

# CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

Soluciones Integrales  
para diferentes  
patologías.

---



# ÍNDICE DE CONTENIDOS CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

## ➤ CUIDADO AVANZADO DE HERIDAS ..... 002

Lifotronic.....	003
Lavanid .....	013
Ciruheal .....	019
Medgel (Silimed).....	027
3M .....	029
Cuidado avanzado de heridas.....	030
Cintas.....	081

## ➤ PECTUS, TRASTORNOS DE LA PARED TORÁCICA..... 098

Sistema Pectus Park.....	099
Trulife.....	109
Vacum bell.....	111
Pampamed .....	113

## ➤ SOLUCIONES UROLÓGICAS ..... 115

Sebbin .....	116
Dexell .....	119
Silimed .....	122

## ➤ PRÓTESIS EXTERNAS..... 126

Trulife (Harmony).....	127
Trulife (Sublime).....	132
Sostenes.....	137

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

# Cuidado avanzado de **heridas**

- Lifotronic
- Lavanid
- Ciruheal
- Medgel (Silimed)
- 3M

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

Aportando  
tecnología  
para el cierre  
precoz de  
lesiones

➤ **Lifotronic**

# NPWT

## TERAPIA DE PRESIÓN NEGATIVA

*La terapia de Presión Negativa (NPWT) promueve la curación en Heridas agudas y crónicas.*

*Además proporciona Tratamiento opcional de instilación.*



## NP-800 LIFOTRONIC (NPWT) SYSTEM TERAPIA DE PRESIÓN NEGATIVA

### DESCRIPCIÓN.

- **Sistema de cicatrización no invasivo**, donde se utiliza una presión negativa localizada y controlada para estimular la curación de heridas agudas y crónicas.
- La aplicación de presión subatmosférica a una herida posee **efectos de Macrotensión y Microtensión**.
- Con **opciones flexibles de capacidad y potencia de presión negativa** según necesidad del personal médico.
- **NP-800** está diseñado para una **variedad de heridas agudas, crónicas, quirúrgicas, traumáticas**.

### CARACTERÍSTICAS NP/800

#### Rango de Presión

De -25mmhg a -500mmhg

#### Proporciona terapia:

Continua (modo A)  
intermitente (modo B)  
dinámica (Modo C)

**Canister** de 500ml y 1000ml

#### Alarmas de seguridad para:

Batería baja  
Canister lleno  
Línea bloqueada  
Presión Alta o Baja

### CARACTERÍSTICAS ADICIONALES

#### Terapia de drenaje de limpieza (NP-800)

- Limpieza manual (Modo D)
- Limpieza automática, Limpieza primera (Modo E)
- Limpieza automática, Drenaje primero (Modo F)

#### Terapia de presión negativa con Instilación

- Reducción de la carga biológica.
- Reduce el dolor al cambio.
- Permite control de humedad en lecho de la herida.
- Permite administración de fluido terapia.



## LIFOTRONIC (NPWT) SYSTEM ESPECIFICACIONES NP-800

<b>Descripción</b>	
<b>Tamaño (Alto, Ancho, Profundidad)</b>	220×260×200 mm
<b>Peso</b>	4.33 kg
<b>Rango de Vacío</b>	-25 to -500 mmHg, -25, -50, -75, -100, -125, -150..... -500
<b>Modos disponibles</b>	Continuo, intermitente, dinámico, limpieza manual, Limpieza automática (limpia primero), Limpieza automática (drenaje primero).
<b>Batería</b>	6 Horas, 5200 mAh/7.4V
<b>Tiempo de Recarga</b>	6 Horas
<b>Bloqueo Automático</b>	Sí, bloqueo de pantalla después de 10 minutos o bloqueo manual
<b>Canister</b>	500ml y 1000ml
<b>Gel gelificante</b>	sí
<b>Monitor</b>	Pantalla táctil digital
<b>Filtro antibacteriano</b>	sí
<b>Bloqueo de Pacientes</b>	sí
<b>Accesorio para la cama</b>	sí
<b>Bluetooth</b>	sí
<b>Alarmas</b>	Presión Alta / Baja, Canister lleno, Batería Baja, Finaliza el ciclo de vida de la bomba de presión negativa
<b>Silenciador de Alarmas</b>	sí
<b>Entrada de Alimentación</b>	Batería interna de iones de litio o 110-240 VCA

## NP-800 LIFOTRONIC (NPWT) SYSTEM TERAPIA DE PRESIÓN NEGATIVA

### BENEFICIOS CLÍNICOS COMPROBADOS

- Terapia de heridas de presión negativa (NPWT) aumenta la cicatrización de heridas a través de mecanismos clínicos probados.
- Ayuda a promover la remisión de la herida mediante la entrega de presión negativa asistida y contralada manteniendo un ambiente húmedo que promueve la cicatrización de heridas.

### EFECTOS MACRO:

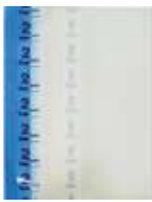
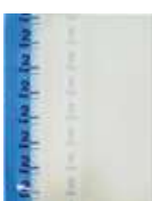
- Reduce el edema
- Elimina el exudado
- Elimina el artículo infeccioso
- Aumentos en el flujo sanguíneo a la herida
- Disminuye los márgenes de la herida

### APLICABLE EN

- Úlceras diabéticas
- Úlceras/lesiones por presión
- Úlceras por insuficiencia venosa
- Heridas traumáticas
- Post cirugía
- Dehiscencia de sutura
- Injertos de piel

### MICRO EFECTOS:

- Promover el crecimiento del tejido de granulación
- Aumentar la migración de fibroblastos
- Reduce la carga bacteriana
- Estimular la proliferación celular

Tipo de Producto	Espuma de Poliuretano Dimensiones		Lámina Adhesiva de poliuretano		Tipo de Drenaje
LFTR00013 NPWT-1 (100A) NP-100/200	10*7.5*3.3cm (S) 1 Unidad		38.7*26cm 1 Unidad		1 Tubo Único de PVC (policloruro de vinilo)
LFTR00014 NPWT-1 (180A) NP-100/200	18*12.5*3.3cm (M) 1 Unidad		38.7*26cm 2 Unidades		
LFTR00015 NPWT-1 (260A) NP-100/200	26*15*3.3cm (L) 1 Unidad		38.7*26cm 2 Unidades		
LFTR00010 NPWT-2 (100A) NP-800	10*7.5*3.3cm (S) 1 Unidad		38.7*26cm 1 Unidades		1 Tubo Doble de PVC
LFTR00011 NPWT-2 (180A) NP-800	18*12.5*3.3cm (M) 1 Unidad		38.7*26cm 2 Unidades		
LFTR00012 NPWT-2 (260A) NP-800	26*15*3.3cm (L) 1 Unidad		38.7*26cm 2 Unidades		
LFTR00007 NPWT-3 (100A) NP-800	10*7.5*3.3cm (S) 1 Unidad		38.7*26cm 2 Unidades		1 Tubo Doble con sistema de Instilación
LFTR00008 NPWT-3 (180A) NP-800	18*12.5*3.3cm (M) 1 Unidad		38.7*26cm 2 Unidades		
LFTR00009 NPWT-3 (260A) NP-800	26*15*3.3cm (L) 1 Unidad		38.7*26cm 2 Unidades		

# NP-100/200 LIFOTRONIC (NPWT) SYSTEM

## TERAPIA DE PRESIÓN NEGATIVA

### PRESENTACIÓN DE LA UNIDAD NPWT NP-100

Con un diseño elegante y un funcionamiento silencioso, los pacientes pueden hacer un tratamiento móvil en casa cómodamente.

- Diseño elegante, pequeño y ligero
- El tamaño compacto ofrece una excelente portabilidad
- Canister integrado de 300ml
- Función de bloqueo de pantalla para evitar una operación falsa
- Tratamiento silencioso con controles fáciles de usar

### CARACTERÍSTICAS NP-100/200

#### Rango de Presión

De -25MMHG A -200MMHG

#### Características del NP-100/200

#### Ajustes de presión:

-50 a -200mmHg

**Canister:** 300ml

#### Alarmas de seguridad:

Batería baja  
Vacío alto o bajo  
Canister lleno  
Finaliza el ciclo de vida de la bomba de presión negativa



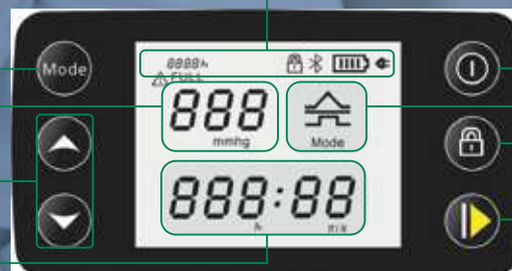
Canister

Estado

Modo Selección  
Presión

Ajuste de presión

Tiempo de Tratamiento



On/off  
Modo de trabajo  
Pantalla de Bloqueo  
Inicio/Stop

# LIFOTRONIC (NPWT) SYSTEM

## ESPECIFICACIONES NP-100/200

Tamaño (Alto, Ancho, Profundidad)	60x130x160mm
Peso	0.6kg
Rango de Vacío	-50 to -200 mmHg, -50, -75, -100, -125, -150, -175, -200
Modos disponibles	Continuo, Intermitente y dinámica
Batería	12 horas, 5200mAh/7.4V
Tiempo de Recarga	6 horas
Bloqueo Automático	Sí, bloqueo de pantalla después de 10 minutos o bloqueo manual
Canister	300ml
Gel gelificante	sí
Monitor	digital
Filtro antibacteriano	sí
Bloqueo de Pacientes	sí
Accesorio para la cama	sí
Bluetooth	sí
Alarmas	Presión Alta / Baja, Canister Lleno, Batería Baja, Finaliza el ciclo de vida de la bomba de presión negativa
Silenciador de Alarmas	sí
Entrada de Alimentación	Batería interna iones de litio o 110-240 VCA

# CANISTER

TERAPIA DE  
PRESIÓN NEGATIVA



# CANISTER GRANDE para NP-800



- Los **canister** están diseñados para usar en conjunto con los **dispositivos de terapia de heridas por presión (NPWT)** fabricados por **Lifotronic** para **recolectar exudado de la heridas**.

- Los canister son dispositivos de **un solo uso, no los reutilice**.



## CARACTERÍSTICAS

### Capacidad:

1000cc / código LFTR0004

500cc / código LFTR0005

### Material

del canister:

Polipropileno (PP)

### Ingrediente

del solidificador:

Poliacrilato de sodio.

- Protección de desbordamiento

- Evita el reflujo

- Dos paquetes de solidificador

- Fácil conexión de los tubos en el contenedor

- Conector de tubo sellado

- Diseño multicapa para prevenir el movimiento del gel

- Canister sellado y esmerilado



## CANISTER PEQUEÑO para NP-100/200



### CARACTERÍSTICAS

**Capacidad:**  
300cc / código LFTR0006

**Material  
del canister:**  
Polipropileno (PP)

**Ingrediente  
del solidificador:**  
Poliacrilato de sodio.

### USO



Canister Grande



Instale el canister



Remueva el canister



Canister Chico



Instale el canister



Remueva el canister

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

Soluciones  
para el  
lavado de  
heridas y  
retiro de  
biopelículas

➤ **Lavanid**

# SOLUCIONES PARA EL LAVADO DE HERIDAS CON POLIHEXANIDA (PHMB)



Las soluciones para lavado de heridas LAVANID® y el gel para heridas LAVANID® son productos sanitarios optimizados para el tratamiento de las heridas, tanto desde el punto de vista de su composición como de su forma de envase.

## DESCRIPCIÓN DE LAVANID®

LAVANID® son soluciones isosmóticas estériles para el lavado de heridas con una base de solución de ringer y un 0,04% de polihexanida.

La polihexanida impide el crecimiento de microorganismos en los apósitos y en la propia solución.

## Las soluciones para lavado de heridas LAVANID® son isotónicas.

El uso de soluciones isotónicas evita el hinchamiento cutáneo y la irritación de la zona de la herida puesto que no se produce ningún intercambio de fluidos ni de electrolitos con las secreciones propias del organismo. La literatura científica (1) recoge la idoneidad para el tratamiento de las heridas de LAVANID® y su elevada tolerabilidad.

La polihexanida y el macrogol reducen la tensión superficial de la disolución. Este efecto, semejante al

de los tensioactivos, favorece la limpieza de la herida.

El fluido de lavado penetra mejor y de forma más efectiva en el tejido.

## Aplicaciones

- Para lavar y limpiar las heridas.
- Para humedecer las gasas, los taponamientos y los apósitos.

**Periodo de uso:** El plazo de uso desde la primera apertura del envase es de 2 meses.

Las soluciones para el lavado de heridas se emplean en la práctica clínica para el lavado intraoperatorio de las heridas, así como para la limpieza y el tratamiento adyuvante de heridas sucias, con riesgo de infección y heridas infectadas, tanto agudas como crónicas. A fin de mantener la cantidad de gérmenes en la herida lo más baja posible y evitar la entrada de gérmenes adicionales a través de la solución de lavado, el uso de productos estériles es una norma asistencial reconocida en el tratamiento médico de estas.

Las soluciones para el lavado de heridas LAVANID® contienen polihexanida como conservante que a su vez es un antiséptico.

Debido a su buena tolerabilidad tisular, expertos reconocidos (1) en la materia consideran la disolución así conservada como la solución de primera elección para tratar las heridas crónicas con cicatrización deficiente, para las heridas muy sensibles (por ejemplo, las quemaduras de segundo grado), así como para las maniobras de lavado.

Su aplicación indolora les brinda una

elevada aceptación entre los pacientes.

Para conseguir una conservación fiable y a la vez una alta tolerabilidad local, se recomienda utilizar disoluciones con un contenido de polihexanida entre un 0,02% y un 0,04% (LAVANID®) (2).

Para el tratamiento inicial del paciente en los casos de heridas muy colonizadas y/o infectadas se utiliza preferentemente LAVANID® con el fin de suprimir de forma segura, entre otros, la proliferación de gérmenes en los apósitos a su vez reducir, remover y eliminar del lecho de la herida.

Las soluciones LAVANID® son incoloras, por lo que permiten la evaluación sin impedimentos del estado de la herida.

## DESCONTAMINACIÓN FRENTE AL SARM

Las soluciones LAVANID® también se pueden utilizar para el lavado de todo el cuerpo en los pacientes infectados por SARM. Las disoluciones son extraordinariamente bien toleradas en las zonas cutáneas intactas.

## COMPOSICIÓN DE LAVANID®

Solución de ringer (disolución de electrolitos isotónica compuesta por cloruro de sodio, cloruro de potasio, cloruro de calcio 2 H<sub>2</sub>O y agua para inyectables), macrogol y polihexanida al 0,04% (LAVANID®).

## Bibliografía y Estudios.

(1) Kramer et al., ZfW 2004; 3: 110-120, confirmado en último término por Dissemond et al., ZfW 2009; 1: 20-26

(2) Kallenberger et al., Hyg. med.1991;16: 383-395.

## GEL PARA HERIDAS **LAVANID® 2**



### DESCRIPCIÓN Y CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Generalmente las heridas crónicas se encuentran cubiertas por tejido desvitalizado, necrótico e incluso contaminadas por gérmenes.

Para tratar correctamente la herida deben retirarse los depósitos formados sobre la misma, por ejemplo, mediante desbridamiento quirúrgico.

Esto debe ir acompañado necesariamente de una limpieza y humectación cuidadosa de la herida. Por lo general, en las heridas crónicas el proceso de cicatrización se encuentra alterado.

Por ello está indicado el tratamiento con preparados especialmente bien tolerados por los tejidos.

El gel para heridas LAVANID® es un gel conservado estéril a base de solución de Ringer que se distingue por una excelente tolerabilidad tisular más polihexanida al 0,04%.

Después de la limpieza, por ejemplo, con soluciones LAVANID®2 para

lavado de heridas, se aplica el gel para heridas LAVANID® sobre la herida para humectarla.

El gel es también adecuado sobre vendajes conservadores, por ejemplo, en el caso de heridas colonizadas por microorganismos problemáticos multirresistentes. Con vendajes conservadores se reduce el riesgo de diseminación de gérmenes desde la herida al entorno del paciente y la herida queda protegida también contra la entrada de gérmenes del exterior.

**Composición:** Solución de ringer, glicerina, macrogol, hidroxietilcelulosa y polihexanida al 0,04%

#### **Indicaciones**

El gel para heridas LAVANID® se utiliza para la humectación y el tratamiento de las heridas, así como para la humectación conservadora de vendajes y apósitos.

La combinación de solución de ringer con un 0,04% de polihexanida ha demostrado ser muy bien tolerada por los tejidos en los estudios clínicos y experimentales. Las investigaciones

clínicas realizadas con el gel para heridas LAVANID® han demostrado que no afecta a la neoformación de tejido sano.

Tampoco genera irritación local y su aplicación es indolora para el paciente.

La buena tolerabilidad tisular tanto del gel para heridas LAVANID® como de las soluciones para lavado de heridas LAVANID®2 los convierten en aptos para el uso repetido y a largo plazo.

El tubo con su cierre original patentado y hermético al 100% amplía la gama de LAVANID® con un envase de mayor volumen que brinda, sobre todo para las heridas de gran superficie, unas ventajas de uso considerables.



#### **PRESENTACIONES:**

- Solución
- Botella plástica de 1000cc
- Botella plástica de 250cc
- Gel
- Tubo de 40g

**Certificaciones: CE, ISO, ISP 1427**

## LAVANID® APÓSITOS CON POLIHEXANIDA (PHMB)



### CUIDADO ÓPTIMO DE HERIDAS

El cuidado óptimo de la herida requiere una limpieza a fondo de esta.

Es un requisito básico para el cuidado óptimo de la herida y fundamental para la curación rápida.

Los apósitos LAVANID® ahora complementan perfectamente las soluciones de lavado de heridas LAVANID® y los geles de herida LAVANID®.

El nuevo producto pone el toque final a un sistema coordinado de manera óptima para el cuidado de heridas primarias.

Podemos, por lo tanto, proporcionar un sistema completo de cuidado de heridas desde la limpieza hasta la cubierta primaria de heridas agudas y crónicas.

### DESCRIPCIÓN Y PERFIL DEL PRODUCTO

El apósito LAVANID® es un apósito estéril y húmedo listo para usar con polihexanida al 0.04%.

Después de limpiar a fondo la herida con LAVANID® soluciones de lavado para heridas y aplicar gel en la herida LAVANID® si es necesario, el apósito LAVANID® se aplica como recubrimiento primario.

El apósito primario consiste en una matriz de biocelulosa con un complejo antimicrobiano.

Este complejo en el apósito proporciona profilaxis de infección eficiente contra microorganismos, protegiendo contra patógenos bacterianos y fúngicos.

Los apósitos LAVANID® disuelven biopelículas para un ambiente óptimo para la formación de tejido de granulación en heridas agudas y crónicas.

Las mallas de contacto de la herida en ambos lados del apósito evitan que se adhiera a la herida, lo que hace que los cambios de apósito sean más fáciles y cómodos.

### PRESENTACIÓN

Apósito de 10x10cm

### INDICACIONES DE USO LAVANID®

Los apósitos se utilizan para heridas agudas y crónicas con riesgo de Infección.

#### Por ejemplo:

- Úlceras venosas en las piernas
- Síndrome del pie diabético
- Úlceras de presión (hasta grado 3)
- Heridas postoperatorias
- Quemaduras (hasta segundo grado)
- Heridas superficiales, como sitios de donantes de injerto de piel dividida

#### Aplicación segura y versátil

1. Se puede utilizar en ambos lados
2. Muy fácil de cubrir o cortar
3. Buena absorción vertical de exudado
3. Desbridamiento rápido y eficiente de la herida



Apósito húmedo listo para usar para aplicación directa en la herida



Se puede cortar, cubrir o utilizar fácilmente como tampón para cubrir la herida



También se puede humedecer adicionalmente con gel para heridas LAVANID® (con heridas secas)

Se puede utilizar en todas las fases de la cicatrización de heridas

**¡SE PUEDE COMBINAR CON APÓSITOS SECUNDARIOS CONVENCIONALES!**

FASES DE LA HERIDA	EXUDACIÓN			
	SECO	NORMAL	MODERADO	SEVERO
FASES DE INFLAMACIÓN	APÓSITO DE LAVANID®	APÓSITO DE LAVANID®	APÓSITO DE LAVANID®	APÓSITO DE LAVANID®
	Gel de herida LAVANID® + Apósito transparente Semipermeable sobre la herida	GEL para heridas LAVANID® si es necesario + Apósito transparente semipermeable sobre la herida y/o + Apósito de espuma + fijación	Apósito compresivo o Apósito superabsorbente más fijación	Apósito superabsorbente + fijación
FASE DE EPITELIZACIÓN/ GRANULACIÓN	APÓSITO DE LAVANID®	APÓSITO DE LAVANID®	APÓSITO DE LAVANID®	APÓSITO DE LAVANID®
	Apósito transparente semipermeable sobre la herida	Gasa estéril más apósito trasparente semipermeable sobre la herida.	Apósito compresivo más fijación o Apósito superabsorbente más fijación	Apósito superabsorbente más fijación

## CUIDADO ÓPTIMO DE LA HERIDA:

Limpie la herida con  
productos LAVANID®



Cubierta de la herida primaria  
con un apósito LAVANID®



Apósito secundario



Fijación

### Beneficios: LAVANID® apósito

- Profilaxis de infección eficiente
- Disuelve la biopelícula y limpia la herida
- Buena absorción vertical de exudado; Manejo fácil y seguro

Certificaciones: CE, ISO, ISP 1427

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

Apósitos para  
el **manejo**  
avanzado de  
heridas

➤ **Ciruheal**

## FICHA TÉCNICA APÓSITO DE ALGINATO DE PLATA

### DESCRIPCIÓN

Apósito compuesto de alginato de calcio y sodio en diferentes concentraciones, con partículas de plata (1000ppm). Indicado para heridas infectadas. El apósito de Ciruheal es fabricado de fibras derivadas de algas marinas.

Está diseñado para ser altamente absorbente.

Al absorber forma un gel que cubre la herida manteniendo un ambiente húmedo, además evita que el apósito se adhiera a la herida.

Al poseer partículas de plata este controla microorganismos presentes en el lecho de la herida.

Este apósito se ha probado in vitro, ha demostrado que es efectivo contra bacterias como: Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, pseudomonas aeruginosa, staphylococcus aureus, staphylococcus epidermidis y streptococcus pyogenes.

### INDICACIÓN

El apósito de alginato de plata está indicado para heridas infectadas con exudado moderado a intenso de origen postoperatorio, traumáticas, úlceras por presión, pie diabético, injertos etc.

### INFORMACIÓN DE USO

- Elija el tamaño correcto según área a cubrir.
- Cubra el alginato con un apósito secundario.
- El apósito se debe cambiar cada 24hrs (Ref. Orientación Técnica/ Manejo integral del Pie Diabético).

### SUGERENCIAS:

- Evite uso en pacientes alérgicos a la plata
- Use en heridas con exudado de moderado a abundante.
- El uso prolongado de apósitos con plata puede causar hiperpigmentación, (diferenciar de tejido necrótico).
- Almacene en un lugar fresco y seco.

### REACCIÓN ADVERSA

Sin reacción adversa



### PRESENTACIÓN

- 10X10cm. Código ciru0004
- 2x30cm. Código ciru0003

Certificaciones FDA Registration No 3007124979,  
ISO 13485 Registro ISP 1426, CE.

# FICHA TÉCNICA

## APÓSITO DE TULL PARAFINADO NO ADHERENTE

### DESCRIPCIÓN

Producto desechable compuesto de gasa, parafina y papel de liberación.

El tull protege el lecho de la herida además de prevenir la adhesión a esta.

### INDICACIÓN

Está destinado a cubrir el lecho de la herida permitiendo el intercambio de gaseoso.

### SUGERENCIAS

- Evite su uso por más de 7 días (para un solo uso).
- Evite reutilizar para evitar infecciones cruzadas.
- Evite utilizar si el empaque está dañado.

### REACCIÓN ADVERSA

Sin reacción adversa

### DURACIÓN

3 años

### PRESENTACIÓN

- 10X10cm. Código ciru0009
- 5x5cm. Código ciru0008

### ALMACENAMIENTO

Guárdelo en un lugar seco y fresco.

Certificaciones FDA Registration No 3007124979,  
ISO 13485 Registro ISP 1426, CE.



## FICHA TÉCNICA APÓSITO DE ESPUMA

### DESCRIPCIÓN

Producto estéril desechable, de textura suave y alta absorción de líquidos. La función principal de los componentes en los productos de espuma de poliuretano, es absorber una gran cantidad de líquido en la herida, para promover la cicatrización de la herida, reducir el daño secundario al cambiar de apósito.

### COMPONENTES

#### 1. Composición y estructura del producto

Los productos se componen principalmente de espuma de poliuretano y una película de poliuretano.

Máscara Facial \_\_\_\_\_  
Espuma \_\_\_\_\_  
Membrana basal \_\_\_\_\_

#### 2. Ventajas

- Alta absorción de líquido
- Favorece la remisión de heridas.
- No se adhiere a la herida
- Comodidad para el paciente y usuario

### INDICACIÓN

El apósito de espuma es un dispositivo estéril, no reabsorbible, destinado a cubrir una herida, proporcionar o soportar un entorno húmedo, permitir el intercambio de gases como oxígeno y vapor de agua a través del dispositivo.

### SUGERENCIAS

- Producto desechable
- Utilizar en heridas con exudado moderado a abundante.

### REACCIÓN ADVERSA

Sin reacción adversa



### DURACIÓN

3 años

### CONDICIONES DE ALMACENAJE

Almacene sin presencia de gases corrosivos, en un ambiente fresco, bien ventilado, limpio y a temperatura ambiente.

### PRESENTACIÓN

• 10x10. Código Ciru0005

Certificaciones FDA Registration No 3007124979,  
ISO 13485 Registro ISP 1426, CE.

## FICHA TÉCNICA

# APÓSITO DE HIDROGEL AMORFO

### DESCRIPCIÓN

Un hidrogel es un gel hidroactivo, transparente, con estructura amorfa.

