

3M™ Dispositivo de Fijación para PICC/CVC + 3M™ Tegaderm™ CHG 1877-2100 & 1879-2100

3M™ Dispositivo de Fijación para PICC/CVC + 3M™ Apósito Avanzado Tegaderm™ I.V. 1837-2100 & 1839-2100

Ficha Técnica

Descripción del producto

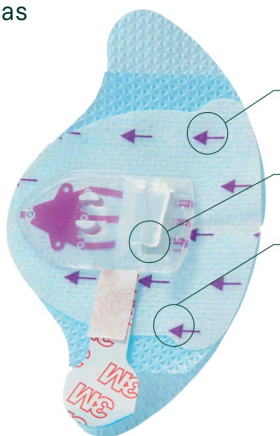
Sistema de fijación compuesto por un dispositivo de fijación PICC/CVC 3M™ y un apósito Tegaderm™ CHG 3M™. El 3M™ Dispositivo de Fijación para PICC/CVC está indicado para fijar catéteres venosos centrales de inserción periférica (PICC) y catéteres venosos centrales de corta duración (CVC) a la piel. El dispositivo de fijación es resistente al agua y no contiene látex de caucho natural, con un adhesivo de silicona agradable para la piel que permite una extracción suave.



El apósito intravenoso de gluconato de clorhexidina 3M™ Tegaderm™ CHG se utiliza para cubrir y proteger el sitio de inserción del catéter y para asegurar los dispositivos a la piel. 3M™ Tegaderm™ CHG consiste en una película adhesiva transparente integrada en una almohadilla de gel que contiene 2% de gluconato de clorhexidina (CHG), un agente antiséptico de amplio espectro con actividades antimicrobianas y antifúngicas. El apósito es una barrera contra fluidos, bacterias, virus* y levaduras, protegiendo el sitio de inserción del catéter de la contaminación externa. La almohadilla de gel absorbe los líquidos. Las pruebas de tiempo de muerte IN VITRO (tiempo de muerte y zona de inhibición) demuestran que 3M™ Tegaderm™ CHG tiene un efecto antimicrobiano y funciona como barrera, impidiendo el paso de diferentes bacterias gram-positivas o gram-negativas, virus* y levaduras.

El apósito 3M™ Tegaderm™ CHG es transparente, permite la visualización continua del sitio de inserción del catéter y es permeable al oxígeno y al vapor de humedad. *Las pruebas in vitro demuestran que la película 3M™ Tegaderm™ CHG forma una barrera contra virus de 27 nm de diámetro (p. ej. VHC) o mayores (p. ej. VHB o VIH) mientras que el apósito permanece intacto y perfectamente adherido a la piel.

Características



Adhesivo de silicona

- Elimina suavemente
- Puede reposicionarse
- No requiere alcohol para removerlo
- Estabiliza de forma segura



Varilla de seguridad

- Adaptable a catéteres mono lumen, doble lumen y triple lumen
- Sin puertas ni alas mecánicas
- Flechas para ayudar en la aplicación



Material cómodo y suave

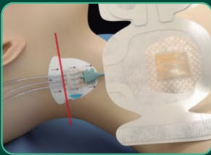
- Cómodo y resistente al agua
- Perforado para mayor transpirabilidad
- Confortable y ofrece movilidad al paciente

Características



3M™ Tegaderm™ CHG

- Pad de Gel CHG Integrado**
 - Antimicrobiano: CHG 2%
 - Permite la visualización continua del sitio de inserción
- Tira de identificación**
 - Preimpresa para registro
 - Proporciona seguridad adicional
- Película transparente Tegaderm™**
 - Estéril, barrera contra contaminantes, permeable, mejora la seguridad
- Bordes reforzados en toda la cobertura para reforzar la fijación**
 - Maximiza la seguridad y la transpirabilidad
 - Apósitos resistentes al agua y tiras de estabilización
- Tira de estabilización**
 - Estabilización mejorada
 - Pestañas sin adhesivo para un uso fácil con guantes
 - Permite la instalación con una sola mano
 - Cubierto con película impermeable
- Sistema de aplicación de marcos**
- Remoción en un solo paso**



Indicación de uso

Este dispositivo está indicado para la fijación, aseguramiento y estabilización sin suturas de catéteres centrales de inserción periférica (PICC) y catéteres centrales de corta duración mono, bi o trilumen (CVC).

