

Превръзки с прозрачен филм Tegaderm™ на 3M™  
Профил на продукта



Дават сигурност.

Предпазват.

Стабилизируют.

Търговска марка **Tegaderm™**  
Пълна линия от интравенозни локални превръзки



## Основна информация

Многобройни научни изследвания, проведени от 70-те години на миналия век, разглеждат ролята на превръзките за интравенозни места и грижа за раните.<sup>1-5</sup> Това проучване демонстрира значимостта на превръзката за интравенозна защита и подобро заздравяване на раните, като същевременно стимулира търсенето на превързочни материали със свойства, сходни на здравата, непокътната кожа.

Превръзките с полупропусклив прозрачен филм са създадени да осигурят тази подобрена среда. Те предотвратяват преминаването на течности, бактерии и вируси\* към интравенозното място или раната, като същевременно създават възможност за изпаряване на влагата и обмен на газовете през превръзката. Тези свойства, заедно с прозрачността и пригодимостта, правят превръзките с прозрачен филм отлично допълнение към грижите при интравенозните катетри и протоколите за контрол на раните. Превръзката с прозрачен филм Tegaderm™ на 3М™ е предпочитаната прозрачна превръзка в цял свят.



Интравенозна превръзка с прозрачен филм Tegaderm™ на 3М™ с ограничение (1650)



Интравенозна превръзка с прозрачен филм Tegaderm™ на 3М™ с ограничение (1610)



Превръзка с прозрачен филм Tegaderm™ на 3М™ в стил „рамка“ (1624W)



Интравенозна превръзка с прозрачен филм Tegaderm™ на 3М™ с ограничение (1635)

## Показания за употреба

Прозрачните превръзки Tegaderm™ могат да се използват за покриване и предпазване на места с катетри и рани, за поддържане на влажна среда за заздравяване на рани, като вторична превръзка, като предпазно покритие над рискова кожа, за фиксиране на изделия към кожата, както и като защитно покритие на очите. Те могат да се използват и за осигуряване на влажна среда за раните, която да улесни автолитичното изчистване. Честите приложения включват различни интравенозни катетри и други перкутани изделия, като:

- периферни и средни катетри;
- субклавикуларни и югуларни катетри;
- PICC линии (периферно въведени централни катетри);
- пулмонални артериални катетри;
- тунелни катетри и имплантирани портове;
- епидурални катетри;
- катетри за диализа;
- подкожни катетри за инсулин;
- умбиликални катетри.

Приложенията за контрол на раните и предпазване на мястото включват:

- чисти, затворени хирургични разрези;
- донорски места при трансплантиране на кожа;
- язви от залежаване в стадий I или II;
- повърхностни рани, като абразии, разкъсвания на кожата и мехури;
- изгаряния от първа и втора степен;
- предпазно покритие за предотвратяване на разрушаване на покритието на кожата;
- вторична превръзка върху марля, алгинова киселина или хидрогел;
- предпазно покритие за очите.

Докато превръзките с прозрачен филм Tegaderm™ и Tegaderm™ HP на 3М™ са подходящи за всяко от тези приложения, филмът на Tegaderm™ HP има различен адхезив, който осигурява по-голяма сила на задържане в условия на влажност, като:

- диафоретични пациенти;
- условия на висока влажност;
- леко дрениращи се рани;
- сакрални рани и защита на кожата.

\*Изследванията *in vitro* показват, че прозрачният филм на превръзките с търговска марка Tegaderm™ на 3М™ осигуряват противовирусна бариера за вируси с размер 27 nm в диаметър или по-големи, докато превръзката остава непокътната, без протичане.

## Описание на продукта

Превръзките с прозрачен филм Tegaderm™ и Tegaderm™ HP на 3M™ се състоят от задна част, представляваща тънък филм с хипоалергенен адхезив без латекс, който нежно, но сигурно прилепва към кожата. Превръзките Tegaderm™ са дишащи, стерилни, прозрачни и водоустойчиви, като осигуряват бариера срещу външни замърсители.

Филмът на Tegaderm™ HP има специален адхезив за по-голяма сила на задържане при наличието на влага.

Специално създадените превръзки Tegaderm™ с уникални форми и закрепващи ленти осигуряват решения за трудните за превързване рани и интравенозни катетри.

## Характеристики и ползи на продукта

Многофункционални - един продукт се използва при много клинични ситуации. Превръзките Tegaderm™ могат да се използват за защита на интравенозни места, подобро заздравяване на раните, предотвратяване на разрушаване на покритието на кожата, както и за защита на чисти, затворени хирургични разрези.