Los geles amorfos constan usualmente de agua o glicerina entre un 80 y un 96%, y se vuelven líquidos o se amoldan a la forma de la herida a medida que el exudado es absorbido.

Ciruheal Hidrogel contiene contiene Propyleneglycol, Carboximetilcelulosa (CMC), agua purificada y cloruro de calcio.

### BENEFICIOS

Proporciona rehidratación a la herida de forma suave y eficaz para facilitar el desbridamiento autolítico, disminuyendo considerablemente la cantidad de tejido necrótico y de esfacelos.

La CMC aumenta la capacidad de absorción del hidrogel y mejora la capacidad de controlar el exudado de la Herida durante un periodo de tiempo más prolongado

### VENTAJA DEL PRODUCTO

- Proporciona un ambiente húmedo a la herida y estimula el desbridamiento autolítico.
- Mantiene por más tiempo la humedad, se necesitan menos cambios de apósitos y hay menos posibilidades de infección.
- Mantiene el balance de la humedad, disminuyendo la maceración.
- Promueve una autólisis natural al hidratar y suavizar el tejido necrótico y la escara.

### INDICACIONES

- Heridas que tienen tejidos desvitalizados y deshidratados.
- Úlceras por presión.
- Úlceras de estasis venosa.
- Heridas o lesiones dérmicas.
- Abrasiones.
- Se puede usar en cualquier herida que esté seca o cuando queramos estimular el desbridamiento autolítico.



## FICHA TÉCNICA

# APÓSITO DE HIDROGEL AMORFO

### FORMA DE USO:

Aplicar producto en la herida, extiéndalo uniformemente de un grosor aproximado de 3mm  
Usar apósito secundario tipo tull para proteger.

### REACCIÓN ADVERSA

Sin reacción adversa

### DURACIÓN

2 años

### CONDICIONES DE ALMACENAJE

En un lugar cerrado, sin luz directa, fresco y seco para almacenar.

### PRESENTACIÓN

- Tubo de 15g. *Código Ciru00011*
- Tubo de 25g. *Código Ciru00010*

*Certificaciones FDA Registration No 3007124979,  
ISO 13485 Registro ISP 1426, CE.*

## FICHA TÉCNICA APÓSITO DE HIDROCOLOIDE

### DESCRIPCIÓN

Producto estéril desechable compuesto por gránulos de carboximetilcelulosa (CMC) de sodio que ayudan a absorber exudados en la herida.

Las partículas hidrofílicas de CMC forman una sustancia semisólida, similar a un gel proporcionando un ambiente húmedo para la herida.

### INDICACIONES

Se utiliza en heridas limpias con bajo exudado, mantiene un ambiente húmedo fisiológico además absorbe exudado, permitir el intercambio de gases da protección al lecho de la herida, entre muchas propiedades.

### SUGERENCIAS

- Usar con precaución en heridas infectadas.
- Consulte a su paciente si es alérgico a hidrocoloides.
- Si lo utiliza como apósito primario, evalúe si es necesario ocupar un apósito secundario de refuerzo.
- Apósito desechable que puede estar hasta 7 días en el lecho de la herida según características de ella.

### PRESENTACIÓN

- 10X10cm extrafino. Código 0006
- 10x10cm estándar. Código 0007

Certificaciones FDA Registration No 3007124979,  
ISO 13485 Registro ISP 1426, CE.



## FICHA TÉCNICA

# APÓSITO DE ALGINATO DE CALCIO

### DESCRIPCIÓN

Apósito compuesto de alginato de calcio y sodio en diferentes concentraciones derivado de las algas marinas.

Esta diseñado para ser altamente absorbente formando rápidamente un gel proporcionando un ambiente de curación húmedo y suave para la herida.

### INDICACIONES

El apósito de alginato esta indicado para lesiones con exudado de moderado a alto sin infección.

### SUGERENCIAS

- Evitar uso en heridas sangrantes no controladas.
- El apósito secundario que cubre al alginato debe ser mas grande que el primario.
- Cuando el apósito de alginato cambia completamente a gel este debe ser cambiado.
- Evite su uso si este está dañado.
- Este producto es desechable, evite su reutilización.

### REACCIÓN ADVERSA

Sin reacción adversa

### DURACIÓN

3 años

### PRESENTACIÓN DE ESTE PRODUCTO

- 10X10cm. Código ciru0001
- 2x30cm. Código ciru0002

Certificaciones FDA Registration No 3007124979,  
ISO 13485 Registro ISP 1426, CE.



CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

## Cuidado de cicatrices

➤ **Medgel**  
(*Silimed*)

# MEDGEL TRATAMIENTO DE CICATRICES

## MEDGEL PLACA

Indicado para cicatrices anchas o dispersas, por ejemplo, provenientes de quemaduras.

REF	cm		QTD
	A	B	
1240 - 010 1	10	10	1



## MEDGEL TIRA

Indicado para cicatrices lineales, como abdominoplastia, mamoplastia, cesárea, cirugía cardíaca, etc.

REF	cm		QTD
	A	B	
1240 - 011 1	30	2.0	1
1240 - 011 2	30	2.0	2
1240 - 011H	30	2.0	12



## MEDGEL DISCO

Indicado para cicatrices areolares, tanto para reducción como para agrandamiento mamario.

REF	cm		QTD
	A	B	
1240 - 012 2	7	2	2



## MEDGEL COAT

Indicado para zonas descubiertas, como manos, cuello y rostro, que no tienen contacto con la ropa.

REF	g		QTD
	A	B	
1230 - 015	15	1	1



CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

# Cuidado avanzado de **heridas**

➤ **3M**



**Actisorb™  
Plus 25**

# Apósito de Carbón Activado con Plata

## ¿Qué es?

3M™ Actisorb™ Plus 25, es un apósito microbicida típico compuesto por una malla de carbón activado puro impregnado con plata metálica, contenido en el interior de una malla termosellada de fibras de nylon no tejida.



## ¿Qué hace?

3M™ Actisorb™ Plus 25 reduce en un corto espacio de tiempo de manera eficaz y segura la carga bacteriana y de microorganismos de la herida, siendo el producto ideal tanto para reducir la carga bacteriana e inhibir la infección.

El uso de este apósito genera un amplio número de beneficios:

- La malla de fibras de nylon no tejido, evita la fuga de partículas de carbón activado plata hacia el lecho de la lesión.
- El carbón activado ejerce una acción de limpieza y descontaminación al adsorber y retener en su estructura la materia orgánica como los microorganismos, las endotoxinas bacterianas y los detritus metabólicos, favoreciendo la actuación bactericida de la plata en este entorno, y con ello la evolución positiva de la herida y la reducción de la carga bacteriana. Este carbón activado, elimina además malos olores del lecho de la herida, mejorando la calidad de vida de los pacientes y personal de enfermería.
- La plata metálica ejerce su acción bactericida dentro de la estructura del carbón activado, por lo que nunca entra en contacto con la herida, evitando cito-toxicidad y efectos.

3M™ Actisorb™ Plus 25 ha demostrado ser eficaz frente a más de 150 microorganismos clínicamente relevantes, entre los que figuran cepas bacterianas multi-resistentes (como MRSA, MRSE, VRE).

## Precauciones

El hecho de no interactuar químicamente con la herida, dota a este producto de gran aceptación tisular y seguridad, no obstante, deberían considerarse las siguientes precauciones:

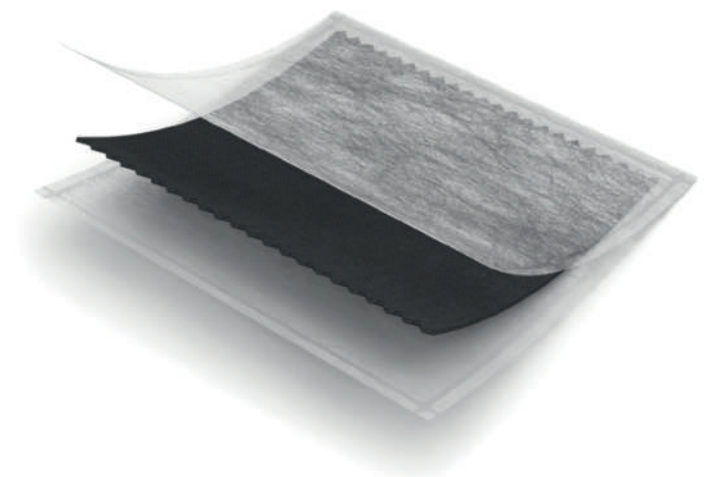
- Evitar su uso en paciente alérgico o con hipersensibilidad conocida al nylon, carbón activado o plata.
- El apósito debe ser retirado en aquellos pacientes que vayan a ser sometidos a exámenes diagnósticos de Imágenes por Resonancia Magnética (IRM).
- Se debe evitar el contacto del producto con electrodos o geles conductores durante procedimientos de mediciones eléctricas, como un electrocardiograma (ECG) o un electroencefalograma (EEG).
- Debe considerarse el uso de tratamiento antimicrobiano sistémico en los casos de heridas con infección evidente o celulitis.
- 3M™ Actisorb™ Plus 25 nunca debe ser recortado, para evitar el contacto del carbón activado con la herida, ya que podría provocar decoloración.

## ¿Cuándo se utiliza?

3M™ Actisorb™ Plus 25 es adecuada como primer paso terapéutico en el tratamiento local de todo tipo de heridas crónicas o agudas con contaminación bacteriana, infección o mal olor entre las que se encuentran:

- Lesiones por presión
- Úlceras venosas
- Úlceras pie diabético
- Zonas dadoras de injerto
- Heridas traumáticas
- Heridas quirúrgicas
- Carcinomas fungoides u otras heridas ulcerativas con mal olor

Los resultados de los diversos estudios clínicos realizados con 3M™ Actisorb™ Plus 25, evidencian y recomiendan su uso tanto para la limpieza y reducción de la carga bacteriana, como para el tratamiento local de la infección en las heridas antes citadas.



## ¿Cómo se utiliza?

### A Aplicación y cambio

- Limpie la herida con solución fisiológica y desbride, el tejido necrótico, si fuera necesario, de acuerdo a los protocolos de su institución.
- Escoja el tamaño de apósito más apropiado.
- Aplique directamente 3M™ Actisorb™ Plus 25 sobre el lecho de la herida.
- 3M™ Actisorb™ Plus 25 puede ser colocado indistintamente por cualquiera de sus caras. Así mismo puede ser plegado fácilmente para ser introducido en heridas cavitadas o tunelizadas, pero nunca debe ser recortado.
- Humecte, si fuera necesario, el apósito 3M™ Actisorb™ Plus 25 con solución fisiológica o agua estéril.
- Si se requiere, 3M™ Actisorb™ Plus 25 puede ser colocado sobre una malla no adherente. En este caso utilice una malla no adherente cuya capa grasa o de pomada no interfiera con el mecanismo de acción del apósito como por ejemplo 3M™ Adaptic Apósito No Adherente.
- Para optimizar la acción bactericida de 3M™ Actisorb™ Plus 25, se recomienda que aplique sobre él un apósito absorbente que asegure las condiciones óptimas de curación en ambiente húmedo.

### B Cambio de apósito

- La frecuencia de cambio del apósito depende de la condición del paciente y del nivel de exudado.

- Inicialmente, puede ser necesario cambiar el apósito entre 24 y 72 horas.
- 3M™ Actisorb™ Plus 25 puede permanecer en la herida hasta 7 días y puede ser aplicado bajo vendaje compresivo.
- Si la herida tiene un nivel de exudado bajo, humecte el apósito con solución salina fisiológica.
- Puede colocar un apósito secundario absorbente sobre 3M™ Actisorb™ Plus.

### Envasado

Envase unitario estéril con etiquetado en el que figura:

- Denominación del artículo
- Método de esterilización utilizado
- Fecha de caducidad
- Número de lote
- Códigos EAN

### Método de esterilización:

Radiación Gamma

### Conservación:

Entre 0°C y 25°C

### Garantía de calidad:

Marcado CE 0086

### Hablemos:

Para obtener más información sobre las ventajas del apósito 3M™ Actisorb™ Plus 25, póngase en contacto con su delegado de 3M™

CÓDIGO	MEDIDAS	PRESENTACIÓN	EMBALAJE EXTERNO
MAP065	6,5 cm x 9,5 cm	Caja de 10 Uds.	5 cajas (50 Uds.)
MAP105	10,5 cm x 10,5 cm	Caja de 10 Uds.	5 cajas (50 Uds.)
MAP190	10,5 cm x 19 cm	Caja de 10 Uds.	5 cajas (50 Uds.)

# 3M | Fibracol™ Plus

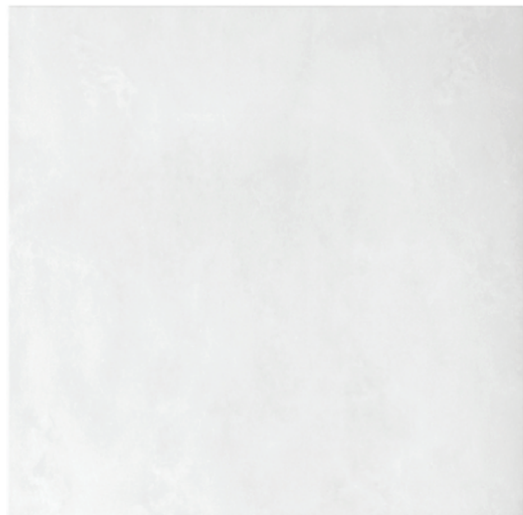
## Aposito de Colageno con Alginato para Heridas.

### Descripción

Apósito compuesto por un 90% de fibras de colágeno y 10% de alginato de calcio, esta combinación de biopolímeros naturales combina el apoyo estructural de las fibras de colágeno con las propiedades de formación de gel de los alginatos, convirtiéndolo en un apósito suave, confortable, absorbente y cómodo para favorecer la granulación y la epitelización de las heridas.

### Propiedades

- El apósito, en presencia de exudado, mantiene un microambiente fisiológicamente húmedo en el lecho de la herida, favoreciendo la formación de tejido de granulación y epitelización.  
Es versátil como apósito primario.
- Se puede cortar.
- Tiene propiedades hemostáticas.
- Se adapta a distintos tipos de exudado, pudiendo usarse en heridas con bajo, moderado o alto exudado.



## Indicaciones

- Usarlo para el control de exudado y el favorecimiento formación de tejido de granulación y epitelización, en heridas limpias.
- Indicado en heridas quirúrgicas, lesiones por presión, úlceras venosas, úlceras de etiologías vasculares mixtas, úlceras diabéticas, quemaduras de segundo grado, zonas dadoras de injerto, abrasiones, cierres por segunda intención, incisiones quirúrgicas dehiscentes y en heridas superficiales sangrantes.
- En heridas de exudado bajo aplicar el apósito humedecido para facilitar el proceso gelificante.

## Precaución

NO aplicar en heridas con vasculitis activa, quemaduras de 3er grado y/o pacientes con sensibilidad conocida al colágeno o al alginato.

## Beneficios

- Presentación estéril.
- El colágeno es biocompatible y proporciona apoyo estructural favoreciendo la rápida regeneración celular.
- Permite la absorción del exudado.
- Mantiene el ambiente húmedo en el lecho de la herida.
- Los restos que pudieran quedar al cambio de apósito, se pueden retirar fácilmente hidratando la herida.
- Puede cortarse y plegarse de acuerdo a las dimensiones de la herida.
- Ideal combinarlo con apósitos secundarios.
- Fácil de aplicar.

## Instrucciones de uso

1. Desbride la herida cuando sea necesario e irríguela con solución salina
2. Retire el exceso de solución de la piel alrededor de la herida
3. En heridas con elevado nivel de exudado, aplíquelo directamente sobre el lecho de la herida. Para heridas con un exudado mínimo, aplíquelo sobre el lecho humedecido de la herida; esto iniciará el proceso formador del gel.
4. Rellene sin generar presión en las heridas profundas. La cantidad de apósito 3M™ Fibracol Plus™ que se debe emplear depende del tamaño de la herida y la cantidad de exudado.
5. Recorte al tamaño adecuado con tijeras o guantes estériles.
6. Cubra con un apósito secundario dependiendo de la cantidad de exudado de la herida.
7. Vuelva a aplicar el apósito 3M™ Fibracol Plus™ cuando el apósito secundario haya alcanzado su capacidad absorbente o cuando la buena práctica sanitaria para el cuidado de heridas dicte que se debe cambiar el apósito.

Una herida con exudado elevado puede requerir el cambio de apósito una o dos veces al día. Las heridas con un exudado más moderado requerirán cambios menos frecuentes (cada 2 o 4 días o según lo indique un profesional sanitario).

8. Después de la aplicación inicial, irrigue la herida con solución salina. Vuelva a aplicar el apósito 3M™ Fibracol Plus™ según las instrucciones anteriores.

## Retiro del apósito

1. Después de retirar con cuidado el apósito secundario, levante el apósito 3M™ Fibracol Plus™ que no haya formado gel y deséchelo.
2. Con solución salina isotónica, irrigue levemente la herida para eliminar los residuos de gel.

## Almacenamiento

Lugar fresco y seco

CÓDIGO	MEDIDAS	PRESENTACIÓN
2981	5.1 cms x 5.1 cms	Caja x 12 Uds.
2982	10.2 cms x 11.1 cms	Caja x 12 Uds.
2983	10.2 cms x 22.2 cms	Caja x 6 Uds.
2984	1.0 cm x 1.0 cm x 40.0 cms	Caja x 6 Uds.

# 3M | Nu-Gel™

## Hidrogel con Alginato

### ¿Qué es?

3M™ Nu-Gel™ es un hidrogel transparente, con estructura amorfa que contiene alginato de sodio, indicado para el tratamiento de todas aquellas heridas en las que sea necesario un aporte adicional de humedad que favorezca el correcto desarrollo del proceso de cicatrización.<sup>1</sup>

### Composición

- 70% de agua.
- 27% de propilenglicol (PEG).
- 3% de alginato de sodio.
- El producto no fue fabricado con látex.

### ¿Qué hace?

- 3M™ Nu-Gel™ proporciona rehidratación a la herida de forma suave y eficaz para facilitar el desbridamiento autolítico.
- La densidad de 3M™ Nu-Gel™ conseguida a través de los elevados porcentajes de PEG y Alginato Sódico, evita el riesgo de dilución del producto con el exudado, disminuyendo la probabilidad de maceración de los bordes.
- 3M™ Nu-Gel™ se puede aplicar sobre la herida con una técnica sencilla, con una sola mano, gracias a su envase en forma de acordeón que facilita la utilización de todo el contenido del envase.

### ¿Cuándo se utiliza?

### Indicaciones

- 3M™ Nu-Gel™ está indicado para el desbridamiento y limpieza de heridas con tejido necrótico o esfacelado, y en cualquier herida, con un bajo nivel de exudado en la que se requiera un aporte adicional de humedad para alcanzar el nivel de humedad óptimo que facilite el proceso de cicatrización.

## Precauciones

- El hidrogel 3M™ Nu-Gel™ contiene propilenglicol, el cual puede causar irritación o sensibilización en un reducido número de pacientes con sensibilidad a este componente.<sup>2</sup>
- Si se observa este tipo de reacciones, se deberá interrumpir el uso del hidrogel 3M™ Nu-Gel™.
- Si existe infección en la herida, se deberá iniciar el tratamiento antimicrobiano adecuado; el uso del hidrogel 3M™ Nu-Gel™ podrá continuar bajo supervisión médica.

## ¿Cómo se utiliza?

### A Aplicación en la herida

- Limpiar cuidadosamente la herida.
- Retirar la etiqueta autoadhesiva fijada al tubo, tirando de la lengüeta.
- Retire la tapa roja y limpie el extremo de la cánula con un antiséptico.
- Rompa la lengüeta que sella la cánula aplicadora.
- Aplique una capa gruesa (al menos 5 mm.) en toda la superficie de la lesión.
- Si la herida está cavitada no es necesario rellenar la cavidad. Aplique el producto como se describe en el punto anterior.
- Para optimizar la acción humectante de 3M™ Nu-Gel™ cubra con un apósito secundario de acuerdo al criterio clínico.
- Elimine el resto de gel no utilizado.

### B Cambio y retiro del hidrogel

- 3M™ Nu-Gel™ puede permanecer en la herida hasta tres días, siempre y cuando se utilice un apósito secundario que evite la pérdida de humedad. Cámbielo si el apósito secundario presenta fugas o de acuerdo al criterio clínico.



### Envasado

Envase unitario estéril con etiquetado en el que figura:

- Denominación del artículo.
- Método de esterilización utilizado.
- Fecha de caducidad.
- Número de lote.

### Método de esterilización:

Esterilizado por vapor o calor seco.

### Conservación:

Entre 8°C y 25°C

### Garantía de calidad:

Marcado CE 0086

## Hablemos:

Para obtener más información sobre las ventajas del 3M™ Nu-Gel™, póngase en contacto con su representante local de 3M™

CÓDIGO	MEDIDAS	PRESENTACIÓN	EMBALAJE EXTERNO
MNG415	15g.	Caja de 10 Uds.	4 cajas (40 Uds.)
MNG425	25g.	Caja de 6 Uds.	4 cajas (24 Uds.)

## Bibliografía:

1. A study of two hydrogels used in the management of pressure sores, T. Young et al. Published in the Proceedings of the 6th European Conference on Advances in Wound Management. Conference held in Amsterdam, 1-4th October 1996
2. Autolytic debridement of chronic wounds using a Hydrogel (NU-GEL®). Vanscheidt V, Hasse G & Wunsch N. Vasomed: 9, Jan. 1997; 26-34

# Promogran Prisma™

## Matriz Equilibrante de Heridas

Cuida lo bueno,  
protege de lo malo



## ¿Qué es?

3M™ Promogran Prisma™ es una matriz estéril, liofilizada, compuesta de un 55% de colágeno, un 44% de celulosa oxidada regenerada (COR) y un 1% de un compuesto de plata-COR.

## ¿Qué hace?

3M™ Promogran Prisma™ modula y re equilibra el ambiente de la herida al provocar:

1. Secuestro y desactivación de las proteasas (proteasas de la matriz, elastasa y plasmina) cuyo exceso se ha demostrado es perjudicial en las heridas crónicas.
2. Protección contra la degradación por este exceso de proteasas de los factores de crecimiento presentes de forma natural.

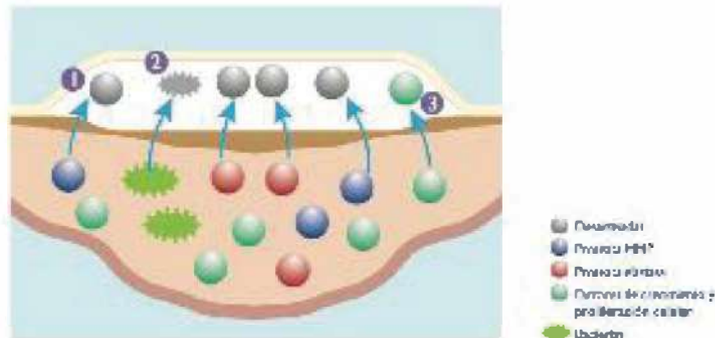
Estos factores presentes de forma natural así protegidos, son liberados para su acción en la herida, mientras que el exceso perjudicial de proteasas permanece inactivo durante la biodegradación de la matriz Promogran Prisma.

La plata presente en el apósito, es un agente antimicrobiano de amplio espectro, que ha demostrado ser eficaz contra patógenos de heridas.

Promogran Prisma también ha demostrado que ayuda a la proliferación de fibroblastos dermales humanos in vitro, al igual que posee propiedades neutralizadoras de radicales libres y actividad anti inflamatoria en pruebas de laboratorio.

Gracias a esto, ayuda a cicatrizar las heridas crónicas

- Más rápido<sup>5-8</sup>, con menos gastos<sup>9-10</sup> y con efecto antimicrobiano.<sup>8</sup>



1. El colágeno y la celulosa oxidada regenerada absorben y desactivan las proteasas<sup>6-8</sup>
2. La plata y la celulosa oxidada regenerada proporcionan protección frente a las bacterias y la infección<sup>6</sup>
3. Protege los factores de crecimiento<sup>11</sup>

## ¿Cuándo se utiliza?

### Indicaciones

La matriz 3M™ Promogran Prisma™ está indicada para el tratamiento de todas las heridas que cicatrizan por segunda intención y libres de tejido necrótico, incluyendo:

- Úlceras en pie diabético
- Úlceras de etiología venosa
- Lesiones por presión
- Úlceras con distintas etiologías de origen vascular
- Heridas traumáticas y posquirúrgicas

3M™ Promogran Prisma™ ha demostrado propiedades hemostáticas.

3M™ Promogran Prisma™ se puede usar bajo terapia compresiva.

3M™ Promogran Prisma™ optimiza la acción de los factores de crecimiento endógenos, haciendo más eficiente su acción quimiotáctica, lo que redundará en la aceleración del proceso de cicatrización y, por lo tanto reduce el tiempo necesario para alcanzar la cicatrización. 3M™ Promogran Prisma™ aumenta la proliferación celular y protección de la herida, sin dolor para el paciente.

## Contraindicaciones

3M™ Promogran Prisma™ no debe utilizarse en pacientes con hipersensibilidad conocida a alguno de sus componentes

## ¿Cómo se utiliza?

### A Preparación

1. Prepare la herida según su protocolo de cuidados estándar y desbride cuando sea necesario.
2. En caso de que existan signos locales de infección en la herida, la matriz 3M™ Promogran Prisma™ solo podrá utilizarse si se aborda la causa subyacente mediante un tratamiento antibiótico sistémico.
3. Hidrate con solución salina las heridas con exudado escaso o nulo.



### B Aplicación

1. Aplique directamente a la herida, cubriendo todo el lecho. La matriz 3M™ Promogran Prisma™ forma un gel al contacto con el exudado o a través de la hidratación con solución salina.
2. Cubra la matriz 3M™ Promogran Prisma™ con un apósito secundario para mantener un entorno húmedo óptimo.
3. Seleccione un apósito secundario adecuado dependiendo del nivel de exudado.

