

División Hospitalaria

Apósito de Aseguramiento Avanzado Tegaderm™ I.V. Advanced

Ref. 1682 - 1683

07/14/2015

Ficha Técnica

Descripción

Apósito estéril transparente de poliuretano con marco de aplicación, ranurado para estabilización de catéteres, con los cuatro bordes adaptables y reforzados, tira de registro y una única tira de sujeción amplia y estéril recubiertas por una película protectora transparente de poliuretano.

Características y Beneficios

- Tamaños y diseños específicos para terapia venosa periférica en adulto y paciente pediátrico
- Su sistema de aplicación tipo marco facilita la colocación del apósito con una sola mano en forma precisa y segura, incluso con guantes evitando pérdidas del producto.
- La película transparente permite el intercambio gaseoso mientras protege el sitio de inserción de la contaminación exterior y de los microorganismos, más comúnmente asociados a las infecciones sanguíneas relacionadas con los catéteres intravasculares¹
- Su diseño estructural involucra un modelo en ranura con corte terminado en un orificio ampliado para un más fácil ajuste alrededor de la cabeza del catéter y del conector.
- Ventana transparente alargada que permite monitorear el sitio de inserción, con tecnología adhesiva dispuesta en un patrón en forma de diamante.
- Tecnología adhesiva de confort que mejora la permeabilidad del apósito al vapor de agua y otros gases, manteniendo un adecuado balance entre la adherencia, el cuidado y la protección de la piel
- Bordes reforzados adaptables en tela no tejida que brindan una mejor estabilización, reducen el levantamiento y se adaptan al edema, movimiento o contorno corporal. Con adhesivo en patrón circular, con mayor permeabilidad a la humedad.
- Gracias a sus cuatro bordes se adapta a los contornos corporales y a los movimientos del paciente, principalmente cuando el sitio de inserción está localizado en una zona desafiante para la permanencia del apósito, lo que reduce los riesgos de complicaciones tales como flebitis y desalojo o pérdida de línea vascular
- Su película transparente y su diseño especial, maximizan el tiempo de permanencia del apósito. Permite monitorear el sitio de inserción, sin necesidad de remover el apósito, lo que minimiza costos de insumos, tiempos de enfermería, garantizando el cumplimiento del protocolo.
- Especialmente formulado para condiciones clínicas desafiantes en las que hay presencia de humedad en cantidades moderadas, por ejemplo fiebre o sudor
- La tira de sujeción adicional se remueve fácilmente de la superficie del apósito, para permitir el acceso al conector sin necesidad de cambiar o remover el apósito. Contiene una etiqueta de identificación para el protocolo de cambio del apósito. Tanto la tira de sujeción como la etiqueta de identificación están recubiertas con una película de poliuretano que forma una barrera contra la contaminación.





Composición:

- Respaldo: Película transparente de poliuretano.
- Adhesivo: Acrílico. Hipoalergénico y sensible a la presión
- Tirillas y borde: Tela no tejida poliéster, recubierta de poliuretano
- Líner y Marco: Papel siliconado
- Etiqueta Identificación: Tela no tejida poliéster, recubierta de poliuretano
No contiene látex

Usos y aplicaciones

El apósito transparente de Aseguramiento Avanzado Tegaderm™ I.V, está recomendado para cubrir, proteger, asegurar y estabilizar múltiples tipos de catéteres intravasculares o dispositivos de uso médico, en condiciones de especiales como pacientes diaforéticos y/o condiciones de humedad elevada, en aplicaciones como:

- Catéteres venosos periféricos en pacientes adultos y pediátricos
- Catéteres venosos centrales en paciente pediátrico y neonatales, incluyendo catéteres implantables, PICC y tunelizados
- Otros dispositivos intravasculares y percutáneos
- Catéteres subcutáneos para administración de insulina
- Otros dispositivos de uso médico (drenajes, tubos, sondas)

Instrucciones de uso

Preparación del sitio

- Prepare el sitio de acuerdo con el protocolo de su institución.
- Recorte el exceso del vello del sitio donde se aplicará el apósito. No se recomienda afeitar.
- Asegúrese que la piel esté libre de jabones o antisépticos
- Deje que todas las soluciones antisépticas y protectoras de la piel se sequen completamente antes de aplicar el apósito, para prevenir la irritación de la piel y mejorar la adhesión.
- Controle el sangrado del sitio antes de aplicar el apósito.

