

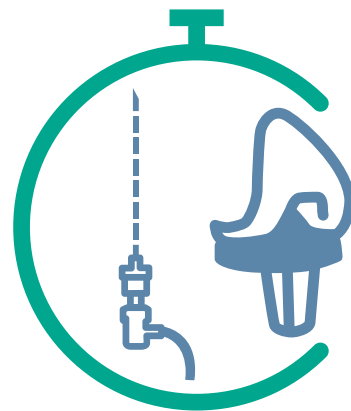


**PROTHÈSE
DE HANCHE**

**PROTHÈSE
DE GENOU**

ORTHOPLUS

Favoriser la RAC et l'ambulatoire



ANESTHÉSIE & ANALGÉSIE

INDUCTION INTRAVEINEUSE AVEC PROPOFOL ANESTHÉSIE GÉNÉRALE INTRAVEINEUSE AVEC PROPOFOL

ANESTHÉSIE EN MODE AIVOC

Space : pousse-seringue Perfusor® et pompe Infusomat®
Optimiser l'anesthésie pour favoriser une mobilisation rapide

- La gamme de perfusion automatisée Space a été conçue pour une utilisation simple. Elle permet de réaliser une Anesthésie Intraveineuse à Objectif de Concentration (AIVOC). Les appareils incorporent les principaux modèles pharmacocinétiques liés au propofol, au rémifentanyl et au sufentanil.
- Ces équipements polyvalents peuvent également réaliser de la PCA (analgésie contrôlée par le patient) : PCEA (analgésie péridurale contrôlée par le patient) en salle de réveil.

Infusomat®



Perfusor®



ORTHOPLUS



RACHI-ANESTHÉSIE

Choisir l'aiguille la mieux adaptée

Le biseau « pointe-crayon » des aiguilles Pencan® B. Braun permet la réalisation de la rachi-anesthésie dans des conditions optimales.

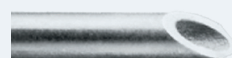
Existe aussi en version biseau Quincke (gamme Spinocan®)

- L'embase à prisme transparent permet de visualiser rapidement un reflux de liquide céphalorachidien.
- L'ergot d'identification sur l'embase de l'aiguille permet à tout moment de connaître l'orientation du biseau.
- Le mandrin est ajusté à la lumière de l'aiguille et l'embase est de couleur différente en fonction du diamètre extérieur de l'aiguille.

Pencan® en biseau pointe crayon



Spinocan® en biseau Quincke



NRFit®

Découvrez la version NRFit®* munie d'une nouvelle connectique avec système de détrompeur physique pour limiter les erreurs de voie d'administration en anesthésie. ¹

Disponible au second semestre 2018

* Conformité à la norme ISO 80369-6 (<https://www.iso.org/fr/standard/50734.html>)

(1) Preventing medication errors in anesthesia and critical care (abbreviated version). Risk Management Analysis Committee of the French Society for Anesthesia and Critical Care (SFAR); French Society for Clinical Pharmacy (SFPC). Anaesth Crit Care Pain Med. 2017;36(4):253-258.

ANESTHÉSIE & ANALGÉSIE

BLOC NERVEUX PÉRIPHÉRIQUE

Gamme 360° d'aiguilles hyper-échogène pour bloc nerveux périphérique

Pour améliorer la visualisation et la sécurité

■ La gamme hyper-échogène 360° présente un poinçon-nage en X, ainsi qu'un code de sécurité Long Court Court – Pointe.

Trois versions sont disponibles :

- **Ultrplex® 360°**, pour bloc nerveux à injection unique, 100% échoguidage,
- **Stimuplex® Ultra 360°**, pour bloc nerveux à injection unique, échoguidage ou neurostimulation,
- **Contiplex® Ultra 360°**, set pour bloc nerveux à injection continue.

Échographe Xperius

Pour améliorer la visualisation et le guidage

- L'échographe Xperius est dédié à un usage au bloc opératoire : son chariot maniable et son bras articulé permettent un confort d'utilisation optimal au quotidien.
- L'interface 100% tactile est conçue pour une utilisation intuitive, une prise en main immédiate et pour une visualisation des aiguilles à ultrasons dans les meilleures conditions.

