

**ANEXO N° 7**

**FICHA TECNICA DEL HSJM**

**PROPUESTA PÚBLICA: PARA EL SUMINISTRO DE INSUMOS Y ACCESORIOS PARA TERAPIA DE PRESIÓN NEGATIVA CON EQUIPOS EN COMODATO PARA EL HOSPITAL SAN JOSÉ DE MELIPILLA.**

<b>Nombre del Dispositivo Médico</b>		<b>Prevena® Dressing PEEL AND PLACE 20CM CODIGO PRE1055US</b>	
<b>Proveedor</b>		<b>MEDCORP S.A</b>	
<b>ID</b>		<b>1058078-81-LQ24</b>	
<b>Registro Sanitario</b>	NO APLICA	<b>Procedencia</b>	U.S.A
<b>Certificaciones</b>	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	<b>Empaque</b>	UNITARIO
<b>Material</b>	POLIURETANO	<b>Vida Útil</b>	24 A 36 MESES
<b>Descripción de Dispositivo Médico</b>			
<p>Es un apósito 3 M™ V A C® Granufoam™ de color morado, de espuma reticulada de celdas abiertas de 400 a 600 micras, flexible, hidrófobo y radiotransparente. En una de sus caras tiene una interfase de poliéster blanco, que toma contacto con la piel y que contiene 0.019% de plata iónica, la que puede ayudar a disminuir la proliferación de colonias bacterianas en la tela de la interfase. Trae incorporada una Lámina Adhesiva.</p> <p>3 M™ V A C® de poliuretano, semioclusiva impermeable a macroorganismos, transparente y con adhesivo de acrilato, con un liner protector del adhesivo. Adicionalmente, el apósito trae integrado un sistema multilúmen con Tecnología SensaT R A C™ que permite la eliminación eficaz del exudado de la incisión a través de una tubuladura de silicona flexible de 54 cm con conexión tipo Luer Lock.</p> <p>Medida 20 cm</p>			
<b>Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)</b>			
<p>Kit de apósito para manejo de incisiones lineales cerradas, sistema armado todo en uno, con espuma de poliuretano de color morado con poros abiertos entre 400 a 600 micrones, flexible, hidrófobo y radiotransparente con interfase de poliéster blanco con plata iónica 0,019%, que incorpora una lámina adhesiva semioclusiva, además de un conector de succión de silicona con sensores externos de luz de monitoreo continuo de la presión, sistema de detección de obstrucciones y sistema de ráfagas de aire cada 5 min para ayudar a reducir los bloqueos, conector luer-lock y clamp. Trae regla desechable. Tamaño 20 cm.</p> <p>Se Adjunta Ficha Técnica código Prevena Peel and Place Dressing 20 cm (PRE1055)</p>			

Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)



Ficha técnica contiene 2 páginas.

#### Otras Observaciones del Proveedor

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2

Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)

Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

Nombre del Dispositivo Médico	Prevena® Dressing PEEL AND PLACE 13CM CODIGO PRE1155US		
Proveedor	MEDCORP S.A		
ID	1058078-81-LQ24		
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	POLIURETANO	Vida Útil	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			

Es un apósito 3 M™ V A C® Granufoam™ de color morado, de espuma reticulada de celdas abiertas de 400 a 600 micras, flexible, hidrófobo y radiotransparente. En una de sus caras tiene una interfase de poliéster blanco, que toma contacto con la piel y que contiene 0.019% de plata iónica, la que puede ayudar a disminuir la proliferación de colonias bacterianas en la tela de la interfase. Trae incorporada una Lámina Adhesiva.

3 M™ V A C® de poliuretano, semioclusiva impermeable a macroorganismos, transparente y con adhesivo de acrilato, con un liner protector del adhesivo. Adicionalmente, el apósito trae integrado un sistema multilúmen con Tecnología SensaT R A C™ que permite la eliminación eficaz del exudado de la incisión a través de una tubuladura de silicona flexible de 54 cm con conexión tipo Luer Lock.

Medida 13 cm

**Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)**

Kit de apósito para manejo de incisiones lineales cerradas, sistema armado todo en uno, con espuma de poliuretano de color morado con poros abiertos entre 400 a 600 micrones, flexible, hidrófobo y radiotransparente con interfase de poliéster blanco con plata iónica 0,019%, que incorpora una lámina adhesiva semioclusiva, además de un conector de succión de silicona con sensores externos de luz de monitoreo continuo de la presión, sistema de detección de obstrucciones y sistema de ráfagas de aire cada 5 min para ayudar a reducir los bloqueos, conector luer lock y clamp y regla desechable. Regla desechable. Tamaño 13 cm.

