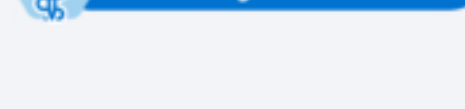




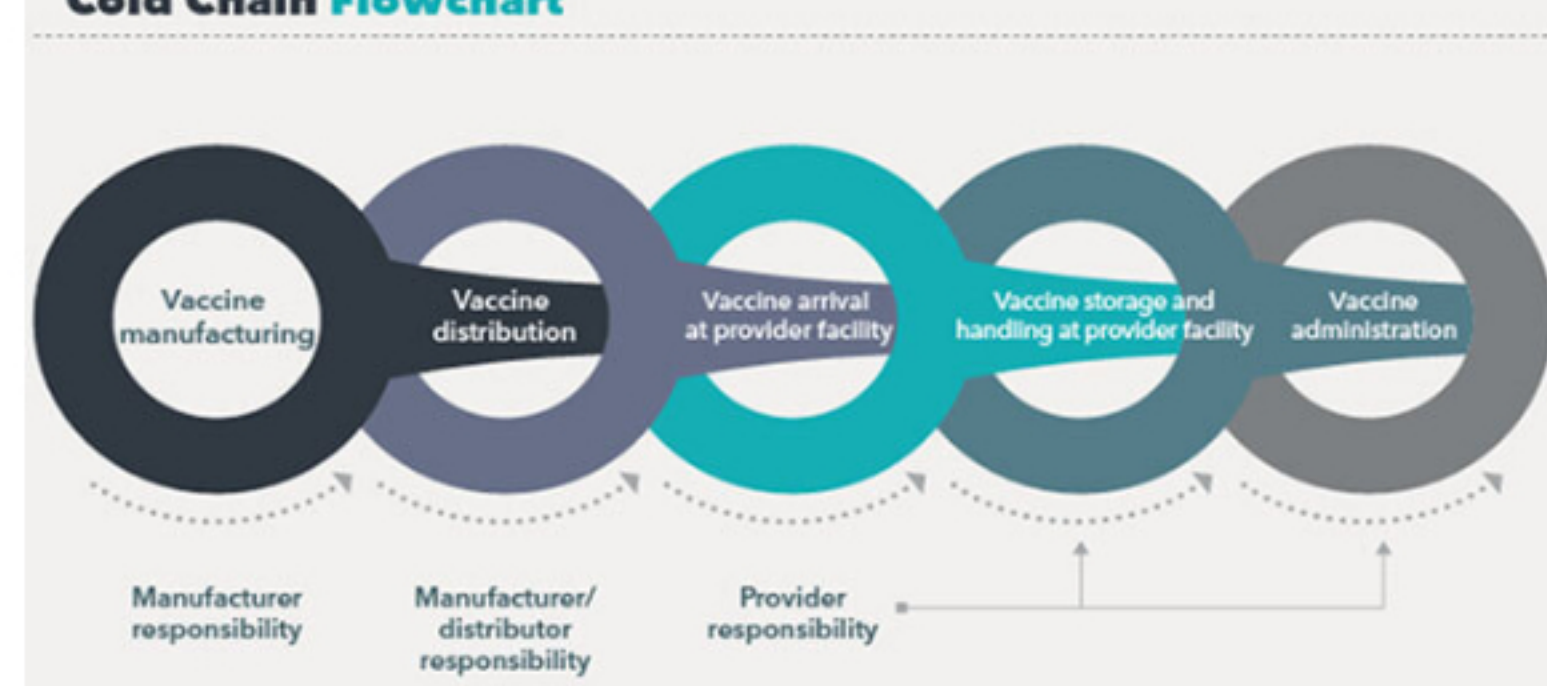
En esta versión del boletín tendremos las últimas noticias y novedades en las categorías de:



Supervise y garantice fácilmente las temperaturas de las vacunas con nuestro paquete de registrador de datos Traceable Vaccine-Trac™ con calibración y accesorios para el control de vacunas



El almacenamiento y la manipulación adecuados de las vacunas desempeñan un **papel fundamental en los esfuerzos por prevenir las enfermedades prevenibles mediante vacunación**. Las vacunas expuestas a temperaturas de almacenamiento fuera de los rangos recomendados **pueden tener una potencia reducida, creando una protección limitada y dando como resultado la revacunación de los pacientes y miles de dólares en vacunas desperdiciadas**.