Gamme 360° d'aiguilles hyper-échogène



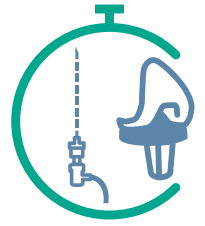
La version NRFit sera disponible ultérieurement



Échographe Xperius



ORTHOPLUS



INFILTRATION INTRA-ARTICULAIRE

Bien gérer la douleur pour faciliter la mobilisation rapide

B. Braun commercialise l'ensemble des dispositifs indispensables à la réalisation de l'infiltration intra-articulaire et à la pose d'un cathéter avec filtre en vue d'un raccordement à une poche élastomérique ou d'une réinjection.

UN PROTOCOLE D'ANALGÉSIE MULTIMODALE INCLUANT UNE INFILTRATION INTRA-ARTICULAIRE PEUT PERMETTRE² :

- De réduire significativement la consommation d'opioïdes pendant les 40 premières heures d'hospitalisation,
- D'offrir une meilleure indolence au repos et à l'exercice pendant 48 heures,
- De provoquer moins de nausées pendant 5 jours post-opératoires.

(2) Vendittoli PA, et al. A multimodal analgesia protocol for total knee arthroplasty. A randomized, controlled study. J Bone Joint Surg Am. 2006;88(2):282-89.

SETS SUR MESURE

ProSet

Rationaliser pour plus d'efficacité et de sécurité

- Les ProSets contiennent l'ensemble des éléments nécessaires afin d'améliorer l'efficacité et de diminuer les risques d'erreur.
- Choisissez parmi les configurations existantes ou étudions ensemble les possibilités de sets sur mesure, selon vos besoins.

ProSet rachianesthésie



ProSet Bloc nerveux périphérique



La version NRFit sera disponible ultérieurement

ORTHOPÉDIE

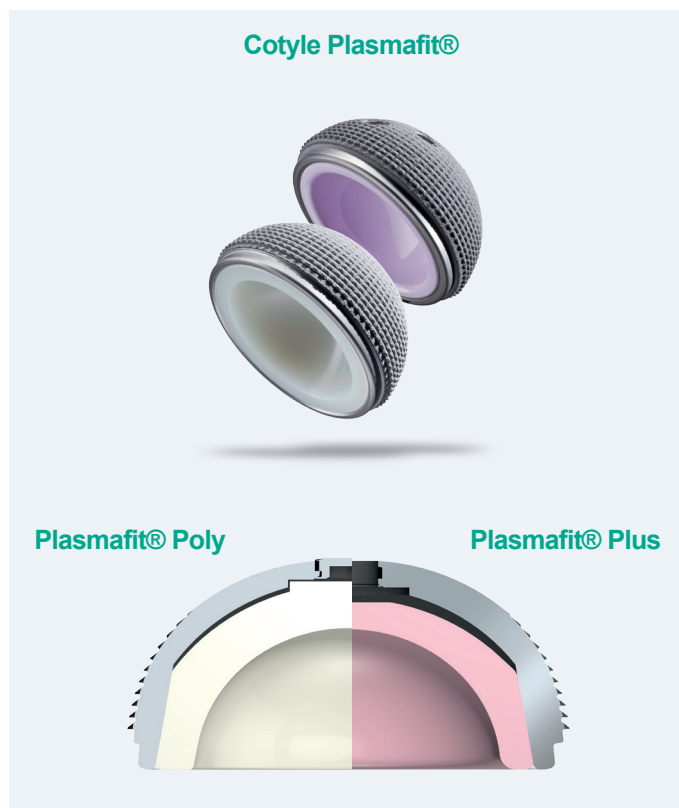
PROTHÈSE DE HANCHE

Cotyle Plasmafit®

Pour optimiser la fixation

■ Le cotyle Plasmafit® est sans ciment. Il possède un pressfit équatorial de 1,5 mm et est légèrement aplani au niveau du pôle. Le cotyle Plasmafit® présente un macro relief destiné à optimiser l'ancrage primaire. Il est recouvert par une couche de titane pur Plasmapore®.