Aplicación

1. Abra el empaque y retire el apósito para su aplicación
2. Remueva el papel protector y exponga el adhesivo. Evite tocar el adhesivo.
3. Con una sola mano, sostenga el apósito desde el extremo donde se encuentra la tira estéril, manteniendo el adhesivo hacia abajo. Doble levemente el apósito con el dedo pulgar
4. Posicione el semicírculo del corte justo sobre la frontera entre la cabeza del catéter y el tubo. Ajuste el apósito alrededor del catéter.
5. Aplique presión firme sobre la película para ayudar a la adherencia del apósito sobre la piel y el conector del catéter
6. Posicione las aletas del apósito por debajo del conector del catéter buscando que queden superpuestas y aplique presión firme
7. A medida que retira lentamente el marco de aplicación, alise el borde del apósito sobre la piel con la punta de los dedos



8. Ref 1683 = Retire la tira adhesiva y aplíquela, en técnica de omega, en forma paralela al borde superior del apósito sobre el conector y el catéter.
9. Ref 1682= usando presión firme, ubique la tira estéril ancha de fijación (ubicada en el marco de papel siliconado) sobre el apósito a nivel de la unión entre el catéter y conector.
10. Ref 1682 = Use la segunda tira estéril de fijación por debajo de la unión entre el catéter y conector. Presione ambas tiras firmemente sobre la piel.
11. Ref 1682 y 1683 =Marque y aplique la etiqueta de registro, como tira de estabilización adicional para el tubo o línea.

Cuidado del sitio:

- Siga las precauciones estándares mediante un protocolo establecido para prevenir infecciones.
- Inspeccione diariamente el sitio por signos de infección u otras complicaciones.
- Si sospecha que hay infección, retire el apósito, inspeccione el sitio del catéter directamente, y determine la intervención médica más apropiada.
- El apósito se puede dejar hasta por un máximo de 7 días. El apósito debe cambiarse antes si su integridad se encuentra comprometida, o de acuerdo con los protocolos de cambio de la institución.²

Remoción del apósito:

- Retire con cuidado la(s) tira(s) de fijación del apósito y la marquilla de registro.
- Tome la tela no tejida en ambos lados del corte superior y sepárelas
- Lentamente retire el apósito hacia atrás en 180° con la técnica de “bajo y lento” mientras estabiliza el catéter y la piel aledaña para evitar cualquier daño
- Sostenga la piel y el catéter al remover el apósito, para prevenir el daño en la piel o el desplazamiento del catéter.

Precauciones y advertencias

- Úsese solo en puntos de inserción infectados bajo estricta supervisión médica
- Si el sitio de inserción se encuentra sangrando se recomienda el uso de un apósito con gasa²
- No estire el apósito durante la aplicación. Aplicar un producto adhesivo con tensión puede provocar daño mecánico a la piel.
- Las cremas antimicrobianas que contengan polietilenglicoles pueden comprometer el adhesivo de este producto
- Producto estéril, no lo use si el empaque se encuentra abierto o deteriorado. No se debe re-esterilizar.
- No utilizar el apósito en reemplazo de suturas u otros medios de cierre primario de las heridas
- Reemplace el apósito si este se afloja o se ensucia visiblemente²
- Proteja la piel en pacientes con riesgo de lesión ocasionada por adhesivos.

Almacenamiento y vida útil

Producto de único uso esterilizado con método de rayos gamma.

Condiciones de almacenamiento:

Almacene en condiciones normales de temperatura y humedad relativa, 15 – 30 °C y 40 – 60% Hr.

Vida útil del producto:

Los apósitos tienen 2 años de vida útil años a partir de la fecha de fabricación.

Disposición final

Disponga el producto después de su uso según el protocolo de la institución para el desecho de materiales de curación, (bolsa roja).

Presentación

Stocknumber	Referencia	Producto	Und. / Caja	Registro INVIMA	Clase Riesgo
702000777129	1683	Tegaderm™ I.V Advanced 6.5x 7.0cm	100	INVIMA 2015DM-0013141	Ila
70200779273	1682	Tegaderm™ I.V Advanced 5.0x 5.7cm	100	INVIMA 2015DM-0013141	Ila

1. Proporciona una barrera impermeable a líquidos, bacterias y virus, incluyendo Virus VHB y VIH,

2 Recomendaciones de la HICPAC/CDC 2002 para la Prevención de las Infecciones Relacionadas con Catéteres Intravasculares

Notas:	Datos Técnicos:	Todas las propiedades físicas y recomendaciones están basadas en pruebas que se consideran representativas, sin embargo, no implican garantía alguna.
	Uso del producto:	El usuario es responsable de la determinación del uso particular del producto y su método de aplicación. 3M DESCONOCE CUALQUIER GARANTÍA EXPRESA O IMPLÍCITA O AJUSTES PARA PROPÓSITOS PARTICULARES
	Indemnizaciones:	Este producto ha sido probado en cuanto a defectos. 3M se compromete únicamente a reemplazar la cantidad de producto que se comprueba defectuoso ó la devolución del dinero a precio de compra.
	Límite de la responsabilidad:	3M no se hace responsable por daños directos, indirectos o incidentales o consecuentes derivados del uso indebido, negligencia, estricta responsabilidad o cualquier otra teoría legal. Las anteriores responsabilidades no podrán ser cambiadas excepto mediante un acuerdo escrito, firmado por alguna persona de 3M



Avenida El Dorado No. 75-93
(571) 4161666 PBX
(571) 4161677 Fax
Bogotá

Consulte más información en Nuestro Web Site: www.3m.com.co

Contáctenos

email: 3mcontacto@mmm.com

Servicio al cliente: 4108555 en Bogotá

01-8000-113636 Resto del País