## C Reaplicación

1. No es necesario retirar restos del apósito 3M™ Promogran Prisma™ durante los cambios de apósito, porque se absorberán de forma natural con el tiempo.
2. Después del tratamiento inicial, vuelva a tratar la herida con la matriz 3M™ Promogran Prisma™ a intervalos de hasta 72 horas, dependiendo de la cantidad de exudado.

### Envasado

Envase unitario estéril con etiquetado en el que figura:

- Denominación del artículo
- Método de esterilización utilizado
- Fecha de caducidad
- Número de lote

### Método de esterilización:

Esterilizado por radiación

### Conservación:

Entre 0°C y 25°C y alejado de la luz.

Su exposición excesiva a la luz puede provocar su descoloración, no obstante esto no afecta el rendimiento del producto.

### Garantía de calidad:

Marcado CE 0086

### Hablemos:

Para obtener más información sobre las ventajas de la matriz 3M™ Promogran Prisma™ póngase en contacto con su representante de 3M™

CÓDIGO	MEDIDAS	PRESENTACIÓN	EMBALAJE EXTERNO
PS2028	28 cm <sup>2</sup>	Caja de 10 U ds.	4 cajas (40 U ds)
PS2123	123 cm <sup>2</sup>	Caja de 10 U ds.	4 cajas (40 U ds)

### Referencias:

1. Gottrup F, et al. Comparative clinical study to determine the effects of Collagen/ORC + Silver therapy on wound healing of diabetic foot ulcers. Presentación en la EWMA, Ginebra, 2010.
2. Cullen, B., Domnelly, T., Rennison, T. Can excessive levels of silver be detrimental to healing? SAWC, San Diego, 2008.
3. Marsden, C., Cullen, B., Newson J. (from Royal Devon & Exeter Foundation, NHS Trust). PROMOGRAN PRISMA® promotes healing in a hostile wound environment. EWMA, Glasgow, 2007.
4. Cullen B. The role of oxidized regenerated cellulose/collagen in chronic wound repair. Part Ostomy Wound Manage. 2002 Jun;48(6 suppl):8-13.
5. Cullen B et al. ORC/Collagen Matrix Containing Silver Controls Bacterial Bioburden while Retaining Dermal Cell viability. Póster presentado en la EWMA, Praga, mayo de 2006.
6. Cullen, B., Nisbet, L., Gibson, M., Lanzara, S., Zamboni, P. A clinical study examining the effect of ORC/Collagen/Silver-ORC on healing and wound biochemistry. SAWC, Dallas, 2009.
7. Wound care expert meeting EXECUTIVE REPORT. Journal of Woundcare 10-11 March 2005, Barcelona.
8. Gregory S et al. The Influence of ORC/Collagen Biomaterials. Johnson & Johnson Wound Management, Gargrave, UK. Póster presentado en la ETRS, Stuttgart, septiembre de 2005.
9. Snyder. Sequential therapies and advanced wound care products as a standard practice in the home care setting. Resumen de salud en el hogar para la SAWC, San Diego, abril de 2008 (presentación en el simposio satélite de J&J).
10. Tacconi, G., Vagnoni, E., Clinical experiences & cost effective analysis of PROMOGRAN® PRISMA®. EWMA, Finlandia, 2009 (simposio patrocinado por Systagenix) 11. Cullen et al. Use of oxidized regenerated cellulose in facilitating wound healing. Presentado en la EWMA de 2010@ Systagenix Wound Management 2010. El resto de los productos a los que se hace referencia en este documento se reconocen como marcas comerciales de sus propietarios respectivos.

# 3M | Silvercel™ No Adherente

## Apósito Antimicrobiano No Adherente de Hidroalginato con Plata

### ¿Qué es?

3M™ Silvercel™ No Adherente es un apósito antimicrobiano de hidroalginato con plata (\*), que posee una capa no adherente de Etil-metil-acrilato (EMA) para proteger el lecho de la herida, en especial durante el cambio del apósito.

(\*)= 51% alginato Ca + 9% CMC + 32% fibras XStatic® + 8% plata metálica

3M™ Silvercel™ No Adherente no contiene látex.

### ¿Qué hace?

Por su contenido de plata, el apósito antimicrobiano 3M™ Silvercel™ No Adherente asegura una protección duradera y eficaz frente a un amplio espectro de microorganismos asociados con la colonización y la infección de heridas.

3M™ Silvercel™ No Adherente ha demostrado liberar concentraciones activas de plata al exudado de la herida durante más de 7 días, y ser eficaz frente a más de 150 microorganismos clínicamente relevantes, entre los que figuran cepas bacterianas multiresistentes (como MRSA, MRSE, VRE), y hongos (como Candida albicans), todos ellos altamente frecuentes en heridas y quemaduras.

Gracias a su composición, el apósito permite reducir eficazmente la carga microbiana y controlar el exudado en todo tipo de heridas infectadas, altamente colonizadas o con riesgo de infección.

La capa no adherente EasyLIFT™ facilita el uso del apósito, permitiéndole ser aplicado en todo tipo de heridas independientemente del nivel de exudado. No se adhiere al tejido en situaciones de exudado escaso, controla eficazmente el exudado en heridas moderadamente o muy exudativas, y crea las condiciones óptimas de curación en ambiente húmedo, permitiendo retirar el apósito íntegro sin dejar residuos, disminuyendo el dolor y el traumatismo generado durante los cambios de apósito.

Al disminuir la carga bacteriana, reduce el olor de las heridas.

Tiene efectos hemostáticos en heridas superficiales.

3M™ Silvercel™ No Adherente mejora la cicatrización y aumenta el confort del paciente y el profesional.

### ¿Cuándo se utiliza?

El apósito antimicrobiano de hidroalginato con plata 3M™ Silvercel™ No Adherente está indicado para uso en el tratamiento de todas las heridas crónicas y agudas con exudado moderado a elevado, superficiales o profundas, incluidas:

- Lesiones por presión
- Úlceras venosas
- Úlceras en pie diabético
- Zonas donadoras de injerto
- Heridas traumáticas
- Heridas quirúrgicas y posquirúrgicas.

Es adecuado su uso para el tratamiento de las heridas infectadas o de aquellas en las que existe un elevado riesgo de infección.

El apósito 3M™ Silvercel™ No Adherente está diseñado para reducir el traumatismo durante el cambio de apósito. Aplicar de nuevo cuando el apósito secundario haya alcanzado su máxima capacidad de absorción o cuando las buenas prácticas de cuidado de heridas indiquen que debe cambiarse el apósito.

## ¿Cómo se utiliza?

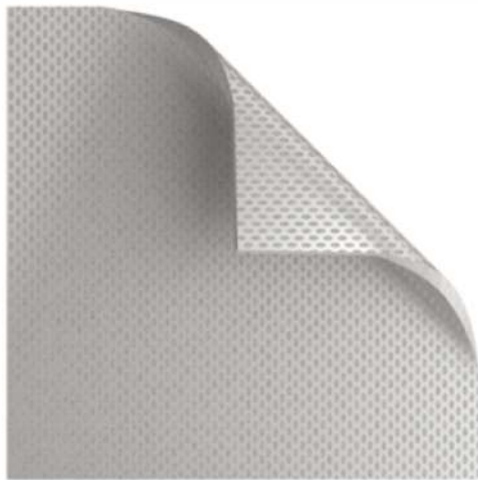
### A Aplicación y retiro

- Limpie la herida con solución fisiológica, desbridando cuando sea necesario, de acuerdo con el protocolo de su institución.
- Seleccione el tamaño de apósito adecuado, teniendo en cuenta que éste sea ligeramente superior al tamaño de la herida a tratar.
- Rellene toda la cavidad de la herida con el apósito.
- 3M™ Silvercel™ No Adherente puede ser fácilmente cortado o doblado, siempre que fuera necesario, para adaptarlo mejor al tamaño de la herida.
- Recomendamos cubrir y fijar el apósito 3M™ Silvercel™ No Adherente con un apósito secundario no oclusivo que asegure un medio ambiente húmedo.
- 3M™ Silvercel™ No Adherente puede ser utilizado bajo vendaje compresivo
- A medida que el estado de la herida mejora y nivel de exudado disminuye, podría ser recomendable humedecer el apósito con solución salina normal antes de aplicarlo nuevamente.
- Retire el apósito del lecho de la herida sujetándolo firmemente por los lados y desecharlo.
- Irrigue la herida con solución salina antes de la aplicación de un nuevo apósito.

### B Cambio de apósito

- El apósito antimicrobiano 3M™ Silvercel™ No Adherente ha sido especialmente diseñado para asegurar una retirada fácil y sin desprender residuos, minimizando el traumatismo sobre la herida durante el cambio de apósito.
- Aplique un nuevo apósito 3M™ Silvercel™ No Adherente cuando el apósito secundario haya llegado al límite de su capacidad de absorción o según lo dicten las buenas prácticas de tratamiento de heridas o el protocolo de actuación de su Centro.

3M™ Silvercel™ No Adherente asegura una protección antimicrobiana activa durante al menos 7 días, por lo que la frecuencia de cambio del apósito dependerá de las condiciones del paciente y del nivel de exudado de la herida. Inicialmente podría ser necesario realizar el cambio del apósito cada 24 horas, espaciando este plazo conforme la condición del paciente y la herida. Siempre siga los protocolos de su institución.



## Envasado

Envase unitario estéril con etiquetado en el que figura:

- Denominación del artículo
- Método de esterilización utilizado
- Fecha de caducidad
- Número de lote
- Códigos EAN

## Método de esterilización:

Radiación Gamma

## Conservación:

Entre 0°C y 25°C

## Garantía de calidad:

Clase III. CE 70851

## Hablemos:

Para obtener más información sobre las ventajas del apósito 3M™ Silvercel™ No Adherente, póngase en contacto con su representante local de 3M™

CÓDIGO	MEDIDAS	PRESENTACIÓN	EMBALAJE EXTERNO
CAD7050	5 cm x 5 cm	Caja de 10 Uds.	5 cajas (50 Uds.)
CAD7011	11 cm x 11 cm	Caja de 10 Uds.	5 cajas (50 Uds.)
CAD7020	10 cm x 20 cm	Caja de 5 Uds.	5 cajas (25 Uds.)

## Bibliografía:

1. Rachael Clark PHD, Sally-Anne Stephens, Michelle Del Bono, Omotayo Abioye, Simon Bayliff. The Evaluation of Absorbent Silver containing dressings In Vitro. Póster
5. Rachael Clark PHD, Sally-Anne Stephens, Michelle Del Bono, Omotayo Abioye, Simon Bayliff. The Evaluation of Absorbent Silver containing dressings In Vitro. Póster presentado en Wounds UK 2009.
- presentado en Wounds UK 2009.
2. Hart and Bell 2009 Evaluation of a novel non-adherent antimicrobial silver alginate/cmc wound dressing in the porcine partial thickness excisional wound model
6. Hart and Bell 2009 Evaluation of a novel non-adherent antimicrobial silver alginate/cmc wound dressing in the porcine partial thickness excisional wound model 3. R.Clark, Michelle Del Bono, Sally-Anne Stephens, Omotayo Abioye, Simon Bayliff Simulated in use tests to evaluate a Non-Adherent Antimicrobial silver alginate
7. R.Clark, Michelle Del Bono, Sally-Anne Stephens, Omotayo Abioye, Simon Bayliff Simulated in use tests to evaluate a Non-Adherent Antimicrobial silver alginate dressing. Presentación CAWC Quebec City, octubre 2009
- dressing. Presentación CAWC Quebec City, octubre 2009
4. Clark, Stephens, Del Bono, From Lab to Leg The importance of Correlating In-vitro and In-vivo test systems to clinical experience
8. Clark, Stephens, Del Bono, From Lab to Leg The importance of Correlating In-vitro and In-vivo test systems to clinical experience

# 3M | **Adaptic Touch™**

## **Apósito No Adherente de Silicona**

### **¿Qué es?**

3M™ Adaptic Touch™ Apósito No Adherente de Silicona es un apósito primario de malla abierta compuesto por acetato de celulosa revestido con una capa de silicona de suave adherencia, que permite que pueda permanecer en el lugar de aplicación, facilitando a su vez su retiro atraumático de la herida y de la piel perilesional.<sup>1 2</sup>

### **¿Qué hace?**

- Suave adhesivo de silicona que facilita la aplicación del apósito y permite una retirada atraumática y sin dolor.<sup>1 2</sup>
- Malla especialmente diseñada para reducir el riesgo de acumulación de exudado y la adherencia de la herida al apósito secundario.<sup>1 2</sup>

### **¿Cuándo se utiliza?**

#### **Indicaciones**

- 3M™ Adaptic Touch™ Apósito No Adherente de Silicona está indicado en el tratamiento:
  - Heridas crónicas superficiales o profundas, con exudado de bajo a elevado como:
    - Úlceras de etiología venosa
    - Lesiones por presión
    - Úlceras en pie diabético
  - Heridas traumáticas y quirúrgicas
  - Zonas donadores de injertos
  - Quemaduras de primer y segundo grado
- Su uso también es adecuado, bajo supervisión médica, con la terapia de presión negativa (TPN).<sup>1</sup>

#### **Contraindicaciones**

3M™ Adaptic Touch™ Apósito No Adherente de Silicona está contraindicado en:

- Pacientes con una sensibilidad conocida a la malla de acetato de celulosa o silicona.
- Implantes quirúrgicos.

## ¿Cómo se utiliza?

### A Selección del apósito

- Seleccione un tamaño de 3M™ Adaptic Touch™ mayor que la herida, para asegurar que el apósito pueda ser aplicado sobre piel intacta, alrededor de los bordes de la herida.
- 3M™ Adaptic Touch™ puede ser cómodamente cortado, sin deshilacharse, para una mejor adaptación a la morfología de la lesión.
- Si requiere más de un apósito 3M™ Adaptic Touch™, asegúrese de que los apósitos se superpongan, con el fin de evitar la adherencia del apósito secundario a la herida; no obstante, la superposición se deberá reducir al mínimo para prevenir la oclusión de los orificios.

### B Aplicación del apósito

- Prepare y limpie cuidadosamente la herida siguiendo su protocolo estandarizado.
- Asegúrese que la piel perilesional esté seca.
- Retire las películas protectoras del apósito.
- Coloque el apósito 3M™ Adaptic Touch™ directamente sobre la lesión, fijándolo con su suave adhesivo de silicona a la piel perilesional.
- Aplique el apósito secundario no oclusivo o semi-clusivo.

### C Cambio del apósito

- 3M™ Adaptic Touch™ puede permanecer en la herida durante varios días, en función del estado de la misma y de la cantidad de exudado.



### Envasado

Envase unitario estéril.

Con etiquetado en el que figura:

- Denominación del artículo
- Método de esterilización utilizado
- Fecha de caducidad
- Número de lote

### Método de esterilización:

Radiación Gamma

### Conservación:

Entre 0°C y 30°C

### Garantía de calidad:

Marcado CE 0086

## Hablemos:

Para obtener más información sobre las ventajas del apósito no adherente de silicona 3M™ Adaptic Touch™, póngase en contacto con su representante de 3M™

CÓDIGO	MEDIDAS	PRESENTACIÓN	EMBALAJE EXTERNO
TCH501	7,6 cm x 5 cm	Caja de 10 Uds.	5 cajas (50 Uds)
TCH502	7,6 cm x 11 cm	Caja de 10 Uds.	5 cajas (50 Uds)
TCH503	12,7 cm x 15 cm	Caja de 10 Uds.	5 cajas (50 Uds)
TCH504	20 cm x 32 cm	Caja de 5 Uds.	1 caja (5 Uds)

## Bibliografía:

1. Stephens S. et al., Evaluation of a non-adhering silicone wound contact dressing with optimised design for the management of dry to heavily exuding wounds (in vi UK 2010
2. Stephens S. et al., Evaluation of the properties of a non-adhering silicone primary wound contact layer (in vitro). Poster, Wounds UK 2010
3. Stephens S. et al., Evaluation of the free passage of fluid through a non-adhering silicone wound contact layer (in vitro). Poster, Wounds UK 2010

© Systagenix Wound Management 2010. El resto de los productos a los que se hace referencia en este documento se reconocen como marcas comerciales propietarios respectivos.

# 3M | Adaptic™

## Apósito No Adherente de Acetato de Celulosa Impregnado de Petrolato

### ¿Qué es?

3M™ Adaptic™ es un apósito primario no adherente compuesto por una malla abierta, especialmente tejida de acetato de celulosa, recubierta con una emulsión de petrolato. A diferencia de otros apósitos, la emulsión de petrolato evita reacciones de hipersensibilidad, y para proteger el tejido de la herida y favorecer la regeneración tisular, evitando al máximo la adherencia<sup>1</sup> y el traumatismo.<sup>2,3</sup>

### ¿Qué hace?

Los apósitos no adherentes 3M™ Adaptic™ protegen el tejido de la herida gracias a su diseño:

- Estructura de fibras recubiertas de petrolato y entrelazadas para favorecer una cómoda aplicación y retirada del apósito, sin que éste se adhiera o pierda su integridad.
- El tamaño de malla de la estructura tejida reduce la posibilidad de que el tejido de granulación crezca a través del apósito.
- Los poros de la malla permiten el paso libre de exudado, evitando la maceración y posibilitando la acción de tratamientos tópicos aplicados sobre la superficie del apósito.
- 3M™ Adaptic™ no deja residuos y se puede cortar y adaptar a la morfología de la herida, sin que se deshilache ni pierda su integridad o resistencia.



## ¿Cuándo se utiliza?

### Indicaciones

El apósito no adherente 3M™ Adaptic™ está indicado en el tratamiento de todo tipo de heridas, con exudado de bajo a elevado, en las que se pretenda evitar la adherencia del apósito, sin interferir en la correcta gestión del exudado, como:

- Úlceras de etiología venosa
- Lesiones por presión
- Heridas traumáticas y quirúrgicas
- Abrasiones
- Quemaduras de primer y segundo grado
- Injertos
- Extracciones de uñas.
- Eczemas, grapas, incisiones quirúrgicas, laceraciones, cirugía reconstructiva y líneas de sutura.

## ¿Cómo se utiliza?

### A Preparación de herida

- Limpie cuidadosamente la herida siguiendo su protocolo estandarizado.
- Asegure que la piel perilesional queda seca.

### B Aplicación del apósito

- Aplique 3M™ Adaptic™ directamente sobre la herida.
- 3M™ Adaptic™ puede ser cómodamente cortado sin deshilacharse para una mejor adaptación a la morfología de la lesión
- Aplique el apósito secundario de elección. Para mantener una correcta gestión del exudado, puede usar un apósito secundario.
- En caso de heridas o úlceras infectadas 3M™ Adaptic™ puede ser usado junto con un apósito microbicida como 3M™ Actisorb™ Plus 25 Apósito de carbón Activado con Plata o 3M™ Silvercel™ No Adherente Apósito Antimicrobiano de Hidroalginato con Plata.

## C Cambio del apósito

3M™ Adaptic™ se retira cómodamente sin dejar residuos, evitando el dolor y el traumatismo. La frecuencia de cambio dependerá del nivel de exudado de la herida, y puede permanecer varios días en la herida si es requerido.

### Envasado

Envase unitario estéril con etiquetado en el que figura:

- Denominación del artículo
- Método de esterilización utilizado
- Fecha de caducidad
- Número de lote

### Método de esterilización:

Radiación Gamma

### Conservación:

Entre 0°C y 40°C

### Garantía de calidad:

Marcado CE 0086

### Hablemos:

Para obtener más información sobre las ventajas del apósito no adherente 3M™ Adaptic™, póngase en contacto con su representante de 3M™



### Bibliografía:

1. Hollinworth H and Collier M. Nurses' view about pain and trauma at dressing changes: results of a national survey. J Wound Care 2000 : 9 : 369-73
2. EWMA Position Document: Pain at wound dressing changes. European Wound Management Association, 2002
3. Terrill PJ and Varughese G. A comparison of three primary non-adherent dressings applied to hand surgery wounds. J Wound Care 2000 : 9 : 359-63

CÓDIGO	MEDIDAS	PRESENTACIÓN	EMBALAJE EXTERNO
2012	7,6 cm x 7,6 cm	Caja de 50 Uds.	12 cajas (600 Uds)
2014	7,6 cm x 40,6 cm	Caja de 36 Uds.	6 cajas (216 Uds)
2015	7,6 cm x 20,3 cm	Caja de 24 Uds.	6 cajas (144 Uds)
2018 (Rollo)	7,6 cm X 152,4 cm	Caja de 10 Uds.	10 cajas (100 Uds)



# 3M | **Adaptic Digit™**



**3M™**  
**Adaptic Digit™**

**Apósito  
para Dedo  
No Adherente**

## ¿Qué es?

3M™ Adaptic Digit™ Apósito para Dedo No Adherente, es un apósito específicamente diseñado para ser usado en dedos y orfejos.

Está fabricado con una malla de acetato de celulosa recubierta de una silicona especial, con una ligera capacidad adhesiva sobre piel sana y una malla tubular doble de algodón.

## ¿Qué hace?

- El apósito no se adhiere a la herida, es adaptable y flexible, lo que proporciona la máxima movilidad al dedo.
- Es rápido y fácil de aplicar, y se puede retirar de la herida de forma limpia y sin causar daño tisular.
- No se requiere el uso de tijeras para su aplicación ni retiro.
- Se puede usar como apósito primario o secundario.

## ¿Cuándo se utiliza?

El apósito 3M™ Adaptic Digit™ está indicado para el tratamiento de heridas leves a graves de dedos de manos y pies, tales como:

- Laceraciones y abrasiones
- Lesiones traumáticas
- Extracciones de uñas
- Líneas de sutura

## Instrucciones de uso

### Preparación de la zona<sup>1</sup>

1. Prepare la herida de acuerdo con su protocolo de tratamiento habitual.
2. Asegúrese de que la piel perilesional esté seca.

### Aplicación del apósito<sup>1</sup>

1. Quite la tira plástica brillante del dorso
2. Coloque la tira sobre la punta del dedo y extienda suavemente cubriéndolo
3. Desenrolle hacia abajo el anillo inferior de vendaje tubular sobre la malla no adherente (y apósito secundario si lo hubiera) y continúe desenrollando la anilla superior para formar una doble capa de protección.

## Contraindicaciones

Sensibilidad a alguno de sus componentes

## Embalaje

Embalaje de la unidad estéril:

- Denominación del artículo
- Método de esterilización utilizado
- Fecha de caducidad
- Número de lote

## Método de esterilización:

Esterilizado por radiación

## Conservación:

Entre 0°C y 40°C

## Medidas:

- MAD003 3M™ Adaptic Digit™ Pequeño (2cm)
- MAD013 3M™ Adaptic Digit™ Medio (2.4cm)
- MAD023 3M™ Adaptic Digit™ Grande (2.8cm)
- MAD042 3M™ Adaptic Digit™ Extra Grande (3cm)
- MAD062 3M™ Adaptic Digit™ Foot (2.8cm)

## Hablemos:

Para obtener más información sobre las ventajas de la matriz 3M™ Promogran Prisma™ póngase en contacto con su representante de 3M™

CÓDIGO	PRESENTACIÓN
MAD003	Caja de 10 Uds.
MAD013	Caja de 10 Uds.
MAD023	Caja de 10 Uds.
MAD042	Caja de 10 Uds.
MAD062	Caja de 10 Uds.

3M División Salud de la Piel



# Sistema Compresivo Coban<sup>®</sup> 2 Capas

- Sistema compresivo eficiente y cómodo, que logra compresión sostenida hasta 7 días para el tratamiento de edema y linfedema (Úlceras Venosas).

## CARACTERÍSTICAS

Sistema compresivo 3M Coban<sup>®</sup> 2 es un sistema de dos capas. La capa interna de Confort es una capa que por un lado es de espuma poliuretano que va en contacto con la piel y por el otro lado está compuesta por una capa de vendaje autoadherente 3M Coban<sup>®</sup> libre de látex. Y la capa externa está compuesta por vendaje autoadherente 3M Coban<sup>®</sup> libre de látex, modificada para proveer un corto estiramiento. Cuando se aplican se funden en un solo sistema compresivo cómodo, delgado y liviano que logra niveles de presión sostenidos.

## VENTAJAS

Provee un inmejorable método de presión sostenida que mejora el retorno venoso y linfático.

La primera capa de confort que protege la piel y le da soporte a la segunda capa.

La segunda capa se debe aplicar al máximo estiramiento sin la necesidad de fijarse en los sistemas de rectángulos que usan otros sistemas compresivos.

Mantiene presión sostenida hasta siete días, logrando espaciar la curación y evitar que el paciente recurra de forma seguida a la curación.

Los niveles de presión logran reducir el edema y ayudan a la cicatrización de la herida, especialmente en Úlceras Venosas.

Por su sistema de fijación, logra disminuir el desplazamiento de capas al pasar los días.

El sistema de compresión es de un sólo uso (desechable).



# Sistema compresivo eficiente y cómodo.

## BENEFICIOS

Sistema compresivo 3M Coban<sup>®</sup> 2 Capas presenta un desempeño único que logra reducir el edema y linfedema en pacientes con úlceras crónicas, como las Úlceras Venosas. De muy buena tolerancia en la mayoría de los pacientes aplicándolo al máximo estiramiento.

Mejor aceptación del paciente, mejorando ostensiblemente el cumplimiento del tratamiento.

Por ser de corto estiramiento logra niveles seguro de compresión.

Por su bajo espesor el paciente vuelve a usar el calzado normal y mejorar sus calidad de vida.

Mantiene presión sostenida hasta siete días, logrando espaciar la curación, bajando los tiempos de enfermería y mejorando la calidad de vida del paciente.

Ayuda al músculo de la pantorrilla a ser más eficiente el retorno venoso, tanto en actividades como también en los momentos de reposo del paciente.



## Consejos para la aplicación

Aplice la primera capa con la superficie de espuma hacia la piel sin tensión partiendo desde el quinto metatarso y desde el tobillo superponiendo un 10% de la capa anterior.

Aplice la segunda capa con el máximo estiramiento desde el quinto metatarso, cubriendo el tobillo y talón superponiendo el 50% de la capa anterior.

Solicite entrenamiento y DVD antes de aplicar en el paciente.

