



# IV3000<sup>◇</sup> 1 HAND<sup>◇</sup> PORTED

Apósito transparente de poliuretano para fijación de cánulas y catéteres, con tiras y etiquetas

## 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, incluso para SARM (Staphylococcus aureus resistentes a la Meticilina).

## 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. Incorpora 2 tiras para fijación estériles de calidad médica y una etiqueta de recogida de datos.

## Composición

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

## Modo de acción

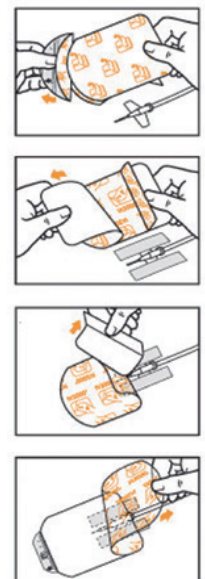
El film REACTIV<sup>®</sup> tiene una estructura molecular única que es significativamente más permeable al vapor de agua que cualquier otro. Es poroso, lo que ayuda a prevenir la contaminación bacteriana en la zona IV y es, a la vez, impermeable; ofrece una barrera física contra líquidos, partículas 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<sup>°</sup> 1 HAND<sup>°</sup> posee un adhesivo que no irrita ni sensibiliza la zona.

## Instrucciones de uso

Lavar y secar bien la zona de aplicación.

1. Retirar el papel protector del apósito. Retire las tiras de fijación del soporte de papel impreso y aplícalas, asegurándose de que las tiras no cubren la zona de inserción. Las tiras se pueden utilizar sobre las alas del catéter para aumentar la seguridad, para proteger los tubos o para estabilizar las luces del catéter.
2. Coloque el apósito de forma que el catéter quede bien ajustado al orificio circular de la tira.
3. Adhiera la parte de la película del apósito por encima del catéter.
4. Retire los papeles protectores restantes y adhiera las tiras de tela por encima de las alas del catéter.
5. Retire el papel protector transparente impreso levantando la lengüeta no adhesiva al final del apósito y tirando de él diagonalmente.
6. Moldee la película alrededor del catéter para completar la aplicación del apósito.
7. Si se utiliza más de un apósito, no permita que los apósitos se superpongan.



## Indicaciones

Este producto está indicado como apósito en catéteres periféricos y centrales.

## Presentación

Código Producto	Descripción		Unidades x envase	Unidad mínima de venta	Código EAN
4006	IV3000 1 HAND 7 x 9 cm. Ported		100	100	5000223417369
66004009	IV3000 1 HAND 12 x 9 cm. Ported		50	50	5000223455255
66004011	IV3000 1 HAND 5 x 6 cm		100	100	5000223459697

## Especificaciones técnicas

<b>Peso del film de poliuretano:</b>	25 – 40 g/m <sup>2</sup> .
<b>Peso del adhesivo:</b>	12 – 30 g/m <sup>2</sup> .
<b>Adhesividad:</b>	mín. 130 g/cm <sup>1</sup> .
<b>Extensibilidad:</b>	máx. 0,2 Kg/cm.
<b>Ratio de transmisión del vapor de agua (MVTR):</b>	min. 1500 g/m <sup>2</sup> 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/cm<sup>2</sup>      48 horas: 0,06 g/cm<sup>2</sup>

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

24 horas: 0,13 g/cm<sup>2</sup>      48 horas: 1,17 g/cm<sup>2</sup>

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

24 horas: 0,06 g/cm<sup>2</sup>      48 horas: 0,19 g/cm<sup>2</sup>

**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	LATEX FREE	STERILE EO	3 años  	 <b>Smith &amp; Nephew Medical Limited</b> Hull HU3 2BN England.  <b>Distribuidor</b> Smith & Nephew, S.A.U. ISO 9001:2008

Curación de Heridas · Smith & Nephew, S.A.U · Fructuós Gelabert, 2-4. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona)

Tel. Atención Cliente: 902 30 31 60 · Fax. Atención cliente: 902 30 31 70 · A-28123297 · educacionAWM@smith-nephew.com · www.smith-nephew.com