

PREVENA PLUS™

INCISION MANAGEMENT SYSTEM

PATIENT GUIDE



KCI Negative Pressure Wound Therapy Units for Use at Home with PREVENA PLUS™ Dressings

PREVENA PLUS™ Dressings can be used with one of the KCI Therapy Units shown below:



PREVENA PLUS™ 125
Therapy Unit
(see page 5)



ACTIVA.C.™ Therapy Unit



V.A.C. SIMPLICITY™ Therapy Unit



V.A.C. FREEDOM™ Therapy Unit

For KCI V.A.C.® Therapy Unit Alerts and Alarms, see the user manual that comes with the therapy unit.

IMPORTANT: V.A.C.ULTA™, INFOV.A.C.™ and V.A.C.RX4™ Therapy Units **NOT** for Use at Home with PREVENA PLUS™ Dressings



V.A.C.ULTA™ Therapy Unit



INFOV.A.C.™ Therapy Unit



V.A.C.RX4™ Therapy Unit

You may have been prescribed a V.A.C.ULTA™, INFOV.A.C.™ or V.A.C.RX4™ Therapy Unit while you were in the hospital. **However, these units are not for home use.**

If you have been sent home with a V.A.C.ULTA™, INFOV.A.C.™ or V.A.C.RX4™ Therapy Unit, call your doctor right away and ask for one of the units shown above.

IMPORTANT: As with any prescription medical device, failure to consult a physician and carefully read and follow all therapy unit and dressing instructions prior to each use may lead to improper product performance and the potential for serious or fatal injury. Do not adjust therapy unit settings or perform therapy application without directions from/supervision by the treating physician.

This guide is not intended as a comprehensive resource. For additional information concerning proper use of the PREVENA PLUS™ Therapy System and important information including safety information, cautions and warnings, consult the instructions for use located in the device packaging.

PREVENA PLUS™ Incision Management System Patient Guide

You have been prescribed a PREVENA PLUS™ Dressing and a therapy unit to manage your incision. Please read this guide to learn more about these items and how to use them. This guide also includes important warnings for your safety. **Call your doctor or KCI at 1-800-275-4524 if you have any questions about the PREVENA PLUS™ Dressing or therapy unit.**

Do not re-use any part of the PREVENA PLUS™ Dressing or canisters. These items are for single use only. Re-use of these items could cause wound contamination, infection or failure to heal.

The PREVENA PLUS™ 125 Therapy Unit is a single use, disposable therapy device. This unit provides negative pressure at 125 mmHg Continuous. The PREVENA PLUS™ 125 Therapy Unit has a seven day lifespan and a rechargeable battery. Upon receipt of the therapy unit, the battery may not be fully charged.

Contraindication and Warnings

Contraindication

The dressing contains silver. If you are sensitive or allergic to silver, call your doctor right away.

Warnings

- Do not wrap carrying case strap or dressing tubing around neck.
- Small Parts - Choking Hazard
- The therapy unit is a prescription medical device. Please read and follow all the instructions in this guide so the product can perform properly while in use.

If you need:

- Magnetic Resonance Imaging (MRI), your doctor or nurse must remove the therapy unit. The dressing can remain in place.
- Hyperbaric Oxygen Therapy (HBO), your doctor or nurse must remove the therapy unit **and** dressing.

If defibrillation is required, a doctor or nurse will decide if the dressing should be removed.

Bleeding

Some patients may be at risk of heavy bleeding, with or without using the prescribed therapy system. This bleeding can be caused by the type of surgical procedure or by certain patient conditions.

If you see a large amount of blood near your incision or in the tubing or canister, leave the dressing in place. Turn off the therapy unit. Call your local emergency service (i.e. 911) right away.

Full Canister

The canister may fill up with fluid before your therapy is done. If you see a large amount of fluid in the canister, turn off the therapy unit. Call your doctor right away. The therapy unit will let you know when the canister is full.

Infection

The following symptoms may mean that your incision is infected. Call your doctor right away if you:

- have swelling at the dressing
- feel feverish
- have pus at the dressing
- feel an increase in soreness at the dressing
- feel itching at the dressing
- have a bad odor at the dressing
- have redness around the dressing
- feel warmth at the dressing

Allergic Reaction

The dressing may cause an allergic reaction if you are sensitive to acrylic adhesives or to silver. The following symptoms may mean you are having an allergic reaction. Call your doctor right away if you:

- notice redness
- develop a rash
- develop itching
- notice swelling
- develop hives

If you feel short of breath, your allergic reaction may be more serious. Immediately call your local emergency service (i.e. 911). Turn off the therapy unit and remove the dressing.