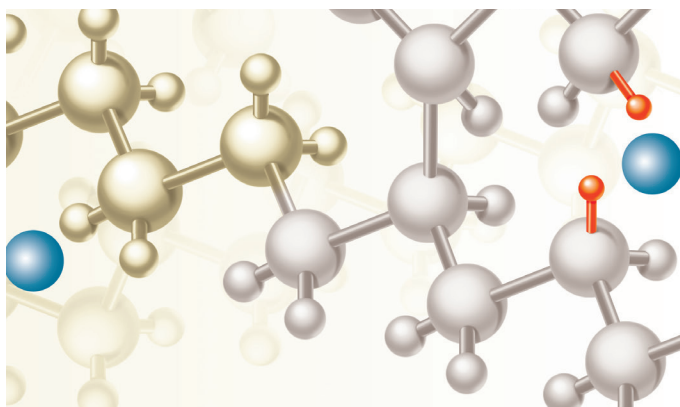
- Le Plasmafit® Plus peut recevoir des inserts en polyéthylène hautement réticulé enrichi à la vitamine E (Plasmafit® Vitelene®) ou des inserts en céramique (Plasmafit® BioloX® Delta).
- Le Plasmafit® Poly peut recevoir les mêmes inserts Plasmafit® Vitelene®. L'épaisseur de sa cupule a été affaiblie par rapport au Plasmafit® Plus. Cela permet, à diamètre de cotyle équivalent, d'utiliser des inserts plus épais.



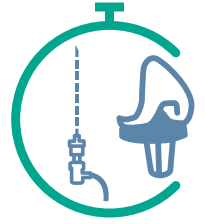
Vitelene®, polyéthylène hautement réticulé (PEHR) enrichi à la vitamine E

Pour résister aux phénomènes d'oxydation à long terme

- La vitamine E a des capacités de réduction des phénomènes d'oxydation grâce à sa capacité de liaison aux radicaux libres.
- Le Vitelene® est obtenu en mélangeant du polyéthylène GUR 1020 à de la vitamine E (0,1 % alpha-tocopherol) et subi une phase de réticulation par irradiation (80 kGy). Il est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.



ORTHOPLUS



Gyracup E, système double mobilité *

Conçu pour favoriser stabilité et mobilité

- L'ensemble du système double mobilité Gyracup E est réalisé en alliage de cobalt-chrome. La cupule présente une surface articulaire hémisphérique. Chaque cotyle est équipé d'un préhenseur stérile à usage unique, conditionné et pré-assemblé avec la cupule.
- Les versions sans ciment, Gyracup E et Gyracup E Ultimate présentent un pressfit équatorial de 1,5 mm et sont légèrement aplanis au niveau du pôle. Ils sont revêtus d'une couche de titane pur, puis d'une couche d'hydroxyapatite.

Gyracup E

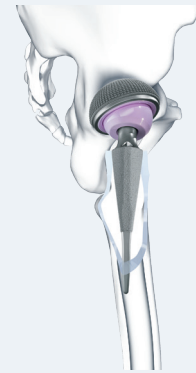


Metha®, tige fémorale courte sans ciment

Pour restituer l'offset antérieur et contribuer à épargner le capital osseux

- La tige Metha® se positionne en ancrage cervico-métaphysaire. Son implantation nécessite la conservation de la base du col fémoral. Elle permet de conserver l'antéversion naturelle du col fémoral. Sa petite taille est particulièrement adaptée à la pratique de techniques chirurgicales mini-invasives et contribue à l'épargne du capital osseux fémoral.
- La tige Metha® est munie d'un cône 12/14 et se décline en trois versions d'angle cervico-diaphysaire: 120°, 130° et 135°.
- La tige Metha® est constituée d'un alliage de titane, recouvert d'une couche de titane pur microporeux Plasmapore®, conçu pour favoriser l'ostéointégration. Un revêtement supplémentaire en phosphate de calcium μCaP , à l'effet ostéoconducteur, est également appliqué sur la partie proximale de la tige Metha®.

Metha®

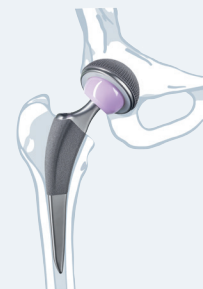


Excia®, tige fémorale cimentée ou sans ciment

Pour s'adapter à différentes morphologies

- La gamme Excia® cimentée et sans ciment se décline en versions 8/10 ou 12/14 et plus récemment en version Excia® T à cône 12/14. Cette nouvelle génération se distingue par une longueur raccourcie, une partie distale affinée et la suppression de l'aileron proximo-latéral.
- Ces tiges sont disponibles en version standard (135°) et latéralisée (128°). Le revêtement de la version sans ciment est composé d'une couche de titane pur microporeux Plasmapore®. Selon les versions, une couche de phosphate de calcium μCaP est ensuite appliquée. Les tiges cimentées de la gamme Excia® sont en alliage de cobalt-chrome.

