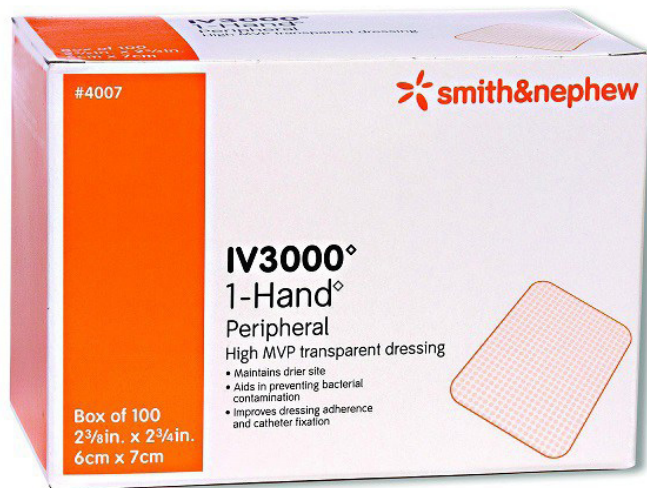




IV3000[◇] 1 HAND[◇]

Apósito transparente de poliuretano para fijación de cánulas y catéteres

Características

- Reduce el riesgo de infección, previniendo la acumulación de humedad.
- Adhesivo acrílico de elevada tolerancia dérmica.
- Minimiza los cambios de apósito, no programados.
- Mayor comodidad para el paciente.
- Fácil de aplicar y retirar.
- Excelente fijación del catéter.
- Permite la inspección del punto de inserción del catéter.
- Barrera bacteriana e impermeable.

Descripción

Film de poliuretano translúcido, extensible, resistente al agua y permeable al vapor de agua, impregnado por una de sus caras con una emulsión de adhesivo acrílico, protegido por un papel siliconado. El film de poliuretano presenta por la otra cara un soporte no extensible de plástico transparente para facilitar su manejo.

Composición

Capa	Composición
Soporte:	Film de poliuretano.
Adhesivo:	Adhesivo acrílico

Modo de acción

IV3000° está fabricado con un film especial de REACTIC™, altamente transpirable y con una alta permeabilidad al vapor de agua que cualquier otro. Es poroso, lo que ayuda a prevenir la contaminación bacteriana en la zona IV y es, a la vez, impermeable; ofrece una barrera física contra líquidos, partículas y contaminantes microbianos.

Gracias a estas propiedades la zona donde se encuentra el catéter está más seca, disminuyendo la maceración de la piel y el riesgo de colonización, por lo que la zona de inserción del catéter estará más protegida ante una infección relacionada con el propio catéter.

Además puede aplicarse de forma fácil y aséptica y, debido a la forma en que se extiende el adhesivo, el dolor al retirarlo es menor. IV3000° 1 HAND° posee un adhesivo que no irrita ni sensibiliza la zona.

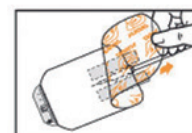
Instrucciones de uso

Lavar y secar bien la zona de aplicación.

1. Retirar parte del papel protector y centrar el apósito sobre la zona de inserción del catéter.
2. Colocar el apósito en el punto de inserción del catéter y adherir el apósito en la piel del paciente. Retirar el resto del papel protector.
3. Retirar el papel protector transparente impreso levantando el extremo no adhesivo y estirando diagonalmente hasta retirar todo el papel protector.
4. Moldear el film alrededor del catéter para completar la aplicación del apósito.
5. No superponer los apósitos en caso de utilizar más de un apósito.

Indicaciones

Este producto está indicado como apósito en catéteres pediátricos, periféricos y centrales. También puede utilizarse para la fijación de aparatos de infusión de insulina directamente en la piel.



Presentación

Código Producto	Descripción		Unidades x envase	Unidad mínima de venta	Código EAN
4007	IV3000 1 HAND 6 x 7 cm. Non ported		100	100	5000223417383
4008	IV3000 1 HAND 10 x 12 cm		50	50	5000223417406

Especificaciones técnicas

Peso del film de poliuretano:	25 – 40 g/m ² .
Peso del adhesivo:	12 – 30 g/m ² .
Adhesividad:	mín. 130 g/cm ¹ .
Extensibilidad:	máx. 0,2 Kg/cm.
Ratio de transmisión del vapor de agua (MVTR):	min. 1500 g/m ² 24 h a 37°C.

RESULTADOS DE ENSAYO Biotecnal ES-311.732 (EI)

Capacidad de absorción y velocidad: Biotecnal ES-311.732 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 0,07 g/cm² 48 horas: 0,06 g/cm²

Capacidad de retención de exudado: Biotecnal ES-311.732 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 0,13 g/cm² 48 horas: 1,17 g/cm²

Capacidad de evaporación: Biotecnal ES-311.732 (EI) Basado en UNE-EN 13726-2:2003

24 horas: 0,06 g/cm² 48 horas: 0,19 g/cm²

Conformabilidad: Biotecnal ES-311.732 (EI) Basado en UNE-EN 13726-4:2003

Extensibilidad: 2 N/cm Estiramiento permanente: 0 %

Repelencia al agua: Biotecnal ES-311.732 (EI) Basado en UNE-EN 13726-3:2003

Correcto

Control del olor: Biotecnal ES-311.732 (EI) Basado en UNE-EN 13726-6:2003

4,15 horas

Barrera bacteriana- ensayo en seco: Biotecnal ES-311.732 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22612

Correcto, el producto actúa como barrera bacteriana

Barrera bacteriana- ensayo en húmedo: Biotecnal ES-311.732 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22610

Correcto, el producto actúa como barrera bacteriana

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricante
ON nº 0086 CE nº CE56481 Clase CE I, estéril 			 3 años     25° 	 Smith & Nephew Medical Limited Hull HU3 2BN England.