del antígeno COVID-19, los resultados positivos de la prueba no diferencian entre el SARS-CoV y el SARS-CoV-2. Los resultados negativos deben tratarse como presuntos y confinarse con un ensayo molecular autorizado por la FDA, si es necesario, para la gestión clínica, incluido el control de la infección.



www.pharmabest.com.co
318 812 4637 - 300 665 6029
servicioalcliente@pharmabest.com.co

Dirección: Carrera 7 C Bis No. 139 - 18
Oficina 601 • Bogotá, Colombia



MODO DE USO

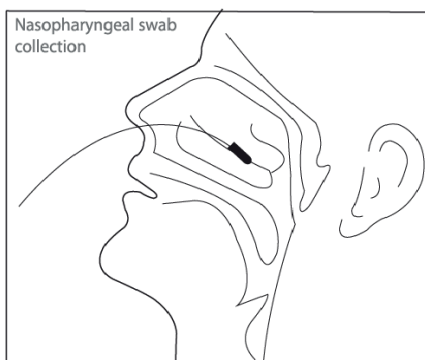
MATERIALES PROPORCIONADOS

1. Casete de prueba
2. Reactivo de extracción
3. Tubo
4. Hisopo
5. Instrucciones de uso
6. Bolsa de recuperación biológica

MATERIALES NECESARIOS PERO NO SUMINISTRADOS

Reloj, temporizador o cronómetro.

DIAGRAMA DE FUNCIONAMIENTO



Colección de hisopos Nasofaríngeos

RECOGIDA DE MUESTRAS

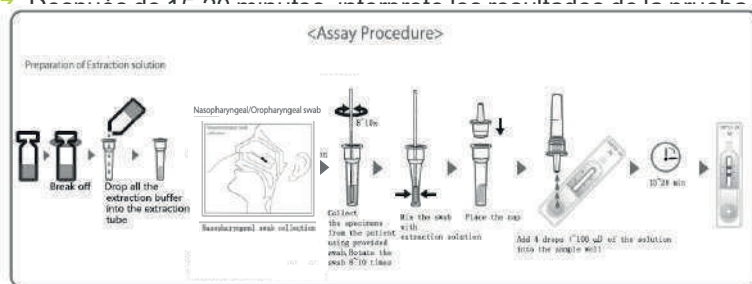
Utilice el hisopo nasofaríngeo incluido en el kit.

1. Introducir cuidadosamente el hisopo en la fosa nasal del paciente, alcanzando la superficie de la nasofaringe posterior que presente más secreción a la inspección visual.
2. Pase el hisopo por la superficie de la nasofaringe posterior. Rotar el hisopo varias veces.
3. Retirar el hisopo de la cavidad nasal.

PROCEDIMIENTO DE PRUEBA

[Procedimiento de prueba con hisopo nasofaríngeo]

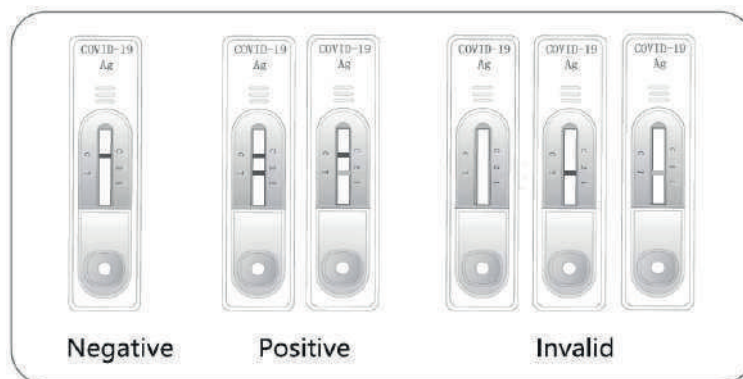
1. Coloque todas las muestras, los dispositivos de prueba y la solución de ensayo a temperatura ambiente antes de prueba (15-30min).
2. Encaje el dispositivo en una superficie plana.
3. Llene el tubo de extracción con la solución de extracción.
4. Inserte la(s) muestra(s) de hisopo nasofaríngeo en la solución de extracción, luego, mezcle el hisopo 8-10 veces.
5. Remueva los hisopos mientras presiona contra el tubo de la solución para extraer la mayor parte de la muestra.
6. Encajar el tapón del cuentagotas y dejar caer 4 gotas (-100ul) en el envase de la muestra [S].
7. Después de 45-60 minutos, interprete los resultados de la prueba.



INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

1. Resultado negativo: SOLO una banda en la línea de control (C).
2. Resultado positivo: Aparecen dos bandas en la línea de prueba (T) y en la línea de control (C).
3. Resultado no válido: Si no aparece una banda de color rojo en la línea de control (C) después de 30 minutos, el resultado se considera inválido, independientemente de que aparezca una línea de prueba (T) de color rosa-rojo. Si la prueba es inválida, debe realizarse una nueva prueba con una nueva muestra del paciente.

DIAGRAMA ESQUEMÁTICO



www.pharmabest.com.co
318 812 4637 - 300 665 6029
servicioalcliente@pharmabest.com.co

Dirección: Carrera 7 C Bis No. 139 - 18
Oficina 601 • Bogotá, Colombia



Contáctanos

Orlando Campos Camelo
Gerente

 +57 300 6656029

 orlando.campos@pharmabest.com

 www.pharmabest.com