

19



OFICINA ESPAÑOLA DE
PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11 Número de publicación: **2 686 836**

51 Int. Cl.:

A61B 50/22 (2006.01)

A61B 50/31 (2006.01)

12

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

86 Fecha de presentación y número de la solicitud internacional: **10.10.2014 PCT/US2014/060172**

87 Fecha y número de publicación internacional: **16.04.2015 WO15054660**

96 Fecha de presentación y número de la solicitud europea: **10.10.2014 E 14851523 (2)**

97 Fecha y número de publicación de la concesión europea: **27.06.2018 EP 3055995**

54 Título: **Kit de procedimiento que puede sujetarse**

30 Prioridad:

11.10.2013 US 201361890111 P

45 Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente:

22.10.2018

73 Titular/es:

**C.R. BARD INC. (100.0%)
730 Central Avenue
Murray Hill, NJ 07974, US**

72 Inventor/es:

**WILEY, MARTHA, R.;
MURPHY, HEATHER, R.;
GROSKLAGS, ANGELA, D.;
BURNSIDE, EDDIE, K.;
CHRISTIAN, KELLY, J.;
ZENTGRAF, BRADLEY, W. y
BJORKLUND, RUSSELL, L.**

74 Agente/Representante:

FÚSTER OLAGUIBEL, Gustavo Nicolás

ES 2 686 836 T3

Aviso: En el plazo de nueve meses a contar desde la fecha de publicación en el Boletín Europeo de Patentes, de la mención de concesión de la patente europea, cualquier persona podrá oponerse ante la Oficina Europea de Patentes a la patente concedida. La oposición deberá formularse por escrito y estar motivada; sólo se considerará como formulada una vez que se haya realizado el pago de la tasa de oposición (art. 99.1 del Convenio sobre Concesión de Patentes Europeas).

DESCRIPCIÓN

Kit de procedimiento que puede sujetarse

5 Breve resumen

La presente invención se refiere a un kit de procedimiento quirúrgico. Las características del preámbulo de la reivindicación 1 se divulgan en el documento US-A-5074316. El documento US-A-4476860 divulga un paño quirúrgico con una superficie exterior que tiene un par de bolsillos de material transparente. El documento GB-A-2396550 divulga un set de instrumental médico-quirúrgico con varios bolsillos. Un set de este tipo puede almacenarse enrollado y luego, en uso, desenrollarse sobre el pecho de una persona que va a tratarse. El documento US-B1-6436085 divulga un sistema de catéter en una bolsita. La bolsita tiene un panel trasero con una parte superior que sirve como solapa de anclaje porque su borde superior está dotado de un panel de sellado. En la superficie trasera de este panel de sellado hay una tira de adhesivo sensible a la presión para adherir la bolsita a una superficie de trabajo. El documento US-A-6149302 divulga una bolsa que tiene una solapa adhesiva para cubrir la abertura de la bolsa como medio de disuasión e indicación de manipulación indebida del contenido de la bolsa.

Resumida brevemente, la invención se define en la reivindicación 1. Las reivindicaciones dependientes se refieren a realizaciones preferidas y características opcionales. Realizaciones de la presente invención incluyen un kit de procedimiento que se usa para retener de manera retirable componentes que van a usarse durante un procedimiento médico, tal como la inserción de un catéter en un paciente. El kit de procedimiento puede sujetarse a una superficie o estructura de tal manera que el kit se sitúa tal como lo desea el médico clínico, minimizando por tanto las posibilidades de que el kit se caiga al suelo o se mueva de manera no deseable. El kit de procedimiento puede sujetarse de manera adhesiva a un paño quirúrgico estéril que cubre al paciente durante el procedimiento médico. La colocación del kit de procedimiento tal como se describe garantiza que el médico clínico puede acceder fácilmente a su contenido durante el procedimiento.

Por tanto, el kit de procedimiento de la invención comprende un cuerpo que define una pluralidad de bolsillos que están dimensionados para recibir de manera retirable en los mismos componentes para su uso en el procedimiento médico, una solapa que puede abrirse que cubre al menos una parte de los bolsillos; y una parte adhesiva incluida en una parte del cuerpo para permitir que el kit de procedimiento se sujete a una estructura o superficie próxima al paciente, tal como el paño quirúrgico estéril que cubre al paciente.

Estas y otras características de realizaciones de la presente invención resultarán más plenamente evidentes a partir de la siguiente descripción y las reivindicaciones adjuntas, o pueden aprenderse mediante la práctica de realizaciones de la invención tal como se expone a continuación en el presente documento.

Breve descripción de los dibujos

Se ofrecerá una descripción más particular de la presente divulgación mediante referencia a realizaciones específicas de la misma que se ilustran en los dibujos adjuntos. Se aprecia que estos dibujos representan solo realizaciones típicas de la invención y, por tanto, no debe considerarse que limiten su alcance. Se describirán y explicarán realizaciones de ejemplo de la invención con especificidad y detalle adicionales a través del uso de los dibujos adjuntos en los que:

45 las figuras 1A-1C son diversas vistas de un kit de procedimiento que puede sujetarse;

la figura 2 es una vista frontal del kit de procedimiento de las figuras 1A-1C en una primera configuración;

50 la figura 3 es una vista frontal del kit de procedimiento de las figuras 1A-1C en una segunda configuración;

la figura 4 muestra un kit de procedimiento en uso;

55 la figura 5 muestra un kit de procedimiento incluido en una bolsita exterior;

las figuras 6A-6C son diversas vistas de un kit de procedimiento que puede sujetarse;

la figura 7 es una vista frontal truncada de un kit de procedimiento que puede sujetarse;

60 la figura 8 es una vista lateral de un kit de procedimiento que puede sujetarse;

la figura 9 es una vista lateral de un kit de procedimiento que puede sujetarse;

65 las figuras 10A y 10B son diversas vistas de un kit de procedimiento que puede sujetarse;

las figuras 11A y 11B son diversas vistas de un kit de procedimiento que puede sujetarse; y

la figura 12 es una vista desde arriba de un paño quirúrgico de procedimiento.

