

3M™ Tegaderm™ Film



Referencia: 1626W

DESCRIPCIÓN COMERCIAL

3M™ Tegaderm™ Film consiste en un apósito de lámina transparente con adhesivo hipoalergénico y libre de látex. Está reforzado con esparadrapo de tela suave para proporcionar un mejor sellado alrededor de los catéteres y otros dispositivos. El apósito permite un buen intercambio de oxígeno y humedad. Es resistente al agua e impermeable a los líquidos, bacterias y virus.

Destinado para la sujeción y control del punto de inserción intravenoso, así como la curación húmeda de heridas.

INDICACIONES

Los apósitos transparentes 3M™ Tegaderm™ Film están indicados para:

- Prevención de úlceras por presión.
- Curación húmeda de heridas.
- Vías periféricas, centrales y/o PICCs.
- Cubrir y proteger los puntos de punción de catéteres y heridas.
 - La visualización del punto de punción evita cambios inútiles y manipulaciones de la vía que incrementan el riesgo de contaminar la punción además de generar unos costes económicos innecesarios.
 - Los sistemas 3M™ Tegaderm™ Film se adaptan a los criterios y recomendaciones que las CDC hace sobre los apósitos que deben utilizarse para el correcto cuidado y mantenimiento de catéteres de terapia intravenosa.
- Como apósito secundario.
- Facilitar el desbridamiento autolítico.
- Como protección para pieles en riesgo y ojos.
- Fijar dispositivos a la piel.
- Cubrir quemaduras de 1^{er} y 2^o grado.

CONTRAINDICACIONES

No está indicado para reemplazar suturas ni otros métodos primarios de cierre de heridas.

PRECAUCIONES/ADVERTENCIAS

Antes de aplicar el apósito se debe lograr la hemostasia en la zona de implantación del catéter o en la herida.

No estire el apósito durante la aplicación, ya que la tensión podría causar lesiones en la piel.

Antes de aplicar el apósito, asegurar que la piel está limpia, libre de residuos de jabón y cremas y seca antes de aplicar el apósito para prevenir la irritación de la piel y asegurar una buena adhesión.

El apósito puede utilizarse en una zona infectada solo bajo la supervisión de un profesional sanitario.

Las cremas antimicrobianas que contienen glicoles de polietileno pueden comprometer la resistencia de los apósitos transparente 3M™ Tegaderm™.

Los apósitos transparentes 3M™ Tegaderm™ no deben volver a esterilizarse mediante métodos de rayos gamma, haz de electrones o vapor.

COMPOSICIÓN

Apósito transparente estéril compuesto por:

- Soporte de poliuretano transparente 100%.
- Revestido en su totalidad por un adhesivo acrílico 100% químicamente inerte.
- Soporte de papel siliconado que protege el 100% de la superficie.
- Tira de esparadrapo de papel para anotar la fecha de colocación del apósito.
- No contiene látex.

ATRIBUTOS Y MEDIDAS

Atributos:

- Lámina semipermeable (impermeable al agua y a los microorganismos; transpirable al aire, vapor de agua y gases en general) y transparente (permite visualización directa del punto de punción si necesidad de retirar el apósito).
- Adhesivo hipoalergénico químicamente inerte.
- Cuenta con esquinas redondeadas que mejoran la adaptación en zonas anatómicamente difíciles y que impiden que el apósito se despegue del paciente fácilmente.
- Fácil de manipular con guantes.
- Alta resistencia y elasticidad.
- El marco rígido de aplicación evita la aplicación con tensión, la formación de arrugas y el contacto de las manos del clínico con el apósito permitiendo centrar el apósito para una aplicación más precisa al dejar ver a través de la zona central.
- Lámina transparente visible, para visualización directa del punto de inserción al colocar el apósito.
- Fácil retirada mediante técnica de estirado que minimiza el dolor y daños a la piel.
- Es transparente a los rayos X.
- No contiene látex.
- No deja residuos.

Medidas:

- Anchura: 10cm.
- Longitud: 12cm.

ENVASADO

Empaquetado: 1 apósito/sobre; 50 sobres/caja; 4 cajas/paquete.

Etiquetado: nombre comercial, descripción “multi-idioma”, medidas, unidades/envase, caducidad, N° lote, símbolo no re-esterilizar, símbolo no contiene látex, símbolo no reutilizar, símbolo ver instrucciones de uso, símbolo no usar si empaquetado está dañado o abierto), instrucciones de uso, código EAN 14 (en sobre y caja).

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

- Almacenar a temperatura ambiente
- Evitar calor y humedad excesivos.
- Caducidad:

TIPO DE APÓSITO	VIDA MEDIA
Versión estéril	3 años
Versión no estéril	5 años

ESTERILIZACIÓN

Por irradiación, símbolo armonizado en empaquetado.

CUMPLIMIENTO CON NORMATIVAS

Marcado CE de acuerdo con Directiva Europea 93/42/CEE de Productos Sanitarios, transpuesta mediante el RD 1591/2009.

Fabricante	3M Health Care 2510 Conway Ave. St. Paul, MN 55144 USA
EC REP	3M Deutschland GmbH, Health Care Business Carl-Schurz-Str. 1, 41453 Neuss, Germany
Clasificación	Ila
EC certificate	REG-DOC-05-129792
ISO	ISO 13485:2003 certificate

DATOS PARA PEDIDOS

Tipo de unidad	Unidades contenidas	Pedido mínimo
Unidad de consumo	1	200
Caja	50	4
Embalaje	200	1