

Apósito Transparente 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado 1680, 1682

Ficha Técnica

Descripción del producto

3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado es un apósito estéril compuesto por una película transparente, permeable a oxígeno y vapor húmedo, impermeable a líquidos, bacterias y virus*, con un adhesivo hipoalérgénico. No está fabricado con látex de caucho natural.

Posee un corte profundo ampliado para acomodar el lúmen/extensión del catéter y bordes reforzados en toda su extensión y segmento inferior del apósito para proporcionar una mejor adhesión. Cuenta con dos (02) tiras adhesivas de aseguramiento estéril, recubierta por una película transparente para la estabilización del catéter.

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

El sistema de marco facilita la aplicación por parte del profesional de la salud.

El Patrón adhesivo diamante.

Características

- **Película transparente:** poliuretano.
- **Adhesivo:** acrilato, hipoalérgénico.
- **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.
- **Tiras adhesivas de aseguramiento:** tela no tejida de poliéster recubierta con una película de poliuretano y adhesivo de acrilato.
- **Etiqueta de registro:** respaldo impreso de rayón no tejido y adhesivo de acrilato.
- **Patrón adhesivo:** diamante.
- Uso único.
- Estéril.
- No está fabricado con látex de caucho natural.



1680

1682

Indicación de uso

- Los Apósitos Transparentes 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado 1680 y 1682 están indicados para cubrir y proteger el sitio de inserción de catéteres y heridas superficiales, así como para asegurar dispositivos a la piel.
- No utilice estos productos como sustituto/reemplazo de suturas u otros métodos de cicatrización de heridas como su opción principal.
- Estos productos deben ser utilizado por un profesional de la salud.
- Los apósitos 1680 y 1682 están indicados para catéteres venosos periféricos en pacientes pediátricos.

Información general

Registro Sanitario	Cuenta con Registro Voluntario de Antecedentes (ISP).
País de Fabricación	Estados Unidos.
País de Origen	Estados Unidos.
Fabricante Legal	3M Company.
Composición	Película transparente de poliuretano, borde no tejido de poliéster, adhesivo de acrilato, respaldo de papel siliconado.
Biocompatibilidad	El producto es seguro para su uso en la piel. 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. Adhesivo hipoalergénico; No hay evidencia de sensibilización.
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	Tres (03) años. La fecha de caducidad del producto está impresa en el empaque.
Eliminación	Descarte el producto según el protocolo de la institución.

*Libre de látex

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.

**De acuerdo con el protocolo de la institución.

2. Aplicación:

- a. Abra el empaque de manera aséptica y retire el apósito estéril.
- b. Desprenda el respaldo posterior para exponer la superficie adhesiva.
- c. No estire ni aplique el apósito con tensión para reducir el riesgo de trauma mecánico en la piel.
- d. Con una mano, 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 lúmen/extensión.
- e. Aplique el apósito asegurando que las alas se superpongan por debajo del lúmen/ extensión, y adhiera firmemente a la piel.
- f. 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.
- g. Aplique la primera tira adhesiva de aseguramiento (osos) sobre el apósito, a nivel de la unión entre el cono del catéter y el lúmen/ extensión.
- h. Aplique la segunda tira de aseguramiento por debajo de la unión entre el catéter y el lúmen/ extensión y crúzela por encima.
- i. 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 (excepto en pacientes neonatales*), 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.

*En pacientes neonatales, realizar el cambio de apósito según sea necesario por indicación clínica (por ejemplo: sucio, húmedo o desprendido, independientemente de la edad gestacional y no de acuerdo con un intervalo de tiempo específico) debido al riesgo de desplazamiento del catéter, incomodidad del paciente o lesión cutánea. **(Nivel V)**

4. Retiro

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

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

Advertencias



- 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado no ha sido probado en menores de 40 semanas de edad gestacional.
- 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.
- 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.
- El Apósito Transparente 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado no debe reesterilizarse mediante métodos de rayos gamma, haz de electrones o vapor.
- 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.

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

Presentaciones disponibles

Producto	Nombre del Producto	Código	Tamaño del apósito	Unidades/Caja	Cajas/Paquete
	Apósito Transparente 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado 1680	1680	3,8 x 4,5 centímetros.	100 apósitos	04 cajas
	Apósito Transparente 3M™ Tegaderm™ I.V. Aseguramiento Avanzado 1682	1682	5 x 5,7 centímetros.	100 apósitos	04 cajas



Solventum Chile
Negocio Médico Quirúrgico
 Los Militares 4611 P.12
 Las Condes, Santiago - Chile
 productos.cl@solventum.com
 0800914850

© Solventum 2026. 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: 26/01/2026