Contraindication and Warnings (continued)

- The dressing should only be applied or removed by or on the advice of your doctor.
- Do not modify the therapy unit or dressing. Do not connect the therapy unit or dressing to other devices that you might be using.
- The therapy unit is a medical device that monitors pressure and is not a toy. Keep away from children, pets and pests as they can damage the dressing and therapy unit and affect performance. Keep the therapy unit free of dust and lint as they can also cause damage and affect performance.
- To avoid damage to the therapy unit, use only the power supply and cord that comes with the unit.
- Keep the therapy unit away from heated surfaces.
- Equipment not suitable for use in the presence of flammable anesthetic mixture with air oxygen or nitrous oxide.
- When you receive the therapy unit, the battery may not be fully charged.

Instructions for Use

Do not turn off the therapy unit unless:



- your doctor instructs you
 - you experience bleeding
 - you have an allergic reaction
 - you need to disconnect the unit to shower or bathe
- See the **Warnings** section of this guide for more details.

Daily Activity

The therapy unit is small and portable. It can be worn beneath your clothing. Ask your doctor the following before wearing the device during daily activities.

- How active you can be.
- When you can resume your daily routine.

Sleeping

- Place the therapy unit in a position where the tubing will not become kinked or pinched.
- Ensure the therapy unit cannot be pulled off the table or dropped on the floor.

Showering and Bathing

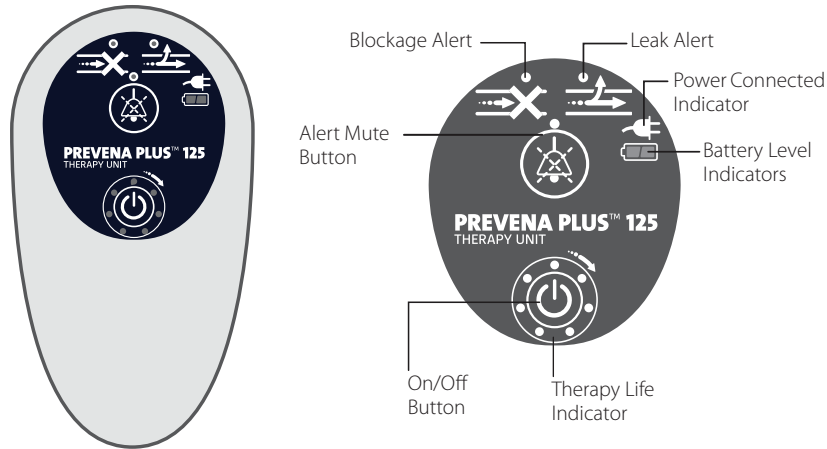
- Do not use the therapy unit in the bath or shower.
- Do not place the therapy unit where it can fall or be pulled into a tub, shower or sink.
- Do not reach for a therapy unit that has fallen into water. Unplug the unit immediately if plugged in. Disconnect the unit from the dressing and call KCI.
- Before showering press the On / Off button to stop therapy. Close the tubing clamp and disconnect the tubing from the therapy unit.
- The clear drape is waterproof. You may wash or shower with the dressing in place. Avoid prolonged water contact with the dressing.
- When towel drying, be careful not to disrupt or damage the dressing.

Cleaning

If needed, clean the therapy unit and carrying case with a damp cloth and mild soap and water solution. Do not use bleach.

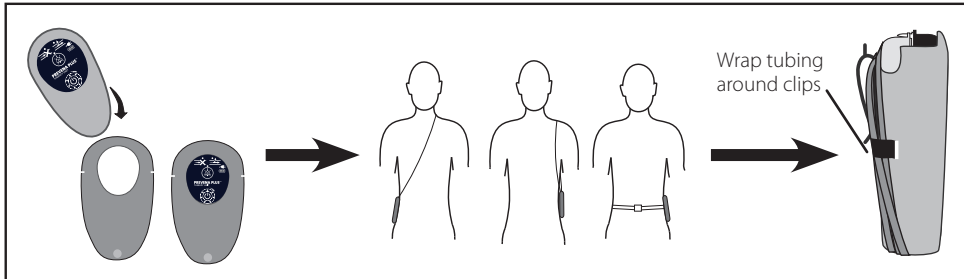
PREVENA PLUS™ 125 Therapy Unit

The PREVENA PLUS™ 125 Therapy Unit



Therapy Unit Carrying Case

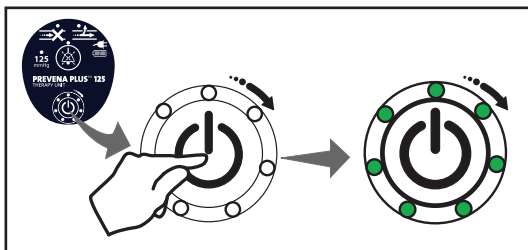
Use the adjustable strap to wear the carrying case over your shoulder or across your chest. You can also wear the carrying case on your belt. Secure any excess tubing with the clips on the carrying case.