Excia®



*La Haute Autorité de Santé restreint l'utilisation des cotyles double mobilité aux indications suivantes: arthroplasties de première intention chez les patients ayant un risque de luxation très élevé (atteintes neurologiques sévères, troubles neuropsychiatriques, addictions et grandes défaillances neuromusculaires); arthroplasties de reprise dans les cas de luxations itératives et chez les patients ayant un risque de luxation élevé (avis CNEDIMTS du 18 novembre 2014).

ORTHOPÉDIE

PROTHÈSE DE GENOU

Univation® X, prothèse unicompartmentaire

Pour faciliter l'équilibrage des espaces et la flexibilité per-opératoire

- Univation® X est une prothèse unicompartmentaire disponible en plateau fixe ou mobile.
- Univation® X propose un système mécanique millimétrique de gestion des espaces, ajustable en flexion et en extension. Les coupes osseuses des tailles 2, 3 et 4 les plus fréquentes sont identiques et l'ajustement du positionnement médio-latéral du composant fémoral est possible sur le composant d'essai pour une flexibilité per-opératoire.

Vega System®, prothèse de première intention

Pour restituer autant que possible la cinématique naturelle

- Vega System® est une prothèse de première intention postéro-stabilisée à plateau fixe et came asymétrique.
- Cette prothèse dispose de fémurs « narrow » (étroits) moins encombrants dans les dimensions médio-latérales et d'embases tibiales « + » ayant une couverture plus importante dans le plan antéro-postérieur. Elle offre également des inserts « + » ayant un plot plus large pour augmenter la stabilité.
- La came asymétrique a pour objectif de permettre un recul plus important du condyle latéral par rapport au condyle médial.

e.motion®, pour toutes les indications bicondyliennes de première intention

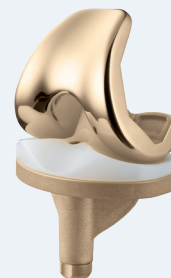
Pour optimiser la couverture tibiale et contribuer à préserver le capital osseux fémoral

- La gamme e.motion® est proposée en version cimentée ou sans ciment à plateau mobile asymétrique.
- Elle couvre toutes les indications bicondyliennes de première intention, avec conservation du ligament croisé postérieur (version FP ou UC) ou substitution du ligament croisé postérieur (version UC, UC Pro et PS Pro).
- Elle dispose de fémurs « narrow » (étroits) moins encombrants dans les dimensions médio-latérales. Son embase tibiale modulaire permet le montage de tiges d'extension et de cales. Les épaisseurs des coupes fémorales varient en fonction des tailles afin d'offrir la possibilité de préserver le capital osseux.

Univation® X



Vega System®

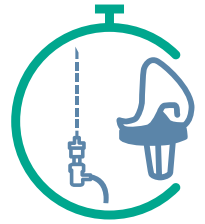


e.motion®



Toutes les prothèses de genou B.Braun sont disponibles en version standard ou AS (Advanced Surface)

