



# Tegaderm™

IV Care Solutions

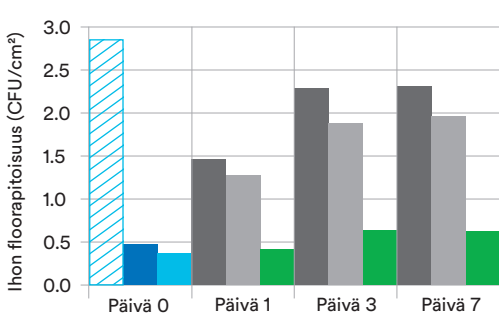
Tuoteopas

## 3M™ Tegaderm™ Antimikrobinen I.V. Advanced -suojasidos 9132

Integroitu muotoilu yhdistää antimikrobisen suojan pistokohdan näkyvyyteen, katetrin kiinnitykseen ja yhdenmukaisiin toimintatapoihin perifeeristen IV-kanyylien kiinnitykselle.

### Antimikrobinen suoja

Ehkäisee ihoflooran uudelleenkasvua puhdistetulla iholla paremmin kuin ei-antimikrobiset suojasidokset.<sup>1</sup>



■ Lähtötaso  
■ 70 % IPA-käsittelyn jälkeen  
■ 2 % CHG ja 70 % IPA-käsittelyn jälkeen  
■ Verrokkisidos, iho puhdistettu 70 % IPAlla  
■ Verrokkisidos, ihon puhdistuksessa käytetty 70 % IPA, jossa 2 % CHG  
■ Tegaderm™ Antimikrobinen I.V. Advanced -suojasidos, iho puhdistettu 70 % IPAlla, jossa 2 % CHG

**Vedenkestävä, steriili suojasidos, joka antaa suojaa ulkoisia kontaminanteja vastaan\***

Hengittävä, läpinäkyvä kalvo.

### Antimikrobinen suoja

Klooriheksidiiniglukonaatti (CHG) on integroitu sidoksen liima-aineeseen, jossa se muodostaa antimikrobisen suojan. Ylimääräistä kostutusta ei tarvita aktivoitumista varten.



### Suuri lovellinen kiinnitysteippi

Varmistaa kiinnitystä ja sidoksen paikallaan pysymistä.

### Mukautuva reuna

Hyödyntää reunan nousemista vähentävää teknologiaa.

### Mukautuva avaimenreikälovi

Katetrin lumenit sopivat hyvin loveen, jolloin suojasidos pysyy paremmin paikoillaan.

## Antimikrobinen suoja

Todistettusti pystyy rajoittamaan normaalin ihoflooran kasvua puhdistetulla iholla jopa 7 päivän ajan.

## Näkyvyys pistokohtaan

Läpinäkyvä sidos mahdollistaa pistokohdan komplikaatioiden varhaisen toteamisen.

## Katetrin kiinnitys

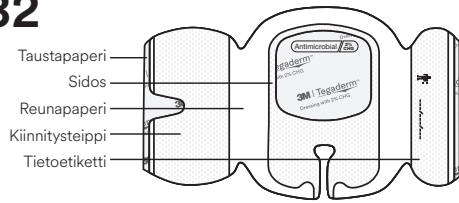
Suunniteltu estämään katetrin liike ja irtoaminen.

## Helppo-käyttöinen

Klooriheksidiiniglukonaatilla varustettu suojasidos auttaa standardoimaan oikeanlaiset laittokäytänteet.

\**In vitro* -tutkimus on osoittanut, että läpinäkyvä kalvo muodostaa esteen viruksille, joiden halkaisija on vähintään 27 nm, kun sidos on ehjä eikä vuoda.  
1. 3M asiakirja-aineisto. EM-05-305455

9132



Tuoteopas

## Valmistele



Valmistele ihoalue noudattaen laitoksen hoitokäytänteitä. Varmista, että ihoalue on täysin kuiva.

## Painele



Yhden käden kiinnitystekniikka

Älä venytä sidosta kiinnittäessäsi sitä. Irrota taustapaperi sidoksesta ja vie sidoksen ikkuna pistokohdan päälle siten, että infuusioletku asettuu kiinnitysloven kohdalle. Painele suojasidos tasaisesti paikoilleen yhdellä kädellä, jotta se kiinnittyy varmasti, ja irrota reunapaperi toisen käden avulla.

## Kiinnitä



Sijoita kiinnitysteippi veri-indikaatiokammion alle ja liimaa se yläosastaan suojasidoksen päälle. Irrota taustapaperit.

## Kiinnitä



Kirjaa sidoksen vaihtotiedot etikettiin. Kiinnitä etiketti sidoksen päälle, katetrin lumenien päälle. Irrota taustapaperit. Kiinnitä letku teipillä.

## Seuraa



Vaihda sidos:

- ▶ vähintään 7 päivän välein
- ▶ jos sidos löystyy, likaantuu tai kostuu
- ▶ laitoksen hoito-ohjeistuksien mukaan.

## Irrottaminen



Irrota teippiliuskat. Suorita irrotus hitaasti ja lähellä ihoa (low & slow -tekniikalla). Aloita katetrin tai letkun lähtöpäästä ja etene kohti katetrin pistokohtaa. Ihovaurioita välttääksesi poista sidos irrottaen sitä varovaisesti taaksepäin, älä vedä sidosta ihosta suoraan ylöspäin.

Tuotteen käyttöohjeista saat tärkeitä lisätietoja.

## Tilastiedot

Tuote	Tuotenumero	Koko suojasidoksen koko	Suojasidosta/rasia	Rasiaa/ kuljetuspakkaus
	9132	7 cm x 8,5 cm	25	4

Sivustolta [3M.com/IVtraining](https://www.3m.com/IVtraining) löydät kaikkiin 3M i.v.-hoitoratkaisuihin liittyvät koulutusmateriaalit.