Превръзките Tegaderm™ са налични в много размери, форми и стилове на прилагане, за да отговорят на разнообразни нужди.

Рамката позволява превръзките да бъдат персонализирани за специални приложения, при нужда. Системите за прилагане на повечето други прозрачни превръзки не позволяват такава персонализация.

Лесни за прилагане — уникална рамкова система за доставяне

Прилагането на превръзката Tegaderm™ е интуитивно и бързо, което води до лесно запомняне и научаване. Тя е особено удобна за използване при самостоятелни грижи от страна на пациента.

Превръзката Tegaderm™ свежда до минимум времето на прилагане и спестява отпадъците и разходите за превръзки. Рамковата система за доставяне осигурява максимален контрол на тънкия филм за бързо прилагане дори на най-големите превръзки. Уникалната „рамка за преглед“ позволява прецизно и сигурно поставяне на превръзката всеки път. Ако адхезивната повърхност неволно бъде докосната, превръзката може да бъде отделена и поставена, което елиминира похабяването на превръзки.

Превръзката Tegaderm™ е налична и като система за доставяне в стил „първа помощ“ за медицинския специалист, който предпочита този метод на прилагане.

Деликатен адхезив - точният баланс при силата на прилепване

Превръзките Tegaderm™ са създадени с хипоалергенен адхезив без латекс, който е нежен към кожата, а същевременно здраво придържа катетрите и другите изделия на мястото им.

Превръзката Tegaderm™ осигурява добро първоначално прилепване без изграждане до излишни нива с течение на времето. Дори при превръзки, оставени на мястото за дълги периоди от време, рискът от дискомфорт на пациента и травма на кожата е минимален, когато превръзката се премахне по правилния начин.

Хидрофилната природа на адхезива на филма Tegaderm™ HP го прави изключително прилепващ и полезен при условия на влага и трудни за превързване области. Той осигурява допълнителна сила на задържане, като намалява непланираните смени на превръзката.

Дишащи — позволяват на кислорода и влагата да се изпарят

Дишащата способност на превръзките Tegaderm™ позволява на влагата да се изпари и на газовете да се обменят, което е важно за поддържане на нормалната функция на кожата под превръзката.

Пациентите могат да носят превръзките Tegaderm™ за продължителни периоди от време, с минимален риск от кожно дразнене или мацерация, без излишна пролиферация на кожната флора.

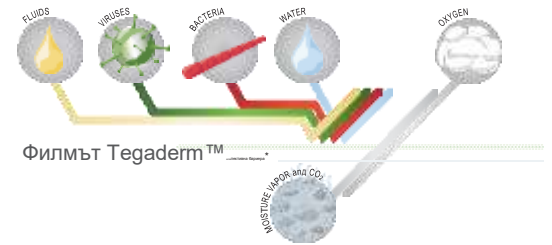
Водоустойчива, стерилна бариера - непромокаема при течности, бактерии и вируси\*

Превръзката Tegaderm™ действа като бариера, предпазваща интравенозното място или раната от външни замърсители, като бактерии, вируси,\* кръв и

телесни течности.

Тъй като превръзките Tegaderm™ са водоустойчиви, пациентите могат да се къпят, да вземат душ или да плуват, ако превръзката е напълно запечатана около катетъра или раната.

Превръзката Tegaderm™ е стерилна и остава такава, докато външната опаковка е цяла. Не стерилизирайте повторно с гама, пара или електронно лъчение.

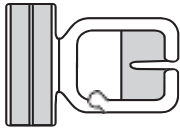


Превръзките Tegaderm™ са дишащи, стерилни, прозрачни и водоустойчиви и осигуряват бариера към външните замърсители.

\*Изследванията in vitro показват, че прозрачният филм на превръзките с търговска марка Tegaderm™ на 3M™ осигуряват противовирусна бариера за вируси с размер 27 nm в диаметър или по-големи, докато превръзката остава непокътната, без протичане.

## Характеристики и ползи на продукта (продължение)

Прилягащи — съгват се заедно с кожата за по-добър комфорт на пациента  
Превръзката с прозрачен филм Tegaderm™ на 3М™ приляга към очертанията на тялото, лесно се разтегля и предотвратява натиска върху кожата при движението на пациента. Тя предпазва кожата и костния релеф от абразия и позволява на пациента да се движи с лекота. Превръзката Tegaderm™ е удобна за носене и се характеризира с плосък профил.