CAUTION: Do not wrap the carrying case strap, power cord or dressing tubing around your neck.

Turn Therapy On

Press and hold the On/Off button for three seconds.



Therapy Life Indicators


The therapy unit has a seven day lifespan.

CAUTION: This lifespan will start after the unit has run for one hour, non-stop. The lifespan will continue to count down even if the unit is turned off. The LEDs around the On/Off button show how many days are left in the lifespan.



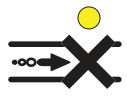
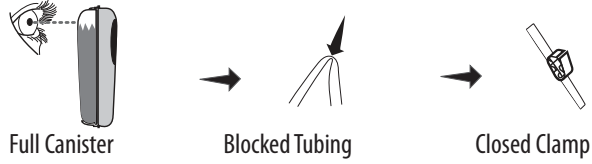

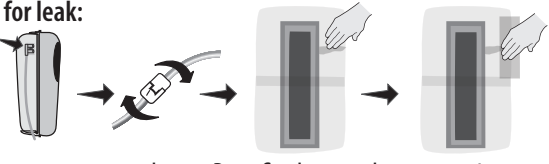

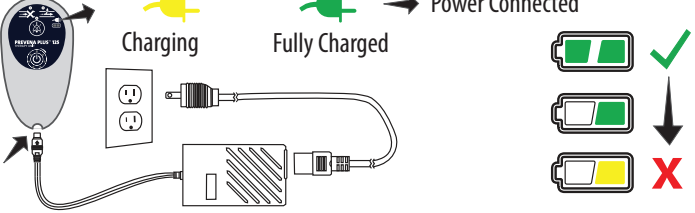

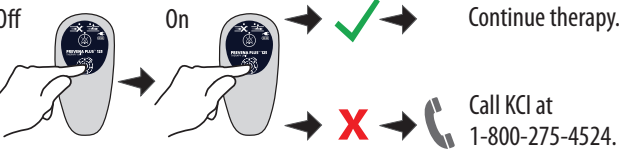
Alerts

Alerts are indicated by LEDs and two beeps. The beeps may become louder, depending on the type of alert.

 **Alert Mute:** Press the Mute Button to silence the alert beeps. The alert beeps will come back on in two minutes if the alert condition has not been fixed.

- Refer to the Alert Table for instructions to fix the alert condition.
- LEDs cannot be turned off or muted (paused) by the user. Visual Alerts will only stop when the alert condition has been corrected.
- If the alert condition cannot be fixed, contact KCI at 1-800-275-4524.

Alert Table

Alert Type	How to fix
Blockage Alert 	Check for blockage:  Full Canister Blocked Tubing Closed Clamp
Leak Alert 	Check for leak:  at tubing connectors and at connection to canister. Press firmly around dressing edges. Use patch strips or excess drape to seal leak.
Low Battery Alert 	 Charging Fully Charged Power Connected (Battery icons: full green, partially green, empty yellow with red X)
System Error Alert  PREVENA PLUS™ 125 THERAPY UNIT	Turn therapy unit off then on.  Off On Continue therapy. Call KCI at 1-800-275-4524.

All LEDs flashing and two beeps every 15 seconds

Therapy Complete

After seven days of therapy, the PREVENA PLUS™ 125 Therapy Unit will shut off.



Disposal

The therapy unit, power supply, accessories and dressing should be removed by your doctor or nurse. Do not discard these items with household trash. This could violate local laws regarding hazardous waste.

Specifications

Transport and Storage Conditions:

Temperature Range:0°F (-18°C) to 140°F (60°C)

Relative Humidity Range:15 - 95%, non-condensing

Operating Conditions:

Temperature Range:41°F (5°C) to 104°F (40°C)

Relative Humidity Range:15 - 93%, non-condensing

Atmospheric Pressure Range for Optimum Performance:1060 hpa (-1253 ft/-381.9 m) to 700 hpa (9878 ft/3010 m)

The PREVENA PLUS™ Incision Management System is classified as a Type BF applied part under IEC 60601-1.

