

3M™ Cavilon™ Advanced Película Barrera No irritante



Referencia: 5050G

DESCRIPCIÓN COMERCIAL

3M™ Cavilon™ Advanced es una solución destinada a cubrir y proteger la piel intacta o dañada. Después de su aplicación sobre la piel, el líquido se seca rápidamente para formar una barrera primaria duradera y resistente al agua. Es elastomérico, se adhiere a los contornos de la piel y proporciona una película uniforme. La película es transparente y posee una buena permeabilidad al vapor de oxígeno y humedad. El polímero acrílico y el cianoacrilato se dispersan en un disolvente que no irrita. La película es incolora, no citotóxica y tiene un potencial bajo de dermatitis. La película se adhiere a superficies de piel seca, húmeda o mojada (es decir, pérdida superficial de piel de espesor parcial) y permanece intacta durante condiciones de exposición continua o repetida a humedad o irritantes cáusticos. Se desprenderá de la piel por lo que no requiere eliminación.

INDICACIONES

3M™ Cavilon™ Advanced forma una película barrera destinada a cubrir y proteger la piel intacta o dañada. Es eficaz en condiciones en las que la piel húmeda y / o seca está frecuente o continuamente expuesta a humedad e irritantes cáusticos tales como heces, líquidos digestivos, drenaje de heridas y orina.

La barrera protectora de la película reduce el dolor asociado con la Dermatitis Asociada a la Incontinencia (DAI) y previene, detiene y / o revierte los efectos de la DAI.

El protector cutáneo Cavilon™ Advanced también se puede utilizar en áreas expuestas a la fricción y el cizallamiento de sábanas de la cama, ropa, zapatos o cualquier otro material que se frota contra la piel ayudando / permitiendo que la piel se cure.

CONTRAINDICACIONES

No debe emplearse como apósito para heridas de espesor total ni en los ojos o alrededor de ellos.

PRECAUCIONES/ADVERTENCIAS

Advertencias:

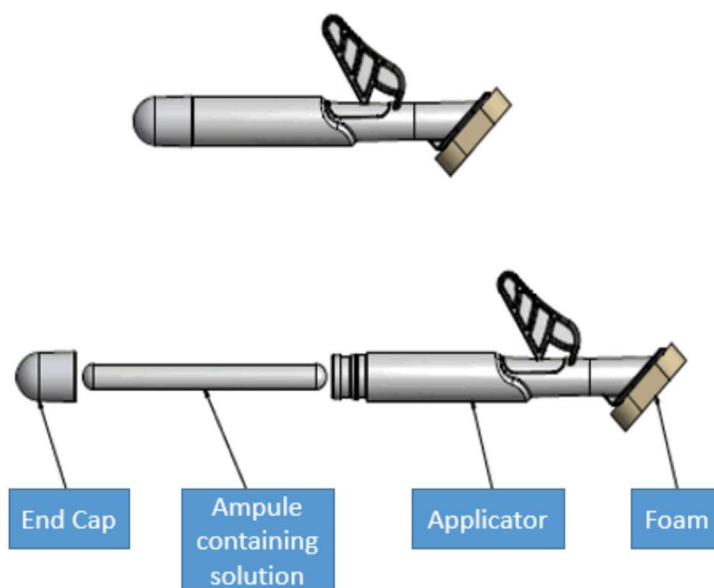
- 3M™ Cavilon™ Advanced es altamente inflamable, por lo que debe usarse en áreas bien ventiladas. Evitar su uso cerca de llamas o de fuentes de calor. Deja de ser inflamable en cuanto se seca por completo.
- Evitar su uso en pacientes con alergias a algunos de sus componentes.
- El producto está empaquetado individualmente para un solo uso. La reutilización puede suponer un aumento en el riesgo de infección o un inadecuado rendimiento del producto.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Precauciones:

- La absorción de la piel y la absorción de medicamentos tópicos (incluyendo antimicrobianos, antifúngicos y analgésicos) pueden reducirse o prevenirse con el uso del protector cutáneo Cavilon™ Advanced.

- El uso de otros productos barrera, ungüentos cremas o lociones puede reducir significativamente la efectividad del producto.
- El producto puede aumentar la adhesión de algunos productos adhesivos sobre todo durante los primeros días de uso. Al retirar un producto adhesivo, es importante tener cuidado y seguir las instrucciones de uso.

COMPOSICIÓN



Solución:

- 2-Octilcianoacrilato: permite adherirse a la piel.
- Tetrapolímero acrílico: proporciona la película barrera.
- Hexametildisiloxano (HMDS): solvente, permite la formación de la película sobre la piel.

