

PREVENA™
INCISION MANAGEMENT SYSTEM

Contém
Látex
Não

Contém DEHP
(Di(2-etilhexil)ftalato)
Não

Contém
Mercúrio
Não

Contém
Material
Perigoso
Não

Contém
Timerosal
Não

Opaco a
Radiação
Não

Informação para pedido

Código	Descrição
PRE1001	Kit Sistema PREVENA™ PEEL & PLACE™ inclui: - Unidade de Terapia PREVENA™ 125 - Bolsa para transporte PREVENA™ - Reservatório 45ml para PREVENA™ - Cobertura PREVENA™ com indicador de pressão - Fitas adesivas PREVENA™ - Conector para unidade de Terapia V.A.C.®
PRE1055	Cobertura PREVENA™ PEEL & PLACE™ (caixa com 5) inclui: - 5 Coberturas PREVENA™ PEEL & PLACE™ - 1 Conjunto de fitas adesivas para cada cobertura - 1 Conector para unidade de Terapia V.A.C.® para cada cobertura
PRE1095	Reservatório 45ml para PREVENA™ (caixa com 5)
PRE2001	Kit Sistema PREVENA™ CUSTOMIZABLE™ inclui: - Unidade de Terapia PREVENA™ 125 - Bolsa para transporte PREVENA™ - Reservatório 45ml para PREVENA™ - Cobertura PREVENA™ CUSTOMIZABLE™ - 2 Fitas de vedação de Hidrocolóide - 4 Filmes V.A.C.® - Dreno - 1 Régua - Conector para unidade de Terapia V.A.C.®
PRE1001	Cobertura PREVENA™ CUSTOMIZABLE™ (caixa com 5) inclui: - 5 Coberturas PREVENA™ CUSTOMIZABLE™ - 2 Fitas para vedação de Hidrocolóide para cada cobertura - 4 Filmes V.A.C.® para cada cobertura - 1 Dreno para cada cobertura - 1 Régua para cada cobertura - 1 Conector para unidade de Terapia V.A.C.® para cada cobertura

Especificações Elétricas

- Alimentado por pilhas (não recarregáveis) de íons de lítio modelo AA (3x) Classificação IEC
- Equipamento Médico
- Segurança elétrica: energizado internamente
- EMC: classe B para uso hospitalar
- Equipamento não apto a utilização na presença de anestésico inflamável em mistura com ar, oxigênio ou óxido nitroso.
- Tipo BF de acordo com IEC 60601-1:2005 (terceira edição)
- IP24: Proteção contra objetos sólidos maiores que 12,5mm e contra sprays de água por curtos período de tempo

Siga os protocolos institucionais locais no que diz respeito a controle de infecções e procedimentos de eliminação de resíduos. Os protocolos locais devem basear-se nos regulamentos ambientais aplicáveis do governo local.

Para informações adicionais sobre a Terapia V.A.C.®, entre em contato com a KCI pelo site kci.com.br ou pelo telefone **0800 942 3170**.

NOTA IMPORTANTE: o Sistema de tratamento de incisões PREVENA™ tem indicações, advertências, precauções e informações de segurança específicas. Antes de aplicar, por favor consulte um médico e leia as instruções do produto. Este documento destina-se apenas a profissionais de saúde.

ATENÇÃO: As leis federais restringem a comercialização deste produto à prescrição médica. Cadastro ANVISA: Kit Sistema PREVENA™ PEEL & PLACE™ – 80624960010 – Validade: 20/06/2019 Espuma PREVENA™ PEEL & PLACE™ – 80624960011 – Validade: 14/07/2019, Kit Sistema PREVENA CUSTOMIZABLE™ – 80624960015 – Validade: 18/01/2020, Espuma PREVENA™ CUSTOMIZABLE™ – 80624960014 – Validade: 03/11/2019.

©2016 KCI Licensing, Inc. Todos os direitos reservados. 3M e Tegaderm são marcas comerciais da 3M Company. Todas as outras marcas comerciais aqui referenciadas, salvo indicação em contrário, são propriedade da KCI Licensing, Inc., das suas subsidiárias e/ou dos seus representantes comerciais. DSL#16-0308.LA.BR (4/16)

KCI
An Acelity Company


Acelity™

KCI
An Acelity Company


Acelity™

PREVENA™
INCISION MANAGEMENT SYSTEM



Sistema de Gerenciamento de Incisão

TERAPIA PREVENA™ GERENCIA E PROTEGE ATIVAMENTE INCISÕES FECHADAS CIRURGICAMENTE

Agora, do mesmo jeito simples que se inicia uma INCISÃO ela também poderá ser facilmente finalizada



O Sistema de Gerenciamento de Incisão com o maior número de evidências clínicas publicadas

Sistema PREVENA™ PEEL & PLACE™



Permite uma Rápida e Fácil aplicação

1. Aplique o PREVENA™ PEEL & PLACE™ sobre a incisão cirúrgica fechada.
2. Conecte o sistema ao reservatório e em seguida insira-o à unidade de Terapia.
3. Ligue a Unidade de Terapia.
4. Está Pronto!

Utiliza a exclusiva tecnologia PEEL & PLACE™

- Conector compatível com unidades de terapia V.A.C.™.
- Interface com a pele feita em material suave que mantém o fluido longe da superfície da pele.
- Almofadado em espuma permite o direcionamento da entrega contínua de terapia por pressão negativa.