IP22 - Protection level against ingress of solid foreign objects and liquids.

All alerts are classified as low priority according to IEC 60601-1-8.

Conforms to: IEC 60601-1, IEC 60601-1-6, IEC 60601-1-11, IEC 60601-1-8

Electrical Equipment Interference

Cell phones or other similar products could affect the therapy unit. Move the therapy unit away from these devices if interference is suspected.

Explanation of Symbols Used



Do not use if package is damaged or open

IP22

Ingress Protection



Type BF applied part

STERILE R

Sterile using radiation



Date of Manufacture



Manufacturer



Fragile



Keep Dry



Each

Content Information



Class II Device



Temperature Limits



MR Unsafe



No Bathing or Showering

Rx only

CAUTION: Federal (US) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.



Consult Instructions for Use



Refer to Clinician Guide



Single Use Only

EC REP

Authorized Representative in the European Community



Tripping Hazard



Use By

REF

Catalog Number

LOT

Lot Number



Do Not Resterilize



This product is designated for separate collection at an appropriate collection point. Do not dispose of as household waste.



Contains Phthalates (SENSAT.R.A.C.™ Pad Tubing)

Contact Information

For questions about this product, supplies, maintenance or more information about KCI products and services, please contact KCI or a KCI authorized representative, or:

In the US call 1-800-275-4524 or visit www.acelity.com

KCI USA, Inc. 12930 IH 10 West, San Antonio, Texas, 78249

Outside the US visit www.kci-medical.com

Treating Physician: _____

Phone: _____

Manufactured for:

KCI USA, Inc.
12930 IH 10 West
San Antonio, TX
78249 USA
www.acelity.com



PREVENA PLUS[™]

SISTEMA DE TERAPIA PARA INCISIONES

GUÍA PARA EL PACIENTE



Acelity[™]

Unidades de terapia de presión negativa para el tratamiento de heridas KCI de uso doméstico con apósitos PREVENA PLUS™

Los apósitos PREVENA PLUS™ pueden utilizarse con cualquiera de estas unidades de terapia KCI:



Unidad de terapia
PREVENA PLUS™ 125
(consulte la página 13)



Unidad de terapia
ACTIV.A.C.™



Unidad de terapia
V.A.C. SIMPLICITY™



Unidad de terapia
V.A.C. FREEDOM™

Para alertas y alarmas de la unidad de terapia V.A.C.® de KCI, consulte el manual del usuario que viene con la unidad de terapia.

IMPORTANTE: unidades de terapia V.A.C.ULTA™, INFOV.A.C.™ y V.A.C.RX4™
NO indicado para el uso doméstico con apósitos PREVENA PLUS™



Unidad de terapia
V.A.C.ULTA™



Unidad de terapia
INFOV.A.C.™



Unidad de terapia
V.A.C.RX4™

Mientras estuvo en el hospital, puede que le hayan prescrito una unidad de terapia V.A.C.ULTA™, INFOV.A.C.™ o V.A.C.RX4™.

Sin embargo, estas unidades no están indicadas para el uso domiciliario.

Si le han dado de alta con una unidad de terapia V.A.C.ULTA™, INFOV.A.C.™ o V.A.C.RX4™, llame a su médico de inmediato y consúltelo sobre una de las siguientes unidades.

IMPORTANTE: Al igual que sucede con cualquier dispositivo de prescripción médica, su uso sin consultar al médico o sin leer con detenimiento y seguir todas las instrucciones de la unidad de terapia o de los apósitos antes de cada uso puede dar lugar a un rendimiento inadecuado del producto, así como a posibles lesiones graves o mortales. No ajuste los parámetros de la unidad de terapia ni aplique la terapia sin recibir indicaciones o estar bajo la supervisión del facultativo responsable.

Esta guía no está pensada para como una fuente de información detallada. Si desea información adicional respecto del uso apropiado del sistema de terapia PREVENA PLUS™, así como información importante sobre seguridad, precauciones y advertencias, consulte las Instrucciones de uso que se adjuntan con el dispositivo.