## Precauciones

Sistema compresivo 3M Coban<sup>®</sup> 2 Capas debe ser usado bajo supervisión de un profesional capacitado. Pacientes con insuficiencia arterial conocida, insuficiencia cardiaca descompensada o diabetes con avanzada afección de los vasos sanguíneos pequeños no toleran la compresión.

Sistema compresivo 3M Coban<sup>®</sup> 2 Capas no ha sido diseñado para actuar como apósito para heridas. La herida debe ser manejada con los apósitos que se requieran según la condición de la herida.

Si se sospecha de un inadecuado flujo arterial antes de aplicar el Sistema compresivo 3M Coban<sup>®</sup> 2 Capas, se debe realizar un Índice Tobillo-Brazo. Si este es menor a 0,8 no se recomienda el uso del Sistema compresivo 3M Coban<sup>®</sup> 2 Capas.

En pacientes con diabetes, Sistema compresivo 3M Coban<sup>®</sup> 2 Capas se debe usar con precaución por las posibilidades de enfermedad microvascular.

Código Producto	Descripción	Tamaño / Unidad	Unidad de Venta	Unidades de Productos
2094	Sistema Compresivo 3M Coban <sup>®</sup> 2 Capas	Capa interna 10 cm x 2mts Capa externa 10 cm x 2mts no estirada Capa externa 10 cm x 4,5 mts estirada	Caja	1 Sistema Compresivo

# Cavilon™

Soluciones para  
el Cuidado de la Piel

## 3M™ Cavilon™ Película Protectora Sin Ardor

Película protectora que forma una barrera contra adhesivos, humedad y fricción o roce.

Al disminuir la fricción (componente del cizallamiento), ayuda a reducir el riesgo de Lesiones o Úlceras por Presión (LP o UPP).



## Usos clínicos

### Prevención de lesiones cutáneas:

- Asociadas a la humedad (MASD): periestomales, perilesionales, alrededor de tubos o drenajes, intertrigo, Dermatitis Asociada a Incontinencia (DAI) y Dermatitis Irritativa del Pañal (DIP)
- Por adhesivos de uso sanitario (MARSÍ)
- Por fricción o roce; ayuda a disminuir el riesgo de lesiones por presión

### Frecuencia de uso recomendada

Uso	Frecuencia de aplicación
Prevención de lesiones de piel asociadas a la humedad (MASD)	Cada 12 a 24 horas en pacientes de alto riesgo y cada 72 horas en pacientes de bajo riesgo asociado a MASD
Prevención de lesiones por adhesivos	Antes de aplicar el producto adhesivo
Prevención de lesiones por fricción o roce	Cada 72 horas



## Características del producto

- Forma una capa protectora respirable y flexible, que permite visualizar la piel gracias a su tecnología de polímeros que contiene un plastificante
- Permite la adhesión de apósitos y cintas, y protege la piel del daño por adhesivos de uso sanitario (MARSÍ)
- Protege la piel de la humedad y agentes irritantes como orina, deposiciones líquidas, saliva, sudor y exudado de heridas
- Previene el daño por roce y fricción, ayudando a disminuir el riesgo de Lesiones o Úlceras por Presión (LP o UPP).
- Puede ser aplicada sobre piel intacta o irritada
- Costo-efectivo: resiste hasta por 72 horas y no necesita ser removida
- Libre de fragancia y látex, no produce ardor, no es tóxica ni interfiere con el proceso de cicatrización
- Se seca en aproximadamente 30 segundos
- No interfiere con la capacidad de absorción de apósitos o pañales
- Compatible con gluconato de clorhexidina

## Instrucciones de aplicación

### Prevención de lesiones por humedad

1. Si es necesario, limpie la zona afectada con un limpiador cutáneo de pH ácido o neutro, según protocolo institucional, y seque la piel sin friccionar
2. Aplique un puff de 3M™ Cavilon™ Película Protectora Sin Ardor en spray, de manera uniforme, a 10 o 12 cm de distancia de la piel\*
3. Deje secar por 20 a 30 segundos
4. Para mayor protección de la piel, aplique un segundo puff (no aplique más de dos capas)
5. Al aplicar el producto sobre pliegues cutáneos, sostenga la piel hasta que el producto se seque completamente\*\*

\* La piel debe estar libre de protectores cutáneos u otras cremas, aceites, ungüentos o pastas antes de la aplicación del producto.

\*\* Sobre el producto no se recomienda aplicar protectores cutáneos u otras cremas, aceites, ungüentos o pastas.

### Prevención de daño por adhesivo

#### Protección de piel alrededor de un catéter vascular

1. Realice la curación del sitio de inserción del catéter de acuerdo con los protocolos de su institución y deje secar completamente el producto antiséptico
2. Aplique el hisopo estéril de 1 ml, evitando el área inmediata alrededor del sitio de inserción
3. Deje secar por 30 segundos
4. Coloque el apósito correspondiente

\* Si está utilizando el Apósito Transparente 3M™ Tegaderm™ CHG para el aseguramiento del sitio I.V. con Gluconato de Clorhexidina, sugerimos dejar libre de película protectora la zona donde quedará la almohadilla de clorhexidina.

#### Protección de la piel alrededor de una herida

1. Realice la curación y limpie la piel alrededor de la herida.
2. Seque la piel sin friccionar
3. Aplique 3M™ Cavilon™ Película Protectora Sin Ardor alrededor de la herida y deje secar por 30 segundos
4. Cubra la herida según el protocolo de su institución

## Información de pedido

Código	Descripción	Empaque
3343E	3M™ Cavilon™ Película Protectora Sin Ardor Hisopo de 1 ml	25 unidades /cajita 4 cajitas /caja
3346E	3M™ Cavilon™ Película Protectora Sin Ardor Spray de 28 ml	12 unidades /caja

# Cavilon™

Soluciones para  
el Cuidado de la Piel

## 3M™ Cavilon™ Crema Barrera Duradera

Crema hidratante concentrada que brinda protección de larga duración contra los fluidos corporales y acondiciona la piel.

Formulada con la tecnología de polímeros de 3M, la crema es concentrada, libre de fragancia, resistente a los lavados y permite la adhesión de cintas y apósitos. Proporciona adicionalmente una barrera que protege la piel de la humedad y agentes irritantes.



### Usos clínicos:

- ✓ Prevención de lesiones cutáneas asociadas a la humedad (MASD), tales como Dermatitis Asociada a Incontinencia (DAI), Dermatitis Irritativa del Pañal (DIP) con deposiciones formadas, pastosas u orina.
- ✓ Tratamiento de Dermatitis Asociada a Incontinencia (DAI) y Dermatitis Irritativa del Pañal (DIP) en grado leve o categoría 1A.
- ✓ Hidratación profunda en pacientes hospitalizados, con piel seca, pie diabético, insuficiencia renal o lipodermatoesclerosis (úlceras venosas).

### Frecuencia de uso recomendada

Uso	Frecuencia de aplicación
Hidratación	Una vez cada 24 horas
Prevención en pacientes de bajo riesgo y tratamiento de DAI o DIP leve	Cada 3 lavados

\* Recomendamos el uso en piel indemne o levemente enrojecida  
\* Siga los protocolos de su institución

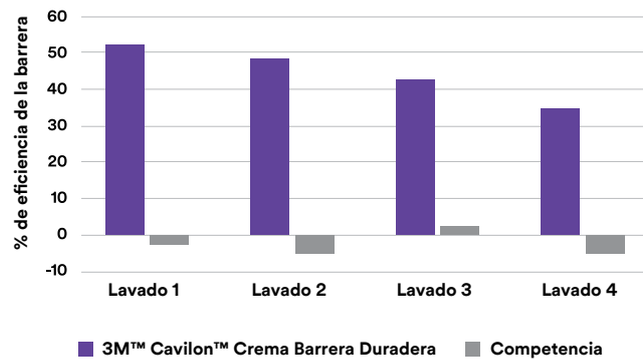
### Características del producto

- ✓ Brinda hidratación profunda. Repone la capa hidrolipídica, reacondiciona y suaviza la piel
- ✓ Protege la piel de la humedad y agentes irritantes como orina y deposiciones formadas
- ✓ Costo-efectivo: resiste 3 lavados y elimina la necesidad de aplicación en cada aseo genital
- ✓ Una vez aplicada se torna transparente, lo que permite visualizar la piel
- ✓ No requiere ser removida
- ✓ Permite la adhesión de cintas y apósitos
- ✓ No interfiere con la capacidad de absorción de apósitos o pañales
- ✓ Compatible con gluconato de clorhexidina
- ✓ Hipoalergénica: libre de alcohol, parabenos, fragancia y látex
- ✓ pH balanceado
- ✓ Componentes principales: terpolímero de acrilato y dimeticona 1.3% y Aceite de coco

### Más resistente al lavado

En un estudio, 3M™ Cavilon™ Crema Barrera Duradera brindó una protección más eficaz que la competencia, incluso después de 4 lavados.

Pruebas posteriores mostraron que 3M™ Cavilon™ Crema Barrera Duradera tuvo una protección más eficaz después de 4 lavados que la brindada por la competencia después de 1 lavado.\*



\*Datos en archivo 3M, Estudio #13746

### Instrucciones de aplicación



1. Limpie la zona afectada con un limpiador cutáneo de pH ácido o neutro, según el protocolo institucional
2. Seque la piel sin friccionar
3. Aplique un círculo de 2 a 2.5 cm de crema para proteger la piel de la zona sacra y genital del adulto y/o para hidratar la piel. Evite aplicar en exceso para que no quede blanca, oleosa o brillante\*
4. Esparza en la piel hasta que se absorba completamente
5. Reaplique según la frecuencia de uso recomendada\*\*

\* La piel debe estar libre de protectores cutáneos u otras cremas, aceites, ungüentos o pastas antes de la aplicación de 3M™ Cavilon™ Crema Barrera Duradera

\*\* Sobre 3M™ Cavilon™ Crema Barrera Duradera no se recomienda aplicar protectores cutáneos u otras cremas, aceites, ungüentos o pastas.

### Información de pedido

Cat No	Descripción	Empaque
3392G	3M™ Cavilon™ Crema Barrera Duradera Tubo de 92 g	12 unidades/caja

**Tegaderm™**

Soluciones para el Cuidado de Heridas

## Apósito 3M™ Tegaderm™ Silicone Foam



Donde se une la suavidad con la fuerza adhesiva.

3M presenta su innovadora tecnología de adhesivos de silicona, Apósito 3M™ Tegaderm™ Silicone Foam que brinda una adhesión significativamente mejor, sin perder la gentileza con la piel.



Significativamente mayor duración<sup>1</sup> manteniendo la gentileza de los adhesivos de silicona.



Diseño multicapas (5 capas).



Bordes finos, de bajo perfil.



Fácil aplicación.



### No todos los apósitos de espuma con silicona son iguales

El Apósito Tegaderm Silicone Foam brinda un balance óptimo entre suavidad y fuerza. Esto los convierte en una excelente alternativa para el manejo de heridas y para contribuir a disminuir el riesgo de úlceras/lesiones por presión.



#### Significativamente mayor duración<sup>1</sup> manteniendo la gentileza de los adhesivos de silicona

El Apósito Tegaderm Silicone Foam se mantiene más tiempo adherido que los apósitos con adhesivo de silicona tradicionales<sup>1</sup> sin perder su suavidad con la piel. Esta característica le puede ayudar a ahorrar tiempo y dinero.



#### Bordes finos, de bajo perfil

El Apósito Tegaderm Silicone Foam es altamente moldeable y cuenta con un borde 40 % más delgado que otros apósitos de espuma con silicona<sup>2</sup>. Esta característica aumenta su duración, al disminuir el riesgo de que se levanten o enrollen.



#### Diseño multicapas (5 capas)

El Apósito Tegaderm Silicone Foam posee un diseño innovador multicapas que absorbe y evapora humedad, con el fin de disminuir el riesgo de maceración.



#### Fácil aplicación

Nuestro sistema patentado de instalación en forma de rayos permite una fácil aplicación en lugares difíciles, como la zona sacra o talones.

	Producto	Código	Tamaño	Apósitos/ caja	Cajas/caja
	Sin borde adhesivo.	90631	4 in x 4.25 in 10 cm x 11 cm.	10	4
	Con borde.	90642	6 in x 6 in 15 cm x 15 cm.	10	4
	Codos y talones.	90646	6 in x 6 in 15 cm x 15 cm.	5	4
	Sacro grande.	90648	7.25 in x 8.75 in 18.5 cm x 22 cm.	5	4

Contacte a su representante local para mayor información o muestras.

<sup>1</sup>Basados en estudios en vivo con apósitos de 4 x 4 y 6 x 6 in.

<sup>2</sup>Datos 3M en archivo. LAB-310252.

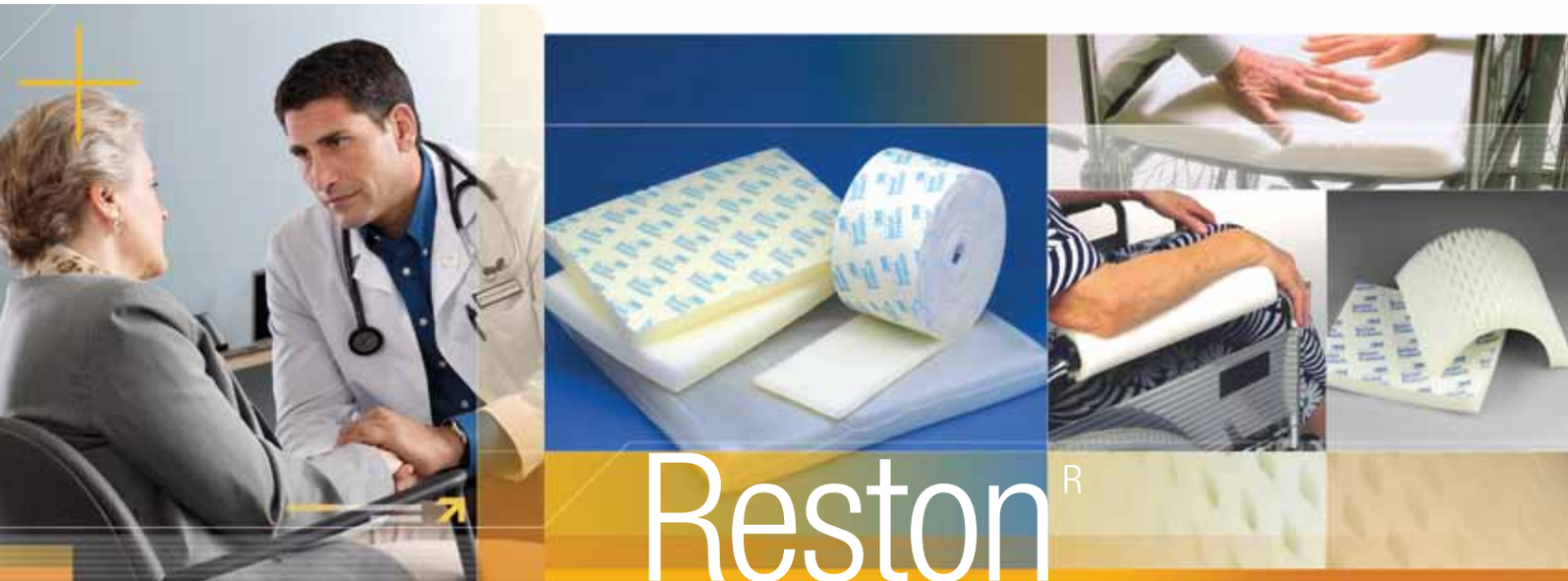


**3M Cono Sur**  
División de Soluciones Médicas.

**3M Chile S.A.**  
Santa Isabel, no. 1001,  
Providencia, Santiago.  
Santiago, Chile.  
C.P. 7501412.  
go.3m.com/3msalud-chile

3M y Tegaderm son marcas registradas de 3M.  
Por favor, recicle. © 3M 2019. Todos los derechos reservados. 70-2011-6791-6

3M División Salud de la Piel



# Reston<sup>®</sup>

## Almohadillado Adhesivo de Espuma

- Almohadillado adhesivo de espuma para la prevención de lesiones.

### CARACTERÍSTICAS

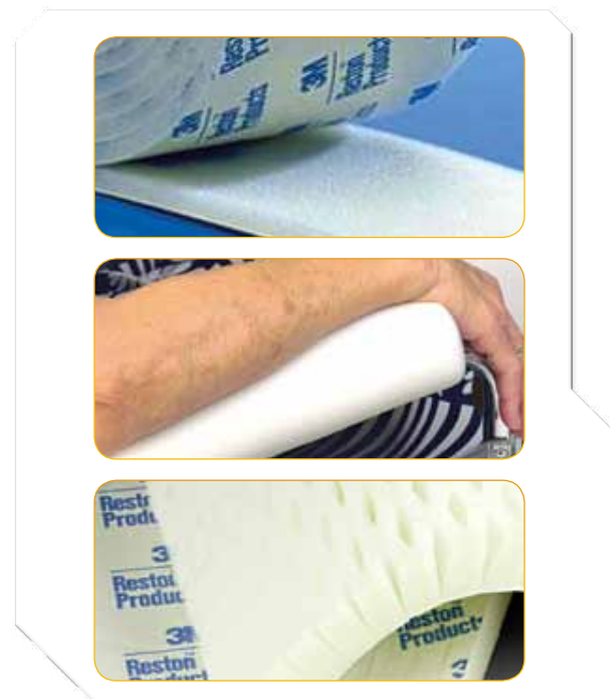
3M Reston<sup>®</sup> es una almohadilla de espuma de poliuretano, porosa y auto adherente. En uno de sus lados contiene un adhesivo hipoalérgénico que no deja residuos y ni irrita la piel.  
Producto no estéril.

### VENTAJAS

3M Reston<sup>®</sup> esta diseñada para distribuir la masa del cuerpo del paciente de manera de prevenir la ruptura de la piel por fuerzas mecánicas como roce y fricción. También otorga protección a la piel expuesta al eventual daño mecánico propiciado por el uso de férulas, yesos y órtesis. Además viene en tres medidas diferentes para distintas situaciones clínicas.

### BENEFICIOS

3M Reston<sup>®</sup> es un producto libre de látex. Además es muy liviano y capaz de adherirse a la piel, dispositivos de uso médico y equipos de rehabilitación. Protege contra la abrasión y las fuerzas de cizalla.  
No es tóxico y no provoca irritación a la piel.



# Un aliado en la protección.

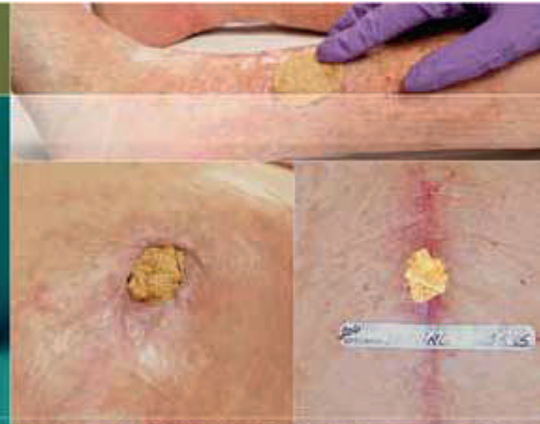
## ■ Modo de Empleo en la prevención de úlceras por presión (escaras)

- Este producto no es un apósito.
- Limpiar y secar perfectamente la zona en riesgo (piel intacta) y el área circundante.
- Recortar el almohadillado según necesidad. Se recomienda que el tamaño sea 4 ó 5 veces mayor, que la zona a proteger o acolchar.
- Retirar el respaldo de papel protector del adhesivo y aplicar firmemente el almohadillado procurando que los bordes queden bien adheridos.
- Puede mantenerse por varios días. Si se requiere lavar la zona protegida puede retirarse y volver aplicar en el lugar reforzándolo con cintas quirúrgicas.
- Si se contamina con heces y orina, hay que desecharlo.



Código Producto	Descripción	Tamaño / Unidad	Unidad de Venta	Unidades de Productos
1561H	Reston <sup>®</sup> en rollo	0,7 x 10 x 4,9 mts	Caja	1 Rollo
1563L	Reston <sup>®</sup>	2,5 x 20 x 30 cms	Caja	5 Unidades
2851H	Reston <sup>®</sup> comfortable	16 x 20 cms	Caja	2 Unidades

3M División Salud de la Piel



## Apósito con Plata

# Tegaderm<sup>®</sup> Ag Mesh

- El apósito con plata 3M Tegaderm<sup>®</sup> Ag Mesh libera plata iónica en forma rápida, efectiva y sostenida en el tiempo.

### CARACTERÍSTICAS

El apósito con plata 3M Tegaderm<sup>®</sup> Ag Mesh es un apósito no tejido que contiene sulfato de plata en concentración de 8 mg/g de apósito. El sulfato de plata se libera como iones de plata y crea una barrera antimicrobiana eficaz hasta 7 días. Su estructura suave y no oclusiva se adapta al lecho de la herida.

### VENTAJAS

3M Tegaderm<sup>®</sup> Ag Mesh puede cortarse a medida. Además puede absorber exudado leve.

Las partículas de sulfato de plata cubren la superficie de las fibras de algodón del apósito. Cuando la solución salina estéril o exudado entra en contacto con el apósito, el sulfato de plata se disuelve, liberando iones de plata en forma rápida y sostenida.

Versátil: permite usarse en distintas circunstancias de exudado puede asociarse con Hidrocoloides, alginatos e hidrogeles.

### BENEFICIOS

Los apósitos 3M Tegaderm<sup>®</sup> Ag Mesh ofrecen una rápida reducción de la carga microbiana. Además de ser una Barrera antimicrobiana de duración prolongada (Hasta 7 días; consulte protocolos locales)

Estudios han demostrado efectividad contra una gran variedad de microorganismos, incluyendo bacterias resistentes a antibióticos, levaduras y hongos.



# Su estructura suave y no oclusiva se adapta al lecho de la herida.

## Indicaciones:

El apósito antimicrobiano Tegaderm<sup>®</sup> Ag Mesh se puede utilizar en heridas infectadas o colonización crónica, en los siguientes casos: Úlceras venosas, Úlceras arteriales, Úlceras por presión, Heridas quirúrgicas abiertas.

## Modo de Empleo

Siga el protocolo clínico para la prevención y control de las infecciones de su institución.

Si va a usar un apósito adhesivo secundario, recorte el vello alrededor de la herida.

Limpie la herida y la piel circundante.

Valore la herida y seleccione el tamaño del apósito de modo tal que cubra la herida hasta el borde de la misma, sin que se superponga sobre la piel circundante. El apósito Tegaderm<sup>®</sup> Ag Mesh puede cortarse para permitir este procedimiento.

Fije el apósito con una cobertura secundaria adecuada para ayudar a controlar el exudado y mantener la herida húmeda.

Para heridas secas o con escaso exudado, puede humedecer el apósito con solución salina normal estéril o agua estéril para otorgar un medio húmedo a la herida.

En heridas con exudado moderado o abundante no es necesario humedecer el apósito.

Cambie el apósito cada vez que sea necesario. La frecuencia del cambio depende de muchos factores como el tipo de herida, la cantidad de exudado y los protocolos locales.

El apósito Tegaderm<sup>®</sup> Ag Mesh mantiene su eficacia hasta por siete días.

Si al momento de cambiarlo, el apósito está adherido a la superficie de la herida, satúrelo con solución salina normal estéril o agua estéril, deje que se ablande y retírelo cuidadosamente.

### APLICACIÓN BAJO SUPERVISIÓN MÉDICA

#### Precauciones

El apósito 3M Tegaderm<sup>®</sup> Ag Mesh con sulfato de plata no se debe utilizar en personas con hipersensibilidad conocida a la plata o al algodón. Este producto no está indicado para ser usado como esponja quirúrgica o en quemaduras de tercer grado.



Código Producto	Descripción	Tamaño / Unidad	Unidad de Venta	Unidades de Productos
90500	Tegaderm <sup>®</sup> Ag Mesh	5 cm x 5 cm	Caja	5 unidades
90501	Tegaderm <sup>®</sup> Ag Mesh	10 cm x 12.7 cm	Caja	5 unidades

3M División Salud de la Piel



Tegaderm®

# Alginato Ag

- El apósito Tegaderm® Alginato Ag, combina acción microbicida de amplio espectro con un alto poder absorbente, sin teñir las heridas ni dejar residuos.

## CARACTERÍSTICAS

El Apósito Tegaderm® Alginato Ag es un apósito compuesto de calcio de alta integridad, carboximetilcelulosa y un complejo de Plata Sodio Hidrógeno Zirconio Fosfato, distribuido uniformemente en las fibras del apósito, en una concentración de 0,5% p/p. Gracias a esta composición única, otorga un efecto microbicida tópico de amplio espectro y sostenido hasta por 14 días, liberando plata iónica en forma controlada, sin teñir el lecho de la herida o úlcera.

De la combinación de alginato de alta integridad más carboximetilcelulosa, se obtiene un apósito capaz de absorber grandes cantidades de exudado, que se transforma en un gel suave que se retira fácilmente en un solo cuerpo, sin dejar residuos.

3M Tegaderm® Alginato Ag se puede cortar, doblar o empacar dentro de la herida y tiene efecto hemostático leve.

Se puede combinar con distintos tipos de apósitos como espumas hidrofílicas, apósitos compuestos y apósitos tradicionales.

No contiene látex y es esterilizado por rayos gama.

**Nota:** A pesar que se ha demostrado in vitro su efecto microbicida hasta por 14 días, recomendamos cambiar máximo cada 7 días en heridas colonizadas y seguir los protocolos de su institución para el cambio de apósitos en heridas infectadas.



### VENTAJAS

Tegaderm® Alginato Ag ofrece alta capacidad de absorción de exudado con efecto antimicrobiano tópico de amplio espectro.

El efecto antimicrobiano se mantiene por períodos de hasta 14 días in vitro, liberando iones de plata en forma controlada y sostenida.

Gracias a su composición única, no se desintegra ni tiñe el lecho de heridas o úlceras, permitiendo su retiro en un solo cuerpo, sin dejar residuos.

Se puede cortar, doblar o empaquetar dentro de la herida y tiene efecto hemostático leve.

Se puede combinar con distintos tipos de apósitos como espumas hidrofílicas, apósitos compuestos y apósitos tradicionales.

