

3M™ Tegaderm™ Estándar 1622W, 1624W, 1626W, 1627 1628 y 1629

Ficha Técnica

Descripción del producto

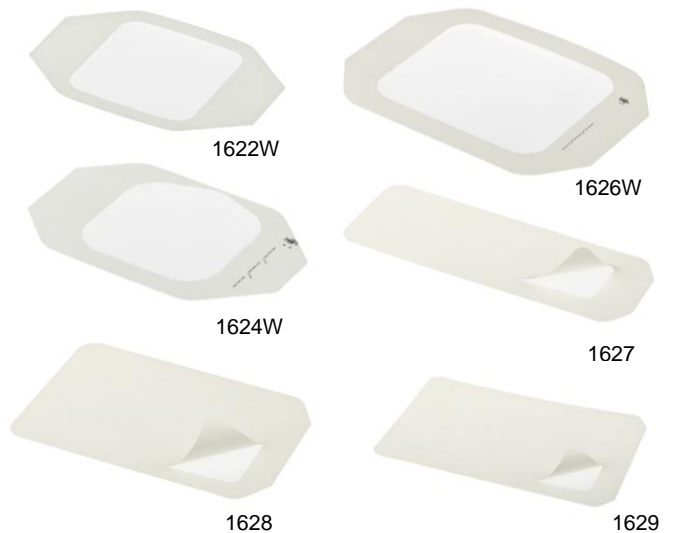
3M™ Tegaderm™ Estándar 1622W, 1624W, 1626W y 1627 son apósitos estériles compuestas por una película transparente con adhesivo hipoalergénico de acrilato, resistente al agua, permeable al oxígeno y vapor húmedo.

Ofrecen una barrera viral* y bacteriana; se adaptan fácilmente al contorno anatómico. Cuentan con un sistema de marco libre de adhesivo en los bordes con la finalidad de permitir el manejo con guantes.

No está fabricado con látex de caucho natural.

Características

1. **Película transparente:** poliuretano.
2. **Adhesivo:** acrilato, hipoalergénico.
3. **Respaldo:** papel impreso con recubrimiento de silicona.
4. **Marco de aplicación:** papel con recubrimiento de silicona.
5. **Etiqueta de registro:** respaldo impreso de rayón no tejido y adhesivo de acrilato. Disponible en los apósitos 1624W y 1626W
5. Uso único.
6. Estéril.
7. No está fabricado con látex de caucho natural.



Indicaciones de uso

Puede ser utilizado para cubrir y proteger sitios de catéteres, como apósito secundario, para cubrir y proteger la piel frágil, para asegurar dispositivos a la piel y como cobertura y protección ocular.

No utilice los apósitos como sustitutos de suturas u otros métodos de cierre primario de heridas.

Este producto debe ser usado por un profesional de la salud.

*Las pruebas *in vitro* muestran que la película brinda una barrera contra virus de 27 nm de diámetro o más, mientras el apósito permanece intacto y sin filtraciones.

Información general

Registro Sanitario	INVIMA 2015DM-0013141
País de Fabricación	Fabricado en Estados Unidos.
Fabricante Legal	3M Company.
Composición	<p>Película transparente: Poliuretano. Adhesivo: Acrilato, hipoalergénico. Respaldo: Papel impreso con recubrimiento de silicona. Marco de aplicación: Papel con recubrimiento de silicona. Etiqueta de registro: Respaldo impreso de rayón no tejido y adhesivo de acrilato. Disponible en los apósitos 1624W y 1626.</p>
Biocompatibilidad	<p>El producto es seguro para su uso en la piel (durante más de 30 días). Cumple con los requisitos de la norma ISO 10993. Observación: Biológicamente seguro para el uso previsto con una categorización como dispositivos de superficie, en contacto con la piel dañada o comprometida durante un período de contacto permanente (>30 días). Adhesivo hipoalergénico; No hay evidencia de sensibilización.</p>
Contiene látex	No está fabricado con látex de caucho natural.
Método de Esterilización	Radiación gamma.
Almacenamiento	<p>Almacene en un lugar fresco y seco, a temperatura ambiente. Evitar calor y humedad excesivos.</p> <p>Los productos son estériles y se suministran en empaques individuales incluidos dentro de cajas. La esterilidad del apósito está garantizada a menos que su empaque individual sufra daños o sea abierto.</p>
Vida Útil	<p>Tres (03) años. La fecha de caducidad del producto está impresa en el empaque.</p>
Eliminación	Descarte el producto según el protocolo de la institución.