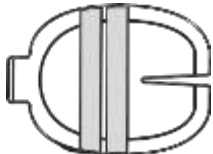
1610

Специалните форми на превръзките Tegaderm™ лесно прилягат към трудните за превързване области, като югуларни места и места на периферно въведени централни катетри, както и сакрални рани.



1650

Подобрено заздравяване на рани — подобрени резултати и комфорт на пациента  
Превръзката Tegaderm™ се запечатва в естествената течност на раната, за да поддържа влажна среда, за която се знае, че подобрява процеса на заздравяване. Тя предотвратява формирането на корички и дехидратирането на леглото на раната, което може да се появи при конвенционалните сухи превръзки. Превръзката Tegaderm™ осигурява среда на раната, която позволява на епителните клетки да мигрират лесно по повърхността на раната, намалявайки болката, причинена от дехидратацията на раната, и повишавайки комфорта на пациента.6–12



1635

Прозрачни — позволяват лесно наблюдение на раните и интравенозните места  
Прозрачността на превръзката Tegaderm™ осигурява пълна видимост на мястото при прилагане. Тя позволява и непрекъснато наблюдение на интравенозното място или раната, без разместване или премахване на превръзката. Тази визуализация елиминира излишните смени на превръзката и спестява време за обгрижване.

По-редки смени на превръзката — повишен комфорт за пациента  
С превръзката Tegaderm™ по-редките смени означават подобрен комфорт за пациента, като рискът от травма на кожата, възникваща при многократно премахване на адхезива, се редуцира.

При интравенозните грижи, по-редките смени на превръзката водят до по-малко манипулации на катетъра и по-малко излагане на евентуални външни замърсители.



9543HP

При прилагане върху рани, по-дългото време на носене на превръзката Tegaderm™ позволява раната да не се дразни, което предотвратява прекъсването на процеса на заздравяване.

Достъпни — можете да ги носите по-дълго от превръзките с лента и марля  
Насоките за предотвратяване на вътресъдови инфекции, свързани с катетрите, на Консултативния комитет по практики за контрол на инфекции в здравеопазването (НСПАС)/Центровете за контрол и превенция на заболяванията (CDC) подкрепя по-дългите периоди на носене на прозрачните превръзки, в сравнение с тези с лента и марля за интравенозни приложения.13 По-редките смени на превръзката спестяват време за обгрижване и разходи за консумативи, като материали за предварителна подготовка, ръкавици и превързочни материали.

Клинично доказани — ефикасни за интравенозни места и грижа за раните  
Многобройни клинични изпитвания, проведени от независими изследователи, подкрепят употребата на прозрачните превръзки Tegaderm™ на интравенозни места14–22 и при грижа за раните.6–12 Международно признатите насоки за интравенозни манипулации базират препоръките за грижа за мястото върху клинични изпитвания, използващи превръзките Tegaderm™.13

Повечето от основните интравенозни изпитвания са проведени върху високорискови пациенти с централни катетри. Резултатите от най-големите, проспективни, рандомизирани изпитвания на превръзки за централни линии са доказали, че превръзките Tegaderm™ са безопасни като марлите и лентите, дори носени за по-дълги периоди от време. Удължените периоди на носене на превръзките Tegaderm™ не повишават риска от бактериемии, свързани с интравенозните катетри.14, 15, 20, 21

Проведени са и няколко изпитвания на периферни интравенозни катетри. Най-голямото от тях, с 2088 катетъра, е демонстрирало безопасността и рентабилността на превръзките Tegaderm™, оставени на мястото по време на катетеризацията.16

Изпитванията на рани са демонстрирали значимостта на прозрачните превръзки за бързото заздравяване, защитата на раната от външни замърсявания и комфорта на пациента.

Клинични досиета, едно за употребата на превръзките Tegaderm™ при интравенозна терапия, а другото за грижа за раните, можете да получите при поискване от Вашия представител на 3М.

Рентгенологично прозрачни

Превръзката Tegaderm™ е рентгенологично прозрачна. Не е необходимо премахване на превръзката от пациента преди рентгеново изследване.



# Физически свойства/дефиниции

## Полуоклузивна (полупропусклива)

Превръзките с прозрачен филм Tegaderm® и Tegaderm® HP са изработени от полупропускливи филми. Можем да мислим за тях като за селективни филтри - те са оклузивни за течности, бактерии и вируси; \*въпреки това, водни изпарения, кислород и въглероден диоксид могат лесно да се обменят.

Превръзките с филм Tegaderm® и Tegaderm® HP са дишащи. Дишащата способност на материала обикновено се описва по отношение на скоростите на пренос на изпарения от кислород и влага (MVTR). И двете нива се определят от количеството газ, което преминава през превръзката за определен период от време, при специфични условия на температура и влажност.