### BENEFICIOS

Su retiro en un solo cuerpo, sin dejar residuos ni teñir heridas, disminuye el trauma en las heridas y evita complicaciones.

El uso del apósito Tegaderm® Alginato Ag permite tratar heridas o úlceras con desbalance bacteriano y altos niveles de exudado, en forma eficiente, con menos cambios de apósitos.

Gracias a su composición única, combina un efecto microbicida tópico de amplio espectro con una alta capacidad de absorción de exudado.

#### Indicaciones:

Bajo supervisión profesional, Tegaderm® Alginato Ag puede ser indicado en el manejo de heridas con colonización crítica o infección, con espesor parcial o total y exudado moderado o abundante como: heridas quirúrgicas, traumáticas, úlceras venosas, úlceras por presión, zonas dadoras de injerto, quemaduras y como hemostático suave para controlar sangramiento en heridas superficiales.

#### Contraindicaciones:

Este apósito no debe ser usado en individuos con sensibilidad conocida a sus componentes.

No debe ser usado como esponja de implantación quirúrgica para controlar sangrado abundante.

#### Precauciones:

En presencia de infección, debe considerarse una terapia antibiótica sistémica en conjunto con la utilización del producto.

En heridas con escaso exudado, el apósito puede adherirse al lecho de la herida. Utilice solución fisiológica estéril para asistir en su retiro.

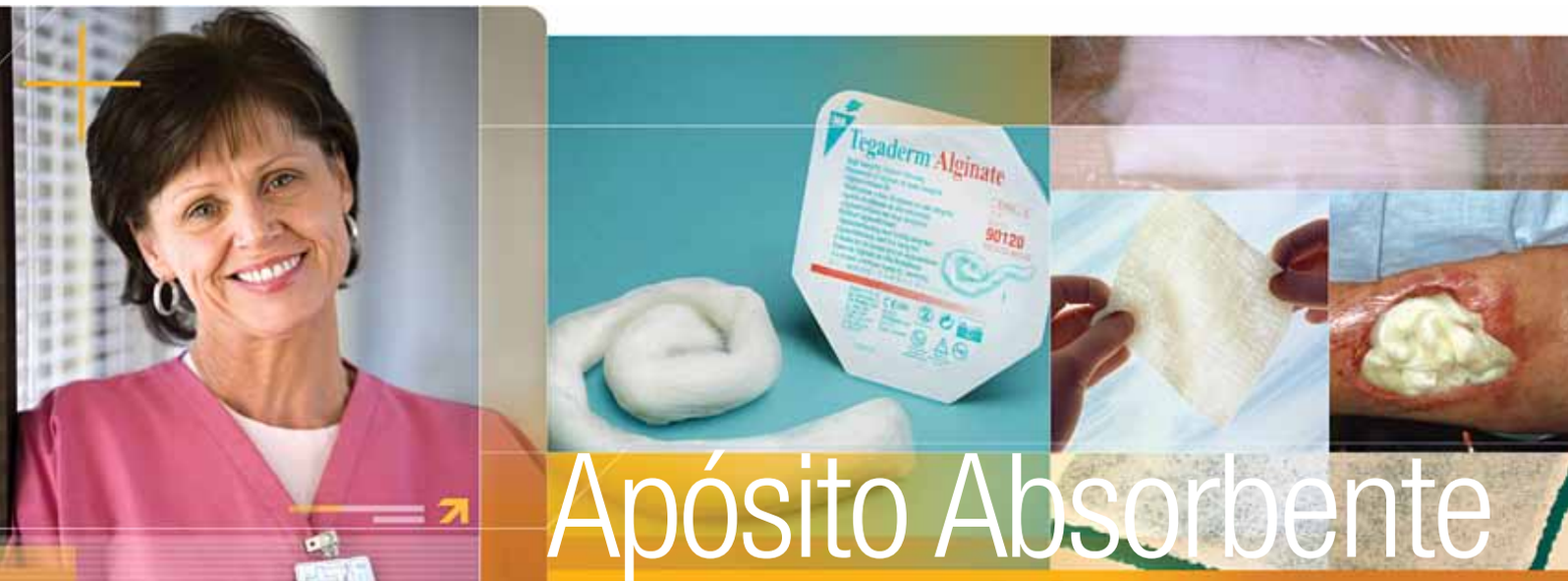
El desempeño del apósito puede verse afectado con el uso simultáneo de ungüentos de vaselina o derivados, por lo que recomendamos usar apósitos de contacto sin petrolato como Tegaderm® Contact.

El apósito debe retirarse cuando el paciente deba acudir a procedimientos de resonancia nuclear magnética.



Código Producto	Descripción	Medidas	Unidad de Venta	Unidades de Productos
90301	Tegaderm® Alginato Ag	5 cm x 5 cm	Caja	10
90303	Tegaderm® Alginato Ag	10 cm x 12 cm	Caja	10

3M División Salud de la Piel



# Apósito Absorbente Tegaderm<sup>®</sup> Alginato

- 3M Tegaderm<sup>®</sup> Alginato apósito de alta integridad que controla la humedad y provee un ambiente óptimo para la cicatrización.

## CARACTERÍSTICAS

Los apósitos de alginato 3M Tegaderm<sup>®</sup> Alginato están compuestos por materiales sin tejer que son de color blanquecino con un contenido de humedad del 22% aproximadamente. Las fibras absorbentes de estos apósitos están compuestas de alginato al 100% de grado farmacéutico. El polisacárido natural contiene dos monómeros básicos formadores de azúcar: ácido gularónico y ácido manurónico.

Los apósitos 3M Tegaderm<sup>®</sup> Alginato contienen alginatos al 50% de ácido manurónico y ácido gularónico combinando ambas propiedades: rápida gelificación y no desintegración. Los iones Sodio del lecho de la herida son reemplazados por los iones Calcio del apósito, lo que produce un gel hidrofílico. El intercambio iónico estimula los procesos de hemostasis controlando sangrados menores.

## VENTAJAS

Los apósitos de alginato 3M Tegaderm<sup>®</sup> Alginato son muy moldeables y crean un ambiente idealmente apropiado para el tratamiento de úlceras de espesor parcial o total de exudado de moderado a elevado. Además gelifican más lentamente pero mantienen la consistencia y no se desintegran pudiendo retirarse de una sola vez, no dejando residuos en la herida.

## BENEFICIOS

3M Tegaderm<sup>®</sup> Alginato puede ser retirado fácilmente de la herida por una suave irrigación, reduciendo el daño potencial del delicado tejido que rodea la herida durante los cambios de apósito. Además puede utilizarse hasta siete días.



# Rápida gelificación y no desintegración.

■ **Recomendaciones de uso:**

Heridas que requieran controlar exudado de moderado a abundante.  
En zonas dadoras de injerto.  
Indicado para controlar hemorragias leves

■ **Forma de uso**

Preparación de la piel:  
Si es necesario, desbridar la herida siguiendo su protocolo. Limpiarla e irrigarla.  
Limpiar la piel circundante y secarla bien. Se recomienda eliminar el exceso de vello para mayor comodidad del paciente.

■ **Aplicación:**

Seleccionar el apósito del tamaño adecuado para las dimensiones de la herida. Los apósitos de alginato 3M Tegaderm<sup>®</sup> Alginato se pueden recortar para adaptarlos a la zona afectada.  
Aplicar el apósito sobre el lecho de la herida, de manera que cubra lo menos posible el área circundante.  
Colocar sobre la zona un apósito secundario adecuado.

■ **Durante el uso:**

Observar la zona de la herida para asegurarse de que el apósito secundario está intacto y no existan fugas.

■ **Cambio del apósito:**

Retirar el apósito secundario y el de alginato no gelificado. Aclarar cualquier posible resto de gel irrigando la zona suavemente o con pinzas estériles.  
Si el apósito parece seco, saturar con solución salina estéril para facilitar su desprendimiento.

■ **PRECAUCIONES DE USO**

Los apósitos de alginato 3M Tegaderm<sup>®</sup> Alginato no deben utilizarse en heridas con un grado de exudación mínimo. El drenaje de la herida sería inadecuado y el apósito podría adherirse a ella.



Código Producto	Descripción	Tamaño / Unidad	Unidad de Venta	Unidades de Productos
90112	Tegaderm <sup>®</sup> Alginato	10 cm x 10 cm	Caja	10 unidades
90120	Tegaderm <sup>®</sup> Alginato Mecha	30.4 cm	Caja	5 unidades

3M División Salud de la Piel



# Apósito Transparente Tegaderm<sup>®</sup>

- 3M Tegaderm<sup>®</sup> Apósitos Transparentes, Protección y fijación; Segura y Transparente.

## CARACTERÍSTICAS

3M Tegaderm<sup>®</sup> es una línea de apósitos transparentes estériles. Están formados por un film de poliuretano semipermeable. Poseen un marco de descarga que facilita su aplicación.

3M Tegaderm<sup>®</sup> es una barrera semipermeable, que permite el ingreso de O<sub>2</sub> y la salida de CO<sub>2</sub> y vapor de agua.

## VENTAJAS

La línea 3M Tegaderm<sup>®</sup> tradicional es versátil, su uso puede ser para el tratamiento de heridas o para la fijación y protección del sitio intravenoso.

Apósitos de fácil y rápida aplicación tanto para profesionales de la salud como para cuidadores.

Adhesión balanceada de excelente desempeño que cuida la piel del paciente.

Protege la piel en riesgo de daño debido a roce, fricción o incontinencia .

Amplia gama de tamaños para adecuarse a todas las necesidades de aplicación.

Los apósitos transparentes Tegaderm<sup>®</sup> son seguros para el paciente, ya que son libres de látex y poseen un adhesivo hipoalergénico, para reducir así las posibilidades de reacciones alérgicas.

## BENEFICIOS

Optimizan la cicatrización de las heridas. Mejora los resultados clínicos y la comodidad del paciente. El apósito Tegaderm<sup>®</sup> retiene los componentes naturales de la cicatrización de las heridas para mantener un ambiente húmedo.

Permite la monitorización visual permanente del sitio IV y de la herida.

Puede ser usado como apósito primario o secundario, para retener otros apósitos en la herida como por ejemplo: Hidrogel, Alginato, etc.



# Mejora los resultados clínicos y la comodidad del paciente.

## Las aplicaciones para la protección de la piel y el cuidado de las heridas incluyen:

- Incisiones quirúrgicas limpias y cerradas.
- Zonas donadoras de injertos cutáneos.
- Úlceras por presión en estadio I o II.
- Heridas superficiales, como abrasiones con exudado escaso, desgarros cutáneos y ampollas.
- Quemaduras de primero y segundo grado.
- Apósito protector para prevenir el daño a la piel del roce y fricción.
- Apósito secundario sobre gasas, alginatos o hidrogeles.

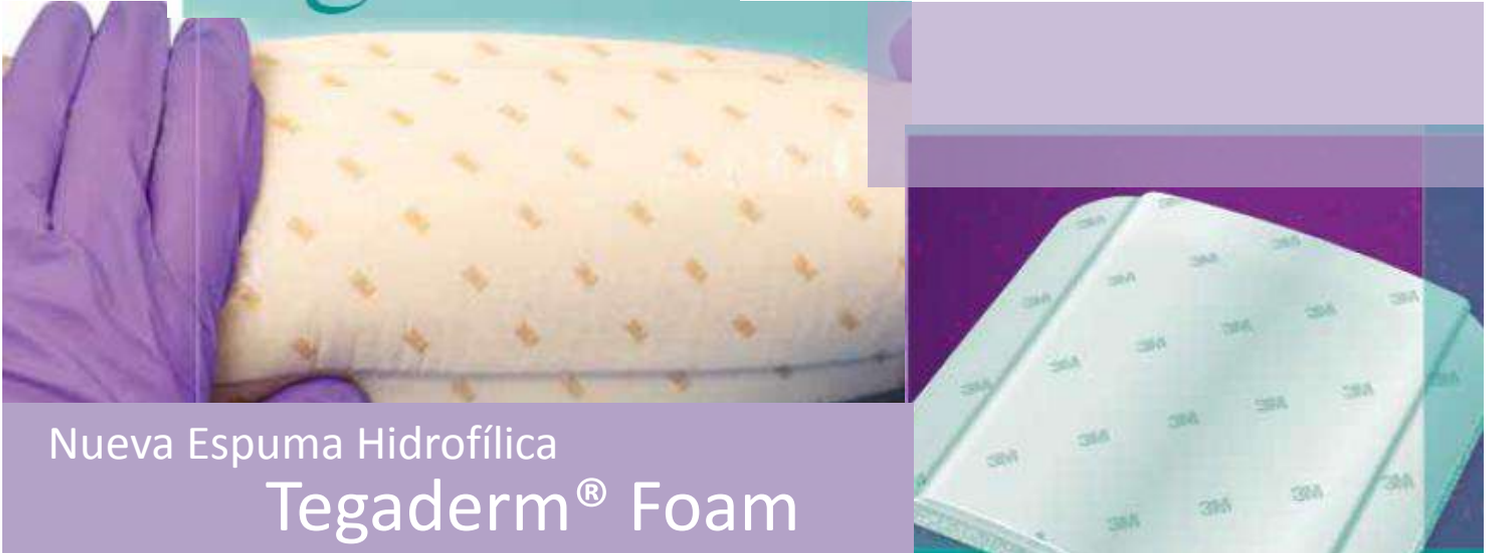
## Consejos para la aplicación de apósitos en heridas

- Es importante proteger el área alrededor de la herida de la maceración debida al exudado. El uso de un producto para proteger la piel o de una película de barrera (como la Película Protectora sin Ardor 3M Cavilon®) puede disminuir el riesgo de maceración.
- Es normal que el exudado se acumule en muchos tipos de heridas, y esto resulta más visible con los apósitos transparentes.
- Al aplicar el apósito sobre el cóxis, extienda la piel del pliegue glúteo, pero no la tensione. Primero, fije el apósito sobre el pliegue del glúteo y después, suavemente hacia afuera.
- Para una barrera de protección máxima, el apósito Tegaderm® debe conservar una buena adherencia alrededor de todo el contorno de la herida, y no tener perforaciones, rasgaduras o sitios de levantamiento.



Código Producto	Descripción	Tamaño / Unidad	Unidad de Venta	Unidades de Productos
1622	3M Tegaderm <sup>®</sup>	4.4 cm x 4.4 cm	Caja	100
1624	3M Tegaderm <sup>®</sup>	6 cm x 7 cm	Caja	100
1626	3M Tegaderm <sup>®</sup>	10 cm x 12 cm	Caja	50
1627	3M Tegaderm <sup>®</sup>	10 cm x 25 cm	Caja	20
1628	3M Tegaderm <sup>®</sup>	15 cm x 20 cm	Caja	10
1629	3M Tegaderm <sup>®</sup>	20 cm x 30 cm	Caja	10

# Tegaderm™ Foam



## Nueva Espuma Hidrofílica Tegaderm® Foam

El nuevo apósito Tegaderm® Foam se adapta a distintos niveles de exudado, para proporcionar un ambiente con humedad controlada, por lo que se puede utilizar en heridas con leve, moderado o abundante exudado. Su diseño multicapas permite absorber y evaporar humedad, disminuyendo el riesgo de maceración y no se adhiere al lecho de la herida.

### Absorbe y evapora exudado

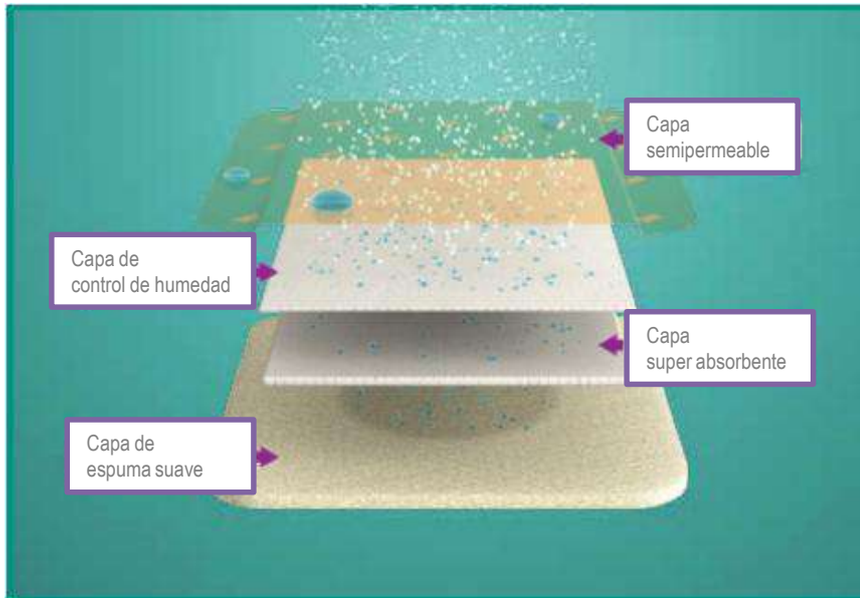
Incorpora tecnología innovadora que absorbe y evapora exudado, para mantener un ambiente con humedad controlada.

- Se puede usar en heridas con leve, moderado o abundante exudado.
- Diseño multicapas que permite absorber y evaporar humedad, disminuyendo el riesgo de maceración.
- Se adapta a distintos niveles de exudado, para proporcionar un ambiente con humedad controlada.
- Efectivo bajo sistemas compresivos
- Fácil de usar



El Nuevo Apósito Tegaderm® Foam está compuesto por una capa de poliuretano conformable, capas de material absorbente no tejido y una capa externa semipermeable, que es impermeable al agua y contaminantes externos como bacterias y virus\*, mientras permite la evaporación de exudado como vapor para prevenir la maceración. El apósito Tegaderm Foam mantiene un medio ambiente húmedo para favorecer la cicatrización.

\*Test in vitro muestran que el film de poliuretano externo provee una barrera efectiva para virus de 27nm de diámetro o mayores, cuando el apósito está bien puesto y no se ha filtrado



## La ciencia detrás de la excelencia en manejo de exudado de Tegaderm® Foam de 3M

Primero, la *capa suave de espuma* absorbe rápidamente el exudado hacia la *capa super absorbente*. Luego, el exudado se distribuye en la *capa que controla la humedad* para posteriormente ser evaporado a través de la *capa semipermeable*.

### Indicaciones de uso

El apósito Tegaderm Foam puede ser usado como apósito primario o secundario, para heridas con niveles de exudado bajo, moderado o abundante, de espesor parcial o total como:

- Úlceras por Presión
- Úlceras venosas y neuropatías
- Desgarros de piel
- Zonas dadoras
- Heridas operatorias
- Abrasiones
- Quemaduras
- Alrededor de drenajes y traqueotomías
- Se puede usar bajo compresión

### Consideraciones:

- El exudado absorbido subirá por las capas del apósito haciendo cambiar de color la superficie externa. Debe cambiar el apósito cuando esté manchado completamente o comience a filtrar.
- La frecuencia de cambio del apósito depende del tipo de herida, volumen de exudado y condición del paciente. Cambie al menos cada 7 días o según los protocolos de su institución.
- El apósito puede ser usado como cobertura absorbente sobre otros apósitos como Tegaderm® Alginato
- Tegaderm® Foam puede ser cortado para acomodar a la forma y bordes de la herida.
- Para asegurar una adecuada evaporación de humedad a través del apósito, si usa cintas adhesivas póngalas sólo en los bordes del apósito, en forma de marco. La total cobertura de su superficie con adhesivos podría comprometer su capacidad de evaporación de exudado.
- El apósito Tegaderm Foam, se puede fijar con vendajes, incluso se puede usar bajo vendajes compresivos.

Cod. Corto	Descripción	Medida	Unidad de Venta	Unidades por caja
90601	Tegaderm Foam	10cm x 10cm	caja	10
90602	Tegaderm Foam	10cm x 20cm	caja	5

3M División Salud de la Piel



# Apósito Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide

- 3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide es una matriz de CMC que controla exudado, genera un ambiente húmedo de reparación y mantiene la herida lejos de los contaminantes externos.

## CARACTERÍSTICAS

La composición de 3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide consiste en: Croscarmellose de sodio, poliisopreno, poliisobutileno, carboximetil celulosa sódica, politerpeno sintético. Permite una buen nivel de absorción, controlando el exudado de forma eficiente. Los hidrocoloides 3M en contacto con el exudado se disuelven formando un gel blando, absorbente y semitransparente, que proporciona condiciones de humedad óptimas para la curación de la herida, ya que facilitan la migración y mitosis de las células epiteliales promoviendo el proceso de regeneración del lecho de la herida, al mismo tiempo que se favorece la autólisis del tejido muerto. Los apósitos 3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide están disponibles en versiones normales y finas.

## VENTAJAS

3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide en algunas versiones presenta una cubierta semipermeable de poliuretano (Tegaderm<sup>®</sup>) que permite que se adhiera a piel. El gel formado no se disgrega cuando absorbe el exudado de la herida y posee una excelente capacidad de absorción. Comparativamente frente a apósitos similares, presenta una capacidad de absorción superior en las primeras 48 horas.

Los apósitos 3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide son hipoalergénico, no tóxicos y no irritantes. Además no contienen látex y son esterilizados mediante radiación gamma.



### BENEFICIOS

3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide junto con controlar el exudado leve a moderado estimula el desbridamiento autolítico. Es un apósito adaptable, moldeable, no voluminoso debido a su perfil fino. Es ligeramente elástico y se estira con una mínima tensión de la piel adaptándose a los movimientos naturales del paciente, lo cual disminuye los problemas por fricción. Su transparencia permite la visualización de la herida para la correcta colocación del apósito y el control del estado de la herida, del exudado y de la piel circundante. La cobertura de poliuretano en algunas versiones de 3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide permite que la herida tenga un buen intercambio gaseoso con el exterior, pero impide que ingresen contaminantes y bacterias desde el exterior. La cobertura permite una mejor fijación a la piel del paciente, prolongando su permanencia sin la necesidad de reforzar los bordes con cintas quirúrgicas. Las presentaciones de forma ovalada y sacra son ideales para mantener mejor contacto con las posibles heridas del paciente.

## Mantiene la herida lejos de los contaminantes externos.



### Indicaciones:

En heridas con pérdida de espesor de la piel parcial o total con exudado leve a moderado utilice 3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide normal. Para heridas superficiales con leve pérdida de espesor 3M recomienda el uso de Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide fino.

### Precauciones de uso:

El tratamiento de cualquier herida cutánea debe formar parte de un protocolo terapéutico bien definido, vigilado por profesionales de la salud. Al empezar a utilizar 3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrocoloide, la úlcera aparenta ser más grande y profunda conforme se va eliminando el tejido de desecho. Este aumento en las dimensiones debe estar acompañado de una mejora en el aspecto de la herida. Si la herida aumenta de tamaño después de los primeros cambios de apósito, reevaluar el tratamiento. Observar si hay señales de infección. Si se manifiesta una infección, cuyos signos pueden ser: fiebre, intensificación del dolor, enrojecimiento, sangrado, hinchazón, presencia de olores y pus, consultar al profesional de la salud tratante.

### Aplicación:

- Corte el exceso de vello.
- Con la piel limpia y seca, aplique el hidrocoloide.
- Permita que exceda unos 2,5 cm sobre la piel sana.
- Si la piel del paciente es frágil, proteja con 3M PPSA Cavilon<sup>®</sup>.
- En el caso de la presentación ovalada, tome el apósito de la etiqueta N°1 y desprenda la base para exponer la matriz de Hidrocoloide.
- Centre sobre la herida y deje caer sobre esta, sin aplicar tensión.
- Tome la etiqueta N°2 y desprenda de la superficie del apósito, realice presión fuerte en el borde transparente.
- Una vez que está firmemente adherido a la piel corte la etiqueta N°1.
- La presentación sacra debe doblarse en la parte central antes de retirar la base para exponer el adhesivo.

### Retiro:

- Desprenda desde un borde, para esto puede usar un trozo de cinta presionándola firmemente y luego levantar el borde.
- Puede usar la técnica de estiramiento o la de 180° para desprender el borde adhesivo.

Código Producto	Descripción	Tamaño / Unidad	Unidad de Venta	Unidades de Productos
90001	3M Tegaderm <sup>®</sup> Hidrocoloide Ovalado	7 cm x 9 cm	Caja	5
90002	3M Tegaderm <sup>®</sup> Hidrocoloide Cuadrado	10 cm x 10 cm	Caja	5
90003	3M Tegaderm <sup>®</sup> Hidrocoloide Ovalado	10 cm x 12 cm	Caja	5
90004	3M Tegaderm <sup>®</sup> Hidrocoloide Ovalado	14 cm x 17 cm	Caja	3
90007	3M Tegaderm <sup>®</sup> Hidrocoloide Sacro	12 cm x 14 cm	Caja	6
90021	3M Tegaderm <sup>®</sup> Hidrocoloide Fino Ovalado	7 cm x 9 cm	Caja	10
90022	3M Tegaderm <sup>®</sup> Hidrocoloide Fino Cuadrado	10 cm x 10 cm	Caja	5
90023	3M Tegaderm <sup>®</sup> Hidrocoloide Fino Ovalado	10 cm x 12 cm	Caja	10

3M División Salud de la Piel



# Tegaderm<sup>®</sup> Hidrogel

- La humedad justa para optimizar el proceso regenerativo de la herida.

## CARACTERÍSTICAS

3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrogel es un apósito para relleno de heridas, estéril, amorfo y sin preservantes. Especialmente formulado para proporcionar humedad a las heridas secas, manteniendo un ambiente húmedo que favorece la cicatrización, impide la desecación y promueve el desbridamiento autolítico de la herida seca, proporcionando humedad al tejido desvitalizado.

Ingredientes: Agua (Sobre el 90%), propilenglicol (sustancia hidratante), goma guar (mantiene humedad en el sistema) y tetraborato sódico (sal que estabiliza el sistema).

Al aplicar es necesario un apósito secundario para minimizar la pérdida de hidrogel y maximizar su interacción en la herida. Se recomienda el uso de Apósitos transparentes (Tegaderm<sup>®</sup>) en caso de heridas no infectadas. No contiene látex.

## VENTAJAS

Presentación en tubo de 15 gr individual por paciente, que es lo recomendado por el MINSAL.

