

Apósito Transparente 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado 1685

Ficha Técnica

Descripción del producto:

Apósito estéril compuesto por una película transparente de permeable al oxígeno y vapor húmedo, impermeable a líquidos, bacterias y virus* y con un adhesivo hipoalergénico.

Posee un corte profundo ampliado para acomodar el(los) lúmen(es)/ extensión del catéter y bordes reforzados de en toda su extensión y segmento inferior del apósito para proporcionar una mejor adhesión.

Cuenta con una (01) tira adhesiva de aseguramiento estéril recubierta por una película para proporcionar una mejor estabilización.

Adicionalmente, una (01) etiqueta de registro estéril para documentar la información necesaria de acuerdo con el protocolo institucional.

Sistema de aplicación con marco, facilita la aplicación por parte del profesional de la salud.

Características

- ✓ **Película transparente:** poliuretano.
- ✓ **Adhesivo:** acrilato, hipoalergénico.
- ✓ **Respaldo:** papel impreso con recubrimiento de silicona.
- ✓ **Marco de aplicación:** papel con recubrimiento de silicona.
- ✓ **Bordes reforzados:** tela no tejida de poliéster con adhesivo de acrilato.
- ✓ **Tira adhesiva de aseguramiento:** tela no tejida de poliéster con adhesivo de acrilato y recubierta con una película de poliuretano.
- ✓ **Etiqueta de registro:** respaldo impreso de rayón no tejido y adhesivo de acrilato.
- ✓ **Patrón adhesivo:** diamante.
- ✓ Uso único.
- ✓ Estéril.

Indicaciones de uso

El Apósito Transparente 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado 1685 está indicado para cubrir y proteger el sitio de inserción de catéteres y heridas superficiales, así como para asegurar dispositivos a la piel.

No utilice este producto como sustituto/reemplazo de suturas u otros métodos de cicatrización de heridas como primera opción.

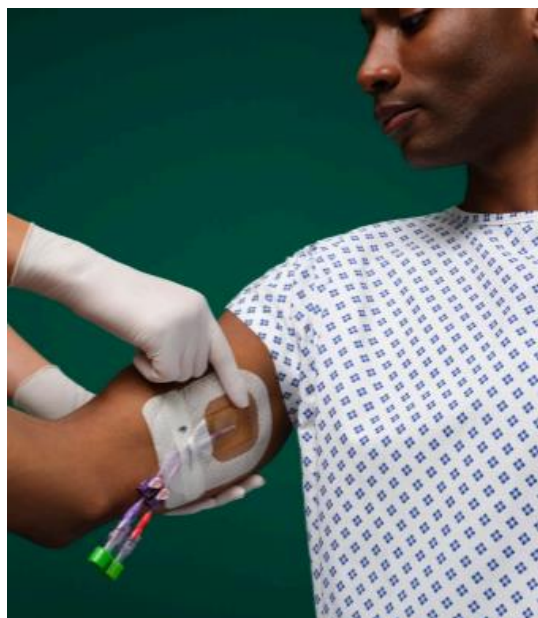
Este producto debe ser usado por un profesional de la salud.

*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.



Beneficios

- **Visibilidad del sitio:** el apósito transparente permite la identificación temprana de complicaciones en el sitio de inserción.
- **Aseguramiento del sitio/ estabilización del catéter:** diseñado para proteger el sitio de inserción y reducir el movimiento o desplazamiento/desalojo del catéter.
- **Aplicación consistente:** el formato de marco permite una correcta, fácil y estandarizada aplicación utilizando una sola mano.
- **Comodidad del paciente:** el borde permite que la aplicación sea precisa, fácil y consistente. Se puede usar de manera segura hasta por siete (07) días, reduciendo potencialmente el número de cambios del apósito y reinserciones no programadas del catéter.



Información general

Registro Sanitario	INVIMA 2015DM-0013141
País de Fabricación	Fabricado en Estados Unidos de América.
Fabricante Legal	3M Company.
Composición	<p>Película transparente: poliuretano. Adhesivo: acrilato, hipoalergénico. Respaldo: papel impreso con recubrimiento de silicona. Marco de aplicación: papel con recubrimiento de silicona. Bordes reforzados: tela no tejida de poliéster con adhesivo de acrilato.</p>
Biocompatibilidad	<p>El producto es seguro para su uso en la piel (durante más de 30 días). Cumple con los requisitos de la norma ISO 10993. Observación: Biológicamente seguro para el uso previsto con una categorización como dispositivos de superficie, en contacto con la piel dañada o comprometida durante un período de contacto permanente (>30 días). Adhesivo hipoalergénico; No hay evidencia de sensibilización.</p>
Contiene látex	No está fabricado con látex de caucho natural.
Método de Esterilización	Radiación gamma.
Almacenamiento	Almacene en un lugar fresco y seco, en temperatura de hasta 30°C. Los productos son estériles y se suministran en empaques individuales incluidos dentro de cajas. La esterilidad del apósito está garantizada a menos que su empaque individual sufra daños o sea abierto.
Vida Útil	<p>Tres (03) años. La fecha de caducidad del producto está impresa en el empaque.</p>
Eliminación	Descarte el producto según el protocolo de la institución.