Recomendaciones:

Se recomienda utilizar un dispositivo de aseguramiento adicional al apósito primario (DAA, DAI, SAAS o TA) para optimizar la seguridad y estabilidad de los dispositivos de acceso vascular (DAV). Esta práctica contribuye a reducir el movimiento del catéter, las complicaciones asociadas y el malestar del paciente (miedo, dolor, etc.) relacionado con la manipulación del DAV (Nivel de Evidencia I). Un aseguramiento inadecuado puede resultar en desplazamientos no planificados y complicaciones que requieran la retirada prematura del catéter (INS 2024).

Se desaconseja el uso de suturas como método de aseguramiento primario, ya que no ofrecen la misma eficacia que otras alternativas disponibles. Su uso se asocia a un mayor riesgo de lesiones por punción, formación de biopelículas y, consecuentemente, un incremento en la incidencia de infecciones del torrente sanguíneo asociadas a catéter (CABSI) (Nivel de Evidencia III) (INS 2024).



Subclavia



PICC



Yugular



Femoral

Información general

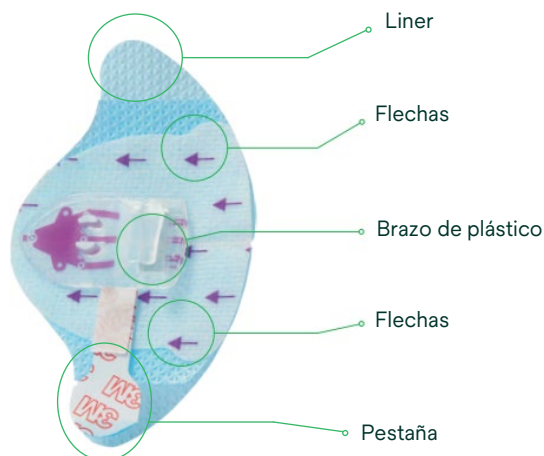
Registro Sanitario	Este producto no requiere registro sanitario
País de Fabricación	Fabricado en Estados Unidos.
Fabricante Legal	3M Company.
Composición	Apósito Tegaderm™ CHG: Película de poliuretano con adhesivo acrílico, almohadilla de gel que contiene gluconato de clorhexidina, poliéster no tejido con adhesivo acrílico, soporte transparente, papel y película de polipropileno impresa con silicona. 3M™ PICC/CVC: policarbonato, polietileno, adhesivo sintético, papel, poliéster no tejido, película de poliéster y adhesivo de silicona.
Biocompatibilidad	No citotóxico. No irritante. No sensibilizante. Sin látex y estéril hasta que se abra o se dañe. Permite que la piel respire – semipermeable. Impermeable a virus, bacterias y agua (las pruebas in vitro han demostrado que el apósito 3M™ Tegaderm™ CHG proporciona una barrera para partículas de 27 nm de diámetro y mayores).
Contiene látex	No está fabricado con látex de caucho natural.
Método de Esterilización	Esterilizado con gas de óxido de etileno.
Almacenamiento	Almacene en un lugar fresco y seco, en temperatura de hasta 30°C. La esterilidad del apósito está garantizada a menos que su embalaje individual esté dañado o abierto.
Vida Útil	La fecha de caducidad del producto está impresa en el empaque.
Eliminación	Descarte el producto según el protocolo de la institución.

Instrucciones de uso

El dispositivo de fijación es compatible con varios catéteres vasculares centrales de una sola luz, de doble luz y de triple luz. Preparación del sitio: Prepare el sitio de acuerdo con el protocolo estandarizado del hospital. Para garantizar una mejor adhesión del apósito, puede ser necesario recortar el exceso de vello de la zona. No se recomienda el uso de hojas comunes para afeitar la zona. La piel debe estar limpia, seca y libre de residuos de detergente. Deje que todas las soluciones y protectores cutáneos de la piel se sequen completamente antes de aplicar los apósitos para evitar irritaciones y garantizar una buena adhesión. Cualquier sangrado en el sitio de inserción debe estabilizarse antes de aplicar el apósito.

Aplicación del sistema de fijación: Minimice la manipulación del catéter durante la aplicación del dispositivo de fijación PICC/CVC 3M™.