ORTHOPLUS

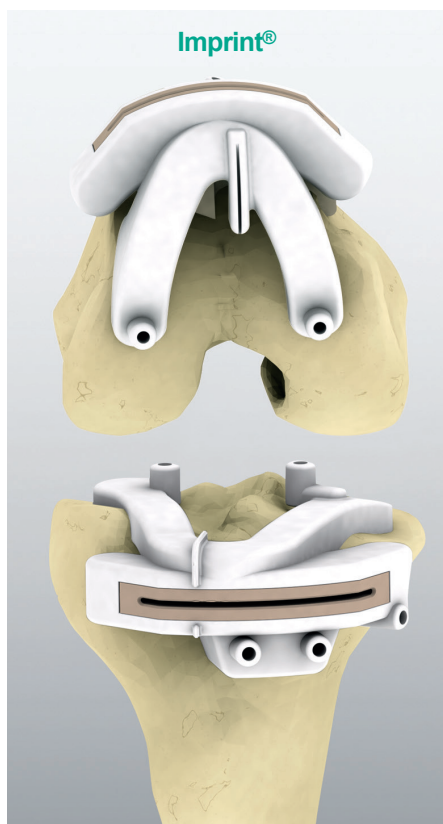


GUIDES DE COUPES PERSONNALISÉS

Imprint®

Planifier et s'adapter à l'anatomie spécifique du patient

- Imprint est un système de guides de coupes personnalisés obtenus après imagerie scanner ou IRM. Le logiciel de planification dédié permet d'anticiper les étapes de l'intervention, d'ajuster les paramètres de coupes et de générer la fabrication des guides spécifiques à chaque patient.
- Imprint contient des inserts PEEK pour un bon guidage de la lame de scie. Les guides sont conçus pour être positionnés sur les structures osseuses et/ou cartilagineuses, ce qui évite les visées centro-médullaires et contribue à diminuer les pertes sanguines.
- Les tailles adaptées au patient étant connues à l'avance, il devient plus aisé de préparer en amont de l'intervention les implants et le panier d'instruments RESET® nécessaires.



ORTHOPÉDIE

Revêtement «Advanced Surface»

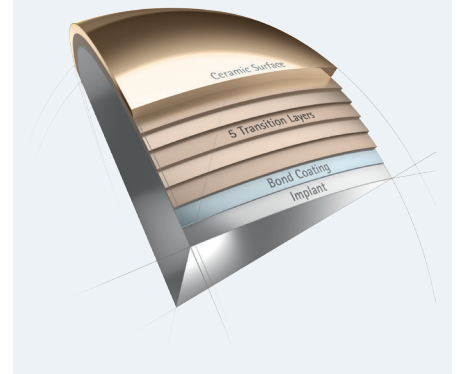
Choisir un revêtement unique* en 7 couches

B.Braun Aesculap propose l'intégralité de sa gamme de prothèse de genou en version «Advanced Surface». Il s'agit d'un revêtement composé de 7 couches : 6 couches intermédiaires et une dernière couche de nitrure de zirconium.

Ce revêtement vise à limiter d'éventuels relargages d'ions métalliques et assure un gradient de dureté entre le cœur métallique de la prothèse et la couche externe de type céramique.

«Advanced Surface» est appliqué sur l'ensemble des pièces métalliques.

Revêtement Advanced Surface



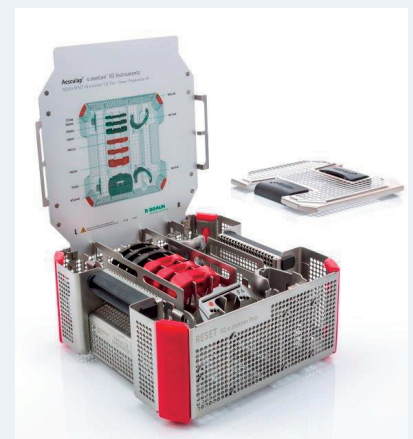
RESET®, conditionnement taille-spécifique des instruments dédiés à la prothèse

Pour améliorer l'efficacité des flux au bloc opératoire et en stérilisation

RESET® permet de conditionner séparément les instruments taille-spécifiques dédiés à la prothèse, afin de ne déstériliser que les instruments nécessaires à chaque intervention.

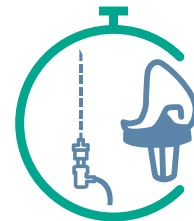
Les paniers contenant les instruments des autres tailles restent stériles jusqu'à la prochaine intervention. Les volumes des paniers d'instruments sont réduits pour alléger ainsi l'ensemble du processus de stérilisation et de traitement des ancillaires tout en minimisant les coûts.

RESET®



*Sans équivalent sur le marché à ce jour

ORTHOPLUS



CHIRURGIE ASSISTÉE PAR ORDINATEUR

Système de navigation Orthopilot® Atteindre ses objectifs en toute maîtrise

■ Pionnier des systèmes de navigation, OrthoPilot® n'a cessé d'évoluer afin de contribuer à restituer une anatomie et une fonction optimale pour chaque patient dans les ostéotomies et la chirurgie prothétique de la hanche et du genou.

Les logiciels ont pour notamment pour fonction :

- de contrôler la longueur de jambe et la latéralisation pour une prothèse de hanche,
- d'optimiser l'équilibrage ligamentaire pour une prothèse de genou.

