

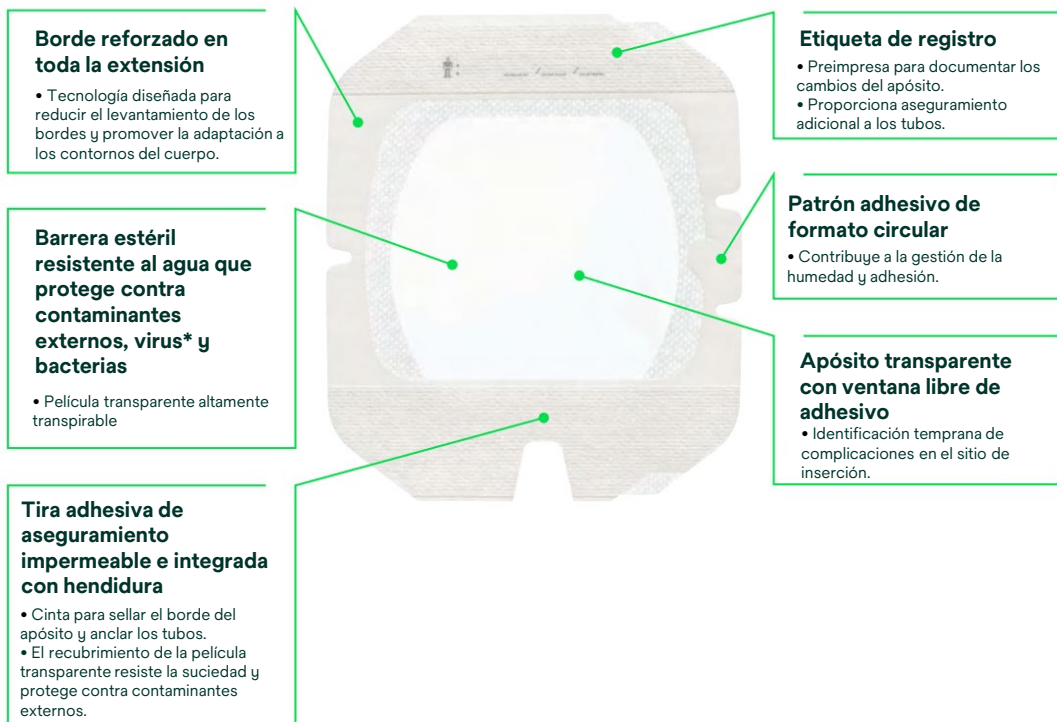
3M™ Tegaderm I.V. Apósito Transparente para aseguramiento con ventana libre de Adhesivo 1668

Ficha Técnica

Descripción del producto

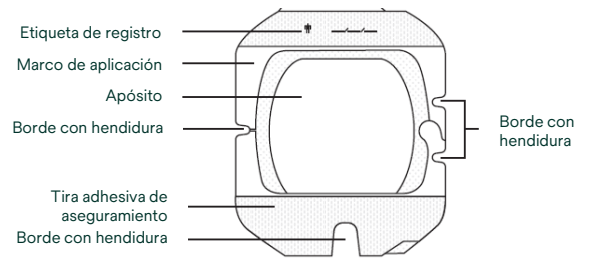
El apósito 3M™ Tegaderm™ para puerto I.V. se utiliza para cubrir y proteger las zonas de inserción vascular, tales como catéteres de puertos implantables y para fijar dispositivos a la piel. El apósito consiste en una ventana transparente con área central sin adhesivo y con los bordes reforzados. El borde tiene múltiples muescas y tiras de fijación para ofrecer un sellado más adecuado alrededor de catéteres, tubos y otros dispositivos. El apósito es transparente, lo que permite la observación continua de la zona de inserción, y es transpirable, lo que permite un buen intercambio de humedad. El apósito Tegaderm™ proporciona una barrera eficaz contra la contaminación externa, incluso de fluidos (impermeable), bacterias, virus* y levaduras.

Características



* Las pruebas in vitro muestran que la película transparente proporciona una barrera eficaz frente a virus de 27 nm de diámetro o más, mientras que el apósito permanece intacto y sin fugas.

- ✓ **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.
- ✓ **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: circular.**
- ✓ **Ventana libre de adhesivo.**
- ✓ Uso único.
- ✓ Estéril.
- ✓ No está fabricado con látex de caucho natural.



Indicación de uso

El apósito 3M™ Tegaderm™ I.V. Apósito Transparente para Fijación con Ventana sin Adhesivo 1668 puede utilizarse para cubrir y proteger los sitios de acceso vascular y para fijar dispositivos a la piel. Este producto debe ser utilizado por un profesional de la salud.

Beneficios

El apósito está diseñado para brindar un cuidado excepcional del paciente mediante aseguramiento avanzado del catéter, tiempo de uso mejorado y retiro gentil.

- **Visibilidad del sitio de inserción:** El apósito transparente permite la identificación temprana de complicaciones en el sitio de inserción.
- **Fijación del catéter:** Diseñado para minimizar el movimiento y el desplazamiento del catéter.