Se Adjunta Ficha Técnica 3M Prevena Peel and Place Dressing 13 cm (PRE1155)

**Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)**




Ficha técnica contiene 2 páginas.

**Otras Observaciones del Proveedor**

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2  
Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)  
Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

<b>Nombre del Dispositivo Médico</b>		<b>Prevena® Dressing PEEL AND PLACE 35CM CODIGO PRE3255US</b>	
<b>Proveedor</b>		<b>MEDCORP S.A</b>	
<b>ID</b>		<b>1058078-81-LQ24</b>	
<b>Registro Sanitario</b>	NO APLICA	<b>Procedencia</b>	U.S.A
<b>Certificaciones</b>	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	<b>Empaque</b>	UNITARIO
<b>Material</b>	POLIURETANO	<b>Vida Útil</b>	24 A 36 MESES
<b>Descripción de Dispositivo Médico</b>			
<p>Es un apósito 3 M™ V A C® Granufoam™ de color morado, de espuma reticulada de celdas abiertas de 400 a 600 micras, flexible, hidrófobo y radiotransparente. En una de sus caras tiene una interfase de poliéster blanco, que toma contacto con la piel y que contiene 0.019% de plata iónica, la que puede ayudar a disminuir la proliferación de colonias bacterianas en la tela de la interfase. Trae incorporada una Lámina Adhesiva.</p> <p>3 M™ V A C® de poliuretano, semioclusiva impermeable a macroorganismos, transparente y con adhesivo de acrilato, con un liner protector del adhesivo. Adicionalmente, el apósito trae integrado un sistema multilúmen con Tecnología SensaT R A C™ que permite la eliminación eficaz del exudado de la incisión a través de una tubuladura de silicona flexible de 54 cm con conexión tipo Luer Lock.</p> <p>Medida 35 cm</p>			
<b>Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)</b>			
<p>Kit de apósito para manejo de incisiones lineales cerradas, sistema armado todo en uno, con espuma de poliuretano de color morado con poros abiertos entre 400 a 600 micrones, flexible, hidrófobo y radiotransparente con interfase de poliéster blanco con plata iónica 0,019%, que incorpora una lámina adhesiva semioclusiva, además de un conector de succión de silicona con sensores externos de luz de monitoreo continuo de la presión, sistema de detección de obstrucciones y sistema de ráfagas de aire cada 5 min para ayudar a reducir los bloqueos, conector luer lock y clamp y regla desechable. Regla desechable. Tamaño 35 cm.</p> <p>Se adjunta Ficha Técnica 3M Prevena Peel and Place Dressing 35 cm (PRE3255)</p>			

<b>Imagen o Fotografía del Producto</b> (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)			
	Ficha técnica contiene 2 páginas.		
<b>Otras Observaciones del Proveedor</b>			
Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. _Solventum 2024 v2 Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227) Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento			

<b>Nombre del Dispositivo Médico</b>		Prevena® Dressing PEEL AND PLACE 90 CM CODIGO PRE4055US	
<b>Proveedor</b>		MEDCORP S.A	
<b>ID</b>		1058078-81-LQ24	
<b>Registro Sanitario</b>	NO APLICA	<b>Procedencia</b>	U.S.A
<b>Certificaciones</b>	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	<b>Empaque</b>	UNITARIO
<b>Material</b>	POLIURETANO	<b>Vida Útil</b>	24 A 36 MESES
<b>Descripción de Dispositivo Médico</b>			
<p>Es un apósito 3 M™ V A C® Granufoam™ de color morado, de espuma reticulada de celdas abiertas de 400 a 600 micras, flexible, hidrófobo y radiotransparente. En una de sus caras tiene una interfase de poliéster blanco, que toma contacto con la piel y que contiene 0.019% de plata iónica, la que puede ayudar a disminuir la proliferación de colonias bacterianas en la tela de la interfase. Trae incorporada una Lámina Adhesiva.</p> <p>3 M™ V A C® de poliuretano, semioclusiva impermeable a macroorganismos, transparente y con adhesivo de acrilato, con un liner protector del adhesivo.</p>			

Adicionalmente, el apósito trae integrado un sistema multilúmen con Tecnología SensaT R A C ™ que permite la eliminación eficaz del exudado de la incisión a través de una tubuladura de silicona flexible de 54 cm con conexión tipo Luer Lock.

