



Leukomed® IV film

TIPO PRODUCTO

Apósito para cateterismo venoso periférico.

CARACTERÍSTICAS Y BENEFICIOS

- Fácil aplicación y retirada.
- Protege frente a la fricción
- Impermeable: facilita la higiene.
- Puede permanecer colocado hasta 7 días, manteniendo el catéter en su lugar de manera segura.
- No deja restos del compuesto adhesivo. Fácilmente adaptable, no se despegará fácilmente, asegurando una óptima fijación.
- Se puede manipular con guantes.
- Hipoalérgico, no contiene látex.
- Compatible con el empleo de antisépticos habituales.
- Resistente al vertido de líquidos y paso de gérmenes.
- Se presenta en envase unitario, con identificación del producto, medidas, fecha de caducidad: se asegura la esterilidad.

ESTERILIDAD

El producto se suministra estéril (esterilizado con óxido de etileno).

La esterilización se realiza con métodos normalizados y validados de acuerdo con la norma EN 11135:2015 y el gas residual no supera el nivel definido en la norma EN ISO 10993-7, en pleno cumplimiento de los requisitos esenciales de la Directiva de productos sanitarios 93/42 CEE y la norma UNE EN 556.

PRESENTACIÓN

Envase individual estéril (blíster de papel/plástico).
La caja tiene la marca CE y código de barras.

INDICACIONES

Apósito con película transparente para la fijación de catéteres intravenosos y para cubrir y proteger las zonas de punción.

COMPOSICIÓN

Poliuretano y TNT

No contiene látex ni ftalatos.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES DE USO

No aplicar en pacientes con intolerancia conocida al adhesivo acrílico. Tras la aplicación de un antiséptico esperar al secado de la zona.

DURABILIDAD

Entre uno y varios días, dependiendo del estado de la herida y las condiciones de la piel.

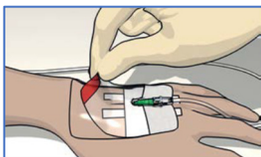
APLICACIÓN



Quitar las dos tiras de fijación y aplicarlas para asegurar el catéter. Despegar la parte superior del papel protector y sujetar el film por la banda roja.



Colocar el apósito sobre la zona de inserción y adherir la película. Retirar los dos papeles protectores restantes y adherir las asas sobre las bandas del catéter. Moldear la película alrededor del catéter y de los contornos.



Sujetar la película superior por la banda roja y levantarla cuidadosamente. Se puede utilizar la tercera tira para el registro del paciente.

PRESENTACIÓN

Código de producto	Medida	Presentación	Unidad Mínima de Venta	Unidades / Embalaje	EAN Envase	EAN Embalaje
72390-00	6cm x 8cm	caja de 50 un	50 un	400 un	4042809218459	4042809218466
72390-03	8,5cm x11,5cm	caja de 50 un	50 un	300 un	4042809269925	4042809269956
72390-04	4,5cm x 4,5cm	caja de 50 un	50 un	500 un	4042809269932	4042809269949
72390-05	7cm x 9cm	caja de 50 un	50 un	300 un	4042809392036	4042809392081

Certificación	Contiene látex	Esterilidad	Conservación	Fabricante
Clase CE I, estéril Essity Spain SLU ISO 9001:2015 ISO 13485:2016			 5 años 	  BSN Medical GmbH Schutzenstrasse 1-3 22761 Hamburg  Distribuidor Essity Spain SLU

Leyenda símbolos



No contiene látex



Caducidad



No exponer el producto a la radiación solar



Producto esterilizado con rayos gamma



Manténgase en lugar seco



Fabricante



Distribuidor

Essity Spain, SL (Sociedad Unipersonal)

Ctra. Valls a Puigpelat, Km 2 – 43812 Puigpelat (Tarragona)
 Sede HMS: C/ Fructuós Gelabert,6 - 08970 Sant Joan Despí (Barcelona)
 Tel. Atención cliente: 93. 521.01.20 Fax. Atención cliente: 93.521.02.10
 B28451383

www.essity.es

FTE-201 Ed.3 01-7-22