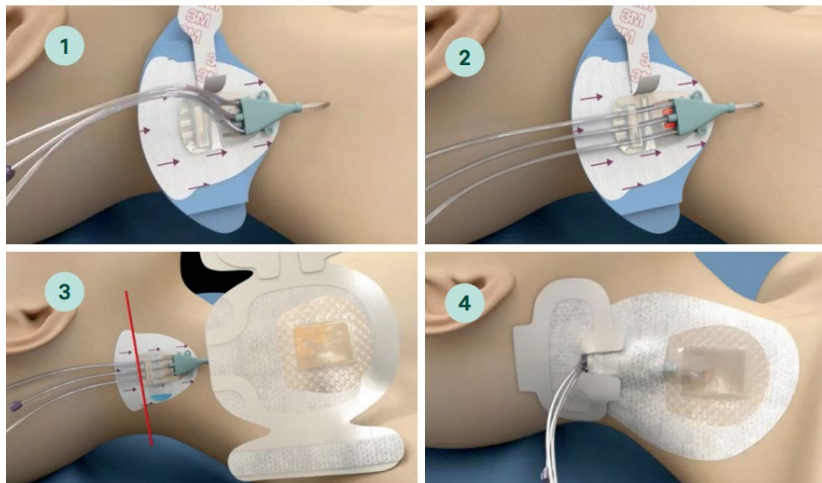
Dibujo esquemático del catéter PICC/CVC 3M™:



ATENCIÓN: Antes de colocar el dispositivo en la piel, siga los pasos 1 a 4.

Pasos de la aplicación

*Consulte las instrucciones de solicitud en la página siguiente.



1. Preparación del sitio:

Prepare la zona según el protocolo de la institución. Recortar el cabello donde se colocará el dispositivo y el apósito puede mejorar la adherencia. No se recomienda afeitar. La piel debe estar limpia, seca y libre de residuos de detergente. Deje que todos las soluciones y protectores cutáneos se sequen completamente antes de aplicar el dispositivo de fijación para evitar la irritación de la piel y asegurar una buena adherencia. Cualquier sangrado activo en la zona de inserción debe estabilizarse antes de aplicar el dispositivo de fijación.

2. Aplicación:



01 Antes de colocar el dispositivo de fijación sobre la piel, oriente el dispositivo con las flechas apuntando al sitio de inserción.

02 Coloque catéteres PICC o CVC mono lumen, doble lumen o triple lumen en el dispositivo e inserte las el(los) lúmenes debajo de la varilla plástica única.

03 Retire el recubrimiento de la cinta adjunta y fije los lúmenes a la base del dispositivo.

04 Coloque el dispositivo sobre la piel en el lugar deseado. Tire y retire el recubrimiento de un lado de la base para exponer el adhesivo mientras sostiene el dispositivo en su lugar. Tire y retire el recubrimiento del otro lado de la base.

05 Aplique presión a la base del dispositivo para asegurar una buena adhesión a la piel. Aplique el apósito Tegaderm™ CHG siguiendo los pasos del 6 al 10.



06 Retire el recubrimiento del apósito, dejando al descubierto la superficie adhesiva.

07 Coloque el apósito de manera que la almohadilla de gel con CHG cubra el sitio de inserción y el borde del apósito cubra la base de plástico del dispositivo. No estire el vendaje durante la aplicación. Puede producirse un traumatismo

08 Aplicar el apósito ejerciendo una presión firme, incluso en los bordes, para mejorar la adherencia a la piel.

09 Retire lentamente el soporte mientras aplica presión manual en los bordes del apósito.

10 Alise el apósito desde el centro hacia los bordes, aplicando una presión firme pero suave para mejorar la adhesión.



11 Retire el respaldo de la cinta de fijación esterilizada.



12 Sostenga la pestaña no adhesiva de la cinta de seguridad y dóblela ligeramente con el pulgar.



13 Levante el(los) lumen(es) del catéter y aplique el extremo cortado de la cinta de fijación debajo de la luz del catéter y sobre el borde del apósito. Empuje el recorte de la cinta hacia adelante, tocándolo contra el(los) lumen(es) del catéter. Aplique presión a la cinta de sujeción para aumentar la adherencia.