Vaccine storage and handling toolkit. [Más info.](#)

Una **cadena de frío** es una **cadena de suministro con temperatura controlada** que incluye todos los equipos y procedimientos relacionados con las vacunas. La cadena de frío comienza con la **unidad de almacenamiento en frío en la planta de fabricación, se extiende hasta el transporte y entrega de la vacuna y su correcto almacenamiento en las instalaciones del proveedor, y finaliza con la administración de la vacuna al paciente**.

[MÁS INFORMACIÓN](#)



Los espectrofotómetros de medición de color son esenciales para crear tiras reactivas médicas precisas



Las **tiras reactivas médicas** deben ser lo más **precisas posible para ser efectivas**, ya que incluso las sutiles inconsistencias de color entre la tira y el paquete de prueba codificado por colores podrían **tener consecuencias negativas para la persona que usa la tira**.

Por esta razón, los fabricantes de **tiras reactivas médicas** deben contar con un **protocolo de control de calidad de color confiable** cuando crean sus productos.

[MÁS INFORMACIÓN](#)

La ergonomía es uno de los factores humanos importantes en laboratorios clínicos



Las herramientas y procedimientos empleados en microbiología intentan poner al investigador en el mundo de lo infinitesimal. Equilibrar la comodidad con la necesidad de una precisión increíble es el principal **desafío al diseñar equipos para el trabajo de laboratorio de microbiología**. Cuando se realizan actividades se requiere un **gabinete de bioseguridad diseñado, probado y listado según un estándar de rendimiento aprobado**, como el estándar NSF/ANSI 49 de la National Sanitation Foundation o el estándar EN 12469 de la Unión Europea.

Conozca los riesgos intrínsecos asociados con el uso del **gabinete de bioseguridad (BSC)** en el siguiente enlace:

[MÁS INFORMACIÓN](#)



¿Necesita controlar la concentración de sustancias en las infusiones médicas?

Schmidt + Haensch proporciona la tecnología necesaria para **garantizar de forma fiable una concentración constante de sustancias en las infusiones médicas**, como el cloruro de sodio, la dextrosa y otros componentes de dichas soluciones.



En medicina, se utiliza una **solución de cloruro de sodio** (solución salina) en forma de infusión para rehidratar el cuerpo. Una solución salina tiene una **concentración del 0,9% para mantener una osmolalidad segura**. Las soluciones intravenosas con concentraciones salinas reducidas suelen llevar dextrosa (glucosa) añadida, pero es posible utilizar más escalas de medición.

[MÁS INFORMACIÓN](#)

Probador de penetración por impacto del agua



Diseñado para cumplir con el **Método de prueba 42 de AATCC, resistencia al agua, penetración de impacto**, ha sido adoptado por la industria médica como una **medida del desempeño de barrera líquida para equipos de protección personal (PPE)**. El instrumento presenta una serie de atributos diseñados para garantizar pruebas precisas.

[MÁS INFORMACIÓN](#)



Garantice la seguridad de los pacientes por medio de pruebas en dispositivos médicos

Los **dispositivos médicos** juegan un **papel importante en la salud y el bienestar de los pacientes a nivel mundial**. Desde vendas adhesivas hasta válvulas cardíacas, los dispositivos médicos se utilizan en **diagnóstico, prevención, monitoreo y tratamiento** de una gran cantidad de afecciones médicas.



Debido a que estos dispositivos interactúan de diversas maneras con los cuerpos y actividades de los pacientes, **los fabricantes de los dispositivos médicos deben confirmar que sus respectivos productos son fabricados para funcionar con excepcional confiabilidad y desempeño**. Conozca más sobre las normativas al respecto, descargando el **eBook adjunto**.

[MÁS INFORMACIÓN](#)



Copyright © Lanzetta Rengifo

Estamos dispuestos a resolver cualquier inquietud, envíela a nuestro correo electrónico: marketing@lanzettarengifo.com.co
CARRERA 14 # 82 - 41

Si no desea recibir nuestro Boletín (técnico) Trayectoria de Respaldo puede [cancelar su suscripción](#) o [Modificar](#) vía [Conocer sus datos](#).

Si por el contrario desea cancelar la suscripción de nuestra base de datos le solicitamos enviar su requerimiento al correo: datospersonales@lanzettarengifo.com.co

Para una mejor experiencia de nuestros boletines, visualice este contenido con navegadores web actualizados.