



Coban™ 2

Sistema Compresivo de 2 Capas

¿Qué es?

3M™ Coban 2 Sistema Compresivo de 2 Capas está diseñado para proporcionar una compresión terapéutica sostenida a través de un vendaje de compresión de estiramiento corto, delgado, adaptable y flexible, que es cómodo de usar y facilita el uso de zapatos y ropa normales.

Coban 2 consta de una capa de espuma de confort (capa 1) y una capa de compresión (capa 2). La capa de espuma Confort (capa 1) es una laminación de espuma de poliuretano y un vendaje cohesivo. Está destinado a ser utilizado como la primera capa interior del sistema de dos capas. La capa de compresión (capa 2) es un vendaje cohesivo. Está destinado a ser utilizado como la segunda capa exterior del sistema de dos capas. Ambos han sido diseñados para ser aplicados juntos con el fin de lograr una compresión terapéutica sostenida, que alcanza de 35 a 40 mmHg en reposo y que puede aumentar hasta 80 mmHg o más con el ejercicio.

Después de la aplicación, la capa de espuma confort y la capa de compresión se unen entre sí para formar un sistema compresivo delgado y adaptable, que es cómodo de usar y que evita su deslizamiento hacia abajo durante el uso.



Coban 2 permite a los pacientes usar sus propios zapatos, ya que queda como un vendaje delgado, liviano y transpirable, para que puedan regresar a las actividades de la vida diaria.

Es fácil de usar, ya que la aplicación es rápida y fácil de enseñar y aprender. No requiere de marcas especiales en el estiramiento de la segunda capa.

El sistema y sus componentes, están diseñados para un solo uso y mantienen la compresión sostenida por hasta 7 días.

Está compuesto por:

Capa confort o Capa 1 (capa interior):

- Espuma de poliuretano flexible (diseñada para entrar en contacto con la piel del paciente)
- Copolímero de caucho sintético
- Poliéster (PET)
- Tacificador de resina de hidrocarburo
- Poliuretano
- Copolímero acrílico
- Óxido de zinc

Capa compresión o Capa 2 (capa exterior)

- Copolímero de caucho sintético
- Tereftalato de polietileno
- Tacificador de resina de hidrocarburo
- Poliuretano
- Copolímero acrílico
- Óxido de zinc

Cada rollo está empaquetado en una bolsa individual marcado con un número (1 y 2) a manera de orientar su aplicación.

Los productos Coban 2 no están hechos con látex de caucho natural.

¿Qué hace?

Coban 2 brinda una compresión terapéutica sostenida, que alcanza de 35 a 40 mmHg en reposo y que puede aumentar hasta 80 mmHg con el ejercicio.

Coban 2 promueve la cicatrización y reduce el tamaño de las úlceras venosas.

Coban 2 reduce el edema durante el uso, proporcionando una mejora significativa de la piel con síntomas de fibrosis.

Coban 2 permite a los pacientes usar sus propios zapatos, ya que queda como un vendaje delgado, liviano y transpirable, para que puedan regresar a las actividades de la vida diaria.

¿Cuándo se utiliza?

El sistema de compresión Coban 2 está indicado para el tratamiento de úlceras venosas, linfedema y otras afecciones clínicas en las que la compresión es adecuada.

El sistema de compresión Coban 2 está indicado para su uso en pacientes con un ITB > 0,8 y se utiliza principalmente para la pierna y el pie.

¿Cómo se utiliza?

- Siga las pautas de su institución .
- Mantenga un estiramiento constante durante todo el proceso de vendaje.
- Corte el exceso de material. Una de las aplicaciones más comunes en la terapia de compresión es la aplicación de la parte inferior de la pierna utilizada para, pero no sólo, el tratamiento de las úlceras venosas. Para el uso del sistema de compresión Coban 2 en otras áreas anatómicas, comuníquese con su subsidiaria local de 3M o representante de 3M para recibir información sobre todas las técnicas de aplicación.

Instrucciones de uso

Aplique el sistema de compresión con el pie en posición de dorsiflexión (pie en ángulo de 90°).

CAPA 1: LA CAPA DE CONFORT INTERIOR

Aplique esta capa con el lado de espuma contra la piel, utilizando la tensión suficiente para ajustarse a la forma de la pierna con una superposición mínima. Esto asegura una aplicación transpirable y delgada que promueve la comodidad del paciente y la articulación articular.

- 1 Comience la aplicación con un vendaje circular desde la base de los ortejos, comenzando en la quinta cabeza metatarsiana.
- 2 El segundo círculo del vendaje debe atravesar la parte superior del pie para que la mitad del ancho del vendaje cubra aproximadamente el aspecto móvil de la articulación del tobillo.
- 3 Lleve la siguiente vuelta hacia abajo, alrededor de la parte posterior del talón dejando el aspecto plantar del talón descubierto. No es necesario cubrir el talón plantar y una cobertura adicional sobre el tobillo puede hacer que el vendaje se vuelva más grueso.
- 4 Es posible que la capa de confort no se ajuste completamente sobre el área del tendón de Aquiles. El exceso de material se alisará sin molestias cuando esté cubierto por la capa de compresión.
- 5 Proceda vendando hasta la rodilla con una superposición mínima, utilizando la tensión suficiente para ajustarse a la forma de la pierna. Corte el exceso de material. La presión ligera aplicada al final del vendaje asegura que permanezca en su lugar durante la aplicación de la capa de compresión.