14 Retire lentamente la cinta de fijación mientras alisa los bordes.

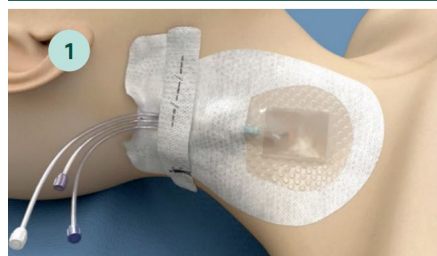


15 Documente el cambio de apósito en una cinta de documentación según el protocolo de la unidad. Coloque cinta de documentación encima del vendaje, sobre las luces del catéter. Aplique presión para aumentar la adherencia.

3. Retiro:

Minimizar la manipulación del catéter durante su retirada.

Pasos de retirada



01 Levante los lúmenes del catéter, exponiendo los recortes de la cinta perforada. Tire con cuidado de la cinta perforada. Evite traumatismos en la piel tirando del vendaje hacia atrás en lugar de hacia arriba.



02 Levante el(los) lumen(es) del catéter con una mano y coloque el dedo índice enguantado en la base del dispositivo. Utilizando la técnica de retirada lenta, comience a retirar lentamente las cintas y el apósito como una sola capa hacia el sitio de inserción.



03 Cuando el centro del catéter esté expuesto, mueva el dedo enguantado para asegurarlo y continúe quitando el apósito hasta que el dispositivo quede descubierto. Deje el resto del apósito en el lugar de inserción del catéter.



04 Retire la cinta adhesiva del dispositivo del(los) lumen(es) del catéter.



05 Utilice un dedo enguantado para estabilizar el centro del catéter y retire con cuidado las luces del catéter de debajo del eje de plástico del dispositivo.



06 Sujete el catéter con una mano y use la otra para retirar el dispositivo de la piel del paciente.



07 Para quitar el resto del apósito, establezca el catéter con cinta adhesiva o con el dedo enguantado. Sostenga la esquina de la almohadilla de gel con CHG y el apósito entre el pulgar y el índice.



08 Aplique alcohol, solución salina o agua estéril entre la almohadilla de gel y la piel para facilitar la retirada mediante la técnica de retirada lenta.

Cuidado del sitio:

- El sitio debe valorarse diariamente para detectar signos de infección u otras complicaciones. Retire el apósito si hay infección y realice la intervención recomendada.
- Cambiar el apósito cuando sea necesario, según el protocolo del hospital; Los apósitos deben cambiarse dentro de los 7 días, según lo recomendado por los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (CDC). Es posible que sea necesario cambiar el apósito con mayor frecuencia si el área tiene mucho exudado.

La evaluación de la saturación de la placa de gel debe realizarse presionando la esquina de la placa con los dedos. Si después de la palpación la depresión persiste, la placa está saturada y se debe cambiar el apósito.

Se debe cambiar el apósito Tegaderm™ CHG:

- Si hay drenaje visual fuera de la almohadilla de gel.
- Si el apósito está suelto, sucio o comprometido de alguna manera.
- Si el lugar está oscurecido o ya no es visible.
- Si el apósito aparece saturado o muy hinchado.

OBSERVACIÓN: El apósito Tegaderm™ CHG no está diseñado para absorber grandes cantidades de sangre o drenaje

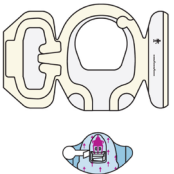
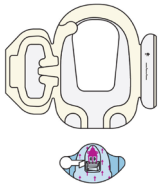
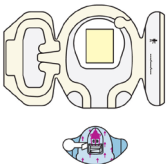
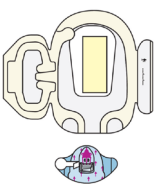
Advertencias

