

3M™ Tegaderm I.V. 1633

Ficha Técnica

Descripción

3M™ Tegaderm™ I.V. 1633 es un apósito transparente estéril para catéteres, compuesto por una película transparente de poliuretano permeable al oxígeno y al vapor húmedo, con adhesivo hipoalergénico y barrera contra líquidos, bacterias y virus*. Posee un corte profundo y bordes reforzados en el segmento inferior para proporcionar una adecuada adhesión sobre la piel.



Características

- Contiene dos (02) tiras adhesivas de aseguramiento estériles para promover el aseguramiento del catéter, compuestas de tela no tejida de poliéster, suave y conformable, y una (01) etiqueta de registro.
- Marco de aplicación para facilitar una aplicación consistente por parte del profesional.
- No está fabricado con látex de caucho natural.
- Medidas: 7 x 8,5 centímetros.

Indicaciones de uso

3M™ Tegaderm™ I.V. 1633 está indicado para fijar, cubrir y proteger los sitios de inserción de catéteres y para sujetar dispositivos sobre la piel. No utilice este producto como reemplazo de suturas u otros métodos de cicatrización de heridas por primera intención.

*Las pruebas *in vitro* muestran que la película brinda una barrera contra virus de 27 nm de diámetro o más, mientras el apósito permanece intacto y sin filtraciones.

Instrucciones de uso

Preparación del sitio:

Prepare el sitio de acuerdo con el protocolo de la institución. El recorte de vello puede mejorar la adherencia del apósito. No se recomienda rasurar debido al potencial de daño de piel, contribuyendo de esta forma a la colonización local.

La piel debe estar limpia, seca y libre de residuos. Aplique la solución antiséptica, deje secar y luego el protector cutáneo, asegurándose de que seque completamente antes de aplicar el apósito para así reducir el riesgo de irritación de la piel y garantizar una buena adhesión. Controle cualquier sangrado activo en el sitio de inserción antes de aplicar el apósito.

Aplicación



1 Abra el empaque de manera aséptica y retire el apósito estéril.



2 Retire la ventana central con las tiras de aseguramiento adhesivas. Retire el respaldo posterior del apósito para exponer la superficie adhesiva.



3 No estire ni aplique el apósito con tensión para reducir el riesgo de trauma mecánico en la piel. Ubique el corte profundo con borde reforzado sobre el cono del catéter.



4 Superponga el corte profundo con borde reforzado por debajo del cono del catéter/alargador.



5 Ejerza presión firme sobre el apósito con una mano para favorecer una adhesión óptima, mientras retira el marco de aplicación y alisa los bordes con la otra mano.



6 Aplique la primera tira adhesiva de aseguramiento por debajo del del cono del catéter.



7 Aplique la segunda tira adhesiva de aseguramiento por encima del cono del catéter para seguridad adicional.



8 Ubique la etiqueta de registro sobre el apósito.

Retiro

1. Para retirar el apósito transparente 3M™ Tegaderm™ I.V. 1633 es necesario realizar el procedimiento exactamente en orden inverso.
2. Retire lentamente la etiqueta de registro sujetando la(s) extensión(es) del catéter.
3. Sujeta la piel y el catéter para minimizar el riesgo de desplazamiento o pérdida.
4. Retire lentamente la película transparente.
5. Continúe retirando lentamente hasta desprender por completo la película y los bordes reforzados.

Otra alternativa es:



Retire la etiqueta de registro. Retire con cuidado los bordes reforzados de tela suave en dirección al sitio de inserción.



Alternativamente, estire y suelte la película transparente de forma paralela a la piel para romper la unión adhesiva. Retire el apósito con cuidado.

Advertencias

El 3M™ Tegaderm™ I.V. 1633 debe ser reemplazado según el protocolo de la institución, si está sucio, suelto, con pérdida de integridad o si hay presencia de humedad. El uso del apósito transparente 3M™ Tegaderm™ I.V. 1633 Apósito para cubrir adhesivos que liberan medicamentos puede llevar a una absorción rápida, aumentando el riesgo de sobredosis.

Precauciones

No utilice este producto como sustituto de suturas u otros métodos de cicatrización de heridas por primera intención.

Información General

Registro Sanitario	INVIMA 2025DM-0013141 – R1
País de Fabricación	Fabricado en Estados Unidos de América.
Fabricante Legal	3M Company
Composición	Película transparente de poliuretano permeable al oxígeno y al vapor húmedo, barrera contra líquidos, bacterias y virus*, con adhesivo hipoalergénico. Bordes reforzados en segmento inferior y tiras adhesivas de aseguramiento estériles compuestas de tela no tejida de poliéster suave y adaptable.
Contenido de látex	No es fabricado con látex de caucho natural.
Almacenamiento	Los apósitos estériles se suministran en empaques individuales y se acondicionan en cajas. La esterilidad del apósito está garantizada, a menos que su empaque individual sufra daños o sea abierto. Almacenar a temperatura ambiente. Evitar el calor y la humedad excesiva.
Vida útil	Tres (03) años a partir de la fecha de fabricación. La fecha de caducidad del producto está impresa en el empaque.
Eliminación	Descarte el producto según el protocolo de la institución.

*Las pruebas *in vitro* muestran que la película brinda una barrera contra virus de 27 nm de diámetro o más, mientras el apósito permanece intacto y sin filtraciones.

Presentaciones disponibles

Producto	Nombre del producto	Código	Tamaño del apósito	Unidades / Caja	Cajas / Paquete
	3M™ Tegaderm™ I.V.	1633	7 x 8,5 cm	100	4



Solventum Colombia
 Negocio Médico Quirúrgico
 Calle 108 # 45-27 Paralelo 108
 Edificio 3 Oficina 1601
 Bogotá - Colombia
 productos.co@solventum.com

3M Health Care
Ahora es Solventum

© Solventum 2025. Tegaderm, Solventum, el logotipo S, son marcas comerciales de Solventum o sus filiales. 3M y el logotipo de 3M son marcas comerciales de 3M. Otras marcas comerciales son propiedad de sus respectivos propietarios.
 Última actualización: 30/07/2025