Medida 90 cm

**Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)**

Es un apósito 3M® V.A.C.® Granufoam™ de color morado, de espuma reticulada de celdas abiertas de 400 a 600 micras, hidrófobo y radiotransparente. Tiene una interfase de poliéster blanco, que toma contacto con la piel y contiene 0,019 % de plata iónica, la que puede ayudar a disminuir la proliferación de colonias bacterianas en la tela de la interfase. Además, lateralmente, en todo su largo, cuenta con 2 tiras de hidrocoloide que facilitan la fijación y están protegidas por un liner. El apósito es flexible y está premoldeado cada 3 cm (a su ancho y por su mitad medial), facilitando el corte al tamaño adecuado según necesidad.

Prevena Customizable, está diseñado para manejar incisiones lineales, no lineales y de intersección. Por su diseño, ayuda a controlar las incisiones en áreas anatómicas difíciles, lo que permite a los profesionales realizar cortes en el apósito para que se ajuste al tamaño y/o forma de la incisión.

Se adjunta Ficha Técnica 3M Prevena Customizable 90cm (PRE4055)

Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)



Ficha técnica contiene 2 páginas.

**Otras Observaciones del Proveedor**

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2  
 Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)  
 Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

<b>Nombre del Dispositivo Médico</b>		V.A.C.® WhiteFoam SMALL CODIGO M6275033/10	
<b>Proveedor</b>		MEDCORP S.A	
<b>ID</b>		1058078-81-LQ24	
<b>Registro Sanitario</b>	NO APLICA	<b>Procedencia</b>	U.S.A
<b>Certificaciones</b>	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	<b>Empaque</b>	UNITARIO
<b>Material</b>	ALCOHOL POLIVINILICO	<b>Vida Útil</b>	24 A 36 MESES
<b>Descripción de Dispositivo Médico</b>			
Es una espuma estéril de alcohol polivinílico (PVA) blanco no reticulado con poros de 60 a 270 micras (0.2 a 1mm), lo que la transforma en una espuma más densa que 3M™ V.A.C.®Granufoam™. Es hidrofílica y está pre humedecida con agua estéril. Se puede cortar.  10 x 7 x 3 aprox.			
<b>Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)</b>			
Apósito de espuma blanca de alcohol polivinílico (PVA), humedecido con agua estéril, hidrofílica, rectangular de 10 x 7,5 x 1 cm. con poros cerrados no reticulados de 0,2 mm a 1 mm (60 a 270 micras). Tamaño Small (S). Se adjunta Ficha Técnica Whitefoam S			

<p>Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)</p>	 <p>Ficha técnica contiene 2 páginas.</p>
<p><b>Otras Observaciones del Proveedor</b></p>	
<p>Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. _Solventum 2024 v2          Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)          Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento</p>	

Nombre del Dispositivo Médico	V.A.C.® WhiteFoam LARGE CODIGO M6275034/10		
Proveedor	MEDCORP S.A		
ID	1058078-81-LQ24		
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	ALCOHOL POLIVINILICO	Vida Util	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			



Es una espuma estéril de alcohol polivinílico (PVA) blanco no reticulado con poros de 60 a 270 micras (0.2 a 1mm), lo que la transforma en una espuma más densa que 3M™ V.A.C.®Granufoam™. Es hidrofílica y está pre humedecida con agua estéril. Se puede cortar.

10 x 5 x 1 aprox.

**Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)**

Apósito de espuma blanca de alcohol polivinílico (PVA), humedecido con agua estéril, hidrofílica, rectangular de 10 x 15 x 1 cm. con poros cerrados no reticulados de 0,2 mm a 1 mm (60 a 270 micras). Tamaño Large (L).

Se adjunta Ficha Técnica Whitefoam L

**Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)**



Ficha técnica contiene 2 páginas.