Instrucciones de uso

1. 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 de jabón o loción. 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.



2. Aplicación:

- Abra el empaque de manera aséptica y retire el apósito estéril. Apósito 1685: Rasgue las perforaciones precortadas presentes en el corte profundo ampliado y tira adhesiva de aseguramiento antes de retirar el respaldo del apósito.
- Desprenda el respaldo posterior para exponer la superficie adhesiva.
- No estire ni aplique el apósito con tensión para reducir el riesgo de trauma mecánico en la piel.
- Centre la película transparente dejando visible el sitio de inserción y ubique el corte profundo sobre la unión entre el cono del catéter y el(los) lúmen(es)/extensión.
- Aplique el apósito asegurando que las alas se superpongan por debajo del(los) lúmen(es)/ extensión, y adhiera firmemente a la piel.
- Ejercer 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.
- Aplique la tira adhesiva de aseguramiento sobre el apósito, a nivel de la unión entre el cono del catéter y el(los) lúmen(es)/ extensión.
- Documente la información del cambio de apósito en la etiqueta de registro de acuerdo con el protocolo de la institución y aplíquela sobre o cerca del apósito.

3. Cambio del apósito:

Inspeccione el apósito diariamente y reemplácelo según sea necesario o con base en el protocolo de la institución. Los cambios de apósito deben ocurrir al menos cada 7 días, de acuerdo con las recomendaciones de la Sociedad de Enfermeras de Infusión de los Estados Unidos en 2024. Pueden ser necesarios cambios más frecuentes en sitios altamente exudativos, o si la integridad del apósito está comprometida: se desprende, se ensucia o se humedece.

4. Retiro

Sujete la piel y establezca el catéter/dispositivo durante el retiro del apósito.

- Retire la etiqueta de registro y la tira de aseguramiento de la parte superior.
- Utilizando la técnica de retiro “bajo y lento”, comience desprendiendo los bordes del apósito en dirección al sitio de inserción del catéter.
- Evite el trauma en la piel desprendiendo el apósito lentamente en lugar de halar perpendicularmente de él hacia arriba.

* Pruebas *in vitro*, realizadas en laboratorios internos en 3M.

Advertencias

- Los apósitos 3M™ Tegaderm™ Estándar deben ser cambiados de acuerdo con el protocolo de la institución, si está sucio, suelto, con pérdida de integridad o si hay presencia de humedad.
- El fabricante recomienda un solo uso. Desechar después de utilizar.

Precauciones

- Controlar/detener cualquier sangrado activo en el sitio de inserción previo a la aplicación del apósito.
- No estirar el apósito durante la aplicación, ya que la tensión puede causar lesiones y/o trauma mecánico en la piel.
- Asegurar que la piel esté limpia, libre de residuos de jabón o loción, y se haya secado completamente antes de aplicar el apósito para evitar la irritación en la piel y lograr una buena adhesión.
- En caso de que se produzca una reacción y/o alteración en la piel, interrumpa el uso y observe. Si persiste algún signo/síntoma, consulte a un profesional de la salud. En los casos en que haya un seguimiento de un profesional de la salud, siga la orientación proporcionada previamente.
- El apósito puede usarse en un sitio infectado, solo cuando esté bajo el cuidado de un profesional de la salud.
- Los ungüentos antimicrobianos que contienen polietilenglicol pueden comprometer la adhesión de 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado.
- Los apósitos 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado no deben ser reesterilizados.

Presentaciones disponibles

Producto	Nombre del Producto	Código	Tamaño del apósito	Unidades / Caja	Cajas/ Paquete
	Apósito Transparente 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado 1685	1685	8,5 x 11,5 centímetros.	50 apósitos	4 cajas



Solventum Colombia
Negocio Médico Quirúrgico
Calle 108 # 45-27 Paralelo 108
Edificio 3 Oficina 1601
Bogotá - Colombia
productos.co@solventum.com
08005185200

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. © Solventum 2024
Última actualización: 01/11/2024