## MVTR (скорост на пренос на изпарения от влага)

Скоростта на пренос на изпарения от влага (MVTR) е измерването на дифузията на водни пари през материал.

За измерването обикновено се използват два лабораторни тестови метода. Резултатите от тези два теста често се използват за сравнение на прозрачните превръзки за интравенозна употреба. Въпреки това, те не представят реални условия, а върху резултатите могат да повлияят много променливи. Това повдига въпроса дали данните от лабораторните тестове за скоростта на пренос на изпарения от влага могат точно да предскажат работните характеристики на превръзката в клиничната практика.

Тестът с обърната лабораторна чаша дава по-високи цифри с по-голяма променливост. Тези вариации се виждат в проби от една и съща превръзка, както и между различни продукти. Това несъответствие възниква, тъй като филмите могат да се разтеглят и раздуват вследствие на водното налягане върху тестовата превръзка, което увеличава измерената повърхностна област.

Стойностите на скоростта на пренос на изпарения от влага, получени чрез метода в изправено положение, са по-ниски и по-постоянни при различните продукти, както и между пробите от една и съща превръзка. Тъй като течността не влиза в контакт с филма при този тестови метод, разтягането и раздуването не са фактори при резултатите.

Освен избраният тестови метод, много други променливи могат драматично да въздействат върху скоростите на пренос на изпарения от влага.

- Обем на течността в тестовата лабораторна чаша (обикновено 10–50 ml)
- Вид на течната среда (вода, физиологичен разтвор)
- Концентрация на веществата в течността (сол, протеини)
- Условия на околната среда (температура, влажност)

Статичните лабораторни изпитвания на скоростите на пренос на изпарения от влага обикновено се провеждат при строго контролирани температури и ниска относителна влажност. В клинични условия, където температурите и влажността варират значително от типичните тестови условия, стойностите на скоростите на пренос на изпарения от влага ще бъдат много по-различни от получените в лабораторията. Например, при условия на висока влажност, преносът на изпарения от влага ще продължи при много по-бавна скорост.

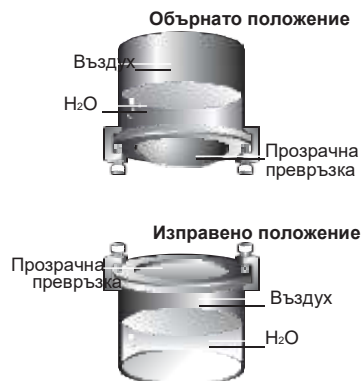
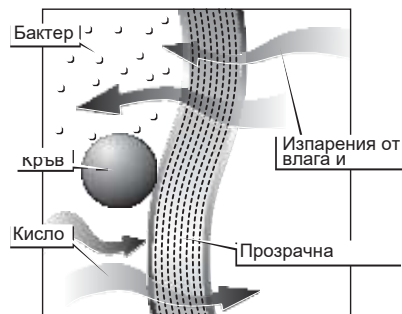
Третият, по-рядко използван метод, използва компютризирана евапориметрия за измерване на свойствата за справяне с влагата на прозрачните превръзки. Този инструмент записва действителното изпарение през филма върху кожата и натрупването на влага под превръзката. Когато преносът на изпарения от влага се измерва с това устройство, превръзките със значими разлики при статичните скорости на пренос на изпарения от влага не показват значима разлика в действителното натрупване на влага върху кожата.<sup>17</sup>

Проведени са научни изпитвания за проучване на ефекта на скоростите на пренос на изпарения от влага върху клиничните резултати за интравенозната терапия. Резултатите от тези изпитвания не показват взаимовръзка между по-високите скорости на пренос на изпарения от влага и по-ниската честота на възникване на усложнения, включително свързана с катетъра бактериемия.

Например, в голямо, проспективно, рандомизирано клинично изпитване, проведено от д-р Dennis G. Maki, върху катетри Swan-Ganz, не са намерени доказателства за документиране на полезен ефект на превръзката с по-високи скорости на пренос на изпарения от влага (OpSite® IV3000), в сравнение с превръзка със стандартен филм (превръзка Tegaderm®). Данните не са показали статистическа разлика в клиничните резултати (колонизация на кожата, колонизация на върха на катетъра или честота на възникване на инфекция на

кръвния поток, свързана с катетъра) между превръзките Tegaderm® и превръзките OpSite IV3000.<sup>18</sup>

Към този момент няма специфични клинични данни, които да предполагат оптимална скорост на пренос на изпарения от влага. По-важни от скоростите на пренос на изпарения от влага за предотвратяване на интравенозните инфекции са правилната подготовка на мястото, стерилната техника на въвеждане и стриктното придържане към протоколите за поддръжка на интравенозната линия.