Descripción detallada de realizaciones seleccionadas

5 Ahora se hará referencia a figuras en las que se proporcionarán designaciones de referencia similares a estructuras similares. Se entiende que los dibujos son diagramáticos y esquemáticos, y ni son limitativos ni están necesariamente trazados a escala.

10 Por motivos de claridad debe entenderse que el término “proximal” se refiere a una dirección relativamente más cercana a un médico clínico que usa el dispositivo que va a describirse en el presente documento, mientras que el término “distal” se refiere a una dirección relativamente más alejada del médico clínico. Por ejemplo, el extremo de un catéter colocado dentro del cuerpo de un paciente se considera un extremo distal del catéter, mientras que el extremo del catéter que permanece fuera del cuerpo es un extremo proximal del catéter. Además, los términos “que incluye”, “tiene” y “que tiene”, tal como se usan en el presente documento, incluyendo las reivindicaciones, tendrán el mismo significado que el término “que comprende”.

Realizaciones de la presente invención se refieren generalmente a un kit de procedimiento que se usa para retener de manera retirable componentes que van a usarse durante un procedimiento médico, tal como la inserción de un catéter en un paciente, por ejemplo. El kit de procedimiento puede sujetarse a una superficie o estructura de tal manera que el kit se sitúa tal como lo desea el médico clínico, minimizando por tanto las posibilidades de que el kit se caiga al suelo o se mueva de manera no deseable. Por ejemplo, el kit de procedimiento puede sujetarse a un paño quirúrgico estéril que cubre al paciente durante el procedimiento médico. La colocación del kit de procedimiento tal como se describe garantiza que el médico clínico puede acceder fácilmente a su contenido durante el procedimiento.

En primer lugar, se hace referencia a las figuras 1A-1C, que representan diversas vistas de un kit de procedimiento que puede sujetarse (“kit de procedimiento” o “kit”), designado generalmente como 10, según la invención. Tal como se muestra, el kit 10 incluye un cuerpo 12, o envase, que es flexible, generalmente plano y translúcido en la presente realización, aunque se contemplan otras configuraciones de envase, que incluyen diseños más rígidos y opacos. En una realización, el envase incluye una película de polietileno de un grosor de aproximadamente 25 μm (4 mil), aunque pueden emplearse otros materiales y grosores, que incluyen tanto polietileno de alta y baja densidad, como plástico moldeado, extruido o termoconformado.

El envase 12 es sustancialmente plano y define tanto una cara delantera 12A como una cara trasera 12B. Una pluralidad de bolsillos 16 se define mediante el envase 12 de tal manera que cada bolsillo incluye una abertura 18 en la cara delantera 12A. Los bolsillos 16 están dimensionados y dispuestos para recibir de manera retirable en los mismos un componente particular que va a usarse en un procedimiento médico para el que está configurado el kit. Por ejemplo, en la presente realización, el kit 10 incluye una pluralidad de componentes de kit 40 para asistir en la colocación de un catéter central en la vasculatura de un paciente, que incluyen un conjunto de hilo guía/aro de hilo guía 42, diversas agujas 44 (concretamente, las agujas 44A, 44B y 44C) y un dilatador 46. En la presente realización, por ejemplo, la aguja 44A incluye una aguja hipodérmica de seguridad de calibre 22 \times 38 mm (1,5 pulgadas) para la administración de fidoína, la aguja 44B incluye una aguja de localización de calibre 21 \times 70 mm (2 $\frac{3}{4}$ pulgadas) para acceder a una vena subcutánea, la aguja 44C incluye una aguja introductora de calibre 18 y el dilatador 46 incluye un dilatador de calibre 8 French. Naturalmente, puede incluirse una variedad de otros componentes en el kit de procedimiento.

Como el conjunto de hilo guía/aro de hilo guía 42 es más grande en relación con los demás componentes de kit 40, su bolsillo 16 respectivo también está dimensionado más grande. Naturalmente, los bolsillos 16 pueden configurarse de diferentes maneras para alojar componentes de diferentes tamaños, formas, número, etc. Los bolsillos 16 también pueden estar situados en otras zonas o caras del envase de kit 12.

Los bolsillos 16 están separados entre sí por divisiones 17 que se forman en una realización mediante termosellado/termofijación de una parte de la cara delantera 12A a la cara trasera 12B del envase 12 para formar la división respectiva. También pueden usarse otros métodos para formar separaciones entre los bolsillos 16.

El envase 12 define además una parte de envase inferior 20 en la que están formados los bolsillos 16 en la presente realización, y una solapa de cubierta 22 que está configurada para plegarse y cubrir una parte de la parte de envase inferior 20. La solapa de cubierta 22 incluye una tira de adhesivo permanente 24 que incluye un adhesivo permanente configurado para unir la solapa de cubierta con una parte de la parte de envase inferior 20 de tal manera que es relativamente difícil lograr la separación de las partes adheridas. Se coloca una tira desprendible 26 sobre la tira de adhesivo permanente 24 para aislarla hasta que se desea la unión de la solapa de cubierta 22 con la parte de envase inferior 20, tal como se describirá adicionalmente a continuación.

La solapa de cubierta 22 incluye además una solapa de acceso 28 que es adyacente a una línea de plegado 38, siendo la línea de plegado la línea por la que se pliega la solapa de cubierta sobre la parte de envase inferior 20.

Una parte rasgable 30 que incluye un par de perforaciones 32 se incluye adyacente a la solapa de acceso 28. El uso de estas características se describe adicionalmente a continuación.