Se puede utilizar en todo tipo de heridas que necesiten recibir alta dosis de humedad: Pie diabético, úlceras por presión, úlceras Venosas, desgarros cutáneos, abrasiones, heridas con tejido necrótico y/o esfacelo.

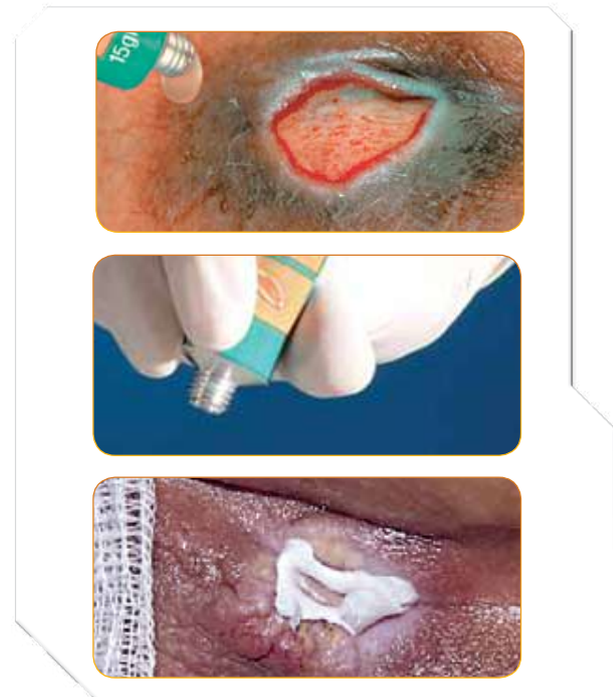
Puede interactuar exitosamente con Tegaderm<sup>®</sup> Ag Mesh en caso de heridas infectadas y desecadas. Además no es citotóxico.

No tiene almidón en su composición.

## BENEFICIOS

3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrogel se puede aplicar sobre una gasa estéril y utilizarse para rellenar heridas con socavones. Al no tener preservantes no produce ardor.

El cambio de apósito es sencillo. 3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrogel se retira fácilmente de la herida; Casi no deja residuos de gel. En caso que queden algunos residuos estos pueden ser eliminados con solución salina estéril.



# Especialmente formulado para proporcionar humedad.

## Indicaciones:

3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrogel está indicado como apósito primario para heridas dérmicas de espesor parcial y total que sean poco o nada exudativas:

- Úlceras por presión.
- Úlceras venosas.
- Úlceras arteriales.
- Úlceras diabéticas.
- Heridas quirúrgicas con complicaciones.
- Infectadas sólo bajo la supervisión de un profesional sanitario.
- Quemaduras superficiales y de espesor total.
- Desgarros de piel.
- Abrusiones.
- Dermatitis por irradiación.
- Úlceras que muestren una costra seca y fibrosa.



## Precauciones:

Inicialmente puede que la herida aumente de tamaño y profundidad como consecuencia del retiro del tejido innecesario. Este cambio en la herida se relaciona con el mejoramiento de la apariencia de esta.

3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrogel puede ser utilizado en heridas infectadas bajo la supervisión de un profesional de la salud.

## Aplicación:

- Usted puede usar Película Protectora Sin Ardor Cavilon<sup>®</sup> para proteger la piel circundante a la herida.
- Aplique 3M Tegaderm<sup>®</sup> Hidrogel, de manera que cubra el 90% de la herida sin sobrepasar los bordes.
- Aplique un apósito secundario apropiado para manejar y mantener la humedad en el lecho de la herida.



Código Producto	Descripción	Tamaño / Unidad	Unidad de Venta	Unidades de Productos
91110	Tegaderm <sup>®</sup> Hidrogel	15 gr por tubo	Caja	10 tubos

NUEVO Apósito absorbente 3M Tegaderm®

Superabsorber

# Tegaderm® Superabsorber



## Atrapa el exudado

y comienza a ahorrar

Diseñado para manejar altos niveles de exudado a costos considerablemente más bajos.

Gracias a su absorción vertical, este innovador apósito estéril, disminuye el riesgo de maceración en los bordes de las heridas.

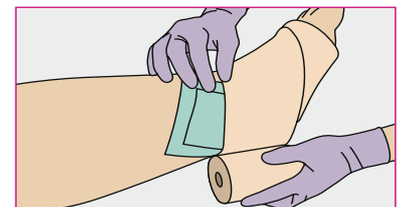
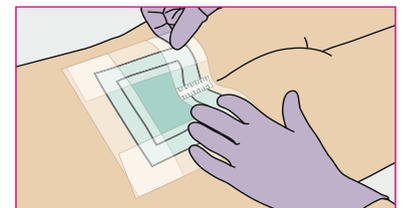
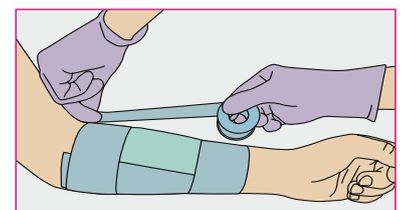
Útil en úlceras venosas, úlceras por presión, úlceras por pie diabético y otras que produzcan gran cantidad de exudado.

### CARACTERÍSTICAS:

- Su interior de **policrilato** de sodio y celulosa, absorbe exudado junto con las **metaloproteasas** y **bacterias** presentes en él, las retiene dentro de su estructura.
- Posee una cubierta interna antiadherente de color blanco y una capa superior hidrófoba de color verde, que evita la fuga de fluidos. Ambas de material no tejido de polipropileno.

### VENTAJAS:

- Absorbe más que las espumas tradicionales.
- Remueve el exceso de **metaloproteasas** (MMP) y las **bacterias** presentes en el exudado.
- Permite disminuir la frecuencia de cambio de apósitos en heridas altamente exudativas.
- Puede usarse en conjunto con terapias compresivas.
- Mantiene el medio ambiente húmedo y optimiza la cicatrización.



### BENEFICIOS:

- Altamente absorbente.
- Fácil aplicación y remoción.
- Confortable de usar.
- Superficie permanece seca al tacto.
- Gentil con su presupuesto.
- Puede ser utilizado tanto como un apósito primario o secundario.

### INSTRUCCIONES DE USO:

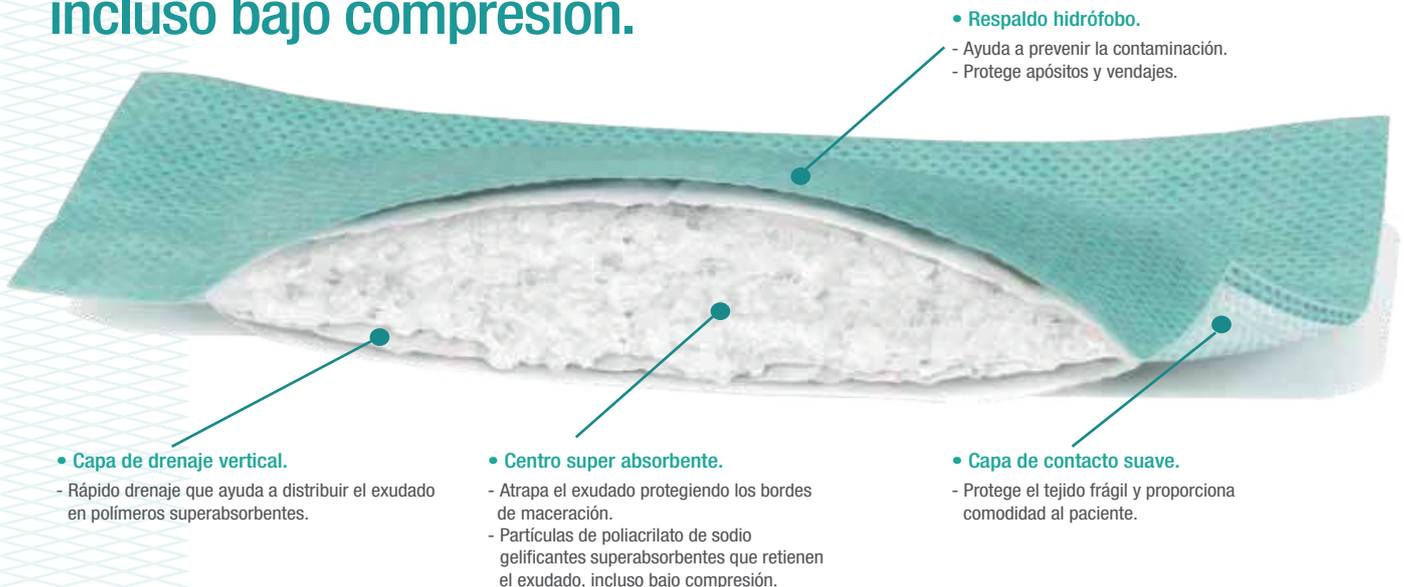
Indicaciones: Heridas exudativas limpias o infectadas como heridas operatorias, úlceras venosas, úlceras por presión, úlceras de pie diabético y otras con altos niveles de exudado.

1. Seleccione un tamaño de Apósito que permita dejar 2.5 cms, como mínimo, superpuestos sobre la piel intacta.
2. Para las heridas profundas, utilice rellenos absorbentes tales como Tegaderm® Alginato o Tegaderm® Alginato Ag.
3. Aplique el apósito Tegaderm® Superabsorber con el lado blanco hacia la herida. El lado verde es el respaldo hidrófobo que evita la fuga de exudado a través del apósito.
4. Fije el apósito en los bordes con cinta adhesiva u otro aseguramiento, como Cinta de Silicona® de 3M o Cinta Medipore® H de 3M.
5. En heridas infectadas, cambie según protocolo de su institución.

### PRECAUCIONES DE USO:

- Usar con lado blanco en contacto con la herida.
- No usar en contacto con mucosas, vísceras, huesos o tendones, ni en heridas con bajo nivel de exudado.
- No utilizar apósito Tegaderm® Superabsorber para rellenar cavidades, ya que aumenta de volumen al absorber el exudado.
- No cortar ni reesterilizar.

## Innovación diseñada para absorber y contener exudado, incluso bajo compresión.



CÓDIGO PRODUCTO	DESCRIPCIÓN DE PRODUCTOS	MEDIDAS	UNIDAD DE VENTA: CAJA	UNIDADES POR CAJA
90701	3M® Tegaderm® Superabsorber	10 x 10 cm	Caja	10
90702	3M® Tegaderm® Superabsorber	20 x 10 cm	Caja	10

[www.3msalud.cl](http://www.3msalud.cl)

3M Chile S.A.  
División Salud  
Santa Isabel 1001  
Providencia, Santiago  
Atención al Consumidor: 600 300 3636  
atencionconsumidor@3m.com

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

# Cintas

➤ **3M**

**3M** Ciencia.  
Aplicada a la vida.™

Alta resistencia



## 3M® Durapore® Cinta Quirúrgica Tipo Seda

Fijación fuerte  
y segura.



- Cinta de tela tipo seda que proporciona adhesión segura
- Material resistente, ideal también para aplicaciones de inmovilización
- Se rasga fácilmente en forma bidireccional
- Resistente al agua

# 3M® Durapore® Cinta Quirúrgica Tipo Seda

## Aplicación: Alta resistencia

- Catéteres urinarios
- Sondas nasogástricas
- Sondas orogástricas
- Posicionamiento de pacientes
- Inmovilización
- Estabilización de férulas ortopédicas

### Ideal para usar en piel intacta

Proteja pieles frágiles o en riesgo de MARSÍ con 3M® Cavilon® Película Protectora Sin Ardor

**Material de respaldo:** Tafetán, tela parecida a la seda con adhesivo de acrilato.



## Información para pedidos

Número de catálogo	Tamaño	Rollos/caja	Cajas/estuche
1538-1	2,5 cm x 9,1 m (1 in. x 10 yd.)	12	10
1538-2	5 cm x 9,1 m (2 in. x 10 yd.)	6	10



### 3M® Durapore®

- Posee una buena adhesión inicial en piel seca que aumenta con el tiempo
- Se corta fácilmente en ambas direcciones, sin necesidad de tijeras
- Es hipoalergénica y libre de látex
- Es resistente al agua

**3M** Ciencia.  
Aplicada a la vida.™

Multipropósito



## 3M® Micropore® Cinta Quirúrgica de Papel

**Microporosa respirable,  
no oclusiva**



- Buena adherencia, inclusive en piel húmeda
- Cinta de papel microporosa respirable, no oclusiva
- Deja mínima cantidad de residuos después de su retiro

# 3M® Micropore® Cinta Quirúrgica de Papel

## Aplicación: Multipropósito

- Fijación post extracción de sangre
- Fijación de apósitos
- Fijación de bajadas/líneas de suero
- Fijación de sondas y drenajes

### Ideal para usar en piel intacta

Proteja pieles frágiles o en riesgo de MARSÍ con 3M® Cavilon® Película Protectora Sin Ardor

**Material de respaldo:** Rayón no tejido (papel), microporosa con adhesivo de acrilato, no oclusiva

### Otras cintas quirúrgicas multipropósito de 3M:

- 3M® Micropore® S Cinta Quirúrgica
- 3M® Transpore® White Cinta Quirúrgica
- 3M® Transpore® Cinta Quirúrgica de Polietileno



## Información para pedidos

Número de catálogo	Tamaño	Rollos/caja	Cajas/estuche
<b>Color blanco con dispensador</b>			
1535-0	1.25 cm x 9.1 m (0.5 in. x 10 yd.)	24	10
1535-1	2.5 cm x 9.1 m (1 in. x 10 yd.)	12	10
1535-2	5 cm x 9.1 m (2 in. x 10 yd.)	6	10
<b>Color piel sin dispensador</b>			
1533-0	1.25 cm x 9.1 m (0.5 in. x 10 yd.)	24	10
1533-1	2.5 cm x 9.1 m (1 in. x 10 yd.)	12	10
1533-2	5 cm x 9.1 m (2 in. x 10 yd.)	6	10

- Cinta adhesiva libre de látex, hipoalergénica
- Presentaciones en color blanco y piel
- Adhesión inicial baja que aumenta con el tiempo, ideal para aplicaciones de larga duración (> 72 hrs.)
- El Dispensador o Racionador permite un corte recto, estético y sin necesidad de usar tijeras

**3M** Ciencia.  
Aplicada a la vida.™

Multipropósito



# 3M® Transpore® Cinta Quirúrgica de Polietileno

Transparente y se rasga  
fácilmente.



- Cinta plástica transparente y resistente al agua
- Buena adhesión a piel y dispositivos
- Se rasga fácilmente en forma bidireccional

# 3M® Transpore® Cinta Quirúrgica de Polietileno

## Aplicación: Multipropósito

- Fijación de gasa o apósito post extracción de sangre
- Fijación de apósitos
- Fijación de bajadas y/o líneas de suero
- Fijación de sondas y/o drenajes

### Ideal para usar en piel intacta

Proteja pieles frágiles o en riesgo de MARSÍ con 3M® Cavilon® Película Protectora Sin Ardor

**Material de respaldo:** Polietileno (plástico poroso) con adhesivo de acrilato



### Otras cintas quirúrgicas 3M de uso general:

- 3M® Micropore® S Cinta Quirúrgica
- 3M® Transpore® White Cinta Quirúrgica
- 3M® Micropore® Cinta Quirúrgica de Papel



## Información para pedidos

Número de catálogo	Tamaño	Rollos/caja	Cajas/estuche
1527-0	1.25 cm x 9.1 m (0.5 in. x 10 yd.)	24	10
1527-1	2.5 cm x 9.1 m (1 in. x 10 yd.)	12	10
1527-2	5 cm x 9.1 m (2 in. x 10 yd.)	6	10
1527-3	7.6 cm x 9.1 m (3 in. x 10 yd.)	4	10

### 3M® Transpore®

- Brinda distintos tipos de adhesión, desde moderado a alto
- Diseñada para cortes bidireccionales
- Fácil de manipular, incluso con guantes
- Hipoalergénica y libre de látex
- Resistente al agua

**3M** Ciencia.  
Aplicada a la vida.™



# 3M® Medipore™ H Cinta Quirúrgica de Tela No Tejida

Creada para adaptarse a los movimientos de sus pacientes.



## La cinta de elección para un aseguramiento flexible y adaptable.

La cinta Medipore H cuenta con un respaldo suave, flexible y distensible, que se acomoda a condiciones de edema y movimiento, minimizando el riesgo de lesiones de piel.



### Respirable

Resiste el agua y permite la evaporación de humedad.



### Fácil de usar

Su prepicado permite rasgarla sin necesidad de usar tijeras.



### Flexible

Extensible en forma bidireccional, lo que permite que se acomode a edema, distensión y movimiento.

Le ayuda a cuidar a sus pacientes de forma segura.



**74%**  
de los rollos de cinta

Un estudio mostró que el 74% de los rollos de cinta de un hospital, presentaban algún grado de crecimiento bacteriano.<sup>1</sup>

# 3M® Medipore™ H Cinta Quirúrgica de Tela No Tejida

## Aplicación Clínica: Aseguramiento Flexible

- Fijación de apósitos
- Compresión leve
- Edema o situaciones en las que se espera edema
- Zonas anatómicas de flexión y/o movimiento
- Drenajes de tórax
- Drenajes postquirúrgicos
- Fijación de bajadas o líneas de suero
- Fijación secundaria de líneas de catéteres venosos centrales

Ideal para pacientes que necesitan mantener el movimiento o están experimentando edema y/o distensión.

**Material de respaldo:** Tela suave no tejida prepicada cada 5 centímetros, con adhesivo de acrilato.

### Otras cintas quirúrgicas flexibles de 3M:



- 3M® Microfoam® Cinta Quirúrgica de Espuma



Elasticidad que permite el movimiento



Se adapta a los contornos difíciles

### Información para pedidos

Número de catálogo	Tamaño	Rollos	Bolsa/Caja
2862	2 in. x 10 yd. (5 cm x 9,1 m)	12 por caja	1 caja
2864	4 in. x 10 yd. (10,1 cm x 9,1 m)	12 por caja	1 caja



3M Cono Sur  
División de Soluciones Médicas

#### 3M Chile

Santa Isabel 1001  
7501412 - Providencia - Santiago  
Tel.: 600 300 3636  
go.3m.com/3msalud-chile

**3M** Ciencia.  
Aplicada a la vida.™



Flexible



**3M™ Microfoam™**  
Cinta Quirúrgica de Espuma

# Confortable y acolchada.

- Cinta de espuma elástica conformable
- Permite acolchar
- Resistente al agua

# 3M™ Microfoam™ Cinta Quirúrgica de Espuma

Aplicación: **Fijación con requerimientos de flexibilidad**

- Compresión prolongada
- Zonas donde se espera edema / inflamación
- Articulaciones

### Ideal para usar en piel intacta

Proteja pieles frágiles o en riesgo de MARSI con 3M™ Cavilon™ Película Protectora Sin Ardor

**Material de respaldo:** Espuma elástica



### Otras cintas quirúrgicas flexibles de 3M:

- 3M™ Medipore™ H  
Cinta Quirúrgica de Tela No Tejida



### Información para pedidos

Número de catálogo	Tamaño	Rollos/caja	Cajas/estuche	Código HCPCS
1528-1	2,5 cm x 5 m (1 in. x 5.5 yd.)*	12	6	A4452
1528-2	5 cm x 5 m (2 in. x 5.5 yd.)*	6	6	A4452
1528-3	7,6 cm x 5 m (3 in. x 5.5 yd.)*	4	6	A4452
1528-4	10,1 cm x 5 m (4 in. x 5.5 yd.)*	3	6	A4452

\*Largo estirado



Para mayor información, comuníquese con su representante de ventas de 3M Cuidado de la salud o visite [3M.com/MedicalTapes](http://3M.com/MedicalTapes). Este producto se puede pedir desde la oficina de su distribuidor local. Fuera de los Estados Unidos, comuníquese con su filial local 3M.

Multipropósito



**3M** Ciencia.  
Aplicada a la vida.™

# 3M® Micropore® S Cinta Quirúrgica

Diseñada para brindar  
aseguramiento confiable en  
las aplicaciones cotidianas.



## Pioneros en la ciencia que combina gentileza y confiabilidad.

Hemos hecho posible alcanzar una fijación segura, reduciendo el riesgo de MARSÍ. La cinta quirúrgica Micropore S proporciona aseguramiento confiable y se retira suavemente de la piel, sin causar molestias en el paciente.



### Aseguramiento confiable

Buena adhesión inicial y a largo plazo (48 horas)<sup>1</sup>. La cinta se mantiene en la piel.



### Gentil con la piel

Proporciona el poder adhesivo que usted necesita, minimizando el daño a la piel.



### Fácil de usar

Se puede reposicionar y rasgar fácilmente con la mano.

Ayuda a reducir el riesgo  
de MARSÍ (daño de la  
piel asociado al uso de  
adhesivos sanitarios) en  
sus pacientes

 **1** de cada **4**

Un estudio que se llevó a cabo en un periodo de 28 días, mostró una prevalencia diaria de MARSÍ del 25%.<sup>2</sup>

# 3M® Micropore® S Cinta Quirúrgica

## Aplicación clínica: Aseguramiento Multipropósito

- Fijación de gasa post extracción de sangre
- Fijación de apósitos livianos
- Fijación bajadas y/o líneas de suero
- Fijación de tubos y/o drenajes no críticos

**Ideal para ser usada en todos los pacientes, incluyendo a aquellos con piel sensible.\***

**Material de la cinta:** Respaldo hecho de combinación de papel y plástico, con adhesivo de silicona.



**Desempeño en la piel:**  
La pluma es un signo que ayuda a identificar insumos que proveen buen poder adhesivo, minimizando el riesgo de daño a la piel.

### Tome en cuenta la piel

3M se ha dedicado a ofrecer cintas adecuadas para cada aplicación, basándose en las recomendaciones del panel de MARSÍ.<sup>3</sup>

#### Los beneficios de Micropore S incluyen:

- Ayuda a mantener la integridad de la piel
- No produce irritación
- Se puede usar en pieles sensibles\*
- Fijación confiable para aplicaciones de uso general
- Adecuada para ser usada y removida en forma gentil, en niños mayores de 6 meses de edad
- Puede ser usada en piel de ancianos y/o adultos mayores
- Produce mínima tracción de vellos

### Información para pedidos

Número de catálogo	Tamaño	Cantidad de rollos	Caja
2770-1	2,5 cm x 5 m (1 in. x 5.5 yd.)	12	10

Descubra como lograr una fijación segura reduciendo el riesgo de MARSÍ.



**División Salud**  
3M Chile S.A.  
Santa Isabel 1001, Providencia  
600 300 3636  
atencionconsumidor@mmm.cl  
www.3msalud.cl

\*Por Test HRIPT

\*\* Basado en comparaciones de la adhesividad con otras cintas 3M multipropósito como Micropore™, Transpore™ y Transpore™ White.

Datos de 3M, registro EM-05-014706

<sup>1</sup>Datos de 3M, registro EM-05-014598

<sup>2</sup>Farris, MK, Petty M, Hamilton J, Walters SA, Flynn MA. Medical Adhesive-Related Skin Injury Prevalence Among Adult Acute Care Patients: A Single-Center Observational Study. Journal of Wound Ostomy & Continence Nursing. 2015;42(6): 589-598.

<sup>3</sup>McNichol, Lund, Rosen, Gray. 2013. Medical Adhesives and patient safety: state of the science: consensus statements for the assessment, prevention, and treatment of adhesive-related skin injuries. Journal of Wound Ostomy Continence Nursing, Vol 40(4): 365-80.

3M, Micropore y Transpore son marcas registradas de 3M. Por favor recicle. 3M 2019. Todos los derechos reservados. 70-2011-7890-5

**3M** Ciencia.  
Aplicada a la vida.™

Multipropósito



# 3M® Transpore® White Cinta Quirúrgica

## La mejor combinación de 2 cintas.



- Brinda una adhesión similar a 3M® Transpore® con la suavidad de 3M® Micropore®.
- Combina la capacidad de transpirar de una cinta de papel con la resistencia a la humedad de una cinta plástica.
- Buena calidad de adhesión inicial y a largo plazo (72 horas) en piel húmeda o seca.
- Se rasga fácilmente en forma bidireccional.

# 3M® Transpore® White Cinta Quirúrgica

## Aplicación: Multipropósito

- Fijación de gasa post extracción de sangre.
- Fijación de apósitos.
- Fijación bajadas y/o líneas de suero.
- Fijación de tubos y/o drenajes no críticos.

## Ideal para usar en piel intacta

Proteja pieles frágiles o en riesgo de MARSÍ con 3M® Cavilon® Película Protectora Sin Ardor.

**Material de la cinta:** Respaldo hecho de combinación de papel y plástico, con adhesivo de acrilato.



## Otras cintas quirúrgicas multipropósito de 3M:

- 3M® Transpore® Cinta Quirúrgica de Polietileno.
- 3M® Micropore® Cinta Quirúrgica de Papel.



## Información para pedidos

Número de catálogo	Tamaño	Rollos/caja	Cajas/estuche
1534-1	2.5 cm x 9.1 m	12	10
1534-2	5 cm x 9.1 m	6	10



## La mejor combinación de 2 cintas

3M® Transpore® White brinda una adhesión similar a la de 3M® Transpore®, con la suavidad de 3M® Micropore®.



**3M** Ciencia.  
Aplicada a la vida.™

# 3M® Coban® NL Venda Cohesiva Sin Látex

Diseñada para adherirse  
a sí misma, no a la piel.



## Sujeción confortable y versátil.

Brinde a sus pacientes la protección que merecen con las vendas Coban NL. A diferencia de las cintas u otros tipos de vendajes, Coban NL se adhiere a sí misma, sin necesidad de usar cintas adhesivas o clips.



### Sujeción confiable

Mantiene la compresión y es una excelente elección cuando no desea fijar adhesivos a la piel.



### Gentil con la piel

Entrega el nivel de fijación que usted requiere, minimizando el riesgo de daño a la piel (MARSÍ).



### Fácil de usar

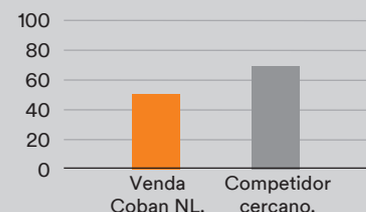
Se puede rasgar con la mano y se ajusta fácilmente durante su aplicación.

