

3M Apósito Whitefoam™ Large V.A.C.®

Código: M6275034/10

Marca: 3M Fabricante: 3M

Material de elaboración: Esponja de Alcohol Polivinilo (PVA), humedecido previamente con agua esterilizada, hidrofílica. Con poros cerrados de 0.2mm a 1.0mm, en kit con láminas adhesivas y tubo succión con conector

para canister o Sensatrac.

Registro Invima: 2016DM-0015754

Certificación: - FDA - ISO 9001/2008. - ISO 13485/2003.

Clasificación del riesgo: clase: Ilb

Método de Esterilización: Rayos Gamma

Número Reúsos recomendados: 0

Presentación: Unidad estéril

Contenido del KIT: 1 apósito de esponja de alcohol de polivinilo (PVA) (10 x 15 x 1 cm).

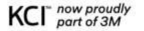
Indicaciones de uso: Dispositivo usado para el manejo avanzado de heridas, está indicado para pacientes con heridas crónicas, agudas, traumáticas, subagudas, y con dehiscencia, quemaduras de espesor parcial, úlceras (por ejemplo; diabéticas, por presión o varicosas), colgajos e injertos, entre otras. Heridas con exposición de tejido noble, órganos expuestos, ligamentos, tendones y hueso.

Recomendaciones: No fuerce los apósitos de espuma en ningún lugar de la herida, ya que esto puede dañar el tejido, alterar la distribución de la presión negativa o dificultar el exudado y la posterior retirada del apósito. Cuente siempre el número total de trozos de apósito que utiliza en la herida. Documente la cantidad de apósitos y la fecha de cambio del apósito en la lámina adhesiva o en la etiqueta indicadora de la cantidad de apósitos, si está disponible, y en la historia del paciente.

Precauciones: Debe conseguirse la hemostasia antes de aplicar el apósito y tomarse precauciones en los siguientes casos:

- Tratamiento anticoagulante o inhibidores de la agregación plaquetaria
- Pacientes con problemas de hemostasia.
- Sangrado abundante o debilidad en vasos sanguíneos u órganos.
- Mal nutrición no tratada.
- Pacientes con mala disposición o agresivos
- Pacientes con heridas muy próximas a vasos sanguíneos o aponeurosis delicada





Disposición final: Residuos peligrosos: Riesgo biológico biosanitario

Contraindicaciones: Fístulas no entéricas sin explorar. Osteomielitis no tratada. Heridas malignas (excepto para mejor la calidad de vida). Tejido necrótico con presencia de escaras. Pacientes con riesgo de hemorragias o fuga intestinal

Modo de Acción:

Cuando el apósito WHITEFOAM V.A.C.® ya instalado se colapsa y comprime, gracias a la presión negativa configurada en el equipo, entrar en contacto con el lecho de la herida generando *microtensión*; aumento de vascularización, aumento división celular, extracción del edema circundante, eliminación de mediadores de inflamación, material infeccioso y aumento de tejido de granulación y *macro tensión*; disminución del volumen y diámetro de la herida afrontando bordes y favoreciendo mecanismos para la cicatrización.