Système de navigation Orthopilot®



- Une étude britannique portant sur 209 prothèses totales de hanche montre que l'opérateur peut reproduire sa planification en per-opératoire (différence de longueur ≤ 6 mm) dans 96 % des cas avec la navigation versus 51 % sans navigation.³
- L'étude du registre australien (de 2003 à 2012) montre que le taux de survie des prothèses totales de genou est significativement amélioré par l'emploi de la navigation chez les patients de moins de 65 ans.⁴

(3) Ellapparadja P, et al. Leg length discrepancy in computer navigated total hip arthroplasty - how accurate are we? Hip Int. 2016;26(5):438-443.

(4) de Steiger RN, et al. Computer navigation for total knee arthroplasty reduces revision rate for patients less than sixty-five years of age. J Bone Joint Surg Am. 2015;97(8):635-42.

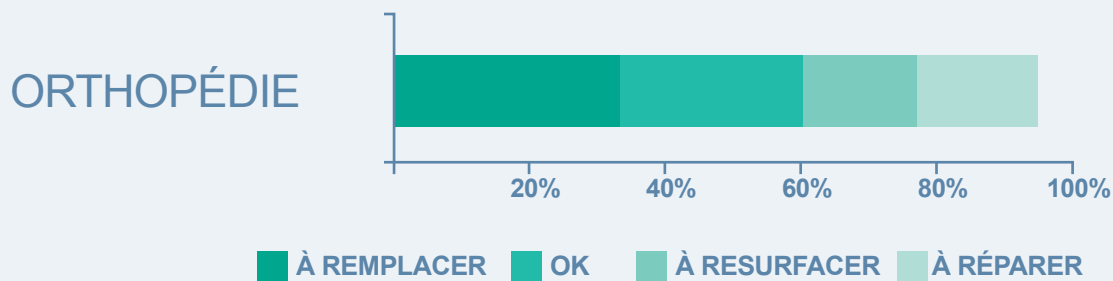
ÉQUIPEMENTS DE BLOC OPÉRATOIRE

QuickScan et Audit de parc d'instrumentation générale

Pour le maintien de la qualité du parc d'instruments généraux

Les instruments généraux sont essentiels à chaque chirurgie, et pourtant ils peuvent être souvent négligés : signes de corrosion avancée, instruments non fonctionnels, instruments surnuméraires... Nos équipes Aesculap Consulting savent analyser rapidement l'état de votre parc à travers un QuickScan ou de façon exhaustive avec un Audit de parc. Ils vous conseilleront la solution la plus adaptée pour conserver un haut niveau de qualité tout en recherchant les gains d'efficacité sur le long terme.

- Exemple de l'état d'un parc à l'issue d'un Quickscan :



- Exemple de rationalisation à l'issue d'un audit : passage de 8 sets différents à 4 sets identiques, soit un passage de 339 instruments à 216.

ORTHOPLUS



Moteurs chirurgicaux Acculan® 3Ti

Allier puissance, fiabilité et résistance

L'Acculan® 3Ti utilisé pour la chirurgie orthopédique est à la fois puissant (jusqu'à 250 Watts), fiable grâce à l'électronique de contrôle (intégré à la batterie pour éviter le passage en stérilisation) et résistant grâce à son revêtement en titane tolérant aux produits alcalins.

Moteurs chirurgicaux Acculan® 3Ti



Conteneurs Aesculap

Sécuriser le programme opératoire

Dans la logique de Récupération Améliorée après Chirurgie (RAC), il est essentiel de sécuriser chaque étape du parcours de soins, y compris au bloc opératoire.

La gamme de conteneurs Aesculap comprend un vaste choix de modèles, de tailles et d'accessoires. Les containers Aesculap offrent une solution fiable et efficace pour protéger les sets d'instruments des risques de déstérilisation.