Información general

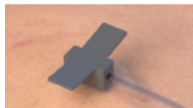
Registro Sanitario	2025DM-0013141-R1
País de Fabricación	Fabricado en Estados Unidos.
Fabricante Legal	3M Company.
Composición	Película transparente de poliuretano, poliéster, adhesivo acrílico, papel, poliuretano/poliéster.
Contiene látex	No está fabricado con látex de caucho natural.
Método de Esterilización	Óxido de etileno
Almacenamiento	Almacene en un lugar fresco y seco. Consulte la fecha de caducidad que figura en el envase. Se comercializa en caja de apósitos estériles envasados individualmente. La esterilidad del apósito está garantizada a menos que el envase individual esté dañado o abierto.
Vida Útil	02 años. La fecha de caducidad del producto está impresa en el empaque.
Eliminación	Descarte el producto según el protocolo de la institución.

Instrucciones de uso

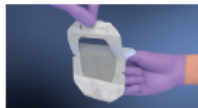
1. Preparación del sitio: Prepare la piel e inserte la aguja conforme al protocolo del hospital. Recortar el vello puede mejorar la adhesión del apósito. No se recomienda rasurar la zona. La piel debe estar limpia, seca y sin residuos de jabón ni antisépticos. Deje que todos los productos antisépticos para la preparación y protección de la piel se sequen completamente antes de aplicar el apósito para prevenir la irritación de la piel y asegurar una buena adhesión.

2.

Aplicación



1 Prepare el sitio del puerto e inserte la(s) aguja(s) no perforante(s) según el protocolo institucional



2 Retire el respaldo del apósito para exponer la superficie adhesiva.



3 Seleccione una hendidura en el borde, centre el apósito sobre la(s) aguja(s) y alinee los tubos con la hendidura escogida.



Hay tres opciones de salida para los tubos de puertos dobles.



4 Antes de retirar el marco de aplicación, alise los bordes del apósito. No estire el apósito durante la aplicación, ya que puede producirse un trauma mecánico en la piel si se aplica con tensión.



5 Retire lentamente el marco de aplicación mientras alisa los bordes del apósito, aplicando presión firme para mejorar la adhesión.



~ Oriente la tira adhesiva con el diente apuntando hacia el apósito, debajo de los tubos, y aplíquela para fijar el borde del apósito.



Opción de puerto doble: Cuando la hendidura de la tira de aseguramiento no se ajuste por debajo de ambas líneas, cubra la segunda por encima y presione para sellar el borde.



7 Aplique la etiqueta de registro sobre el/los tubo(s).

Retiro - Establezca los tubos durante el retiro del apósito



1 Retire la etiqueta de registro.



2 Retire la tira de aseguramiento.



3 Retire el apósito usando una técnica "bajo y lento".

3. Cuándo cambiar el apósito:

- Si el apósito se suelta, se ensucia o se ve comprometido de alguna manera.
- Si el área del sitio de inserción queda oculta o ya no es visible.
- Cada 7 días o según el protocolo institucional.


Advertencias y Información de seguridad importante

- El punto de inserción se debe inspeccionar visualmente a diario en busca de signos y síntomas de infección u otras complicaciones, conforme al protocolo del hospital.
- Se deberán cambiar los apósitos por lo menos cada 7 días; podría ser necesario cambiarlos más frecuentemente en zonas con mucho exudado o si la integridad del apósito se viera comprometida.
- No utilizar si el envase está dañado o abierto.
- No reutilizar.
- No volver a esterilizar.
- Para mayor información sobre las indicaciones, consulte las instrucciones de uso del producto.
- **Considere seguir recomendaciones de acuerdo con su protocolo institucional.**

Precauciones

- Antes de aplicar el apósito, se debe controlar cualquier hemorragia activa en la zona de inserción.
- No estire el apósito durante la aplicación. Si aplica el apósito con tensión, puede producir una irritación mecánica en la piel.
- La piel debe estar seca y sin residuos de jabón para evitar su irritación y asegurar que haya una buena adhesión.
- Las pomadas antibióticas que contienen polietilenglicoles pueden comprometer la resistencia de la película superior del apósito.
- Tenga cuidado y cubra el apósito para que no se moje mientras se ducha.

Presentaciones disponibles

Producto	Nombre del Producto	Código	Tamaño del apósito	Unidades / Caja	Cajas / Paquete
	3M™ Tegaderm I.V. Apósito Transparente para aseguramiento con ventana libre de Adhesivo	1668	Apósito 12 cm x 12 cm	25 apósitos / caja	4 cajas/ paquete

Referencias

¹Hensler JP, Schwab DL, Olson LK, Palka-Santini M. Growth inhibition of microorganisms involved in CRBSIs by an antimicrobial transparent I.V. dressing containing chlorhexidine gluconate (CHG). Póster presentado en 19a Annual Conference of the European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases 2009; 16 a 19 de maio de 2009.

²Centers for Disease Control and Prevention. Guidelines for the Prevention of Intravascular Catheter-Related Infections, 2011. <http://www.cdc.gov/hicpac/pdf/guidelines/bsguidelines-2011.p>



Solventum Colombia
Negocio Médico Quirúrgico
Calle 108 # 45-27 Paralelo 108
Edificio 3 Oficina 1601
Bogotá - Colombia
productos.co@solventum.com
01 800 5185 200

© Solventum 2025. Solventum, el logotipo S y Tegaderm, 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: 16/04/2025