Guía del paciente del sistema de terapia para Incisiones PREVENA PLUS™

Se le ha prescrito una unidad de terapia y un apósito PREVENA PLUS™ para tratar la incisión. Por favor, lea atentamente esta guía para obtener información importante sobre estos sistemas y el modo de usarlos. En esta guía también se incluyen advertencias importantes para su seguridad. **Si tiene alguna pregunta sobre la unidad de terapia o el apósito PREVENA PLUS™, llame a su médico o a KCI al número 1-800-275-4524.**

No reutilice ninguna pieza de los contenedores o del apósito PREVENA PLUS™. Estos elementos son de un solo uso. La reutilización de cualquiera de estos elementos podría provocar la contaminación o infección de la herida, o hacer que esta no cicatrice.

La unidad de terapia PREVENA PLUS™ 125 es un dispositivo de tratamiento desechable para un único uso. Esta unidad proporciona presión negativa a 125 mmHg en modo continuo. La unidad de terapia PREVENA PLUS™ 125 tiene una duración de siete días y una batería recargable. Al recibir la unidad de terapia, es posible que la batería no esté completamente cargada.

Contraindicaciones y advertencias

Contraindicación

El apósito contiene plata. Si tiene sensibilidad o es alérgico a la plata, comuníquese con su doctor de inmediato.

Advertencias

- No enrolle la correa de la funda de transporte ni el tubo del apósito alrededor del cuello.
- Piezas pequeñas: riesgo de asfixia.
- La unidad de terapia es un dispositivo de prescripción médica. Lea atentamente y siga todas las instrucciones de esta guía para que el producto funcione de forma óptima.

Si precisa:

- Para someterse a una resonancia magnética (RM), el médico o la enfermera deberán retirarle la unidad de terapia. El apósito puede permanecer colocado.
- Para someterse a oxigenoterapia hiperbárica (OHB), el médico o la enfermera deberán retirarle la unidad de terapia **y** el apósito.

Si se requiere desfibrilación, el médico o la enfermera decidirán si se debe o no retirar el apósito.

Hemorragia

Algunos pacientes presentan riesgo de hemorragias profusas, tanto si usan como si no usan el sistema de terapia prescrito. Es posible que este sangrado este ocasionado por el tipo de procedimiento quirúrgico o debido a ciertos trastornos de los pacientes.

Si ve una gran cantidad de sangre cerca de la incisión o en el tubo o el contenedor, deje el apósito colocado. Apague la unidad de terapia. Llame inmediatamente al servicio de urgencias local (por ej.: 911).

Contenedor lleno

Es posible que el contenedor se llene por completo de líquido antes de que su tratamiento haya concluido. Si ve una gran cantidad de líquido en el contenedor, apague la unidad de terapia. Llame a su médico inmediatamente. La unidad de terapia le informará cuando esté lleno el contenedor.

Infección

Los síntomas siguientes pueden indicar que su incisión se ha infectado. Llame inmediatamente al médico si:

- existe hinchazón en la zona del apósito
- aumenta el dolor en el área del apósito
- se enrojece la zona alrededor del apósito
- tiene fiebre
- siente picor en la zona del apósito
- siente caliente la zona del apósito
- ve pus en la zona del apósito
- siente mal olor en la zona del apósito

Reacción alérgica

El apósito puede provocar una reacción alérgica si el paciente es sensible a los adhesivos acrílicos o a la plata. Los síntomas siguientes pueden indicar que tiene una reacción alérgica. Llame inmediatamente al médico si:

- nota enrojecimiento
- nota hinchazón
- presenta sarpullido
- tiene urticaria
- sufre picores

Si le falta la respiración, la reacción alérgica puede ser más grave. Llame inmediatamente al servicio de urgencias local (es decir, 911). Apague la unidad de terapia y quite el apósito.

Contraindicaciones y advertencias (continuación)

- Solo el médico, o por consejo médico, debe aplicar o retirar el apósito.
- No modifique la unidad de terapia ni el apósito. No conecte la unidad de terapia ni el apósito a otros dispositivos que pueda estar utilizando.
- La unidad de terapia es un dispositivo médico que controla la presión; no es un juguete. Manténgalo alejado de los niños, las mascotas y plagas, ya que pueden dañar el apósito y la unidad de terapia y afectar su rendimiento. Mantenga la unidad de terapia limpia de polvo y pelusas, ya que también pueden provocar daños y afectar el funcionamiento de la unidad.
- Para evitar que la unidad de terapia sufra daños, utilice únicamente la fuente y el cable de alimentación incluidos con la unidad.
- Mantenga la unidad de terapia lejos de superficies calientes.
- Equipo no adecuado para su uso en presencia de una mezcla anestésica inflamable con aire, oxígeno u óxido nitroso.
- Al recibir la unidad de terapia, es posible que la batería no esté totalmente cargada.