**Otras Observaciones del Proveedor**

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2


Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)

Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

<b>Nombre del Dispositivo Médico</b>		ActiV.A.C.® 300 ml CANISTER with Gel CODIGO M8275058/10	
<b>Proveedor</b>		MEDCORP S.A	
<b>ID</b>		1058078-81-LQ24	
<b>Registro Sanitario</b>	NO APLICA	<b>Procedencia</b>	U.S.A
<b>Certificaciones</b>	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	<b>Empaque</b>	UNITARIO
<b>Material</b>	POLIURETANO	<b>Vida Útil</b>	24 A 36 MESES
<b>Descripción de Dispositivo Médico</b>			
<p>Es un receptáculo o contenedor de plástico ABS, transparente, estéril, que se conecta a la Unidad de Terapia de Presión Negativa 3M™ ActiV.A.C.™ o 3M™ V.A.C.® Ultra. El cánister almacena el contenido y/o exudado de la herida o úlcera. En su interior, tiene un paquete con contenido liofilizado que, al contacto con el exudado, se rompe y gelifica el contenido. Los ml están graduados de 50 en 50 ml. Tiene un circuito que no puede ser vaciado, además de un clamp integrado en la conexión, y filtro de carbón.</p> <p>Medida 300 ml.</p>			
<b>Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)</b>			
<p>Recolector de contenido y exudado de herida con gel de 300 ml graduados de 50 en 50 ml con conexión que mide 1,20 mt, circuito cerrado, clamp integrado y filtro de carbón. Desechable.</p> <p>Se adjunta Ficha Técnica Cánister 300 ml 3M ActiV.A.C.</p>			
<b>Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)</b>		 <p>Ficha técnica contiene 1 página.</p>	
<b>Otras Observaciones del Proveedor</b>			

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2  
Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)  
Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

Nombre del Dispositivo Médico	InfoV.A.C.® 500 ml CANISTER with Gel CODIGO M8275063/10		
Proveedor	MEDCORP S.A		
ID	1058078-81-LQ24		
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	POLIURETANO	Vida Útil	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			
Es un receptáculo o contenedor de plástico ABS, transparente, estéril, que se conecta a la Unidad de Terapia de Presión Negativa 3M™ V.A.C.® Ulta. El cánister almacena el contenido y/o exudado de la herida o úlcera. En su interior, tiene un paquete con contenido liofilizado que, al contacto con el exudado, se rompe y gelifica el contenido. Los ml están graduados de 50 en 50 ml. Tiene un circuito que no puede ser vaciado, además de un clamp integrado en la conexión, y filtro de carbón.			
Medida 500 ml.			
Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)			
Recolector de contenido y exudado de herida con gel de 500 ml graduados de 50 en 50 ml con conexión que mide 1,80 mt, circuito cerrado, clamp integrado y filtro de carbón. Desechable.			
Se adjunta Ficha Técnica Cánister 500 ml 3M V.A.C. Ulta			

<p>Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)</p>	 <p>Ficha técnica contiene 1 página.</p>
<p><b>Otras Observaciones del Proveedor</b></p> <p>Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. _Solventum 2024 v2</p> <p>Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)</p> <p>Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento</p>	

Nombre del Dispositivo Médico		InfoV.A.C.® 1000 ml CANISTER with Gel CODIGO M8275093/5	
Proveedor		MEDCORP S.A	
ID		1058078-81-LQ24	
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	POLIURETANO	Vida Útil	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			
Es un receptáculo o contenedor de plástico ABS, transparente, estéril, que se conecta a la Unidad de Terapia de Presión Negativa 3M™ V.A.C.® Uta. El cánister almacena el contenido y/o exudado de la herida o úlcera. En su interior, tiene un paquete con contenido liofilizado que, al contacto con el exudado, se rompe y gelifica el contenido. Los ml están graduados de 100 en 100 ml. Tiene un circuito que no puede ser vaciado, además de un clamp integrado en la conexión, y			

filtro de carbón.

Medida 1000 ml.

**Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)**

Recolector de contenido y exudado de herida con gel de 1000 ml graduados de 100 en 100 ml con conexión que mide 1,80 mt, circuito cerrado, clamp integrado y filtro de carbón. Desechable  
Se adjunta Ficha Técnica Cánister 1000 ml 3M V.A.C. Ultra

**Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)**



Ficha técnica contiene 1 página.