- No utilice el dispositivo de fijación PICC/CVC 3M™ en situaciones en las que pueda producirse pérdida de adhesión, como: en pacientes confundidos, con piel sudorosa, con dificultad para adherirse o cuando el dispositivo de acceso no se controla diariamente. El dispositivo de fijación está diseñado para utilizarse con un apósito de fijación y cobertura.
- No utilice el apósito Tegaderm™ CHG en bebés prematuros o bebés menores de 2 meses de edad. El uso de productos que contienen gluconato de clorhexidina en bebés prematuros puede provocar reacciones de hipersensibilidad o necrosis cutánea. No se han realizado pruebas de seguridad y eficacia del apósito Tegaderm™ CHG en personas menores de 18 años.
- Sólo para uso externo.
- Evitar el contacto con los ojos, oídos y/o otras mucosas.
- No utilice este producto en pacientes con hipersensibilidad conocida al gluconato de clorhexidina. El producto puede causar irritación, sensibilización y reacciones alérgicas generalizadas.
- Si se producen reacciones alérgicas, suspenda su uso inmediatamente y busque atención médica. Se han reportado reacciones de hipersensibilidad asociadas con el uso tópico de gluconato de clorhexidina en varios países. Se debe tener cuidado al utilizar preparaciones que contengan gluconato de clorhexidina y se debe observar al paciente por la posibilidad de reacciones de hipersensibilidad.
- El dispositivo de fijación PICC/CVC 3M™ + apósito 3M Tegaderm™ CHG es un sistema de fijación de un solo uso. La reutilización y/o el reenvasado pueden crear un riesgo de infección para el paciente o el usuario, comprometer la integridad estructural y/o las características esenciales del material y el diseño del dispositivo de fijación, lo que puede provocar una falla del dispositivo.
- No seguir las instrucciones de uso del fabricante puede provocar complicaciones, incluida una fijación incorrecta e irritación de la piel.

Precauciones

- No utilizar en pacientes con alergia a cintas o adhesivos.
- Cualquier sangrado en el sitio de inserción debe estabilizarse antes de la aplicación del sistema de fijación.
- Evite el contacto del sistema de fijación con alcohol o acetona, ya que ambos pueden debilitar la unión de los componentes y la adhesión del dispositivo de fijación.
- Minimizar la manipulación del catéter durante la aplicación y extracción del sistema de fijación.
- Oriente el dispositivo de fijación de modo que las flechas apunten hacia el sitio de inserción del catéter.
- Se debe inspeccionar periódicamente la posición del catéter y del dispositivo de fijación.
- El sistema de fijación debe sustituirse como máximo cada 7 días.
- No aplique tensión durante la aplicación. Puede producirse un traumatismo mecánico en la piel si se aplica tensión durante la aplicación del apósito.
- El dispositivo de fijación se puede utilizar con suturas si se desea.
- No utilice el dispositivo si restringe el flujo.
- La piel debe estar limpia, seca y libre de residuos de detergente.
- Deje que todas las preparaciones y protectores de la piel se sequen completamente antes de aplicar el sistema de fijación para evitar irritaciones y garantizar una buena adhesión.
- No reesterilizar.
- Cubrir y proteger el apósito mientras el paciente se baña.
- El apósito Tegaderm™ CHG no está indicado para su aplicación sobre heridas infectadas. No está indicado su uso en el tratamiento de infecciones causadas por dispositivos percutáneos. En casos de infección clínica de la herida, se debe utilizar un antimicrobiano sistémico, si está indicado.

Presentaciones disponibles

Producto	Nombre del Producto	Código	Tamaño del dispositivo	Tamaño del apósito	Unidades / Embalaje (Dispositivo + Apósito)	Embalaje / Caja
	3M™ Dispositivo de Fijación para PICC/CVC + 3M™ Tegaderm™	1837-2100	5,1 cm x 5,4 cm	8,5 cm x 11,5 cm	20	04
	3M™ Dispositivo de Fijación para PICC/CVC + 3M™ Tegaderm™	1839-2100	5,1 cm x 5,4 cm	10 cm x 15,5 cm	20	04
Producto	Nombre del Producto	Código	Tamaño del estabilizador	Tamaño del apósito	Unidades / Embalaje (Dispositivo + Apósito)	Embalaje / Caja
	3M™ Dispositivo de Fijación para PICC/CVC + 3M™ Tegaderm™ CHG	1877-2100	5,1 cm x 5,4 cm	8,5 cm x 11,5 cm	20	04
	3M™ Dispositivo de Fijación para PICC/CVC + 3M™ Tegaderm™ CHG	1879-2100	5,1 cm x 5,4 cm	10 cm x 15,5 cm	20	04



Solventum Chile
Negocio Médico Quirúrgico
Los Militares 4611 P.12
Las Condes, Santiago – Chile

productos.cl@solventum.com
800 914 850

3M Cuidado de la Salud ahora es **Solventum**

© Solventum 2025 Tegaderm, Solventum, el logotipo S, son marcas comerciales de Solventum o sus filiales. 3M y el logotipo de 3M son marcas comerciales de 3M. Otras marcas comerciales son propiedad de sus respectivos propietarios. **Última actualización: 14/05/2025**