

3M Apósito V.A.C. VERAFLO™ Dressing Kit – Medium

Código: ULTVFL05MD

Marca: 3M Fabricante: 3M

Material de elaboración: Espuma de poliuretano con una mayor resistencia a la tracción, menos hidrofóbico.

Registro Invima: 2018DM-0017593

Clasificación del riesgo: clase: Ilb

Método de Esterilización: Rayos Gamma

Número Reúsos recomendados: 0

Presentación: Unidad estéril

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



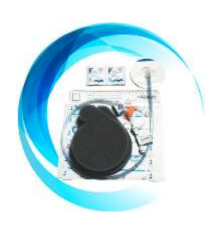
Apósito compatible solo con equipo ULTA® limpia, trata y cicatriza. Utilizado para ciclos de presión negativa combinada con instilación de solución.

Composición Kit:

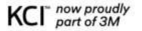
- 1. 2 Esponjas de Poliuretano (17 x 15 x 1,8 cm); menos hidrofóbica que permite la instilación y distribución de distintas soluciones al lecho de la herida, mayor resistencia a la tracción superior para ayudar a asegurar la completa eliminación de espuma del lecho de la herida, pre cortada con forma de espiral para facilitar y acortar tiempos en técnicas de instalación.
- 2. Estéril. Libre de látex.
- 3. Tamaño de los orificios de 400 a 600 micras para generar mejor y más tejido de granulación de manera simétrica.
- 5. De un solo uso.
- 6. Láminas V.A.C.® Drape avanzado; plástico adhesivo semi- oclusivo, que permiten cubrir las heridas para que se aplique la presión negativa e instilación de soluciones. La cantidad de láminas varía dependiendo del tamaño de la esponja. Cada lamina de V.A.C.® Drape avanzado corresponde a una medida de 20 x 18 cm.
- 7. Incluye tubería Veratrac®, tubos de silicona doble; para terapia de presión negativa bidireccional con 5 lúmenes. La tubería cuenta con la tecnología necesaria para permitir el monitoreo continuo de la presión de la herida Sensatrac™ y lumen para instilación.
- 8. Contiene sachet de protector cutáneo Cavilón 3M™.

Modo de Acción:

Cuando el apósito VERAFLO 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 *micro*







tensión; 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. Este ciclo de presión se combina con ciclos de lavado donde se instila alguna solución permitiendo lavar la herida y tratar infecciones más resistentes que generan un biofilm.

Indicaciones:

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 infectadas con presencia de biofilm y heridas donde se necesiten aseos frecuentes.

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.
- En pacientes con órganos o vísceras expuestas, utilizar en combinación con apósito Whitefoam V.A.C. ®.

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

Disposición final: Residuos peligrosos: Riesgo biológico biosanitario