\*Изследванията in vitro показват, че прозрачният филм на превръзките с търговска марка Tegaderm™ на 3M™ осигуряват противовирусна бариера за вируси с размер 27 nm в диаметър или по-големи, докато превръзката остава непокътната, без протичане.



## Общи съвети за прилагане

1. Изберете превръзка с размер, който по подходящ начин ще покрива катетъра и мястото на въвеждане или раната. Уверете се, че поне един ръб от един инч (2,54 cm) от превръзката прилепва към здрава, суха кожа.
2. Пригответе мястото за въвеждане на катетъра или раната съгласно одобрените протоколи на вашето лечебно заведение.
3. За гарантиране на добро прилепване, острижете излишното окосмяване на мястото на поставяне на превръзката. Не бръснете кожата поради възникване на евентуални микроабразии.
4. Уверете се, че върху кожата няма сапуни, детергенти и лосиони. Оставете всички подготвителни и защитни материали да засъхнат напълно, преди да приложите превръзката. Мокрите остатъци от подготвителни материали и сапун могат да причинят дразнене, ако останат под превръзката. Освен това, адхезивните продукти не прилепват добре към мокри или мазни повърхности.
5. Не разтягайте превръзката Tegaderm™ по време на прилагане. Прилагането на адхезивен продукт с опън може да причини механична травма на кожата. Разтягането може да причини и неуспешно залепване.
6. Адхезивът на превръзката Tegaderm™ е чувствителен на натиск. За осигуряване на най-доброто прилепване, винаги прилагайте плътен натиск към превръзката от центъра към ръбовете.
7. За да персонализирате превръзката за специално приложение, използвайте стерилни ножици, за да я отрежете до желаните форми и размери, преди да премахнете отпечатаната обшивка. За най-добри резултати и лесно приложение, отрежете парчетата, така че част от рамката да остане върху поне двете страни.



## Съвети за премахване

Поддържайте кожата, когато премахвате превръзката Tegaderm™. За премахване от интравенозни места, стабилизирайте и катетъра, за да предотвратите разместване. Използвайте една от следните техники на премахване въз основа на състоянието на кожата на вашия пациент и вашите лични предпочитания:

- Внимателно хванете единия край и бавно отлепете превръзката от кожата по посока на растежа на косъма. Опитайте да отлепите обратно самата превръзка, вместо да я издърпвате от кожата.

или

- Хванете единия ръб на превръзката и внимателно я издърпайте направо навън, за да разтегнете и отпуснете прилепването.

или

- Приложете средство за премахване на адхезив, подходящо за употреба върху кожата, към прилепващия ръб, докато внимателно отлепвате от кожата.

За по-лесно повдигане на ръба на превръзката, фиксирайте парче хирургична лента към единия ъгъл и разтрийте силно. Използвайте лентата като езиче, чрез което бавно да отлепите превръзката.

## Съвети за интравенозни превръзки

- За допълнителна стабилност на катетъра, малка част неразтеглива лента може да се постави върху центъра, без да се закрива мястото. Ако се поставя под превръзката, използвайте стерилна лента.

- На субклавикуларни и югуларни места, прилагайте превръзката, като главата на пациента е обърната обратно, а вратът е издължен, както се очаква да бъде при нормално движение. Това спомага за предотвратяване замърсяването на мястото с респираторни секрети и натиска върху превръзката, когато пациентът се движи.

- Когато подготвяте мястото, винаги подстригвайте излишното окосмяване, включително областта на брадата, за да осигурите добро прилепване на превръзката. Наблюдавайте за повторно израстване, което може да повдигне превръзката от кожата.

- При катетри с много лумени, пулмонални артериални катетри и катетри за диализа, избирайте превръзки с ограничение/назъбени превръзки. Тези превръзки са създадени, за да предотвратят повдигането на превръзката, причинено от тежестта на катетъра или манипулацията на лумените.