Instrucciones de uso

No apague la unidad de terapia, salvo en los siguientes casos:



- por orden del médico
 - si sufre una hemorragia
 - si presenta una reacción alérgica
 - debe desconectar la unidad al ducharse o bañarse
- Para más información, consulte la sección **Advertencias** de esta guía.

Actividad cotidiana

La unidad de terapia es pequeña y portátil. Puede llevarse debajo de la ropa. Antes de llevar puesto el dispositivo durante sus actividades cotidianas, consulte a su médico sobre los siguientes aspectos.

- El nivel de actividad que puede realizar.
- Cuándo podrá retomar su rutina diaria.

Durante el sueño

- Coloque la unidad de terapia de forma que los tubos no se doblen ni se aplasten.
- Asegúrese de que la unidad de terapia esté colocada en un lugar seguro, por ejemplo, sobre la mesilla, y de que no se caiga al suelo.

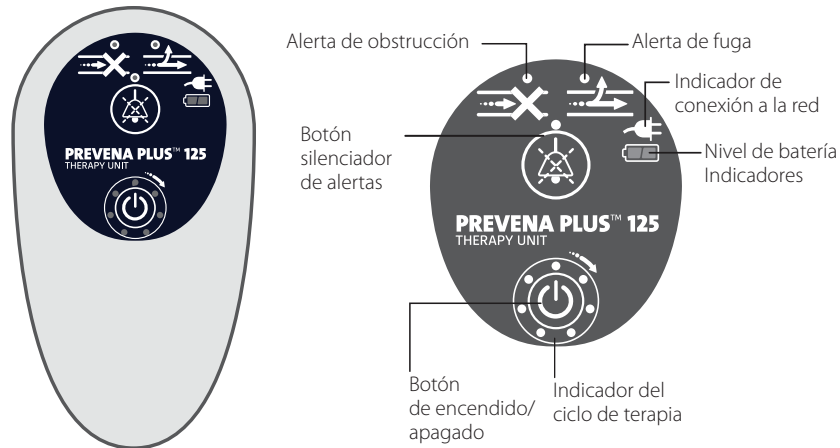
Uso durante el baño o la ducha

- No utilice la unidad de terapia en la bañera o en la ducha.
- No coloque la unidad de terapia donde pueda caerse o pueda tirarla dentro de una bañera, ducha o fregadero.
- Si la unidad de terapia se ha caído al agua, no trate de recogerla. Desenchufe la unidad inmediatamente si está conectada. Desconecte la unidad del apósito y llame a KCI.
- Antes de ducharse, pulse el botón de encendido/apagado para interrumpir la terapia. Cierre la pinza del tubo y desconecte el tubo de la unidad de terapia.
- La lámina adhesiva transparente es impermeable. Puede lavarse o ducharse con el apósito puesto. Evite el contacto prolongado del agua con el apósito.
- Al secarse con la toalla, tenga cuidado de no deteriorar o dañar el apósito.

Limpieza

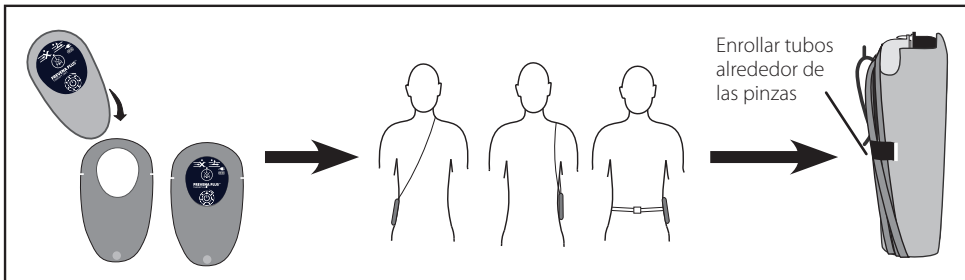
De ser necesario, limpie la unidad de terapia y la funda de transporte con un trapo húmedo y jabón neutro disuelto en agua. No utilice lejía.

Unidad de terapia PREVENA PLUS™ 125



Funda de transporte para la unidad de terapia

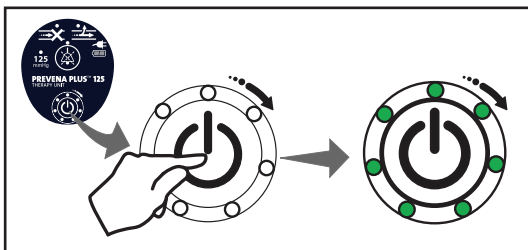
Use la correa ajustable sobre el hombro o cruzada sobre el pecho para llevar la funda de transporte. También puede llevar la funda de transporte colgada del cinturón. Fije el tubo sobrante con las pinzas de la funda de transporte.