5 Una tira de adhesivo 34 no permanente está dispuesta en la cara trasera 12B de la parte de envase inferior 20 para permitir que el envase 12 se adhiera a una estructura o ubicación deseada para que un médico clínico que lo usa pueda acceder al kit durante una inserción de catéter en el paciente u otro procedimiento médico, tal como se describirá. Una tira desprendible 36 está dispuesta sobre la tira de adhesivo no permanente 34 para protegerla hasta que esté lista para su uso. La ubicación y el tipo de adhesivos usados para ambas tiras de adhesivo permanente y no permanente 24 y 34 pueden variar según la aplicación. Generalmente, son adecuados adhesivos de baja adhesividad, tales como adhesivos de silicona o adhesivos que incluyen microesferas de copolímero de acrilato, para la tira de adhesivo no permanente 34, mientras que los adhesivos acrílicos son solo una de las sustancias que pueden usarse para la tira de adhesivo permanente 24. En una realización, la tira de adhesivo permanente 24 incluye un copolímero de bloque de estireno-butadieno-estireno ("SBS"), mientras que la tira de adhesivo no permanente 34 incluye un copolímero de bloque de estireno-isopreno-estireno ("SIS"). También pueden emplearse otros elastómeros termoplásticos para las tiras de adhesivo permanente y no permanente.

20 En una realización, el cuerpo de kit de procedimiento 12 puede fabricarse a partir de un tramo de material adecuado, plegado y fijado alrededor de los bordes del cuerpo para definir la configuración general mostrada en la figura 1A, definiendo la cara delantera 12A una zona de bolsillo grande individual. Las divisiones 17 se forman entonces para definir los bolsillos 16 individuales. Las tiras de adhesivo permanente y no permanente 24 y 34 pueden aplicarse entonces al cuerpo 12, y aplicarse las tiras desprendibles 26 y 36 respectivas para cubrir las tiras adhesivas. Los diversos componentes 40 pueden insertarse entonces en los bolsillos 16 respectivos.

25 Además de la fabricación descrita anteriormente del kit de procedimiento 10, la figura 2 representa el kit de procedimiento en una primera configuración después de la fabricación y el envasado, pero antes del uso por parte de un médico clínico. Tal como se muestra, la solapa de cubierta 22 se ha plegado por la línea de plegado 38 durante la fabricación para cubrir las aberturas 18 de cada uno de los bolsillos 16 incluidos en la parte de envase inferior 20. La tira desprendible 26 se ha retirado para que deje de cubrir la tira de adhesivo permanente 24 de tal manera que la tira de adhesivo permanente de la solapa de cubierta 22 se fija a una parte adyacente correspondiente de la parte de envase inferior 20 para unirse a la misma de manera sustancialmente permanente. De esta manera, los componentes 40 dispuestos en los bolsillos 16 se protegen para impedir su salida de su bolsillo respectivo y del envase 12. El kit 10 en la primera configuración mostrada en la figura 2 está listo para procedimientos de esterilización para eliminar cualquier contaminación microbiana o de otro tipo en el mismo. Para ello, se incluyen orificios 48 en el envase 12 para permitir que agentes de esterilización penetren en los bolsillos 16, en la presente realización. Obsérvese que, en una realización, el adhesivo permanente puede estar incluido en la parte de envase inferior 20 en lugar de en la solapa de cubierta, o en otra ubicación adecuada.

40 La figura 3 representa el kit 10 de la figura 2, pero en una segunda configuración, con el kit abierto y listo para su uso. Tal como se muestra, la parte rasgable 30 se ha retirado de la solapa de cubierta 22 mediante una acción de tracción de tal manera que se separa de la solapa de cubierta por las perforaciones 32 (figura 2). Esto permite que la solapa de acceso 28 de la solapa de cubierta 22 se dé la vuelta hacia arriba por la línea de plegado 38 para dejar al descubierto las aberturas 18 de los bolsillos 16 y permitir el acceso a los componentes 40 dispuestos en los mismos.

45 La figura 4 representa un uso del kit 10 en la segunda configuración de la figura 3. Tal como se muestra, el kit 10 está abierto, tal como se representa en la figura 3. El kit de procedimiento 10 se muestra fijado a un paño quirúrgico 54 que cubre a un paciente 50 que está tumbado en una cama 52 de tal manera que el kit permanece en su lugar encima del paciente 50 y un médico clínico que realiza un procedimiento médico en el paciente puede acceder fácilmente al mismo. Para fijar el kit 10 al paño quirúrgico 54 tal como se muestra, en primer lugar se retira la tira desprendible 36 del envase 12 (figura 1B) con el fin de dejar al descubierto la tira de adhesivo no permanente 34 en la cara trasera 12B del envase 12. Entonces puede colocarse el envase 12 contra una estructura o superficie, y adherirse la tira de adhesivo no permanente 34 a la estructura o superficie para mantener el kit en su lugar. Cuando ya no es necesario el uso del kit 10, el envase 12 puede retirarse mediante tracción para desenganchar la tira de adhesivo no permanente 34 de la estructura o superficie.

55 Obsérvese que lo anterior sirve meramente como ejemplo de colocación del kit de procedimiento 10 para su uso en un procedimiento médico. Pueden contemplarse otras ubicaciones para la colocación del kit de procedimiento 10.

60 La figura 5 muestra que, en una realización, el kit 10 puede disponerse antes de su uso en una bolsita exterior 60, para preservar la esterilidad del kit. Como tal, después de la colocación en la bolsita exterior 60, el kit 10 y la bolsita pueden someterse a procedimientos de esterilización adecuados, tales como esterilización con óxido de etileno, por ejemplo. En este caso, la bolsita exterior 60 puede incluir una membrana de transmisión de manera adecuada, tal como material de fibra de polietileno de alta densidad hilado por evaporación.

65 Las figuras 6A-6C representan detalles de un kit de procedimiento 110 a modo de ejemplo que puede sujetarse ("kit"). Tal como se muestra, el kit 10 incluye un cuerpo 112 que es generalmente plano, flexible y está conformado de manera rectangular, aunque estas configuraciones pueden modificarse según la aplicación deseada para la que

se empleará el kit. En un ejemplo divulgado, el cuerpo 112 incluye un material tejido, de material textil polimérico, termoplástico adecuado, u otro material aceptado desde el punto de vista médico.