## Съвети за превръзки за рани

- Защитата на кожата около раната от мацерация с ексудат е важна. Продукт за защита на кожата или бариерен филм (като 3M™ Cavilon™ No Sting Barrier Film) може да намали риска от кожна мацерация и да запази деликатната кожа. Ако използвате течен продукт, оставете го напълно да изсъхне, преди прилагане на превръзката.
- В ситуации, където ексудатът може да влоши прилепването на превръзката, употребата на превръзката с прозрачен филм 3M™ Tegaderm™ HP може да осигури по-дълги периоди на носене вследствие на специалния адхезив.
- Нормално е ексудатът да се натрупва в много видове рани и е по-видим при прозрачните превръзки.
- Когато прилагате превръзката към опашната кост, опънете, но не разтягайте кожата на разстояние от глутеалната гънка. Застопорете превръзката първо в глутеалната гънка, след което я загладете навън.

## Бележки за намаляване на общите рискове

- Прозрачните превръзки позволяват лесна оценка на мястото. Проверявайте често мястото за ранни признаци на усложнения.
- Сменяйте превръзката съгласно протокола на вашето лечебно заведение или когато качеството ѝ се влоши. Повдигането на ръба не винаги е проблем, освен ако няма канал от ръба на превръзката до интравенозния вход или рана.
- За максимална бариерна защита превръзката Tegaderm™ трябва да поддържа добро прилепване около цялата периферия на интравенозното място или рана, както и да не бъде продупчена или скъсана.

## Бележки за намаляване на риска при интравенозна терапия

- Преди въвеждане на катетъра и при всяка смяна на превръзка, щателно подгответе кожата с одобрен антисептичен разтвор. Обърнете специално внимание на дезинфекцията на кожата около и под катетъра.
- Внимателно дезинфектирайте портовете преди достъпа.
- Защитете от дразнене на кожата. (3M™ Cavilon™ No Sting Barrier Film може да се използва за предотвратяване дразненето на кожата.) Увредената кожа близо до мястото на въвеждане на катетъра повишава риска от усложнения.
- Използвайте максималните бариерни предпазни мерки за въвеждане на централни катетри и стерилна техника за грижа за мястото. Използвайте асептична техника за периферно интравенозно въвеждане и поставяне на превръзка.
- Някоя превръзка не може да замести вашата професионална грижа за мястото.
- Предпазни мерки
- Хемостазата на мястото на катетъра или раната трябва да се постигне, преди поставяне на превръзката.
- Не разтягайте превръзката по време на прилагане. Ако превръзката се постави с опън, това може да доведе до механична травма на кожата.

1. Прозрачните превръзки Tegaderm™ не трябва да се стерилизират повторно чрез методи с гама, електронно лъчение или пара.
2. Антимикробните мехлеми, съдържащи полиетилен гликоли, могат да влошат силата на превръзката с прозрачен филм Tegaderm™ HP.

## Източници:

### Background

1. Winter, G.D. "Formation of the scab and the rate of epithelialization of superficial wounds in the skin of the young domestic pig." *Nature*, London 1962, 193: 293-4.
2. Hinman, C.D., Maibach, H.I., Winter, G.D. "Effect of air exposure and occlusion on experimental human skin wounds." *Nature*, London 1962, 200: 377-79.
3. Winter, G.D., Clark, D.W. "The pig as a laboratory animal for the study of wound healing and surgical dressings." *Surgical Dressings and Wound Healing*. Harkiss, K.J. ed., Bradford University Press. 1971, 61-69.
4. Breach, N.M., Davies, D.M., Yiacomettis, A. "Study of effects of porcine skin and bovine dermis on the healing of split-skin graft donor sites in humans." *Journal of Plastic and Reconstructive Surgery*, 63:4, 546-549.
5. Miller, T.M. "The healing of partial-thickness skin injuries." *Wound Healing and Wound Infection*, Thomas K. Hunt, ed., Appleton-Century-Crofts, NY, NY, 1980: 81-98.

### Грижа за раните

6. Barnett, A., Berkowitz, R.L., Mills, R., Vistnes, L.M. "Scalp as Skin Graft Donor Site: Rapid Reuse with Synthetic Adhesive Moisture Vapor Permeable Dressings." *Journal of Trauma*, 1983 Feb., 23(2): 148-151.
7. Sebern. "Pressure Ulcer Management in Home Health Care: Efficacy and Cost Effectiveness of Moisture Vapor Permeable Dressing." *Archives of Physical Medicine and Rehabilitation*. Vol. 67, October 1986.
8. Schell, J.A., Stanutz, F., Grimm, J. "Comparison of Moisture Vapor Permeable (MVP) Dressings to Conventional Dressings for Management of Radiation Skin Reactions." *Oncology Nursing Forum*, Vol. 13, No. 1, Jan/Feb 1986.
9. Moshakis, V., Fordyce, M.J., Griffiths, J.D., McKinna, J.A. "Tegaderm™ vs. Gauze Dressing in Breast Surgery." *The British Journal of Clinical Practice*, Vol. 38, No. 4, April 1984.
10. Vazquez, R.M. "Evaluation of Transparent Dressing for Postoperative Wounds." A lecture delivered to the Association for Practitioners in Infection Control, San Diego, CA, May 1983.
11. Rubio, P.A. "Use of semioclusive, transparent film dressings for surgical wound protection: Experience in 3637 cases." *Int Surg* 1991;76:243-254.
12. Thomas, S., Banks, V., Fear, M., Hagelstein, S., Bale, S., Harding.
- K. "A study to compare two film dressings used as secondary dressings." *Journal of Wound Care* 1997; 6:7, 333-336.