Dispositivo. Los materiales que conforman el dispositivo son:

- Tapa final: Polietileno de alta densidad.
- Ampolla: vidrio.
- Aplicador: Polietileno de baja densidad.
- Espuma: Poliuretano.

ATRIBUTOS Y MEDIDAS

Atributos:

- 3M™ Cavilon™ Película Barrera no contiene alcohol y no irrita la piel.
- Se seca rápidamente, en menos de 30 segundos.
- Actúa protegiendo la piel de los fluidos corporales, humedad o cualquier sustancia que pueda resultar irritante, restituyendo la Tasa normal de Transpiración Transepidérmica.
- No interfiere la acción antiséptica de la Clorhexidina ni la Povidona Yodada.
- No contiene aromas ni conservantes.
- No es citotóxico. Es hipoalergénico
- Larga duración. Sólo necesita ser aplicado 2 veces por semana, en condiciones normales.
- Es transparente. No es necesaria su retirada para nuevas aplicaciones o evaluar la piel.
- Permite la adhesión de apósitos, esparadrapos u otros dispositivos.
- Presentación de la solución estéril.

INTRUCCIONES DE USO

- Abra el envase y sujete el aplicador.
- Apunte el extremo esponjoso del aplicador hacia abajo.
- Coloque el pulgar en el extremo de la palanca y presione firmemente la palanca para romper la ampolla interna (se escuchará ruido de chasquido o estallido). No es necesario continuar presionando la palanca.
- Mantenga el aplicador apuntando hacia abajo durante aproximadamente 10 segundos para permitir que el fluido fluya hacia la esponja.
- El líquido no saturará completamente la esponja hasta los bordes.
- Usando un movimiento uniforme de barrido, limpie suavemente la piel con la esponja de espuma con mínimo solapamiento.
- **No es necesaria una presión firme y / o una presión hacia abajo sobre la palanca o el aplicador-puede resultar en humedad excesiva o agrupación del fluido.**

- Continúe la aplicación hasta que se cubra toda el área afectada.
- El aplicador se puede utilizar en cualquier dirección.
- Permita que el área se seque durante al menos 30 segundos.
- Si se deja un área sin aplicar, espere hasta que el líquido se haya secado completamente antes de aplicar el producto adicional.
- Si se aplica dentro del pliegue cutáneo u otro área de contacto piel con piel, asegúrese de que las superficies de la piel estén separadas para permitir que el líquido se seque completamente.
- Permita un tiempo de secado de 1 minuto antes de cubrir con productos adhesivos.

ENVASADO

Empaquetado: 1 aplicador/caja; 20 cajas/embalaje.

Etiquetado: nombre comercial, descripción “multi-idioma”, medidas/cantidad, unidades/envase, caducidad, N° lote, símbolo no contiene látex, símbolo no reutilizar, símbolo ver instrucciones de uso, símbolo solución no estéril, símbolo estéril (aplicador es estéril si el empaquetado está intacto), símbolo no utilizar si empaquetado está dañado o abierto, símbolo punto verde, símbolo material inflamable, instrucciones de uso, marcado CE, código EAN 14.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

- Almacenar a temperatura ambiente.
- Evitar calor y humedad excesivos.
- La fecha de caducidad figura registrada en la caja y es de 3 años a partir de la fabricación del apósito.

ESTERILIZACIÓN

El aplicador está esterilizado mediante óxido de etileno puro. Si n embargo, ya que el óxido de etileno no puede penetrar la ampolla de vidrio, la solución dentro de la ampolla no es estéril.

CUMPLIMIENTO CON NORMATIVAS

Marcado CE de acuerdo con Directiva Europea 93/42/CEE de Productos sanitarios, transpuesta mediante el RD 1591/2009.

| | |
|----------------|--|
| Fabricante | 3M Company, 3M Health Care 3M Center, 2510 Conway Ave. Saint Paul, Minnesota 55144 U.S.A. |
| EC REP | 3M Deutschland GmbH, Health Care Business Carl-Schurz-Str. 1, 41453 Neuss, Germany |
| Clasificación | Ila |
| EC certificate | REG-DOC-05-293257 |
| ISO | ISO 13485:2003 certificate |

INFORMACIÓN PARA PEDIDOS

| Tipo de unidad | Unidades totales | Pedido mínimo |
|-------------------|------------------|---------------|
| Unidad de consumo | 1 | 20 |
| Caja | 1 | 20 |
| Embalaje | 20 | 1 |

3M España, S.L.
Cuidado de la Salud
Soluciones para el Cuidado de la Piel y las Heridas
Juan Ignacio Luca de Tena, 19-25
28027 Madrid



www.3m.com.es