**Otras Observaciones del Proveedor**

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2  
Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)  
Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

<b>Nombre del Dispositivo Médico</b>		GranuFoam Simplace™ EX SMALL, SensaT.R.A.C.™ CODIGO M8275046/5	
<b>Proveedor</b>		MEDCORP S.A	
<b>ID</b>		1058078-81-LQ24	
<b>Registro Sanitario</b>	NO APLICA	<b>Procedencia</b>	U.S.A
<b>Certificaciones</b>	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	<b>Empaque</b>	UNITARIO
<b>Material</b>	POLIURETANO	<b>Vida Útil</b>	24 A 36 MESES
<b>Descripción de Dispositivo Médico</b>			
<p>Es una espuma pre cortada en 2 capas finas de color negro, de éter de poliuretano reticulada con poro abierto de 400 a 600 micrones, hidrofóbica y radiotransparente. Tiene forma de espiral, se puede rasgar y /o cortar sin tijeras, adaptándola a la forma y tamaño de la herida. Medidas 10 x 7 x 3 aprox.</p>			
<b>Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)</b>			
<p>Kit de apósito espuma negra pre cortada en 2 capas finas, en forma de espiral (11,3 x 7,7 x 1,75 cm) de poros abiertos de 400 a 600 micrones. Se puede rasgar y/o cortar sin tijeras, adaptándola a la forma y tamaño de la herida. Trae láminas adhesivas transparentes pre cortadas con guías numéricas y un conector de succión de silicona flexible de 90 cm con sensores externos de luz de monitoreo continuo de la presión, sistema de detección de obstrucciones y sistema de ráfagas de aire cada 5 min para ayudar a reducir los bloqueos, conector luer-lock, clamp y regla desechable. Tamaño Small (S)</p> <p>Adjunto Ficha Técnica V.A.C. Simplace Ex S</p>			
<b>Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)</b>			
	Ficha técnica contiene 2 páginas.		
<b>Otras Observaciones del Proveedor</b>			

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2  
Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)  
Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

Nombre del Dispositivo Médico		GranuFoam Simplace™ EX MEDIUM, SensaT.R.A.C.™ CODIGO M8275045/5	
Proveedor		MEDCORP S.A	
ID		1058078-81-LQ24	
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	POLIURETANO	Vida Útil	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			
Es una espuma pre cortada en 2 capas finas de color negro, de éter de poliuretano reticulada con poro abierto de 400 a 600 micrones, hidrofóbica y radiotransparente. Tiene forma de espiral, se puede rasgar y /o cortar sin tijeras, adaptándola a la forma y tamaño de la herida. Medidas 18 x 12 x 3 aprox.			
Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)			
Kit de apósito espuma negra pre cortada en 2 capas finas, en forma de espiral (17,4 x 14,7 x 1,75 cm) de poros abiertos de 400 a 600 micrones. Se puede rasgar y/o cortar sin tijeras, adaptándola a la forma y tamaño de la herida. Trae láminas adhesivas transparentes con guías numéricas y un conector de succión de silicona flexible de 90 cm con sensores externos de luz de monitoreo continuo de la presión, sistema de detección de obstrucciones y sistema de ráfagas de aire cada 5 min para ayudar a reducir los bloqueos, conector luer-lock, clamp y regla desechable. Tamaño Medium (M) Adjunto Ficha Técnica codigo V.A.C. Simplace Ex M			

Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)



Ficha técnica contiene 2 páginas.

#### Otras Observaciones del Proveedor

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2

Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)

Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

Nombre del Dispositivo Médico		GranuFoam™ LARGE, SensaT.R.A.C.™ CODIGO M8275053/10	
Proveedor		MEDCORP S.A	
ID		1058078-81-LQ24	
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	POLIURETANO	Vida Útil	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			



Es una espuma de color negro, de éter de poliuretano reticulada con poro abierto de 400 a 600 micrones, hidrofóbica y radiotransparente. Tiene forma ovalada , se puede rasgar y /o cortar sin tijeras, adaptándola a la forma y tamaño de la herida. Medidas 26 x 15 x 3 aprox.

#### Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)

Kit de apósito espuma negra en forma ovalada (26 x 15 x 3,2 cm) de poros abiertos de 400 a 600 micrones, con láminas adhesivas transparentes con guías numéricas y un conector de succión de silicona flexible de 90 cm con sensores externos de luz de monitoreo continuo de la presión, sistema de detección de obstrucciones y sistema de ráfagas de aire cada 5 min para ayudar a reducir los bloqueos, conector luer-lock, clamp y regla desechable. Tamaño Large (L)  
Adjunto Ficha Técnica Granufoam L

Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)



Ficha técnica contiene 2 páginas.