### I.V. Sites

13. HICPAC/CDC Guideline for the Prevention of Intravascular Catheter-Related Infection 2011.
14. Maki, D.G. and Will, L. 1984. "Colonization and infection associated with transparent dressings for central venous, arterial and Hickman catheters—a comparative trial." Program and Abstracts of the 24th Inter science Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy, Washington, D.C.
15. Maki, D.G., Stoiz, S.M., Wheeler, S.J., and Mermel, L.A. A prospective, randomized trial of gauze and two polyurethane dressings for site care of pulmonary artery catheters: Implications for catheter management. *Critical Care Medicine*, Vol. 22, No. 11, November 1994.
16. Maki, D.G., and Ringer, M. 1987. "Evaluation of Dressing Regimens for Prevention of Infection With Peripheral Intravenous Catheters." *Journal of the American Medical Association*, Vol. 258, No. 17, November 1987.
17. Data on file. 3M Company. Investigation of Bacterial Growth and Moisture Handling Properties Transparent Adhesive Dressings 1999.
18. Shivnan, J.C., McGuire, D., Freedman, S., Sharkazy, E., Bosserman, G., Larson, E., Grouleff, P. "A Comparison of Transparent Adherent and Dry Sterile Gauze Dressings for Long-Term Central Catheters in Patients Undergoing Bone Marrow Transplant." *Oncology Nursing Forum*, Vol. 18, No. 8, pp. 1349-1356, 1991.
19. Lawson, M., Kavanagh, T., McCredie, K., Marts, K., Barbour, N., Chandler, W., "Comparison of Transparent Dressing to Paper Tape Dressing Over Central Venous Catheter Sites." *NITA*, Vol. 9, No. 1, Jan/Feb 1986.
20. Laura, R., Degl'Innocenti, M., Mocali, M., et al. "Comparison of two different time interval protocols for central venous catheter dressing in bone marrow transplant patients: results of a randomized, multicenter study." *Haematologica* 2000; 85: 275-9.
21. Maki, D.G. and Mermel, L. "Transparent Polyurethane Dressings Do Not Increase the Risk of CVC-related BSI: A meta-analysis of Prospective Randomized Trials." *SHEA*, 1997, 7th Annual Scientific Meeting, Vol. 18, No. 5, Part 2, page 51.
22. Kellam, B., Frazee, D., and Kanarek, K. "Central Line Dressing Material and Neonatal Skin Integrity." *Nutrition in Clinical Practice*, April 1988; 3:2, 65-68.