5 El cuerpo de kit 112 a modo de ejemplo divulgado incluye una cara trasera 112B y una cara delantera 112A en la que están dispuestos una pluralidad de bolsillos 116 que están conformados y dimensionados cada uno para retener de manera retirable en los mismos uno o más de una pluralidad de componentes 140 que pueden ser necesarios para el procedimiento médico. Los ejemplos de tales componentes varían según el procedimiento, pero pueden incluir un catéter, agujas, dispositivos de corte, jeringas, etc. Es posible una variedad de configuraciones de bolsillos, incluyendo diferentes números y tamaños de bolsillos. Cada bolsillo incluye una abertura de bolsillo 118 para insertar/retirar componentes. Los bolsillos 116 pueden incluir el mismo material que el del cuerpo de kit 112, o pueden estar formados de otro material, tal como un material de malla, por ejemplo.

15 Un componente de sujeción a modo de ejemplo, o parte de colgador 120, se incluye para permitir que el kit 110 a modo de ejemplo divulgado se cuelgue para acceder al mismo durante un procedimiento médico. La parte de colgador 120 incluye un orificio 122 para colgar el kit 110 en un gancho u otro componente adecuado. La parte de colgador puede incluir otros modos de sujeción/soporte del kit de procedimiento, tal como se observará adicionalmente a continuación. La parte de colgador 120 también sirve como componente de refuerzo para permitir que el cuerpo de kit 112 retenga sustancialmente su forma cuando se cuelga de un portasueros u otra ubicación.

20 El cuerpo de kit 112 a modo de ejemplo divulgado incluye además una bandeja desplegable 130 soportada por dos brazos de soporte 132 en la parte inferior del kit 110, aunque la bandeja podría estar ubicada en otras posiciones. La bandeja 130 proporciona un lugar en el que uno o más de los componentes 140 pueden almacenarse temporalmente o guardarse después del uso, tal como se muestra en las figuras 6B y 6C. La bandeja 130 también puede servir como bandeja de recogida para recoger componentes en caso de que se caigan inadvertidamente de los bolsillos 116. La bandeja 130 y los brazos de soporte 132 pueden plegarse hasta quedar planos cuando no se disponen componentes 140 en los mismos para permitir que el kit 110 se almacene en una configuración sustancialmente plana. En un ejemplo divulgado, la bandeja 130 puede incluir partes laterales y/u otras estructuras para ayudar a retener componentes en las mismas.

30 La figura 7 representa el kit de procedimiento 110 a modo de ejemplo que incluye otro ejemplo de un componente de sujeción para sujetar el kit a una estructura. Tal como se muestra, el componente de sujeción incluye un gancho de colgador 144 adecuado para suspender el kit 110 de un portasueros u otra ubicación en una sala de procedimientos/de hospital, por ejemplo. El kit 110 en la figura 7 incluye además dos botones 146 y ojales 148 correspondientes como ejemplos no limitativos de elementos de fijación que puede usarse para sujetar el cuerpo de kit 112 en un estado plegado para su almacenamiento o desecho, por ejemplo. La ubicación, número y tipo de elementos de fijación pueden variar con respecto a lo que se muestra y describe en el presente documento. Por ejemplo, pueden usarse cierres a presión para los elementos de fijación.

40 La figura 8 representa detalles de un kit de procedimiento 210 que puede sujetarse a modo de ejemplo ("kit"), que incluye una base sustancialmente rígida o semirrígida, o cuerpo, 212 en que se incluyen uno o más bolsillos 216 en los que se disponen de manera retirable componentes de kit 240. Una abrazadera del tipo en "C" 220 se incluye en una parte de lado inferior del cuerpo 212 del kit 210 y está dimensionada para ajustarse a presión de manera liberable a una barandilla o un poste, tal como una barandilla de cama 222, tal como se muestra. Por tanto, la abrazadera 220 sirve como componente de sujeción para el kit de procedimiento 210 e incluye un material termoplástico u otro adecuado que es lo suficientemente elástico como para recibir en el mismo la barandilla de cama 222 sin romperse. La configuración, el tamaño y la colocación particulares de la abrazadera 220 en el cuerpo de kit 212 pueden variar con respecto a lo que se muestra y describe en el presente documento. Pueden emplearse otros modos para sujetar el kit a modo de ejemplo divulgado a una estructura, incluyendo pinzas, etc.

50 La figura 9 representa detalles de un kit de procedimiento 310 que puede sujetarse a modo de ejemplo ("kit"), que incluye una base sustancialmente rígida o semirrígida, o cuerpo, 312 en que se incluyen uno o más bolsillos 316 en los que se disponen de manera retirable componentes de kit. Se fijan patas extensibles 320 al cuerpo 312 para que sirvan como componente de sujeción al sujetar el kit 310 encima de una estructura en una posición o ubicación deseada con respecto a un médico clínico que realiza un procedimiento médico. Un paño quirúrgico 324 flexible de un material de paño quirúrgico adecuado también se fija al cuerpo 312 del kit 310. El paño quirúrgico 324 puede desplegarse/extenderse para proporcionar una barrera o un aislamiento estéril del kit 310.

60 Las figuras 10A y 10B representan detalles de un componente de sujeción a modo de ejemplo para el kit de procedimiento 110, que incluye una varilla de soporte 340 fijada en un extremo al cuerpo de kit 112 y que incluye en un extremo opuesto un accesorio 342 adecuado para enganchar una barandilla auxiliar 344 ubicada habitualmente por encima de las camas para pacientes en un entorno de sala de procedimientos/de hospital. Por ejemplo, en el presente ejemplo divulgado, el accesorio 342 está configurado para encajar en un canal de la barandilla auxiliar 344 para sujetar el kit 110 en una posición próxima a la cama para pacientes, tal como se desea. La configuración particular de la varilla de soporte 340 y el accesorio 342 puede variarse para ajustarse a diferentes configuraciones de barandilla auxiliar/otra estructura.