#### Otras Observaciones del Proveedor

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2

Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)

Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

<b>Nombre del Dispositivo Médico</b>		GranuFoam™ EXTRA LARGE, SensaT.R.A.C.™ CODIGO M8275065/5	
<b>Proveedor</b>		MEDCORP S.A	
<b>ID</b>		1058078-81-LQ24	
<b>Registro Sanitario</b>	NO APLICA	<b>Procedencia</b>	U.S.A
<b>Certificaciones</b>	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	<b>Empaque</b>	UNITARIO
<b>Material</b>	POLIURETANO	<b>Vida Útil</b>	24 A 36 MESES
<b>Descripción de Dispositivo Médico</b>			
Es una espuma de color negro, de éter de poliuretano reticulada con poro abierto de 400 a 600 micrones, hidrofóbica y radiotransparente. Tiene forma rectangular, se puede rasgar y /o cortar sin tijeras, adaptándola a la forma y tamaño de la herida. Medidas 60 x 30 x 1,8 aprox.			
<b>Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)</b>			
Kit de apósito espuma negra en forma ovalada (60 x 30 x 1,8 cm) de poros abiertos de 400 a 600 micrones, con láminas adhesivas transparentes con guías numéricas y un conector de succión de silicona flexible de 90 cm con sensores externos de luz de monitoreo continuo de la presión, sistema de detección de obstrucciones y sistema de ráfagas de aire cada 5 min para ayudar a reducir los bloqueos, conector luer-lock, clamp y regla desechable. Tamaño Extra Large (XL) Adjunto Ficha Técnica Granufoam XL			
<b>Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)</b>		 <p>Ficha técnica contiene 2 páginas.</p>	
<b>Otras Observaciones del Proveedor</b>			

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2  
Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)  
Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

Nombre del Dispositivo Médico		GranuFoam Silver® SMALL, SensaT.R.A.C.™ CODIGO M8275098/10	
Proveedor		MEDCORP S.A	
ID		1058078-81-LQ24	
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	POLIURETANO	Vida Útil	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			
<p>Espuma V.A.C.® Granufoam Silver™: Es una espuma hidrofóbica de color gris de éter de poliuretano reticulada con poro abierto de 400 a 600 micrones unida con plata metálica y elemental (10%) de liberación controlada, distribuida en todo el apósito.</p> <p>Tamaño S</p>			
Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)			
<p>Kit de apósito espuma hidrofóbica de color gris de éter de poliuretano (10 x 7,5 x 3,2 cm) reticulada con poro abierto de 400 a 600 micrones unida con plata metálica y elemental (10%) de liberación controlada, distribuida en todo el apósito (bactericida bacteriostática), se puede cortar. Radiotransparente. Tamaño Small (S)</p> <p>Adjunto Ficha Técnica Granufoam Silver S</p>			

Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntas a sus ofertas en portal)



Ficha técnica contiene 2 páginas.

#### Otras Observaciones del Proveedor

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2

Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)

Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

Nombre del Dispositivo Médico	GranuFoam Silver® MEDIUM, SensaT.R.A.C.™ CODIGO M8275096/10		
Proveedor	MEDCORP S.A		
ID	1058078-81-LQ24		
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	POLIURETANO	Vida Útil	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			

Espuma V.A.C.® Granufoam Silver™: Es una espuma hidrofóbica de color gris de éter de poliuretano reticulada con poro abierto de 400 a 600 micrones unida con plata metálica y elemental (10%) de liberación controlada, distribuida en todo el apósito.

Tamaño M

**Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)**

Kit de apósito espuma hidrofóbica de color gris de éter de poliuretano (18 x 12,5 x 3,2 cm) reticulada con poro abierto de 400 a 600 micrones unida con plata metálica y elemental (10%) de liberación controlada, distribuida en todo el apósito (bactericidabacteriostática), se puede cortar. Radiotransparente. Tamaño Medium (M)

Adjunto Ficha Técnica Granufoam Silver M

Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)



**Otras Observaciones del Proveedor**

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2  
Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)  
Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

--

Nombre del Dispositivo Médico		GranuFoam Silver® LARGE, SensaT.R.A.C.™ CODIGO M8275099/10	
Proveedor		MEDCORP S.A	
ID		1058078-81-LQ24	
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	POLIURETANO	Vida Útil	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			
<p>Espuma V.A.C.® Granufoam Silver™: Es una espuma hidrofóbica de color gris de éter de poliuretano reticulada con poro abierto de 400 a 600 micrones unida con plata metálica y elemental (10%) de liberación controlada, distribuida en todo el apósito.</p> <p>Tamaño L</p>			
Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)			
<p>Kit de apósito espuma hidrofóbica de color gris de éter de poliuretano (26 x 15 x 3,2 cm) reticulada con poro abierto de 400 a 600 micrones unida con plata metálica y elemental (10%) de liberación controlada, distribuida en todo el apósito (bactericida bacteriostática), se puede cortar. Radiotransparente.</p> <p>Tamaño Large (L)</p> <p>Adjunto Ficha Técnica Granufoam Silver L</p>			

Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)



Ficha técnica contiene 2 páginas.