Instrucciones de uso

1. Preparación del sitio:

Prepare el sitio de acuerdo con el protocolo de la institución. El recorte de vello puede mejorar la adherencia del apósito. No se recomienda rasurar debido al potencial de daño de piel, contribuyendo de esta forma a la colonización local.

2. Aplicación:

- a. Abra el empaque de manera aséptica y retire el apósito estéril.
- b. Desprenda el respaldo posterior para exponer la superficie adhesiva y sujete los bordes libres de adhesivo para aplicarlo.
- c. No estire ni aplique el apósito con tensión para reducir el riesgo de trauma mecánico en la piel.
- d. Aplique el apósito sobre el sitio seleccionado.
- e. Ejercer presión digital en toda su extensión. Desde el centro hacia los bordes, para asegurar una adhesión óptima.
- f. Aplique la etiqueta de registro (1624W Y 1626W) y documente la información de acuerdo con el protocolo de la institución (fecha de cambio del apósito, nombre del profesional, etc.) y aplíquela sobre o cerca del apósito

3. Retiro

Sujete la piel y estabilice el catéter/dispositivo durante el retiro del apósito.

1. Cuando se haya aplicado tiras adhesivas sobre el apósito, el primer paso será retirarlas.
2. Para retirar el apósito, levante uno de sus bordes y retírelo lentamente, desprendiéndolo de la piel en un ángulo de 180 grados, preferiblemente en la dirección del crecimiento del vello. Alternativamente, levante uno de los bordes del apósito, sosteniéndolo firmemente, y estírelo completamente de forma paralela a la piel.
3. También se puede usar un removedor adhesivo para facilitar el retiro.
4. En caso de aplicación sobre un catéter, sujete la piel y estabilice el dispositivo durante el retiro del apósito.

Advertencias

Los apósitos 3M™ Tegaderm™ Estándar deben ser cambiados de acuerdo con el protocolo de la institución, si está sucio, suelto, con pérdida de integridad o si hay presencia de humedad.







El uso del apósito 3M™ Tegaderm™ Estándar para cubrir adhesivos para liberación de medicamentos/ fármacos pueden llevar a una absorción rápida, aumentando el riesgo de sobredosis.

El fabricante recomienda un solo uso. No reutilice. La reutilización puede llevar a infección u otra enfermedad/lesión. Si el empaque estéril está dañado, roto o abierto, deseche el producto y no lo utilice.

Precauciones

- Controlar/detener cualquier sangrado activo en el sitio de inserción previo a la aplicación del apósito.
- No estirar el apósito durante la aplicación, ya que la tensión puede causar lesiones y/o trauma mecánico en la piel.
- Asegurar que la piel esté limpia, libre de residuos de jabón o loción, y se haya secado completamente antes de aplicar el apósito para evitar la irritación en la piel y lograr una buena adhesión.
- El apósito puede usarse en un sitio infectado, solo cuando esté bajo el cuidado de un profesional de la salud.
- El apósito puede usarse en un sitio infectado, solo cuando esté bajo el cuidado de un profesional de la salud.
- Los ungüentos antimicrobianos que contienen polietilenglicol pueden comprometer la adhesión de 3M™ Tegaderm™ Estándar.
- En caso de que se produzca una reacción y/o alteración en la piel, interrumpa el uso y observe. Si persiste algún signo/síntoma, consulte a un profesional de la salud. En los casos en que haya un seguimiento de un profesional de la salud, siga la orientación proporcionada previamente.

Presentaciones disponibles

Producto	Nombre del Producto	Código	Tamaño del apósito	Unidades / Caja	Cajas/ Case
	3M™ Tegaderm™ Estándar 1622W	1622W	4,4 x 4,4 centímetros.	100 apósitos	04
	3M™ Tegaderm™ Estándar 1624W	1624W	6 x 7 centímetros.	100 apósitos	04
	3M™ Tegaderm™ Estándar 1626W	1626W	10 x 12 Centímetros.	50 apósitos	04
	3M™ Tegaderm™ Estándar 1627	1627	10 x 25 Centímetros.	20 apósitos	04
	3M™ Tegaderm™ Estándar 1628	1628	15 x 20 centímetros	20 apósitos	04
	3M™ Tegaderm™ Estándar 1629	1629	20 x 30 centímetros	10 apósitos	04



Solventum
Negocio Médico Quirúrgico
productos.co@solventum.com
08005185200

Tegaderm, Solventum, el logotipo S, 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. © Solventum 2025
Última actualización: 04/02/2025