5 Las figuras 11A y 11B representan detalles del kit de procedimiento 110 a modo de ejemplo, en el que el cuerpo del kit 112 incluye una pluralidad de bolsillos 116 y una mesa desplegable 360 que está soportada por dos cables de soporte 362. Esto permite que el kit 110, cuya parte superior vertical está soportada en su lugar mediante el gancho de colgador 144, proporcione una superficie plana por debajo del mismo para que la use el médico clínico durante el procedimiento médico. Tal como se mencionó, la mesa 360 es plegable para permitir que el kit 110 adopte una configuración sustancialmente plana para almacenamiento, etc. El tamaño, la conformación y otra configuración de la mesa desplegable 360 pueden variar con respecto a lo que se muestra y describe en el presente documento.

10 La figura 12 representa un kit de procedimiento a modo de ejemplo incorporado en un paño quirúrgico/de procedimiento 410, en el que una superficie superior del paño quirúrgico incluye una pluralidad de bolsillos 416 para recibir de manera retirable en los mismos componentes médicos. De esta manera, el paño quirúrgico 410 puede colocarse sobre el paciente, con los componentes médicos inmediatamente a mano y accesibles en los bolsillos 416. Naturalmente, el tamaño y la conformación del paño quirúrgico y los bolsillos pueden variar, y el paño quirúrgico puede plegarse o envasarse de otra manera en un envase estéril antes de su uso.

15

REIVINDICACIONES

1. Kit (10) de procedimiento para su uso en un procedimiento médico en un paciente, que comprende:
 - 5 un cuerpo (12) que define una pluralidad de bolsillos (16), estando cada bolsillo (16) dimensionado para recibir de manera retirable en el mismo componente para su uso en el procedimiento médico; una primera parte adhesiva (34) incluida en una parte del cuerpo para permitir que el kit de procedimiento (10) se sujete a una estructura o superficie próxima al paciente, y
 - 10 en el que los bolsillos (16) están dispuestos en una cara delantera (12A) del cuerpo (12) y en el que la primera parte adhesiva (34) está dispuesta en una cara trasera (12B) del cuerpo (12); y
 - en el que la primera parte adhesiva (34) es capaz de sujetar el kit de procedimiento (10) a un paño quirúrgico que cubre al paciente;
 - 15 caracterizado por orificios (48) en el cuerpo (12) para permitir que un agente de esterilización penetre en los bolsillos (16);
 - 20 una tira desprendible (36) que cubre inicialmente la primera parte adhesiva (34); y una solapa de cubierta (22) que cubre al menos una parte de los bolsillos (16); incluyendo la solapa de cubierta (22) una parte rasgable (30), proporcionando la parte rasgable (30) una solapa de acceso (28) a los bolsillos (16) cuando se retira la parte rasgable (30).
- 25 2. Kit de procedimiento según la reivindicación 1, en el que el cuerpo (12) es sustancialmente plano en reposo y flexible.
3. Kit de procedimiento según la reivindicación 2, en el que el cuerpo (12) es sustancialmente translúcido.
4. Kit de procedimiento según la reivindicación 3, en el que el cuerpo (12) incluye polietileno.
- 30 5. Kit de procedimiento según una cualquiera de las reivindicaciones anteriores, en el que la solapa de cubierta (22) incluye una segunda parte adhesiva (24) para sellar de manera permanente la solapa de cubierta (22) sobre la al menos una parte de los bolsillos (16) en la cara delantera (12A) del cuerpo (12).
- 35 6. Kit de procedimiento según una cualquiera de las reivindicaciones anteriores y que incluye componentes (40; 42, 44A, 44B, 44C, 46) en los bolsillos (16), útiles en un procedimiento de cateterismo.
7. Kit de procedimiento según la reivindicación 1, en el que la primera parte adhesiva (34) permite la retirada del kit de procedimiento (10) de la estructura o superficie después de que el kit (10) ya no sea necesario.
- 40 8. Kit de procedimiento según una cualquiera de las reivindicaciones anteriores, en el que los componentes (40; 42, 44A, 44B, 44C, 46) se disponen previamente en los bolsillos (16).
- 45 9. Kit de procedimiento según la reivindicación 1, que comprende además un paño quirúrgico (54).