#### Otras Observaciones del Proveedor

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2

Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)

Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

Nombre del Dispositivo Médico		GranuFoam™ ABTHERA Advanced Dressing, SensaT.R.A.C.™ CODIGO ABT1055	
Proveedor		MEDCORP S.A	
ID		1058078-81-LQ24	
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	POLIURETANO	Vida Útil	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			

Apósito para manejo de abdomen abierto

**Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)**

Kit apósito Abdominal para manejo de abdomen abierto, con lámina protectora visceral de poliuretano, fenestrada, no adherente con 6 extensiones radiales con espuma integrada de 10mm de espesor; 2 espumas de poliuretano reticulado con poros abiertos 400 a 600 micrones, prepicada, hidrofóbica, 4 láminas adhesivas transparentes con guías numéricas y un conector de succión de silicona flexible de 90 cm con sensores externos de luz de monitoreo continuo de la presión, sistema de detección de obstrucciones y sistema de ráfagas de aire cada 5 min para ayudar a reducir los bloqueos, conector luer-lock y clamp.

Adjunto Ficha Técnica AbThera Advance

**Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)**




Ficha técnica contiene 2 páginas.

**Otras Observaciones del Proveedor**


Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2  
Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)  
Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento



<b>Nombre del Dispositivo Médico</b>		V.A.C.® DRAPE CODIGO M6275009/10	
<b>Proveedor</b>		MEDCORP S.A	
<b>ID</b>		1058078-81-LQ24	
<b>Registro Sanitario</b>	NO APLICA	<b>Procedencia</b>	U.S.A
<b>Certificaciones</b>	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	<b>Empaque</b>	UNITARIO
<b>Material</b>	POLIURETANO	<b>Vida Útil</b>	24 A 36 MESES
<b>Descripción de Dispositivo Médico</b>			
Adhesivo V.A.C.			
<b>Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)</b>			
<p>Lámina adhesiva transparente, hipoalergénica, semipermeable, con adhesivo de acrilato, indicada para realizar el sello de la Terapia de Presión Negativa. Actúa como barrera contra contaminantes externos, proporcionando un ambiente húmedo para la curación, con indicador numérico para facilitar la aplicación, se puede cortar y fácil de manipular.</p> <p>Adjunto Ficha Técnica Lámina Adhesiva 3M V.A.C (1)</p>			
<b>Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)</b>		 <p>Ficha técnica contiene 1 página.</p>	
<b>Otras Observaciones del Proveedor</b>			
<p>Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. _Solventum 2024 v2</p> <p>Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)</p> <p>Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento</p>			

--

Nombre del Dispositivo Médico		V.A.C.® "Y" Connector CODIGO M6275066/10	
Proveedor		MEDCORP S.A	
ID		1058078-81-LQ24	
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	POLIURETANO	Vida Útil	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			
Conector en Y			
Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)			
Conector de succión de silicona flexible de 90 cm con sensores externos de luz de monitoreo continuo de la presión, sistema de detección de obstrucciones y sistema de ráfagas de aire cada 5 min para ayudar a reducir los bloqueos, conector luer-lock y clamp. Adjunto Ficha Técnica Conector en Y 3M V.A.C.			

<p>Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)</p>	 <p>Ficha técnica contiene 1 página.</p>
<p><b>Otras Observaciones del Proveedor</b></p> <p>Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. _Solventum 2024 v2          Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)          Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento</p>	

Nombre del Dispositivo Médico		V.A.C.® Veralink Cassete CODIGO ULTLNK0500	
Proveedor		MEDCORP S.A	
ID		1058078-81-LQ24	
Registro Sanitario	NO APLICA	Procedencia	U.S.A
Certificaciones	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	Empaque	UNITARIO
Material	Poliuretano	Vida Util	24 A 36 MESES
Descripción de Dispositivo Médico			
Es un componente desechable, parte del sistema de instilación de la Terapia Veraflo, en la Unidad de Terapia 3M™ V.A.C.®			
Ultra. Une la conexión de instilación del Set de Tubos 3M™ V.A.C. VeraT.R.A.C.™ con la solución que se instilará, otorgando un sistema de instilación de la solución			

de manera segura y controlada.

**Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)**

Contenedor desechable de instilación, que conecta la unidad con generador computarizado de succión e instilación al tubo del apósito y a la bolsa/botella de solución provista por el usuario.

Composición: Provee almacenamiento y administración conveniente de la solución en su contenedor original. Plástico, de un solo uso. Estéril, medidas casete: 165 x 100 x 100 mm. Manguera anti colapsable de 38 MM.

Solo sirve para ser utilizado en conjunto con los apósitos VERAFLOR™. Debe cambiarse cuando la señal de alarma del equipo lo indica.

**Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntadas a sus ofertas en portal)**

Ficha técnica contiene 1 página.



**Otras Observaciones del Proveedor**

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2  
Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)  
Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

<b>Nombre del Dispositivo Médico</b>		V.A.C.® VeraFlo Dressing MEDIUM CODIGO ULTVFL05MD UM	
<b>Proveedor</b>		MEDCORP S.A	
<b>ID</b>		1058078-81-LQ24	
<b>Registro Sanitario</b>	NO APLICA	<b>Procedencia</b>	U.S.A
<b>Certificaciones</b>	ISO-CE-FDA-LIBRE DE LATEX	<b>Empaque</b>	UNITARIO
<b>Material</b>	Poliuretano	<b>Vida Util</b>	24 A 36 MESES
<b>Descripción de Dispositivo Médico</b>			
Proporciona una distribución uniforme de la presión negativa en el sitio de la herida y ayuda a su contracción. Fomenta la formación de tejido de granulación, granula cavidades profundas y proporciona manejo de exudado en heridas muy exudativas. Combinando intervalos de presión negativa con instilación de heridas.			
<b>Características Generales (Adjuntar Archivos de respaldo con fichas técnicas)</b>			
<p><b><i>Apósito compatible solo con equipo ULTA® limpia, trata y cicatriza. Utilizado para ciclos de presión negativa combinada con instilación de solución.</i></b></p> <p><b>Composición Kit:</b> Esponjas de Poliuretano 17 x 15 x 1,8 cm; menos hidrofóbica que permite la instilación y distribución de distintas soluciones al lecho de la herida, mayor resistencia a la tracción superior para ayudar a asegurar la completa eliminación de espuma del lecho de la herida, pre cortada con forma de espiral para facilitar y acortar tiempos en técnicas de instalación. Recortables. . Estéril. Libre de látex, hipoalergénico. Tamaño de los orificios de 400 a 600 micras para generar mejor y más tejido de granulación de manera simétrica. De un solo uso. 2 Láminas V.A.C. ® Drape avanzado; plástico adhesivo semi-oclusivo, que permiten cubrir las heridas para que se aplique la presión negativa e instilación de soluciones. Cada lamina de V.A.C. ® Drape avanzado corresponde a una medida de 20 x 18 cm. Apósito transparente. Incluye tubería Veratrac®, tubos de silicona doble; para terapia de presión negativa bidireccional con 5 lúmenes. La tubería cuenta con la tecnología necesaria para permitir el monitoreo continuo de la presión de la herida Sensatrac™ y lumen para instilación. Anti colapsable. Contiene sachet de protector cutáneo Cavilón 3M™.</p>			

Imagen o Fotografía del Producto (Se permite señalar n° de página de fichas técnicas adjuntas a sus ofertas en portal)



Ficha técnica contiene 2 páginas.

#### Otras Observaciones del Proveedor

Se adjunta PDF Certificado esterilización insumos TPN V.A.C. \_Solventum 2024 v2

Se adjuntan PDF FDA, ISO 13485 MD 673264 Exp 2026-02-27, MD 673264 - KCI USA ISO 13485-2016 (exp 260227)

Se adjunta PDF carta recomendaciones de almacenamiento

Fecha: 10/12/2024

Alejandra Cuesta Nazar  
15.638.432-1

**MEDCORP S.A.**  
Carretera General San Martin # 8250  
Bodega 3 D-Quilicura Santiago  
Fono:(56-2)2951 6936  
[www.medcorp.cl](http://www.medcorp.cl)