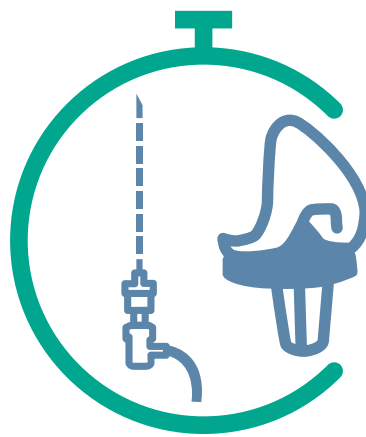


ORTHOPLUS



Tous les dispositifs médicaux cités sont distribués par : B. Braun Medical | 204 avenue du Maréchal Juin | 92100 Boulogne Billancourt – France Tél. 01 41 10 53 00 | Fax 01 41 10 53 99 | www.bbraun.fr. Pour l'ensemble des dispositifs médicaux : Lire attentivement les instructions figurant dans la notice et/ou sur l'étiquetage avant utilisation ANESTHÉSIE & ANALGÉSIE : Produits non pris en charge au titre de la liste des produits et prestations remboursables Xperius : échographe mobile. Dispositif médical de classe IIa. Fabriqué par Philips Ultrasound, Inc. Certificat CE (0086). Les dispositifs médicaux suivants sont fabriqués par : B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str. 1, D-34212 Melsungen, Allemagne. Certificat CE (0123). Dispositifs médicaux de classe III : Pencan®, Spinocan® : Aiguilles pour rachianesthésie et ponction lombaire Proset Pencan®, Sets de rachianesthésie Dispositifs médicaux de classe IIa : Stimplex® Ultra 360, Ultraplex® 360 : aiguilles pour blocs plexiques et périphériques par neurostimulation électrique et/ou ultrasons pour le repérage précis de territoires nerveux. Contiplex® Ultra 360 : Set d'anesthésie loco-régionale par bloc plexique ou périphérique en injection continue avec utilisation de la neurostimulation électrique ProSet Stimuplex® A, ProSet Ultraplex® 360 : Sets d'anesthésie pour blocs nerveux périphériques PERFUSION AUTOMATISÉE Dispositifs médicaux fabriqués par : B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str. 1, D-34212 Melsungen, Allemagne. Certificat CE (0123). Produits non pris en charge au titre de la liste des produits et prestations remboursables. Dispositifs médicaux de classe IIb : Perfusor® Space : Pousse-seringue Infusomat® Space : Pompe volumétrique. EQUIPEMENT BLOC OPÉRATOIRE Les dispositifs médicaux suivants sont fabriqués par : Aesculap AG I AM Aesculap-Platz I 78532 Tuttlingen I Allemagne. Non pris en charge au titre de la liste des produits et prestations remboursables Dispositifs médicaux de classe I non stérile : Conteneurs Aesculap : conteneurs de stérilisation Dispositifs médicaux de classe IIb : Acculan® 3Ti : moteurs chirurgicaux. Certificat CE délivré par TÜV SÜD CE 0123. ORTHOPÉDIE Gyrapuc E® - Cotyle de prothèse articulaire de hanche à double mobilité. Gamme Gyrapuc E® prise en charge par l'assurance maladie au titre de la liste des produits et prestations remboursables prévue à l'article L 165-1 du code de la sécurité sociale sous les codes LPPR suivants: Hanche, cotyle standard, modulaire, metal-back, sans insert, non cimenté: 3120041/Hanche, cotyle standard, modulaire, metal-back, sans insert, cimenté: 3150450/ Hanche, cotyle de reconstruction, modulaire, métal-back sans insert, non cimenté.: 3168042 / Hanche, insert en polymère massif :3161130. Dispositif médical de classe III / Certificat CE délivré par LNE (0459). Fabriqué par DEDIENNE SANTE I Mas des cavaliers-217, rue Charles Nungesser I 34130 Maugeio I France. IMPRINT Dispositifs médicaux sur mesure Fabriqué par: OneFit Medical S.A.S. | 18 Rue Alain Savary | 25000 Besancon Tel: +33 381 25 24 27 | Pour tous les dispositifs médicaux suivants Certificat CE délivré par TÜV SÜD Product service (0123). Fabriqués par Aesculap AG I AM Aesculap-Platz I 78532 Tuttlingen I Allemagne. Dispositifs de classe III sauf les vis de fixation, hémicales et cales (IIb) Plasmafit® / Metha® / Excia® - Prothèses de hanche. Plasmafit® - Cotyles et inserts de prothèse totale de hanche Gamme Plasmafit® prise en charge par l'assurance maladie au titre de la liste des produits et prestations remboursables prévue à l'article L 165-1 du code de la sécurité sociale sous les codes LPPR suivants: Pour les cotyles de hanche Plasmafit® : Hanche, cotyle standard, modulaire, metal-back, sans insert, non cimenté: 3120041/ Accessoire, vis de fixation pour implant articulaire: 3112917. Pour les inserts de hanche Plasmafit® : Inserts en céramique: 3140150 / Inserts en PE standard et inserts en Vitelene® pour cotyles de diamètres internes > à 28mm : 3161130/ Inserts en Vitelene® pour cotyles de diamètres internes ≤ 28mm : 3129071. Pour les conditions de prises en charge, se reporter au site ameli.fr Metha®- Tige courte de prothèse totale de hanche Gamme Metha®