PRECAUCIÓN: No enrolle la correa de la funda de transporte, el cable de alimentación, ni el tubo del apósito alrededor del cuello.

Encienda la terapia

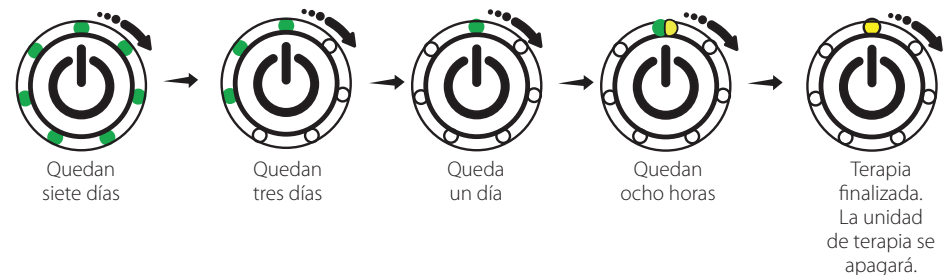
Mantenga pulsado el botón de encendido/apagado durante tres segundos.



Indicadores de la duración de la terapia

La duración del ciclo de la unidad de terapia es de siete días.

PRECAUCIÓN: El ciclo comenzará luego de que la unidad haya funcionado de forma continuada durante una hora. El ciclo continuará corriendo incluso si se apaga la unidad. Los indicadores LED situados alrededor del botón de encendido/apagado muestran cuántos días quedan hasta completar el ciclo.



Alertas

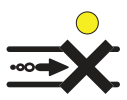
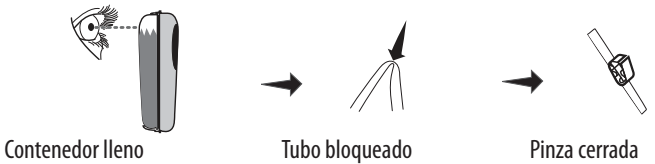

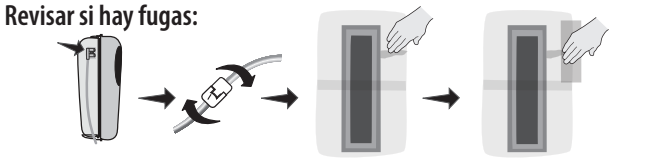
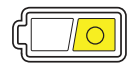
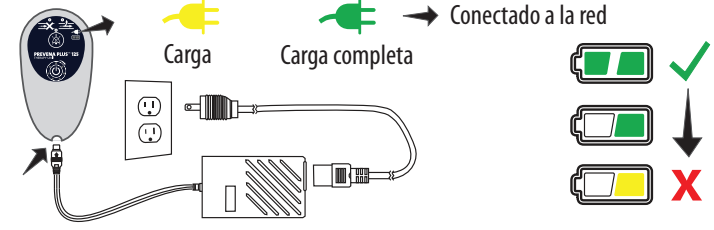

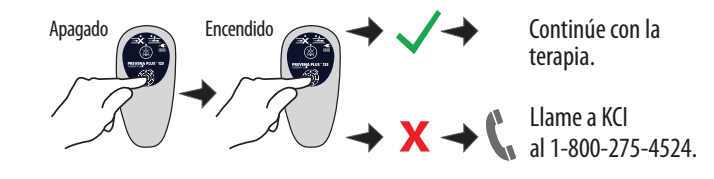
Las alertas se presentan mediante indicadores LED y dos pitidos. Los pitidos pueden aumentar de volumen dependiendo del tipo de alerta.



Silenciado de alertas: Pulse el botón Silenciar para detener los pitidos de alarma. El tono audible volverá a sonar al cabo de dos minutos si no se ha solucionado la situación de alerta.

- En la tabla de alertas encontrará instrucciones para solucionar las posibles causas.
- El usuario no puede desactivar ni apagar los LED. Las alertas visuales solo se detendrán cuando se haya resuelto la situación que las desencadenó.
- Si la situación que desencadenó la alerta no puede modificarse, póngase en contacto con KCI en el número 1-800-275-4524.