## Информация за поръчка

	Код на продукта	NDC/NHrIC No.	Общ размер на превръзката	Превръзки /Кутия	Превръзки /Кашон	HCPCS код
<b>Интравенозна превръзка с прозрачен филм Tegaderm™ на 3M™ с ограничение</b>						
	1610	8333-1610-01	2 in. x 2 ¼ in. (5 cm x 5,7 cm)	100	4	A6257
	1633	8333-1633-01	2 ¾ in. x 3 ¼ in. (7 cm x 8,5 cm)	100	4	A6257
	1635	8333-1635-01	3 ½ in. x 4 ¼ in. (8,5 cm x 10,5 cm)	50	4	A6257
	1650	8333-1650-01	4 in. x 6 ⅛ in. (10 cm x 15,5 cm)	25	4	A6258
	1655	8333-1655-01	3 ½ in. x 4 ½ in. (8,5 cm x 11,5 cm)	50	4	A6257
	1614	8333-1614-05	2 ⅜ in. x 2 ¾ in. (6 cm x 7 cm)	100	4	A6257
	1616	8333-1616-05	4 in. x 4 ¾ in. (10 cm x 12 cm)	50	4	A6258
<b>Фиксираща интравенозна превръзка Tegaderm™ на 3M™, създадена за затворената система на интравенозен катетър BD Nexiva™</b>						
	9525HP	8333-9525-01	2 ½ in. x 2 ¾ in. (6,5 cm x 7 cm)	100	4	A6257
<b>Превръзка с прозрачен филм Tegaderm™ HP (сила на задържане) на 3M™ в стил „рамка“</b>						
	9534HP	8333-9534-01	2 ⅜ in. x 2 ¾ in. (6 cm x 7 cm)	100	4	A6257
	9536HP	8333-9536-01	4 in. x 4 ¾ in. (10 cm x 12 cm)	50	4	A6258
	9543HP	8333-9543-01	4 ½ in. x 4 ¾ in. (11,5 cm x 12 cm)	12	4	A6258
	9545HP	8333-9545-01	2 ⅛ in. x 2 ½ in. (5,4 cm x 6,4 cm)	50	6	A6257
	9546HP	8333-9546-01	4 in. x 4 ½ in. (10 cm x 11,5 cm)	50	4	A6258
	9548HP	8333-9548-01	5 ½ in. x 6 ½ in. (14 cm x 16,5 cm)	10	8	A6258
<b>Превръзка с прозрачен филм Tegaderm™ на 3M™ в стил „рамка“</b>						
	1622W	8333-1622-05	1 ¾ in. x 1 ¾ in. (4,4 cm x 4,4 cm)	100	4	A6257
	1624W	8333-1624-05	2 ⅜ in. x 2 ¾ in. (6 cm x 7 cm)	100	4	A6257
	1626W	8333-1626-05	4 in. x 4 ¾ in. (10 cm x 12 cm)	50	4	A6258
	1630	8333-1630-05	4 in. x 4 ½ in. (10 cm x 11,5 cm)	50	4	A6258
	1634	8333-1634-01	2 ⅜ in. x 2 ¾ in. (6 cm x 7 cm)	100	4	A6257
	1626	8333-1626-01	4 in. x 4 ¾ in. (10 cm x 12 cm)	50	4	A6258
	1627	8333-1627-01	4 in. x 10 in. (10 cm x 25 cm)	20	4	A6258
	1628	8333-1628-01	6 in. x 8 in. (15 cm x 20 cm)	10	8	A6258
	1629	8333-1629-01	8 in. x 12 in. (20 cm x 30 cm)	10	8	A6259
<b>Превръзка с прозрачен филм Tegaderm™ на 3M™ в стил „рамка“ (пакети с малки количества)</b>						
	9505W	8333-9505-05	2 ⅜ in. x 2 ¾ in. (6 cm x 7 cm)	20	10	A6257
	9506W	8333-9506-05	4 in. x 4 ¾ in. (10 cm x 12 cm)	10	10	A6258

За информация относно превръзките с прозрачен филм Tegaderm™, ни посетете на адрес: [go.3M.com/TegadermFilm](http://go.3M.com/TegadermFilm), свържете се с вашия представител на 3M от Отдела за грижа за кожа и рани или се обадете на линията за клиенти на 3M Health Care на телефон: 1-800-228-3957. Извън САЩ се свържете с местния филиал на 3M.

**Отказ от отговорност:**

HCPCS кодовете са предоставени, за да ви помогнат при изготвянето на искове по Част В съгласно Medicare. Моля, имайте предвид, че информацията за възстановяване на суми, осигурена от компанията 3M Health Care и нейните представители, е предназначена да даде обща информация, свързана с покритието и кодирането на продуктите на 3M. Политиките за възстановяване на суми на застрахователите може да варират, а употребата на кодове, обсъждана тук, не гарантира, че застрахователят ще покрие или плати на някакво конкретно ниво. Здравните работници трябва да използват независима клинична преценка при избор на кодовете, които най-точно описват предоставените продукти.

**3M™ Tegaderm™**  
Dressings

SIMPLE. DEPENDABLE. TRI-NITE.



Отдел за грижа за кожа и рани на 3M Health Care  
2510 Conway Avenue St. Paul, MN 55144, САЩ  
1 800 228-3957  
[www.3M.com/HealthCare](http://www.3M.com/HealthCare)

Компания 3M Canada  
P.O. Box 5757  
London, Ontario N6A 4T1 Канада  
1-800-364-3577  
[www.3M.com/ca/healthcare](http://www.3M.com/ca/healthcare)

Моля, рециклирайте. Отпечатано в САЩ.  
© 3M 2005, 2012.  
Всички права запазени.  
3M, Cavilon, Coban и Tegaderm са търговски марки на 3M.  
70-2008-8759-7