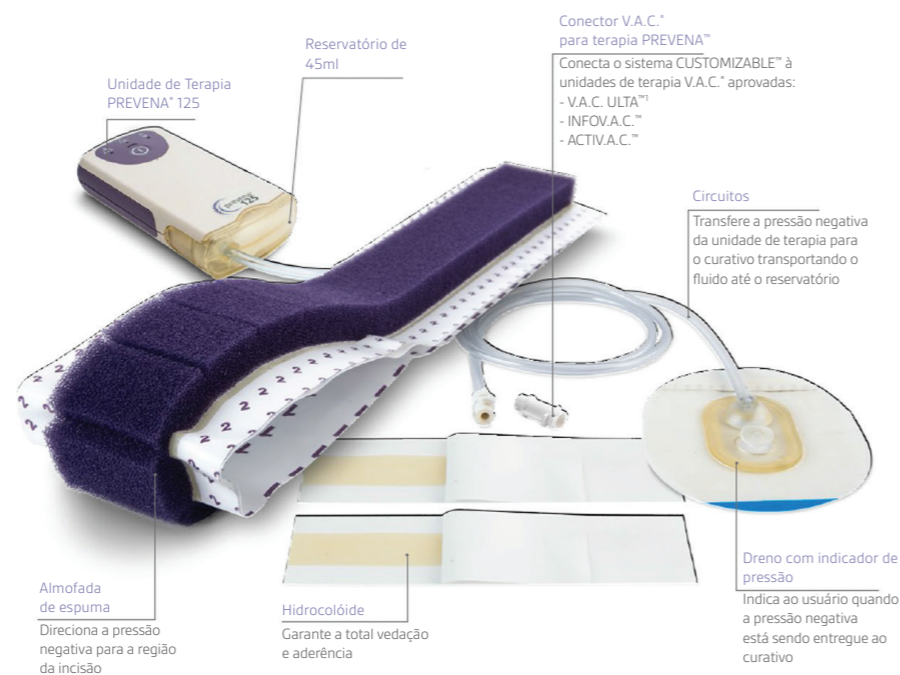
Sistema PREVENA™ CUSTOMIZABLE™

Utiliza a tecnologia exclusiva CUSTOMIZABLE™

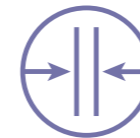
- Interface ajustável que pode ser modificada para atender à uma gama de necessidades clínicas.
- Hidrocolóide integrado ao curativo para melhorar ainda mais a vedação.
- Interface em tecido que pode ser aplicado sobre a pele íntegra.
- Almofada inovadora que se conforma de acordo com o contorno corporal.

Permite uma flexível e consistente aplicação para incisões que são:

- interseccionais.
- não-lineares.
- lineares maiores que 20cm.



O Sistema PREVENA™ para tratamento de incisões gerencia a incisão cirúrgica:



Ajudando a manter as bordas da incisão unidas



Agindo como uma barreira à contaminação externa



Removendo fluidos e algum material infeccioso



Entregando pressão negativa continuamente à -125mmHg por até 7 dias

Um número considerável de estudos clínicos em uma variedade de incisões cirúrgicas em populações de pacientes diversificadas tem demonstrado que o Sistema de Gerenciamento de Incisão PREVENA™ tem associação direta aos resultados clínicos positivos comparados aos curativos de cuidado padrão geralmente utilizados.¹

Descrição do Sistema

Item	Descrição	Especificações
Unidade de Terapia PREVENA™ 125	<ul style="list-style-type: none"> • Opções de pressão negativa: pré-selecionada, TPN contínua à -125mmHg • Descartável, uso único por paciente • 3 Pilhas AA pré-instaladas; ciclo de vida da unidade de terapia de 192 horas (8 dias) 	Peso: ~195gramas Dimensões: 13,6cm x 7,5cm x 3cm
Espuma para Incisão do Sistema PREVENA™	<ul style="list-style-type: none"> • Composta por uma interface em tecido que permite ser aplicada sobre a pele íntegra, e que contém 0,019% de prata iônica, espuma de poliuretano especialmente desenhada para ser aplicada na área cirúrgica • O Prata (0,019%) que está presente na interface de tecido não é para tratar infecção, mas sim para reduzir a colonização bacteriana no mesmo. 	Espuma de poliuretano em um filme de poliuretano 25,4cm x 6,4cm x 1,8cm
		Filme de poliuretano 35,6cm x 20,3cm
		Tubo conector (integrado ao curativo) Comprimento da tubulação: 112cm
		Indicador de pressão Integrado
		Tamanho otimizado para incisões Máximo 20cm (8 polegadas)
		Cobertura PREVENA™ CUSTOMIZABLE™
Tiras de hidrocolóide extras 2x 24cm cada		
Dreno com indicador de pressão À parte		
Tubulação para conexão Comprimento da tubulação: 112cm		
Reservatório de 45ml da Terapia PREVENA™	<ul style="list-style-type: none"> • Reservatório de 45cc/ml com conector • Uso único, estéril e descartável 	Reservatório 7,2cm x 6,9cm x 3cm
		Tubulação do reservatório Comprimento da tubulação: 20,2cm
	Conector V.A.C.™ disponível. Pode ser utilizado com as seguintes unidades de terapia: V.A.C. ULTA™, INFOV.A.C.™ e ACTIV.A.C.™	

Condições de Ambiente

Temperatura de Armazenamento -4°F/-20°C à 140°F/60°C
 Faixa de Temperatura Operacional..... 41°F/5°C à 104°F/40°C
 Faixa de Altitude para um Melhor Desempenho -1253 à 9878 pés / -381.9m à 3010m)
 Faixa de Umidade Relativa..... 15-95%, sem condensação