Tabla de alertas

Tipo de alerta	Solución
Alerta de obstrucción 	Localice la obstrucción:  <p>Contenedor lleno Tubo bloqueado Pinza cerrada</p>
Alerta de fuga 	Revisar si hay fugas:  <p>En las conexiones de los tubos y en la conexión con el contenedor. Presione firmemente alrededor del borde del apósito. Utilice tiras de sellado o la lámina adhesiva sobrante para sellar la fuga.</p>
Alerta de batería baja 	 <p>Carga Carga completa Conectado a la red</p>
Alerta de error de sistema  <p>PREVENA PLUS™ 125 THERAPY UNIT</p> <p>Todos los LED parpadean y se emiten dos pitidos cada 15 segundos</p>	Apague y vuelva a encender la unidad de terapia.  <p>Apagado Encendido</p> <p>Continúe con la terapia.</p> <p>Llame a KCI al 1-800-275-4524.</p>

Terapia finalizada

Tras siete días de terapia, la unidad de terapia PREVENA PLUS™ 125 se apagará.



Eliminación

Será el médico o el personal de enfermería el encargado de retirar la unidad de terapia, la fuente de alimentación, los accesorios y el apósito. No deseche estos artículos como residuos domésticos. Podría estar infringiendo leyes locales en materia de desechos peligrosos.

Especificaciones

Condiciones de transporte y almacenamiento:

Rango de temperatura:.....de -18 °C (0 °F) a 60 °C (140 °F)

Rango de humedad relativa:.....del 15 % al 95 %, sin condensación

Condiciones de funcionamiento:

Rango de temperatura:de 5 °C (41 °F) a 40 °C (104 °F)

Rango de humedad relativa:.....del 15 % al 93 %, sin condensación

Intervalo de presión atmosférica para un rendimiento óptimo:.....1060 hpa (-1253 pies/-381,9 m) a 700 hpa (9878 pies/3010 m)

El sistema de terapia para incisiones PREVENA PLUS™ está clasificado como pieza aplicada de tipo BF según la norma IEC 60601-1.

IP22: nivel de protección contra la penetración de objetos extraños tanto sólidos como líquidos.

Todas las alertas están clasificadas como de baja prioridad según la norma IEC 60601-1-8.

Cumple las normas: IEC 60601-1, IEC 60601-1-6, IEC 60601-1-11, IEC 60601-1-8.

Interferencias con equipos eléctricos

Los teléfonos móviles o productos similares pueden afectar la unidad de terapia. Si sospecha que se está produciendo una interferencia, aleje la unidad de terapia de este tipo de dispositivos.

Explicación de los símbolos utilizados



No usar si el embalaje estuviera dañado o roto

IP22

Protección contra penetración



Pieza aplicada de tipo BF

STERILE

Esterilización por radiación



Fecha de fabricación



Fabricante



Frágil



Mantener seco



Información de contacto



Dispositivo de Clase II



Límites de temperatura



No es seguro en un entorno magnético



No bañarse ni ducharse

Rx Only

PRECAUCIÓN: La venta de este dispositivo está sujeta a prescripción facultativa por la legislación federal de EE. UU.



Consulte las instrucciones de uso



Consulte la Guía de referencia para facultativos



Un solo uso

EC REP

Representante autorizado en la Comunidad Europea



Riesgo de tropiezo



Fecha de caducidad

REF

Número de catálogo

LOT

Número de lote



No reesterilizar



Este producto está previsto para su recogida individual en un punto de recogida adecuado. No desechar como residuo doméstico.



Contiene ftalatos (tubo de la Interfase SENSAT.R.A.C.™)

Información de contacto

Si tiene alguna duda en relación con este producto, los suministros y el mantenimiento, o si desea información adicional sobre los productos y servicios de KCI, póngase en contacto con KCI o con un representante autorizado de KCI, o bien:

En los EE. UU., llame al 1-800-275-4524 o visite www.acelity.com

KCI USA, Inc. 12930 IH 10 West, San Antonio, Texas, 78249

Fuera de EE. UU., visite www.kci-medical.com

Facultativo responsable: _____

Teléfono: _____

Fabricado por:

KCI USA, Inc.
12930 IH 10 West
San Antonio, TX
78249, USA
www.acelity.com



An **Acelity** Company

Todas las marcas comerciales mencionadas en este documento son propiedad de KCI Licensing, Inc., sus filiales y/o licenciatarios. Copyright 2017 KCI Licensing, Inc.
Todos los derechos reservados. 417638 Rev A 9/2017