Sujeción gentil.  
Mínima irritación de piel.

**27 %** menos  
irritación.

La venda Coban NL es 27 % menos irritante con la piel que un competidor cercano.<sup>1</sup>

Auto evaluación de irritación  
a las 24 horas.



Escala: 0 = menor irritación.  
100 = mayor irritación.

# 3M® Coban® NL Venda Cohesiva Sin Látex

Aplicación Clínica: Aseguramiento no adhesivo.

- Fijación post extracción de sangre.
- Fijación de apósitos y dispositivos clínicos.
- Inmovilización.
- Fijación secundaria para áreas difíciles (cabeza, dedos, orfejos, manos).
- Soporte y compresión leve en lesiones de tejidos blandos como esguinces o desgarros.\*

Se puede usar en todo tipo de pacientes, incluyendo aquellos con piel frágil o en riesgo.

Material: Fibras de poliéster. No tejido, elástico.



### Desempeño en la piel:

La pluma es un signo que ayuda a identificar insumos que proveen buen aseguramiento, minimizando el riesgo de daño a la piel (MARSI).

Este signo se encuentra en los empaques de 3M® Coban® NL Venda Cohesiva Sin Látex.

### Información para pedidos

Número de catálogo	Tamaño	Estéril	Rollos
2084S	4 in x 5 yd (10 cm x 4,6 m).	✓	18
2082	2 in x 5 yd (5 cm x 4,6 m).	—	36
2083	3 in x 5 yd (7,5 cm x 4,6 m).	—	24
2084	4 in x 5 yd (10 cm x 4,6 m).	—	18

Para más información acerca de 3M® Coban® NL Venda Cohesiva Sin Látex y otros productos 3M para el aseguramiento, consulte al equipo de ventas local.



3M Cono Sur  
División de Soluciones Médicas

3M Chile  
Santa Isabel 1001  
7501412, Providencia, Santiago  
Tel: 600 300 3636  
go.3m.com/3msalud-chile

Los productos 3M para el aseguramiento están indicados para su uso en piel intacta.  
\*Datos 3M, registro: EM-05-012882.

\*Se pueden usar como componente en un soporte de sistema de compresión sólo bajo la supervisión de un especialista en el cuidado de heridas.

3M y Coban son marcas registradas de 3M. Por favor, recicle.  
© 3M 2021. Todos los derechos reservados.  
70-2011-7898-8

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

# Pectus Solutions

Soluciones integrales para trastornos de la pared torácica

- Sistema Pectus Park
- Trulife
- Vacum bell
- Pampamed

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

# ➤ Sistema Pectus Park

# PARK'S PECTUS SYSTEM

## NUEVA GENERACIÓN EN CIRUGÍA DE PECTUS

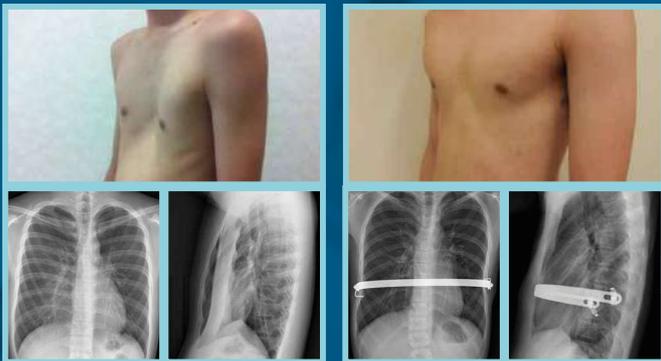
*Nuevo sistema de fijación, anclaje, estabilización, barras en puente y mucho más...*

**Nuevo Sistema Park de Pectus**  
¡Una técnica segura, simple y conveniente para la corrección de Pectus Excavatum!

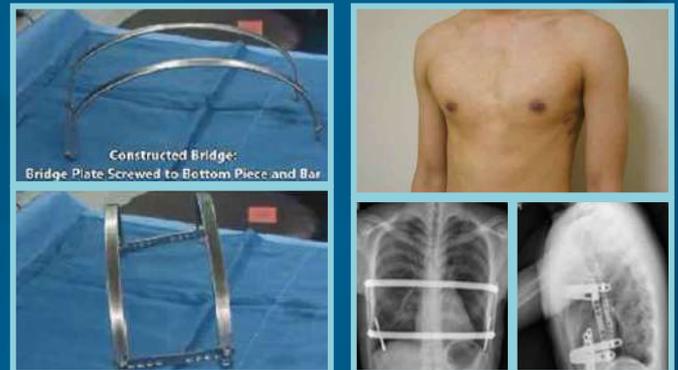
El Dr. Park ha desarrollado un implante simple, seguro y conveniente para remodelar los desórdenes de la pared torácica. Esta deformidad congénita aparece aproximadamente en 1 cada 1000 niños. La concavidad de la pared torácica puede presionar órganos vitales, pudiendo restringir el normal desarrollo de algunos órganos y pudiendo llegar a restringir severamente la capacidad respiratoria.



### TÉCNICA DE BARRA ÚNICA - por Claw Fixator



### TÉCNICA DE BARRA PARALELA - por Bridge Fixator



Desarrollado por:

**Hyung J. Park, MD., Phd.**

Profesor y director  
Departamento de Cirugía Torácica y Cardiovascular  
Universidad Católica de Corea, Hospital St. Mary de Seúl

# PARK'S PECTUS SYSTEM

## NUEVA GENERACIÓN EN CIRUGÍA DE PECTUS

### CARACTERÍSTICAS DEL SISTEMA PARK

La opción de extremos redondeados y lisos de la barra Pectus previene daños en el tejido.

Proporciona opciones de barra de titanio y acero inoxidable. (Barras de titanio para pacientes con alergia al níquel).

Todos los instrumentos están diseñados para aumentar la simplicidad del procedimiento de Parks El estabilizador Claw Fijador ayuda a unir firmemente la barra, sin desplazamiento.

Bridge Fijador es la conexión entre cada barra con placas y tuercas.

El sistema combinado (grúa) facilita la posición del esternón durante la cirugía.

### BENEFICIOS

Técnica mínimamente invasiva: sin mayores incisiones en la pared torácica. Técnica mínimamente invasiva con menor daño a los tejidos

Prevenir el desplazamiento de la barra mediante una excelente estabilidad.

El mejor resultado Cosmético

Reducción del tiempo operatorio

Pérdida de sangre mínima

Rápida recuperación

*\*Para obtener más información sobre el procedimiento de Pectus, consulte en YouTube:*

**FIXATOR AND BRIDGE** ( <https://www.youtube.com/watch?v=qhySnNzWfBU> )

**FLAREBUSTER TECHNIQUE** ( <https://www.youtube.com/watch?v=SPmP5mxbwTY> )

**PECTUS PROCEDURE** ( <https://www.youtube.com/watch?v=9ti7cY3FrFA> )

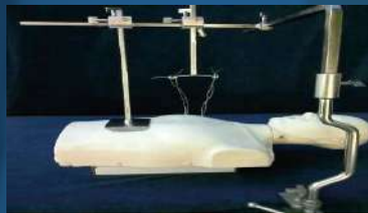
## DR. PARK TÉCNICA QUIRÚRGICA



1. Comenzar con la asepsia de la zona operatoria.
2. Posicionar al paciente para permitir el acceso a la pared torácica.
3. Realizar la marcación y confirmar las medidas.



4. Pre doblar la barra con las marcas predeterminadas.
5. Realizar las incisiones de 1-1.5 cm.



*Opcional: En caso que la institución posea considerar este paso.*

6. Colocar el sistema Crane para elevar el esternón, este brindará un apoyo para la instalación de las barras.



7. Colocar la barra con el clamp.

8. Una vez que la barra este en la posición correcta se levanta el esternón cóncavo.



9. Montar el fijador de garras a la barra, asegurándose de que estén correctas. Recordar que se pueden aplicar dos barras, su fijación se realizará con el Bridge.

10. En la última imagen se observa cuando las suturas están listas.

## BENEFICIO OPCIONAL: RECOMENDADO PARA MAYOR SEGURIDAD EN UNA CIRUGÍA.

### SISTEMA COMBINADO DE GRÚA:

La mayoría de los pacientes con pectus excavatum se enfrentan a dificultades con la deformidad del esternón cóncavo al mismo tiempo que la deformidad de costillas elevada, para ayudar con estas dos deformidades, la mejor solución es usar el Sistema combinado de Grúa, este sistema ayuda a elevar el esternón cóncavo levantando el esternón y, al mismo tiempo, ayuda con la compresión de las costillas, resuelve dos deformidades con un solo sistema.

El sistema combinado de grúa consta de:

**PPM-002-02  
BASE CLAMP**



**PPM-002-04  
TOP POST**



**PPM-002-08  
CONTROLLER  
ASSEMBLY**



**PPM-002-03  
BOTTOM POST**



**PPM-002-05  
SUPPORTING POST**



**PPM-002-06  
CRANE ELEVATOR**



**PPM-002-07  
FLARE COMPRESSOR**



# IMPLEMENTACIÓN COMPLETA SUGERIDA PARA CIRUGÍA DE PECTUS.

## MODIFIED PECTUS BAR – ROUNDED END



Cat #		Description	Thickness	Thickness
Titanium Alloy	Stainless Steel			
PPE-207	PPE-207S	Modified Pectus bar, 7"	2.8mm	3.0mm
PPE-208	PPE-208S	Modified Pectus bar, 8"		
PPE-209	PPE-209S	Modified Pectus bar, 9"		
PPE-210	PPE-210S	Modified Pectus bar, 10"		
PPE-211	PPE-211S	Modified Pectus bar, 11"		
PPE-212	PPE-212S	Modified Pectus bar, 12"		
PPE-213	PPE-213S	Modified Pectus bar, 13"		
PPE-214	PPE-214S	Modified Pectus bar, 14"		
PPE-215	PPE-215S	Modified Pectus bar, 15"		
PPE-216	PPE-216S	Modified Pectus bar, 16"		
PPE-217	PPE-217S	Modified Pectus bar, 17"		
PPE-207H	PPE-207SH	Modified Pectus bar, 7.5"	2.8mm	3.0mm
PPE-208H	PPE-208SH	Modified Pectus bar, 8.5"		
PPE-209H	PPE-209SH	Modified Pectus bar, 9.5"		
PPE-210H	PPE-210SH	Modified Pectus bar, 10.5"		
PPE-211H	PPE-211SH	Modified Pectus bar, 11.5"		
PPE-212H	PPE-212SH	Modified Pectus bar, 12.5"		
PPE-213H	PPE-213SH	Modified Pectus bar, 13.5"		
PPE-214H	PPE-214SH	Modified Pectus bar, 14.5"		
PPE-215H	PPE-215SH	Modified Pectus bar, 15.5"		
PPE-216H	PPE-216SH	Modified Pectus bar, 16.5"		
PPE-217H	PPE-217SH	Modified Pectus bar, 17.5"		

**\*STOCK EN COLOR: DISPONIBLE EN PLAZA.  
\*EL RESTO DE LAS MEDIDAS SON A PEDIDO.**

Notch bar picture Cat #		Description	Thickness	Cat #		Description	Thickness
Titanium Alloy	Stainless Steel			Titanium Alloy	Stainless Steel		
PPE-107	PPE-107S	Modified Pectus bar, 7"	2.8mm	PPE-112	PPE-112S	Modified Pectus bar, 12"	2.8mm
PPE-108	PPE-108S	Modified Pectus bar, 8"		PPE-113	PPE-113S	Modified Pectus bar, 13"	
PPE-109	PPE-109S	Modified Pectus bar, 9"		PPE-114	PPE-114S	Modified Pectus bar, 14"	
PPE-110	PPE-110S	Modified Pectus bar, 10"		PPE-115	PPE-115S	Modified Pectus bar, 15"	
PPE-111	PPE-111S	Modified Pectus bar, 11"					
PPE-107H	PPE-107SH	Modified Pectus bar, 7.5"	2.8mm	PPE-112H	PPE-112SH	Modified Pectus bar, 12.5"	2.8mm
PPE-108H	PPE-108SH	Modified Pectus bar, 8.5"		PPE-113H	PPE-113SH	Modified Pectus bar, 13.5"	
PPE-109H	PPE-109SH	Modified Pectus bar, 9.5"		PPE-114H	PPE-114SH	Modified Pectus bar, 14.5"	
PPE-110H	PPE-110SH	Modified Pectus bar, 10.5"		PPE-115H	PPE-115SH	Modified Pectus bar, 15.5"	
PPE-111H	PPE-111SH	Modified Pectus bar, 11.5"					

# PARK SISTEMA DE FIJACIÓN

## ESTABILIZADOR TIPO A - FIJADOR DE GARRAS

Cat #		Description			
Titanium Alloy	Stainless Steel				
PCF-510	PCF-510S	Clip		Clip	
PCF-612	PCF-612S	Claw Fixator, S, 20x12mm, Straight type			
PCF-615	PCF-615S	Claw Fixator, M, 23x15mm, Straight type			
PCF-618	PCF-618S	Claw Fixator, L, 25x18mm, Straight type		Claw-Fixator, Pre-bending	
PCF-622	PCF-622S	Claw Fixator, XL, 30x18mm, Straight type			
PCFB-612	PCFB-612S	Claw Fixator, S, 20x12mm, pre-bending type			
PCFB-615	PCFB-615S	Claw Fixator, M, 23x15mm, pre-bending type			
PCFB-618	PCFB-618S	Claw Fixator, L, 25x18mm, pre-bending type		Nut	
PCFB-622	PCFB-622S	Claw Fixator, XL, 30x18mm, pre-bending type			
PCF-714	PCF-714S	Nut			

## STABILIZER B TYPE BRIDGE FIXATOR



Cat #		Description	Thickness	Cat #		Description	Thickness
Titanium Alloy	Stainless Steel			Titanium Alloy	Stainless Steel		
PCF-806	PCF-806S	Bridge Stabilizer, Type1, 6 hole	1.0mm	PCF-807	PCF-807S	Bridge Stabilizer, Type1, 6 hole	1.2mm
PCF-808	PCF-808S	Bridge Stabilizer, Type2, 8 hole		PCF-809	PCF-809S	Bridge Stabilizer, Type2, 8 hole	
PCF-810	PCF-810S	Bridge Stabilizer, Type3, 10 hole		PCF-811	PCF-811S	Bridge Stabilizer, Type3, 10 hole	
PCF-812	PCF-812S	Bridge Stabilizer, Type4, 12 hole		PCF-813	PCF-813S	Bridge Stabilizer, Type4, 12 hole	

\*STOCK EN COLOR: DISPONIBLE EN PLAZA.  
\*EL RESTO DE LAS MEDIDAS SON A PEDIDO.

## PARK SISTEMA DE FIJACIÓN



	POD <sub>5</sub>	POM <sub>4</sub>	Difference	P
Upper Bar	86.66 $\pm$ 5.31	86.89 $\pm$ 5.40	0.23	0.602
Lower Bar	92.39 $\pm$ 5.14	92.04 $\pm$ 5.22	0.35	0.338

### STABILIZER C TYPE - HYNGE PLATE

Cat #		Description	
Titanium Alloy	Stainless Steel		
PCF-410	PCF-410S	Hinge Plate, 65mm	

# INSTRUMENTAL DE CAJA PECTUS

## ESTABILIZADOR TIPO A - FIJADOR DE GARRAS

### ■ Fixator Driver

Cat #	Description
PPM-010	180mm



### ■ Fixator clip Applier

Cat #	Description
PPM-011	150mm



### ■ Modified Flipper

Cat #	Description
PPM-015	270mm



### ■ Modified Clamp

Cat #	Description
PPM-013	380mm



### ■ Handheld Bar Bender

Cat #	Description
PMI-021	230mm



### ■ Table Top Bender

Cat #	Description
PMI-020	



### ■ Bar Introducer

Cat #	Description
PMI-022	Small
PMI-023	Large



### ■ Hercules Bar Removal Bender

Cat #	Description
PPM-012	260mm



### ■ Carinatum Tuner

Cat #	Description
PMI-072	



### ■ Fixator Container

Cat #	Description
PPM-019	



# IMPLEMENTACIÓN SUGERIDA PARA CIRUGÍA DE PECTUS

NO	ITEM	DESCRIPTION	Q'TY
1	PPM-010	Fixator Driver, 180mm	2EA
2	PPM-011	Fixator Applier, 150mm	2EA
3	PPM-015	Modified Flipper, 270mm	2EA
4	PMI-021	Handheld Bar Bender. 230mm	1EA
5	PMI-020	Table Top Bender	1EA
6	PMI-022	Bar Introducer, Small, 440mm	1EA
7	PMI-023	Bar Introducer, Large, 490mm	1EA
8	PPM-013	Modified Clamp, 380mm	1EA
9	PPM-012	Removal Bender. 260mm	1EA
10	PMI-053	Bone Hook, Narrow, 170mm	2EA
11	PMI-072	Tunneler for Flare Buster, 370mm	1EA
12	PPM-019	Fixator Container	1EA
13	B404021	CUSHING DISSECTING FORCEPS L:180MM CURVED WITHOUT TEETH	1EA
14	J758200	WIRE CUTTING PLIERS L:180MM 4 ARTICULATIONS TC JAWS	2EA
15	B805301	WEITLANER RETRACTOR L:130MM WITH 3 AND 4 BLUNT TEETH DEPTH:16MM	1EA
16	B805251	WEITLANER RETRACTOR L:105MM WITH 2 AND 3 BLUNT TEETH DEPTH:14MM	1EA
17	DC32000-00	GIBBON RIB CONTRACTOR ADULT RETRACTOR L:165MM 45MM JAWS	1EA
18	B802892	KOCHER-LANGENBECK RETRACTOR L:215MM 70X14MM	2EA
19	B802890	KOCHER-LANGENBECK RETRACTOR L:215MM 42X11MM	2EA
20	B80304	DESMARRES RETRACTOR L:150MM 12MM	2EA
21	B803092	CUSHING RETRACTOR L:240MM 12MM	1EA
22	B803084	CUSHING RETRACTOR L:200MM 16MM	2EA
23	B801490	VOLKMANN RETRACTOR L:220MM OPENWORK HANDLE 1 SHARP TOOTH	2EA
24	B802866	KOCHER RETRACTOR L:220MM 1 SHARP TOOTH	2EA
25	B802872	KOCHER RETRACTOR L:220MM 1 BLUNT TOOTH	2EA
26	B12000	SCALPEL HANDLE N° 3 STAINLESS STEEL	1EA
27	B110050	SCALPEL HANDLE N° 7 STAINLESS STEEL (PREVIOUSLY N° 5)	1EA
28	B86730	PRESTIGE DISSECTING FORCEPS WITH TEETH L:140MM FINE	1EA
29	B86735	PRESTIGE DISSECTING FORCEPS WITHOUT TEETH L:140MM FINE	1EA
30	B35008	MAYO LEXER SCISSORS CURVED L:160MM TUNGSTEN	1EA
31	B35060	METZEMBAUM-FINO SCISSORS CURVED L:180MM TUNGSTEN	1EA
32	B86350	PRESTIGE SCISSORS FINE SUPERCUT BLUNT NARROW AND CURVED L:140MM	1EA
33	DC71300-02	YANKAUER SUCTION TUBE L:300MM CURVED DIA:2.0MM	1EA
34	A902010	ANDREW-PYNCHON SUCTION CANNULA L:230MM D:10MM	2EA
35	B60604	O'SHAUGNESSY LIGATURE FORCEPS L:200MM LIGHT CURVED 90 °	2EA
36	B50695	CRILE FORCEPS CURVED WITHOUT TEETH L:160MM	5EA
37	B50690	CRILE FORCEPS CURVED WITHOUT TEETH L:140MM	10EA
38	B50445	MOSQUITO FORCEPS CURVED WITHOUT TEETH L:100MM	10EA
39	DC51160-23	CRILE WOOD N H L:230MM TC	2EA
40	DC51150-18	DE BAKEY N H L:180MM TC	2EA
41	G306300	TWISTING FORCEPS FOR HOOPING WIRE L:150MM JAWS TC	2EA
42	B70140	BACKAUSS FIXED TOWEL FORCEPS L:110MM	5EA
43	B70130	BACKAUSS FIXED TOWEL FORCEPS L:90MM	5EA
44	F10210	FOERSTER DRESSING FORCEPS STRAIGHT L:200MM	1EA
45	PPM-002	Crane Combo System	1SET

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

➤ **Trulife**

## ORTESIS DE PECTUS CARINATUM

### PECTUS CARINATUM

Es la forma anormal del pecho, una protuberancia tanto del esternón (hueso del pecho) como de la porción del cartílago de las costillas, pecho arqueado (pecho de paloma).

Dentro de su tratamiento No invasivo encontramos la ortesis de TRULIFE.

El cual es un tratamiento no quirúrgico no invasivo para niños con deformidad torácica del pectus carinatum. El cual es de bajo perfil y discreto.



### ADEMÁS, POSEE:

- Almohadilla giratoria anterior y posterior.
- Proporciona mayores fuerzas de compresión correctiva dirigida anterior / posterior.
- Componentes metálicos flexibles.
- Almohadillas de espuma lavables que aumentan la comodidad del paciente.
- Certificaciones: ISO 13485:2012, CE.
- Origen: IRLANDA

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

➤ **Vacum bell**

## VACUUM BELL PECTUS EXCAVATUM

EL PECTUS EXCAVATUM es una malformación genética en el pecho, que hace que varias costillas y el esternón crezcan de forma anormal. El esternón se proyecta hacia dentro, formando una depresión en el pecho. Esto da al pecho un aspecto ahuecado o cóncavo; por eso, esta afección también se llama pecho en embudo o pecho hundido.

Dentro de su tratamiento No invasivo encontramos VACUUM BELL DE ECKART KLOBE.



Esta es una Campana compuesta de cuerpo elástico de silicona, una ventana para visualización y una bomba de vacío. Tiene varias medidas en función del peso, talla y defecto de cada paciente.

¡EL VACUUM BELL ES UNA ALTERNATIVA A LA CIRUGÍA!

- No quirúrgico
- No invasivo
- Se usa durante las actividades de la vida diaria

- Su función es la elevación no invasiva del pectus excavatum y fijación del pectus excavatum en la posición elevada.
- La ventosa de Eckart Klobe eleva la caja torácica por depresión.
- En la mayoría de los casos, este efecto puede observarse directamente a través de la mirilla de la ventosa.
- Después, la tarea de la ventosa aplicada es mantener el hundimiento en la posición elevada.
- Posee cinco diferentes tamaños inclusive uno femenino.

FABRICANTE:

ECKART KLOBE ALEMANIA

CERTIFICACIONES: ANMAT – FDA – CE



CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

➤ **Pampamed**

# SISTEMA COMPRESOR DINÁMICO FMF PECTUS CARINATUM

PECTUS CARINATUM es la forma anormal del pecho, una protuberancia tanto del esternón (hueso del pecho) como de la porción del cartílago de las costillas, pecho arqueado (pecho de paloma).

Dentro de su tratamiento No invasivo encontramos Sistema Compresor Dinámico FMF.



El Sistema Compresor Dinámico FMF es un dispositivo específicamente diseñado para tratar no-quirúrgicamente el pectus carinatum y sus variantes. Provistos de un innovador sistema de medición de presión y mecanismos de ajuste que garantizan la corrección gradual y efectiva de las deformidades de la pared torácica.

Esta confeccionado en aluminio de aleación ultraliviana y posee una placa metálica adaptada a la protrusión, un punto de apoyo posterior y un sistema que permite medir presiones.

Mediante un medidor de presión de corrección se determina la fuerza necesaria para corregir el pectus Carinatum.

MARCA: SISTEMA COMPRESOR DINÁMICO FMF  
FABRICANTE: PAMPAMED SRL  
ORIGEN: ARGENTINA  
CERTIFICACIONES: ANMAT – FDA – CE

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

# Soluciones urológicas

- Sebbin
- Dexell
- Silimed

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

➤ **Sebbin**

## IMPLANTES TESTICULARES SUPERFICIE LISA, NATURGEL 1

### INDICACIONES

Los implantes testiculares se utilizan para la reconstrucción, en casos de traumatismo, atrofia testicular o después de la ablación de los testículos (orquidectomía). También están indicados para la cirugía de reasignación de sexo<sup>(1)</sup>.

### BENEFICIOS

**Forma de huevo** para que se asemeje a la morfología de un testículo.

**De superficie lisa**, prellenado de Naturgel 1, un gel cohesivo de grado médico.

**Una pastilla de doble oclusión** con un hilo que permite hacer pasar la aguja más fácilmente, evitando así la perforación del implante.

**Gama con cinco tamaños** disponibles (altura, volumen y diámetro variables), correspondiente con la morfología de cada paciente.

Fuente: Pigot GLS, Al-Tamimi M, Ronkes B, van der Sluis TM, Ozer M, Smit JM, et al. Surgical Outcomes of Neoscrotal Augmentation with Testicular Protheses in Transgender Men. J Sex Med. 2019;16(10):1664-71.



## IMPLANTES TESTICULARES SUPERFICIE LISA, NATURGEL 1



Nuestra gama incluye cinco tamaños diferentes de implantes testiculares de superficie lisa, para adaptarse a la morfología de cada paciente:

Altura (mm)	Diámetro (mm)	Volumen (ml)	Referencia
25	21	6	LS 01 025
34	27	12	LS 01 034
40	30	17	LS 01 040
50	33	27	LS 01 050
53	38	38	LS 01 053

Las dimensiones de nuestros implantes pueden variar ligeramente de los datos mencionados en este documento.



La lengüeta y el hilo (guía de fijación) no son implantables y se deben retirar después de haber cumplido su función.

Este documento está destinado a los profesionales de la salud. De acuerdo con la Directiva de Productos Médicos 93/42/CEE, los implantes testiculares son dispositivos clase IIb. Están destinados a ser usados por médicos formados en las técnicas de la cirugía plástica, reconstructiva y estética. Nuestros implantes testiculares son estériles, de un solo uso y se venden por unidad.

Se fabrican con materias primas de grado médico, biocompatibles e implantables a largo plazo. Nuestros procesos de fabricación siguen las normas NF EN ISO 9001: 2015 y NF EN ISO 13485: 2016. Por favor lea atentamente las instrucciones de uso para estos dispositivos antes de usarlos. Están disponibles en [www.mysebbin.com](http://www.mysebbin.com).