CAPA 2: LA CAPA DE COMPRESIÓN EXTERNA

La capa de compresión está diseñada para ser aplicada a estirándola completamente a lo largo de su aplicación; por lo que no requiere seguir guías ni marcas para asegurar su correcto estiramiento.

- 1 Comience la aplicación con un vendaje circular desde la base de los ortejos, comenzando en la quinta cabeza metatarsiana.
- 2 Complete 2 a 3 figuras de “ocho” alrededor del tobillo, asegurando que todo el talón esté cubierto con al menos dos capas.
- 3 Suba por la pierna con un 50% de superposición para cubrir toda la capa de confort interior. Mantenga un estiramiento constante durante todo el proceso de vendaje.
- 4 Después de la aplicación, presione ligeramente sobre toda la superficie de la aplicación para garantizar una conformabilidad óptima y para asegurarse de que el vendaje se adhiera a sí mismo y a la capa de confort interior.

CONSEJO DE APLICACIÓN: Se proporciona una media de nylon ligera y estirable en los kits individuales del sistema de compresión Coban 2 para cubrir el vendaje.

Retiro

El sistema de compresión se puede retirar con tijeras de vendaje o desenvolviendo. Al quitar una aplicación de la parte inferior de la pierna con tijeras, se recomienda cortar en el lado medial de la pierna y asegurar el corte detrás de los maléolos.

Precauciones

CONTRAINDICACIONES

- 1 Insuficiencia cardíaca descompensada NYHA Clase IV, ACC/AHA Etapa D.
- 2 Flebitis séptica.
- 3 Phlegmasia coerulea dolens y otras condiciones contraindicadas de acuerdo con las pautas establecidas o los procedimientos locales.
- 4 Hipersensibilidad conocida a cualquiera de los materiales componentes.
- 5 Enfermedad oclusiva arterial grave con un ABPI inferior a 0,8.

CONSIDERACIONES GENERALES Y ADVERTENCIAS

- 1 El sistema de compresión Coban 2 debe usarse bajo la supervisión de un profesional de la salud. Los pacientes con insuficiencia arterial conocida, insuficiencia cardíaca descompensada o diabetes con enfermedad avanzada de pequeños vasos pueden no tolerar la compresión.
- 2 Envolver demasiado apretado puede perjudicar la circulación. Controle el área de aplicación con frecuencia para detectar signos de decoloración, dolor, entumecimiento, hormigueo u otros cambios en la sensibilidad y la hinchazón. Si se presentan estos síntomas, se debe aconsejar a los pacientes que retiren el sistema de compresión Coban 2 y se comuniquen de inmediato con su proveedor de atención de salud.
- 3 Los pacientes nuevos en la terapia de compresión pueden no tolerar inicialmente el nivel de presión proporcionado. Para estos pacientes, la capa de compresión se puede aplicar inicialmente con menor estiramiento.
- 4 El sistema de compresión Coban 2 no está diseñado como un apósito para heridas. Las heridas deben manejarse con apósitos apropiados para la condición de la herida.
- 5 El sistema de compresión Coban 2 debe cambiarse si se suelta o cuando ya no se ajusta a la forma del área vendada. El paciente debe comunicarse con su profesional de la salud para determinar si debe ser reemplazado.
- 6 Se debe aconsejar a los pacientes que mantengan seco el sistema de compresión Coban 2. Si el vendaje se humedece, los pacientes deben comunicarse con su proveedor de atención de salud para determinar si debe reemplazarse.
- 7 No reutilizar. La reutilización puede comprometer la integridad del producto o provocar fallas en el dispositivo.
- 8 A discreción del profesional de la salud, los pacientes o sus proveedores de atención pueden ser capacitados para aplicar el vendaje para aplicaciones posteriores.

Envasado

Envase unitario que incluye:

- Denominación del artículo
- Fecha de caducidad
- Número de lote
- Códigos EAN

Método de esterilización

No aplica, el producto no es estéril

Conservación

Para un mejor desempeño, consérvese en un ambiente seco a temperatura ambiente (menor a 25°C)
Le recomendamos vea la fecha de caducidad impresa en el envase.

Vida útil: 2 años

Información para pedidos:

Número de catálogo	Kit por cajita	Cajitas por caja
2094N	1 Kit /caja	8



3M Cono Sur

División de Soluciones Médicas

3M Chile

Santa Isabel 1001

7501412 - Providencia - Santiago

Tel.: 600 300 3636

go.3m.com/3msalud-chile

Nota: Existen indicaciones, contraindicaciones, advertencias, precauciones e información de seguridad específicas para estos productos y terapias. Consulte un profesional de la salud y las instrucciones de uso del producto, antes de la aplicación.

© 2022 3M. Todos los derechos reservados. 3M y las otras marcas mencionadas son marcas y/o registradas. Prohibido el uso no autorizado.