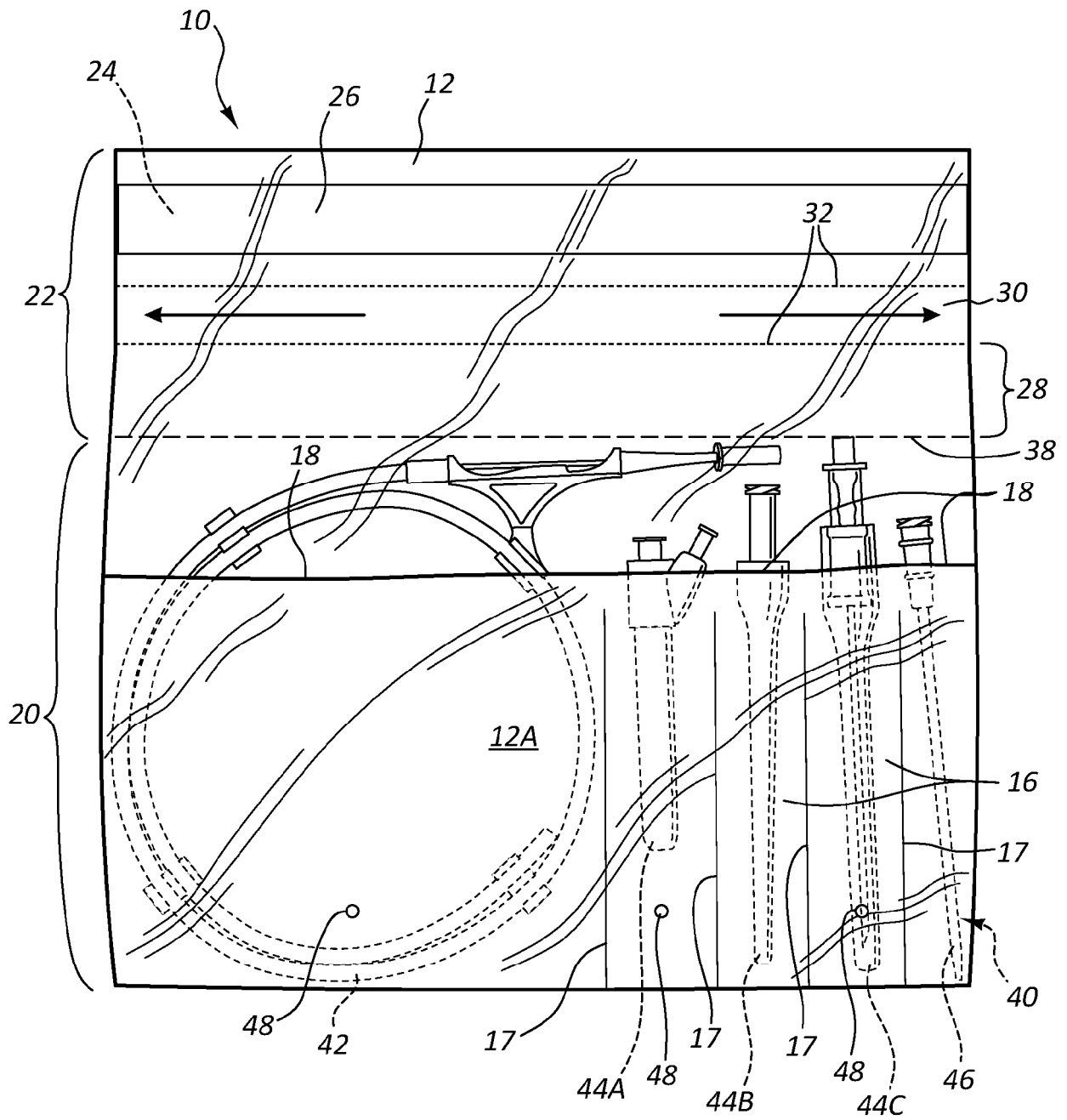


FIG. 1A

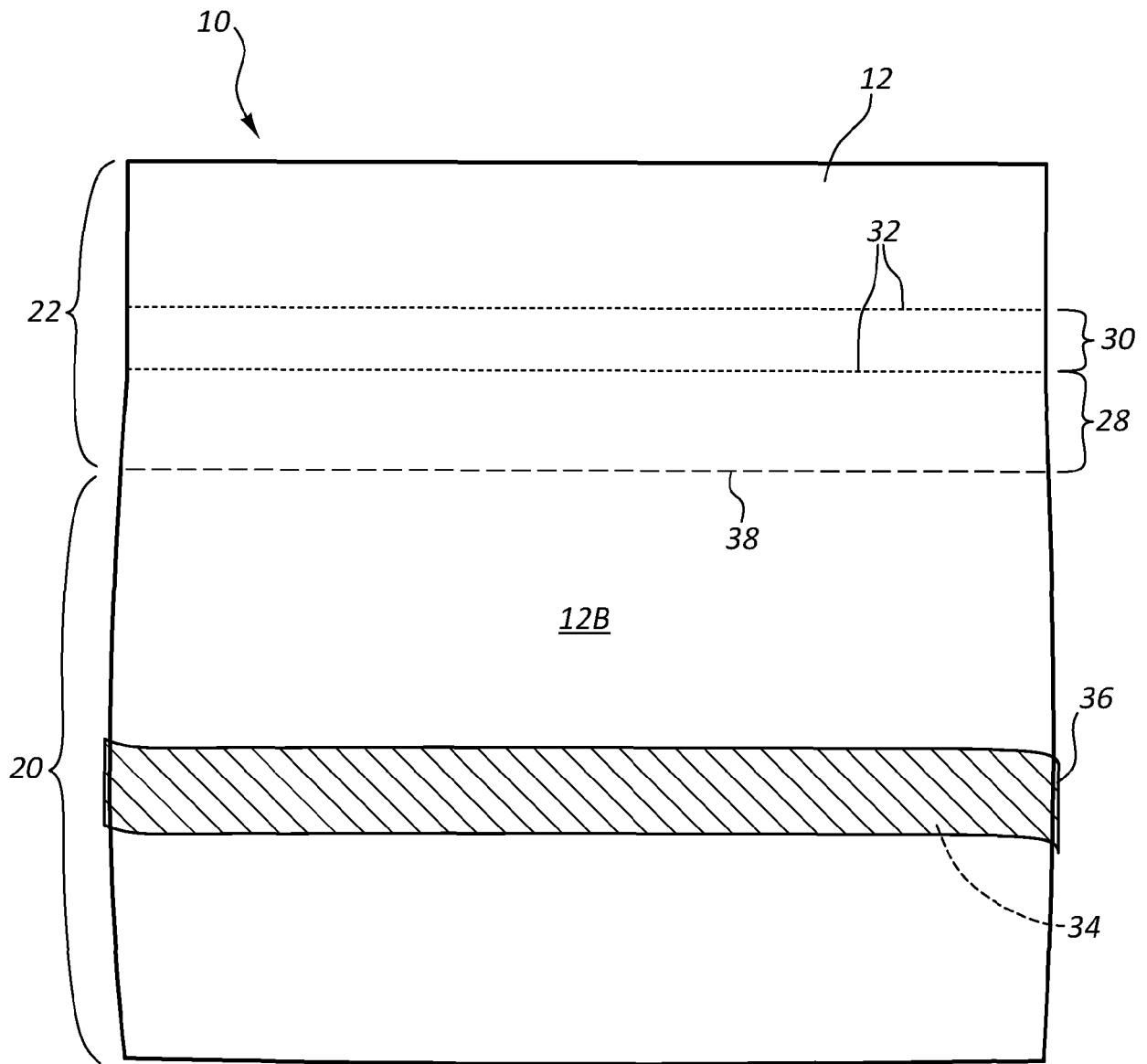