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

 **Dexell**

# DEXELL VUR: IMPLANTE INYECTABLE PARA EL TRATAMIENTO DEL REFLUJO VESICoureTERAL CON AGUJA



## DESCRIPCIÓN BÁSICA Y POR QUÉ ES IMPORTANTE

### ¿Que es él Reflux – VU?

**Implante inyectable para el tratamiento del reflujo vesicoureteral No inmunogénico, Biocompatible, No alérgico, Biodegradable por tiempo, Duradero, Sin migración, Sin rigidez.**

rior. Es el diagnóstico urológico más común en niños, que ocurre en aproximadamente el 1% de los recién nacidos y tan alto como 30 a 45% en niños con ITU.

El reflujo vesicoureteral (RVU) es el paso retrógrado de orina desde la vejiga hacia el tracto urinario supe-

Además, existe una alta asociación entre el RVU, la ITU, la hipertensión y el daño renal.

## OPCIONES DE TRATAMIENTO

### Terapia antibiótica a dosis baja convencional

- Tiempo de tratamiento extendido
- Paciente / padre incumplimiento
- Riesgo de resistencia a los antibióticos
- Romper la UTI

### Reimplante uréter quirúrgico

- Invasivo
- Reimplantación del uréter en la vejiga
- Alta tasa de éxito

- Inyección endoscópica de dextranómero / ácido hialurónico
- Inyección quirúrgica de dextranómero / ácido hialurónico
- Mínimamente invasiva
- Corrección inmediata de RVU
- Alta tasa de éxito

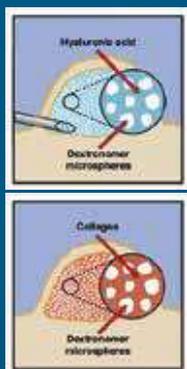
## ESPECIFICACIONES

- No inmunogénico
- Biocompatible
- No alérgico
- Biodegradable por tiempo
- Duradero
- Sin migración
- Sin rigidez



DEXELL® 1 ml syringe contents	
Cross-linked Sodium Hyaluronate (Hylen Gel)	11 mg
DEAE Sephadex Dextranomer	56 mg
Sodium Chloride	6.9 mg
Water for Injection ad.	1 ml

# DEXELL VUR: IMPLANTE INYECTABLE PARA EL TRATAMIENTO DEL REFLUJO VESICoureTERAL CON AGUJA



## DEXELL®

DEXELL® consiste en microesferas de dextranómero de DEAE cargadas positivamente (ingrediente activo) suspendidas en una solución de gel de ácido hialurónico reticulado (transportador). Tanto las micropartículas de dextranómero como el gel de hialuronato son biocompatibles, no inmunogénicos y biodegradables.

Después de la inyección inicial, las microesferas de dextranómero y el gel de hialuronato proporcionan volumen. Las microesferas de dextranómero estimulan la síntesis de colágeno y el crecimiento de fibroblastos en la matriz hialurónica degradante, consolidando el implante dentro de la pared de la vejiga a través del aumento de tejido endógeno.

## DEXELL® APLICACIÓN

DEXELL® es adecuado para ser utilizado con una aguja de inyección cistoscópica en todos los métodos de inyección, p. STING y HIT.



## INFORMACIÓN DEL FABRICANTE

Presentación	1ML estéril con Aguja
Fabricante	Istem Medikal
Procedencia	Turquía
Certificación	<p><b>CE Certificate Number: 1783 - MDD - 038 /</b></p> <p>Istem Medikal tiene los siguientes certificados</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001 : 2015</li> <li>• ISO 13485 : 2016</li> </ul> <p><b>CE QUALITY MANAGEMENT</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Class I Sterile</li> <li>• Class IIa</li> <li>• Class IIb</li> </ul> <p><b>CE DESIGN EXAMINATION CERTIFICATES</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Class III</li> <li>• Class III</li> </ul>

[www.istemmedikal.com](http://www.istemmedikal.com) / Distribuido en Chile por Cirumed Médica y Estética

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

➤ **Silimed**

# LÍNEA UROLOGÍA, BIENESTAR, AUTOESTIMA Y CALIDAD DE VIDA DE SUS PACIENTES

## HACE MÁS DE 40 AÑOS LANZAMOS INNOVACIONES BASADAS EN SILICONA 100% GRADO MÉDICO

Presente en el mercado desde 1978, SILIMED es el mayor fabricante de implantes de gel de silicona en América Latina, tiene operaciones globales y es líder en ventas en el mercado brasileño\*.

Los productos silimed se fabrican con materia prima de alta calidad y tecnología de vanguardia, con certificaciones necesarias para operar en varios países.

\*Venda de implantes mamários.

### Certificaciones

#### BRASIL

Las instalaciones y procesos de producción inspeccionan y todos los productos registrados / registrados en la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria (ANVISA) del Ministerio de Salud.

#### BPF

Las materias primas son de grado médico y biocompatibles. Las condiciones ambientales y las tecnologías productivas están controladas por las Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Médicos (BPF) de ANVISA.

#### OTROS PAÍSES

Silimed cumple con todos los requisitos formales de cada ministerio de salud en los países donde se distribuyen sus productos.

### LÍNEA DE UROLOGÍA SILIMED:

Con el fin de atender las peticiones de Urólogos de todo el mundo, que desean promover la salud y el bienestar de sus pacientes, Silimed presenta su línea de Implantes para Urología.

Esta línea de productos destaca en el mercado por su diseño único, alto perfil de seguridad y sus características como forma, dureza y maleabilidad, que mejor reproducen la anatomía de áreas de destino.

IMPLANTES TESTICULARES

IMPLANTES PENIANOS AJUSTABLES



## IMPLANTES TESTICULARES SILIMED

*“Los pacientes que han perdido el testículo deben tener acceso a la información de que un sustituto estético está disponible, dándoles el poder de decisión de tal reemplazo”.*

*“Los pacientes jóvenes sin uno de los testículos siempre deben ser considerados para la cirugía de colocación de implantes testiculares”<sup>2</sup>*

### INDICACIONES

En la **construcción estética**, en casos de:

- Ausencia de testículos
- Reasignación sexual

En **cirugías reconstructivas**, en casos como:

- Malformación Congenita
- Traumatismos
- Trastornos de los testículos (epidimitis u orquitis)
- Después de cáncer testicular o de próstata
- Atrofias por traumas o torsión

1. LYNCH MJ & PRYOR JP. Testicular prostheses: the patient's perception. British Journal of Urology, 702: 420, 1992.
2. ELDER JS, Keating MA, Duckett JW. Infant testicular prostheses. Journal of Urology, 141: 1413, 1989.



# IMPLANTES TESTICULARES SILIMED

## RESULTADOS Y BENEFICIOS

- En la cirugía de reconstrucción, los implantes imitan la anatomía testicular normal del paciente.
- Mejora de la confianza en sí mismo del paciente después de la colocación del implante<sup>3</sup>.
- Similitud con otros testículos sanos por forma, consistencia y variedad de tamaños.
- Cirugía simple, de aproximadamente una hora de duración, con alta del paciente el mismo día.
- Recuperación postquirúrgica rápida;
- En caso de intercorrupción, la extracción del implante es posible y simple.

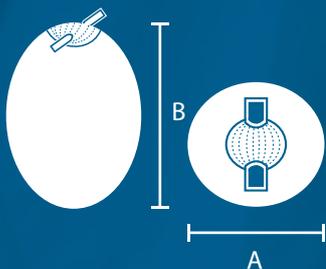
3. FLASHNER SC. Testicular prostheses. Problems in Urology, 7 (3): 426, 1993.



## DIFERENCIAS

- Constituido de membrana de elastómero mecánicamente resistente.
- Con gel de silicona de alto rendimiento 100% de grado médico.
- Desarrollado para que la densidad y la consistencia sean similares al tejido del testículo.
- Posee ganchos de fijación para minimizar el desplazamiento del implante.

REF	NÚMERO/ TAMAÑO	VOL CM <sup>3</sup>	CM	
			A	B
3230 - 010	2	10	2,6	3,4
3230 - 020	3	20	3,1	4,4
3230 - 030	4	30	3,3	4,8



*"La disfunción eréctil afecta significativamente las relaciones interpersonales de los hombres y compromete su bienestar y calidad de vida".*

*Sociedade brasileira de urología*

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

# Prótesis externas

- Trulife (Harmony)
- Trulife (Sublime)
- Sostenes

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

➤ **Trulife**  
(Harmony)

## HARMONY SILK

En 1958 **TRULIFE** desarrolló lo que se convertiría en la primera prótesis mamaria del mundo.

Liderando la innovación creando las formas de pecho más naturales y hermosas disponibles, porque las mujeres merecen lo mejor.

Este espíritu permanece en el corazón de todo lo que hacemos en **TRULIFE**.

Entendemos la importancia de restaurar la confianza, la autoestima que, en consecuencia, mejorar la calidad de vida de las mujeres después de la cirugía de mama.

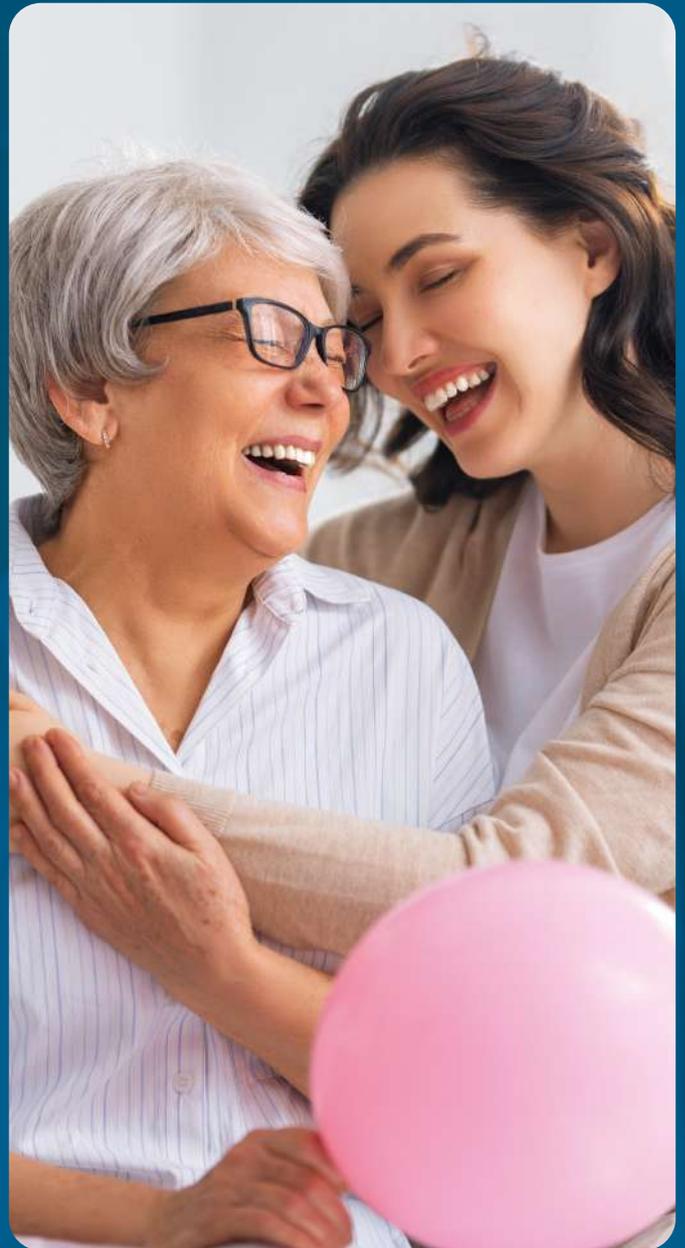
**¡LO ENTENDEMOS PORQUE ESCUCHAMOS Y HEMOS ESTADO ESCUCHANDO DURANTE MÁS DE 60 AÑOS!**

Desde el principio, **TRULIFE** creó con éxito las formas mamarias más naturales, similares a la vida y todavía lo hace hoy en día.

Reconocemos que las mujeres individuales tienen necesidades individuales.

Después de la cirugía de mama, puede ser difícil adaptarse a los muchos cambios en la vida de una mujer y llegar a un acuerdo con una nueva apariencia. Trulife ha dedicado 60 años al desarrollo de productos únicos e innovadores; nuestro enfoque siempre ha sido hacer esta transición un poco más fácil y cómoda para ella.

Las formas de pecho trulife se crean en una amplia gama de formas y tamaños para complementar la belleza natural de una mujer.



## HARMONY SILK

La **SILK** define lo que debe ser una forma de pecho suave y natural.

La piel innovadora es suave y sedosa y ofrece una suavidad y flexibilidad sin precedentes.

Todas las formas de senos silk ofrecen una cortina natural que no se encuentra con otras formas de pecho y están hechas de la más alta calidad de silicona para una comodidad y suavidad duraderas.

La colección **SILK DE TRULIFE** ofrece la mayor selección de formas y tamaños disponibles en el mercado y son un 30% más ligeras que las formas tradicionales de senos de silicona.

**Perfil del triángulo de seda 471:**

**Tamaños poco profundos a promedio: 1-17**

- Es el más vendido en el mundo
- La forma versátil del triángulo se adapta a una variedad de tipos de cuerpo y cirugía



# HARMONY SILK

## CÓMO UTILIZAR ESTA GUÍA DE TAMAÑO:

1. Seleccione un tamaño de copa y siga la columna hasta donde se interseca con el tamaño adecuado de la banda del sujetador.

2. Siga esta fila a la derecha para el tamaño sugerido por producto para probar en su paciente.

(Véase el ejemplo que se resalta a continuación)

								Modelo	151	471
								Nombre	Sublime Arís	Silk
								Tamaños	3 a la 9	1 a la 17
<b>GUÍA DE TALLAS</b>										
<b>PERFIL</b>								Promedio	Sperficial a Promedio	
<b>TAMAÑO DE LA COPA</b>										
AA	A	B	C	D	DD	DDD	%			
<b>TAMAÑO DEL CONTORNO. (IN/CM)</b>										
28/60								1		
30/65	28/60							2		
32/70	30/65	28/60					3	3		
34/75	32/70	30/65	28/60				4	4		
36/80	34/75	32/70	30/65				5	5		
38/85	36/80	34/75	32/70	30/65			6	6		
40/90	38/85	36/80	34/75	32/70			7	7		
42/95	40/90	38/85	36/80	34/75	32/70		8	8		
44/100	42/95	40/90	38/85	36/80	34/75		9	9		
46/105	44/100	42/95	40/90	38/85	36/80	34/75	10	10		
48/110	46/105	44/100	42/95	40/90	38/85	36/80	11	11		
50/115	48/110	46/105	44/100	42/95	40/90	38/85	12	12		
52/120	50/115	48/110	46/105	44/100	42/95	40/90	13	13		
	52/120	50/115	48/110	46/105	44/100	42/95	14	14		
		52/120	50/115	48/110	46/105	44/100		15		
			52/120	50/115	48/110	46/105		16		
				52/120	50/115	48/110		17		

## HARMONY SILK

### PERFILES DEFINIDOS:

**Poco profundo:** Cortinas de tejido mamario en la copa inferior del sujetador, a menudo vistas en la mujer madura con tejido mamario blando.

### CUIDADO DEL PRODUCTO

Las formas mamarias **TRULIFE** formas de senos de silicona están diseñados para ser usados por mujeres de todas las edades, con diferentes estilos de vida y tipos de cirugía.

Nuestras formas de pecho están disponibles en una amplia gama de formas, tamaños, texturas y pesos para asegurar que cada mujer pueda encontrar la forma de pecho que mejor se adapte a sus necesidades.

Un poco de cuidado y atención garantizará comodidad y satisfacción duraderas.

**Promedio:** Cantidades iguales de tejido mamario en la parte superior e inferior de la mama con una apariencia más redonda en la copa superior.

**Completo:** La apariencia más redonda, que requiere un formulario con una fuerte proyección para llenar la parte superior e inferior de la copa.

### PARA LIMPIAR UNA FORMA DE SENO DE SILICONA:

1. Lave suavemente en agua tibia con un jabón suave.
2. Seque con una toalla suave, no retome ni frote.
3. Evite el uso de polvos, perfumes o agua caliente directamente en forma de pecho.
4. Se debe tener cuidado para evitar objetos afilados que puedan dañar la forma del seno.



**TRULIFE distribuido en Chile por Cirumed Médica y Estética**

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

➤ **Trulife**  
(Sublime)

## SUBLIME

En 1958 **TRULIFE** desarrolló lo que se convertiría en la primera prótesis mamaria del mundo.

Liderando la innovación creando las formas de pecho más naturales y hermosas disponibles, porque las mujeres merecen lo mejor.

Este espíritu permanece en el corazón de todo lo que hacemos en **TRULIFE**.

Entendemos la importancia de restaurar la confianza, la autoestima que, en consecuencia, mejorar la calidad de vida de las mujeres después de la cirugía de mama.

**¡LO ENTENDEMOS PORQUE ESCUCHAMOS Y HEMOS ESTADO ESCUCHANDO DURANTE MÁS DE 60 AÑOS!**

Desde el principio, **TRULIFE** creó con éxito las formas mamarias más naturales, similares a la vida y todavía lo hace hoy en día.

Reconocemos que las mujeres individuales tienen necesidades individuales.

Después de la cirugía de mama, puede ser difícil adaptarse a los muchos cambios en la vida de una mujer y llegar a un acuerdo con una nueva apariencia. Trulife ha dedicado 60 años al desarrollo de productos únicos e innovadores; nuestro enfoque siempre ha sido hacer esta transición un poco más fácil y cómoda para ella.

Las formas de pecho trulife se crean en una amplia gama de formas y tamaños para complementar la belleza natural de una mujer.



## SUBLIME

Estas revolucionarias formas mamarias se fabrican con silicona 100% pura y cuentan con un núcleo de panal que garantiza una transpirabilidad óptima.

El diseño de silicona pura con bordes cónicos permite que estas formas de pecho se usen directamente contra la piel para el ajuste más íntimo.

Sublime ofrece suavidad y movimiento similar al tejido mamario natural, hermosa forma y durabilidad.

### 151 SUBLIME ARÍS

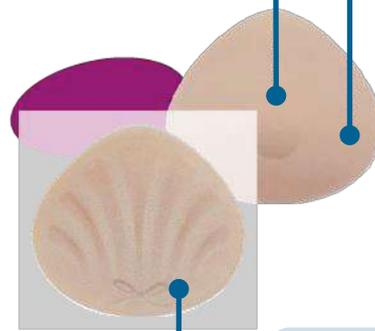
Perfil: Tamaños medios: 3-14

- Ligero y fresco
- 100% silicona. Se puede usar directamente contra la pared torácica
- Sensación natural similar a la piel
- Incluye una cubierta de forma de pecho COOLMAX®

• Proyección completa con base más pequeña para un ajuste íntimo.

• Sutil pezón integrado grabado a mano y areola.

• Tecnología de doble capa con una capa media súper suave que imita el movimiento natural del tejido mamario y una delgada piel frontal para una sensación aún más suave y natural



• El diseño posterior cuenta con un arco sublime femenino.



# SUBLIME

## CÓMO UTILIZAR ESTA GUÍA DE TAMAÑO:

1. Seleccione un tamaño de copa y siga la columna hasta donde se interseca con el tamaño adecuado de la banda del sujetador.

2. Siga esta fila a la derecha para el tamaño sugerido por producto para probar en su paciente.

(Véase el ejemplo que se resalta a continuación)

								Modelo	151	471
								Nombre	Sublime Arís	Silk
								Tamaños	3 a la 9	1 a la 17
<b>GUÍA DE TALLAS</b>										
<b>PERFIL</b>								Promedio	Sperficial a Promedio	
<b>TAMAÑO DE LA COPA</b>										
AA	A	B	C	D	DD	DDD	%			
<b>TAMAÑO DEL CONTORNO. (IN/CM)</b>										
28/60								1		
30/65	28/60							2		
32/70	30/65	28/60					3	3		
34/75	32/70	30/65	28/60				4	4		
36/80	34/75	32/70	30/65				5	5		
38/85	36/80	34/75	32/70	30/65			6	6		
40/90	38/85	36/80	34/75	32/70			7	7		
42/95	40/90	38/85	36/80	34/75	32/70		8	8		
44/100	42/95	40/90	38/85	36/80	34/75		9	9		
46/105	44/100	42/95	40/90	38/85	36/80	34/75	10	10		
48/110	46/105	44/100	42/95	40/90	38/85	36/80	11	11		
50/115	48/110	46/105	44/100	42/95	40/90	38/85	12	12		
52/120	50/115	48/110	46/105	44/100	42/95	40/90	13	13		
	52/120	50/115	48/110	46/105	44/100	42/95	14	14		
		52/120	50/115	48/110	46/105	44/100		15		
			52/120	50/115	48/110	46/105		16		
				52/120	50/115	48/110		17		

## SUBLIME

### PERFILES DEFINIDOS:

**Poco profundo:** Cortinas de tejido mamario en la copa inferior del sujetador, a menudo vistas en la mujer madura con tejido mamario blando.

### CUIDADO DEL PRODUCTO

Las formas mamarias **TRULIFE** formas de senos de silicona están diseñados para ser usados por mujeres de todas las edades, con diferentes estilos de vida y tipos de cirugía.

Nuestras formas de pecho están disponibles en una amplia gama de formas, tamaños, texturas y pesos para asegurar que cada mujer pueda encontrar la forma de pecho que mejor se adapte a sus necesidades.

Un poco de cuidado y atención garantizará comodidad y satisfacción duraderas.

**Promedio:** Cantidades iguales de tejido mamario en la parte superior e inferior de la mama con una apariencia más redonda en la copa superior.

**Completo:** La apariencia más redonda, que requiere un formulario con una fuerte proyección para llenar la parte superior e inferior de la copa.

### PARA LIMPIAR UNA FORMA DE SENO DE SILICONA:

1. Lave suavemente en agua tibia con un jabón suave.
2. Seque con una toalla suave, no retome ni frote.
3. Evite el uso de polvos, perfumes o agua caliente directamente en forma de pecho.
4. Se debe tener cuidado para evitar objetos afilados que puedan dañar la forma del seno.



**TRULIFE distribuido en Chile por Cirumed Médica y Estética**

CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

➤ **Sostenes**

## SOSTÉN CIRUMED PRÓTESIS DE MAMA EXTERNA

### Exclusivo elegante y funcional.

- Sostén Post Cirugía color piel de algodón y/o lycra según disponibilidad.  
(Mejor calce, más seguridad y más comodidad).
- Bretel ancho y suave con distintos ajustes de altura.  
(Mejor soporte).
- Cierre frontal, evitando movimientos dolorosos de brazos.
- Costuras planas y bordes protegidos.



### MEDIDAS

TALLA S	TALLA M	TALLA L	TALLA XL
34B	36B	38B	40B
	36C		40C
			40D

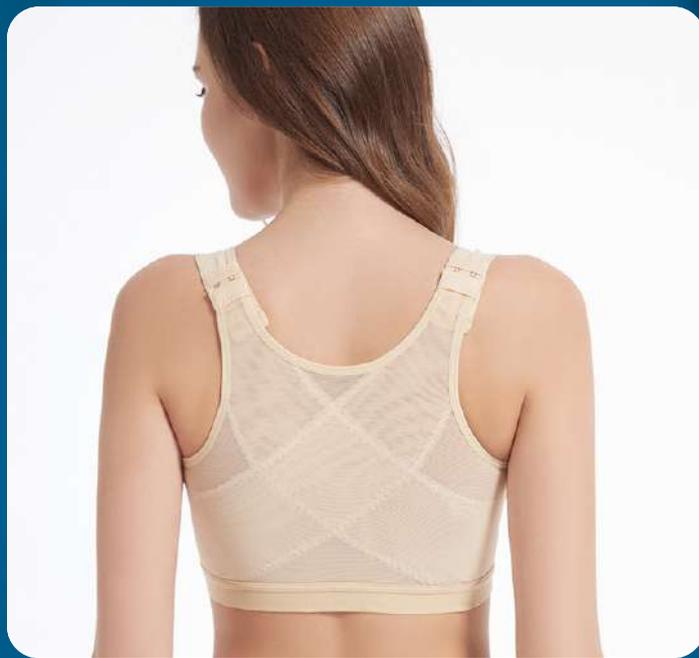
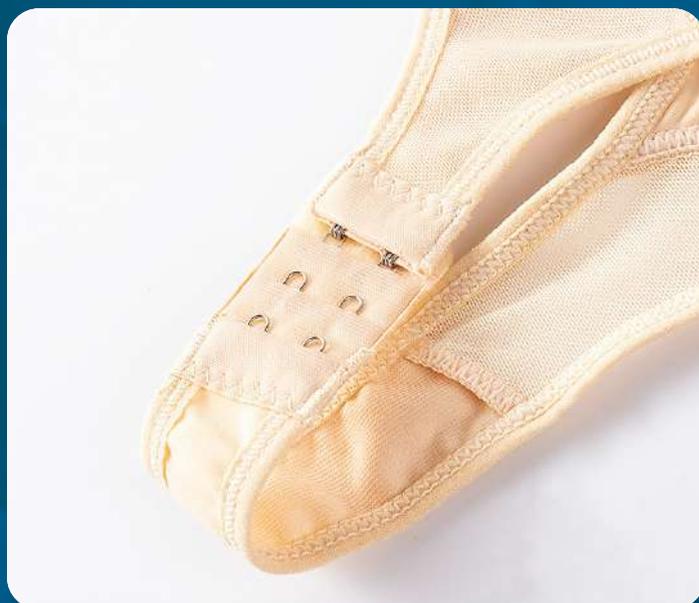
TALLA 2XL	TALLA 3XL	TALLA 4XL
42B	44D	46D
42C	44D	48B
42D		

\*Imagen referencial sujeto a cambios según stock.

## SOSTÉN CIRUMED PRÓTESIS DE MAMA EXTERNA



*\*Imagen referencial sujeto a cambios según stock.*



# CATÁLOGO LÍNEA MÉDICA

Soluciones Integrales  
para diferentes  
patologías.

---