prise en charge par l'assurance maladie au titre de la liste des produits et prestations remboursables prévue à l'article L 165-1 du code de la sécurité sociale sous les codes LPPR suivants: Hanche, tige standard, col inclus, droite, modulaire, non cimentée : 3165517 Excia®-Tige de prothèse de hanche Gamme Excia® prise en charge par l'assurance maladie au titre de la liste des produits et prestations remboursables prévue à l'article L 165-1 du code de la sécurité sociale sous les codes LPPR suivants: Hanche, tige standard, col inclus, droite, modulaire, cimentée : 3199321/ Hanche, tige standard, col inclus, droite, modulaire, non cimentée : 3165517 e.motion®/ Vega System – Prothèses totales bicompartmentales de genou Produits pris en charge par l'assurance maladie au titre de la liste des produits et prestations remboursables prévue à l'article L 165-1 du code de la sécurité sociale sous les codes LPPR suivants: Genou, implant tibial bicompartmental, embase métallique cimentée: 3152319 / Genou, implant fémoral, bicondylien, cimenté: 3127942 / Genou, Implant tibial bicompartmental ou insert tibial en polyéthylène seul: 3181870 / Genou, quille d'ancrage, à l'exception des tiges standard: 3101405 / Hémicales tibiales et cales fémorales distales et postéro-distales : 3187157/ Genou, implant patellaire en polyéthylène seul: 3157570. Univation® X – Prothèse unicompartmentale de genou Produits pris en charge par l'assurance maladie au titre de la liste des produits et prestations remboursables prévue à l'article L 165-1 du code de la sécurité sociale sous les codes LPPR suivants: Genou, embase tibiale unicompartmentale, métallique, cimentée : 3131990 / Genou, implant fémoral, unicondylien ou unicompartmental, cimenté : 3124027 / Genou, implant unicompartmental ou insert tibial en polyéthylène seul : 3101606 Version AS (pour les implants métalliques des gammes Univation X®, e.motion® et Vega System) : revêtement multicouche dont la plus externe est en niture de zirconium ORTHOPILOT® Système de navigation Dispositif médical de classe IIa. Non pris en charge au titre de la Liste des Produits et Prestations Remboursables. INSTRUMENTATION RESET® pour prothèses de genou Dispositifs médicaux de classe IIa. Fabriqué par Aesculap AG I AM Aesculap-Platz I 78532 Tuttlingen I Allemagne. Le présent document, son contenu, et notamment les données institutionnelles, les informations, les marques et les logos qui y sont mentionnés sont la propriété exclusive de B. Braun. Toute représentation et/ou reproduction, partielle ou totale, de ce document et de son contenu, sans l'accord exprès et préalable de B. Braun, est strictement interdite et constitue une infraction aux droits de propriété intellectuelle de B. Braun. Les marques citées appartiennent à leurs propriétaires respectifs. Document réservé aux professionnels de santé hospitaliers.– B. Braun Medical | 26 rue Armengaud | 92210 Saint-Cloud - France – Tél. 01 41 10 53 00 | Fax 01 41 10 53 99 | www.bbraun.fr – Société par actions simplifiée au capital de 31 000 000 € | RCS Nanterre 562050856 – Document et photo non contractuels – 1803BBRAUNPM001 - 301489P_20180515_20230515 Edition 05/2018





ORTHOSCAN

Analyse du parcours de soins

AUDIT DES PRATIQUES ET IDENTIFICATION DES AXES D'AMÉLIORATION POTENTIELS



ORTHOCOM

Bibliothèque du parcours de soins

SÉLECTION DE DOCUMENTS SPÉCIALEMENT CONÇUS POUR SÉCURISER LE PARCOURS DE SOINS



Bepatient Ortho
Distribué par B.Braun Medical



ORTHOCONNECT

Parcours de soins connecté

PLATEFORMES NUMÉRIQUES POUR ACCOMPAGNER PATIENTS ET PROFESSIONNELS DE SANTÉ TOUT AU LONG DU PARCOURS DE SOINS



ORTHOPLUS

Favoriser la RAC et l'ambulatoire

SOLUTIONS OPÉRATOIRES POUR FAVORISER LA RAC, L'AMBULATOIRE ET LES GAINS D'EFFICIENCE