FIG. 1B

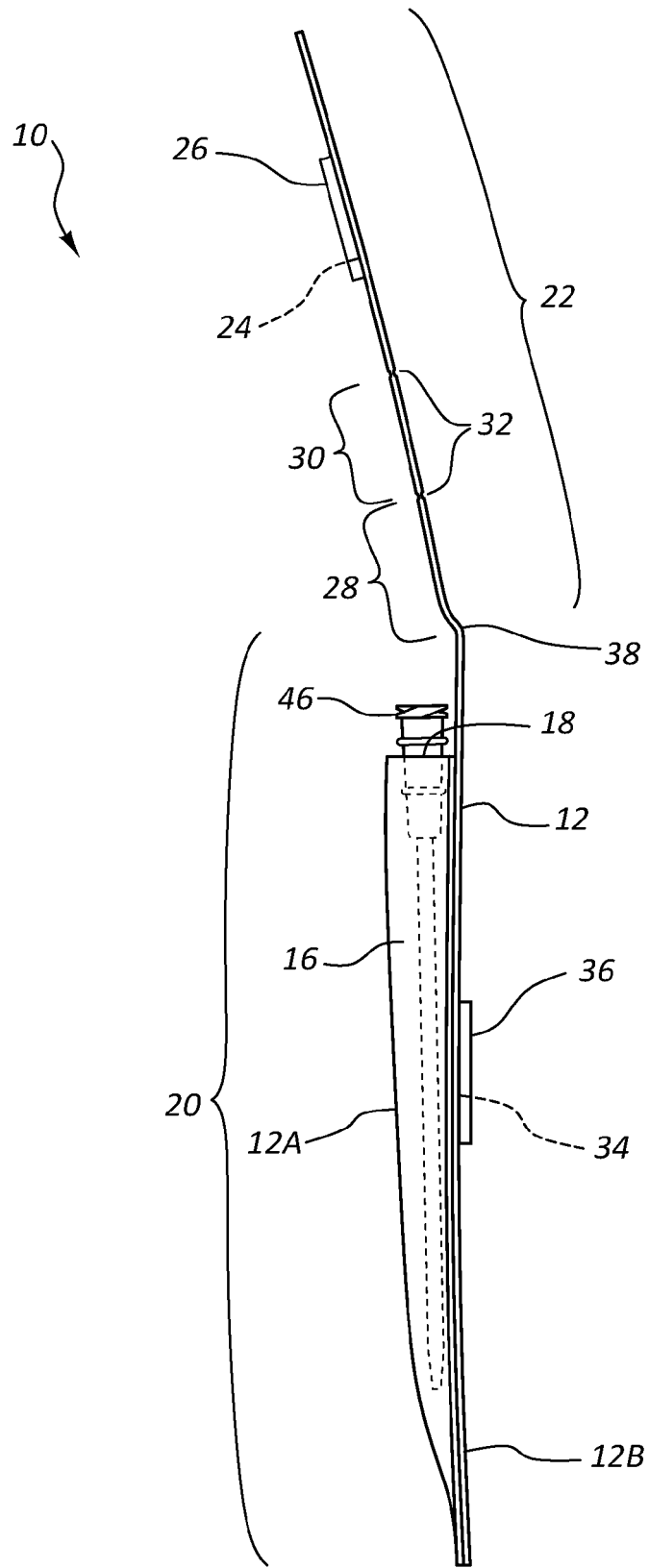


FIG. 1C

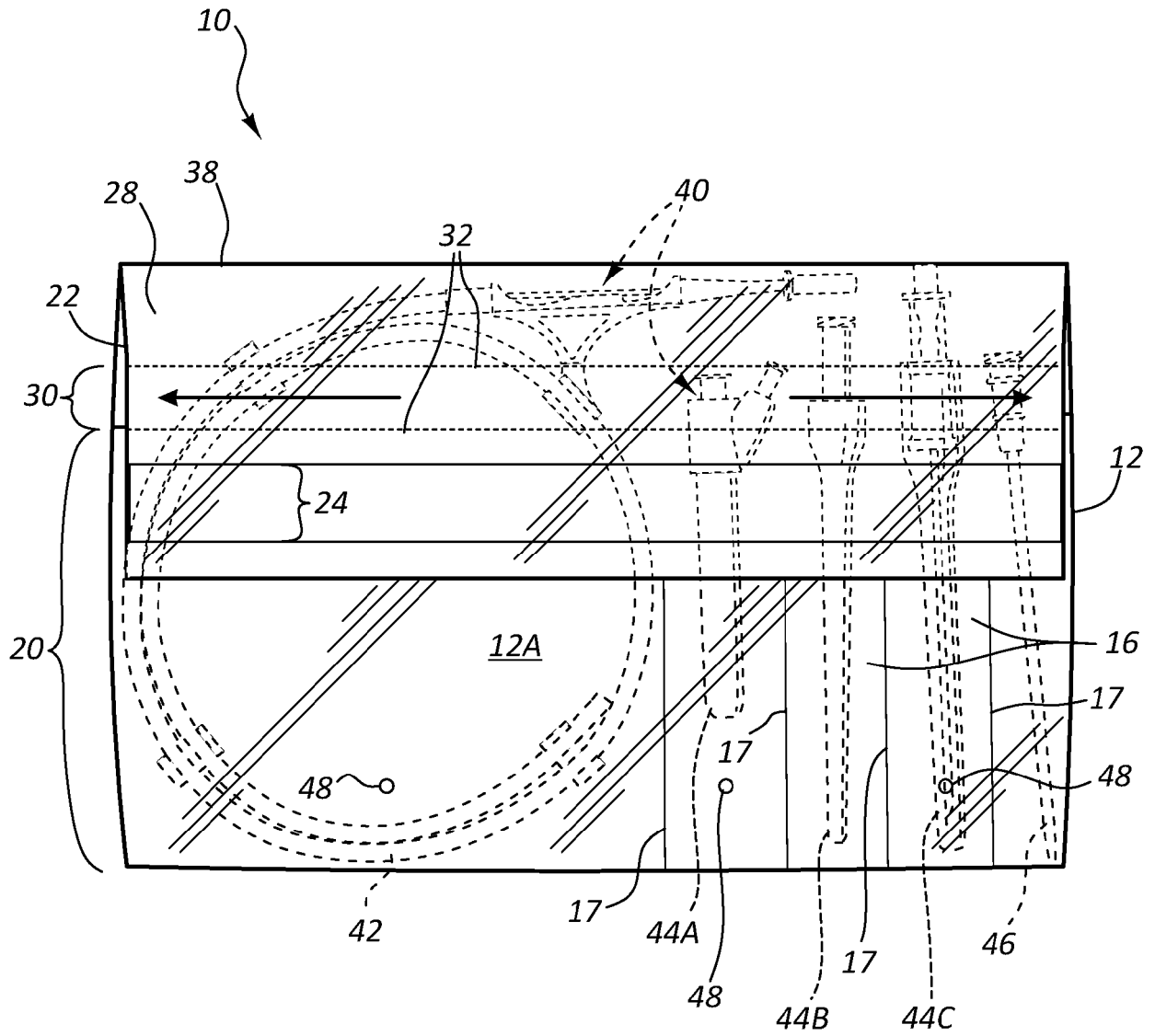


FIG. 2

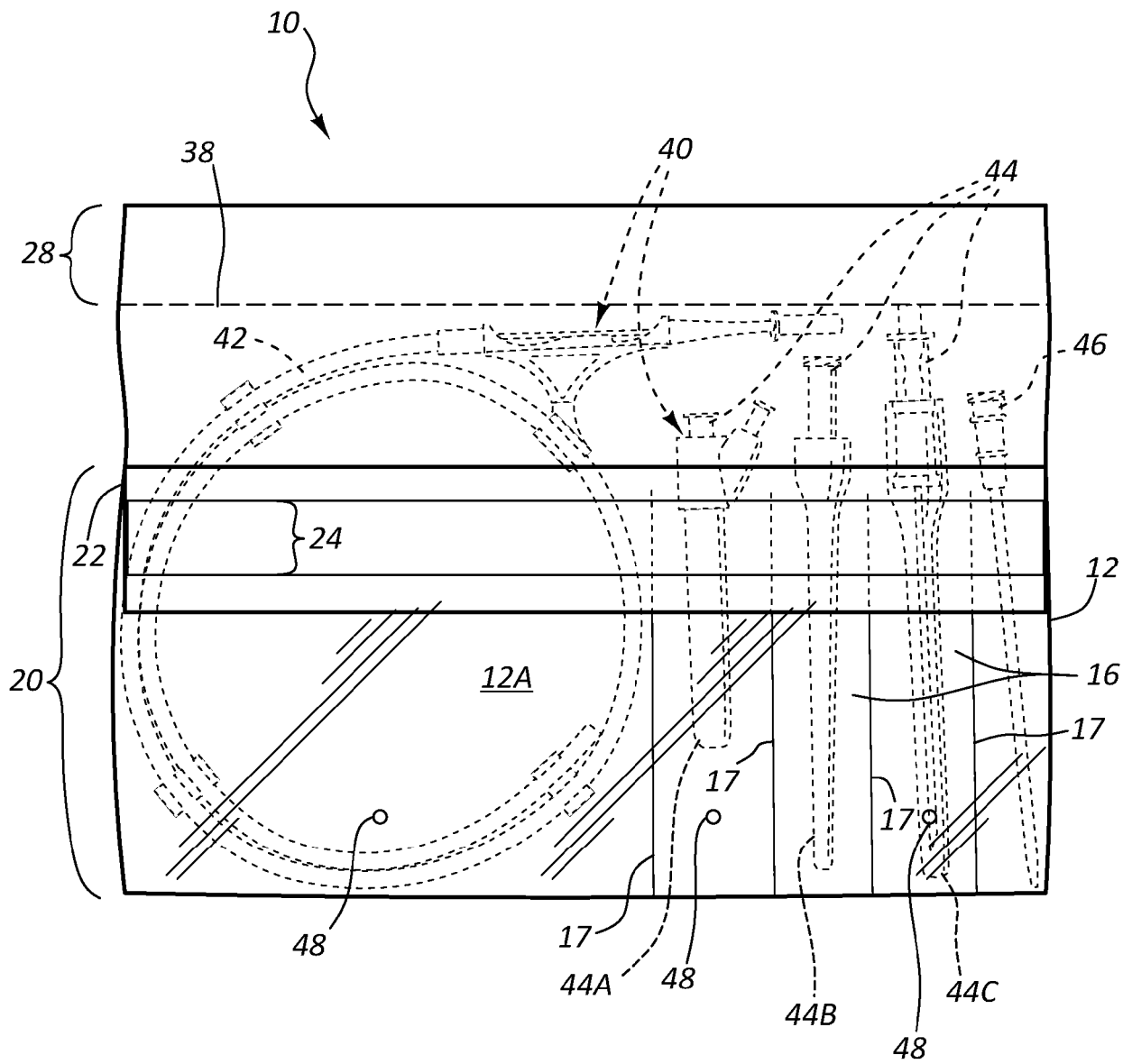


FIG. 3

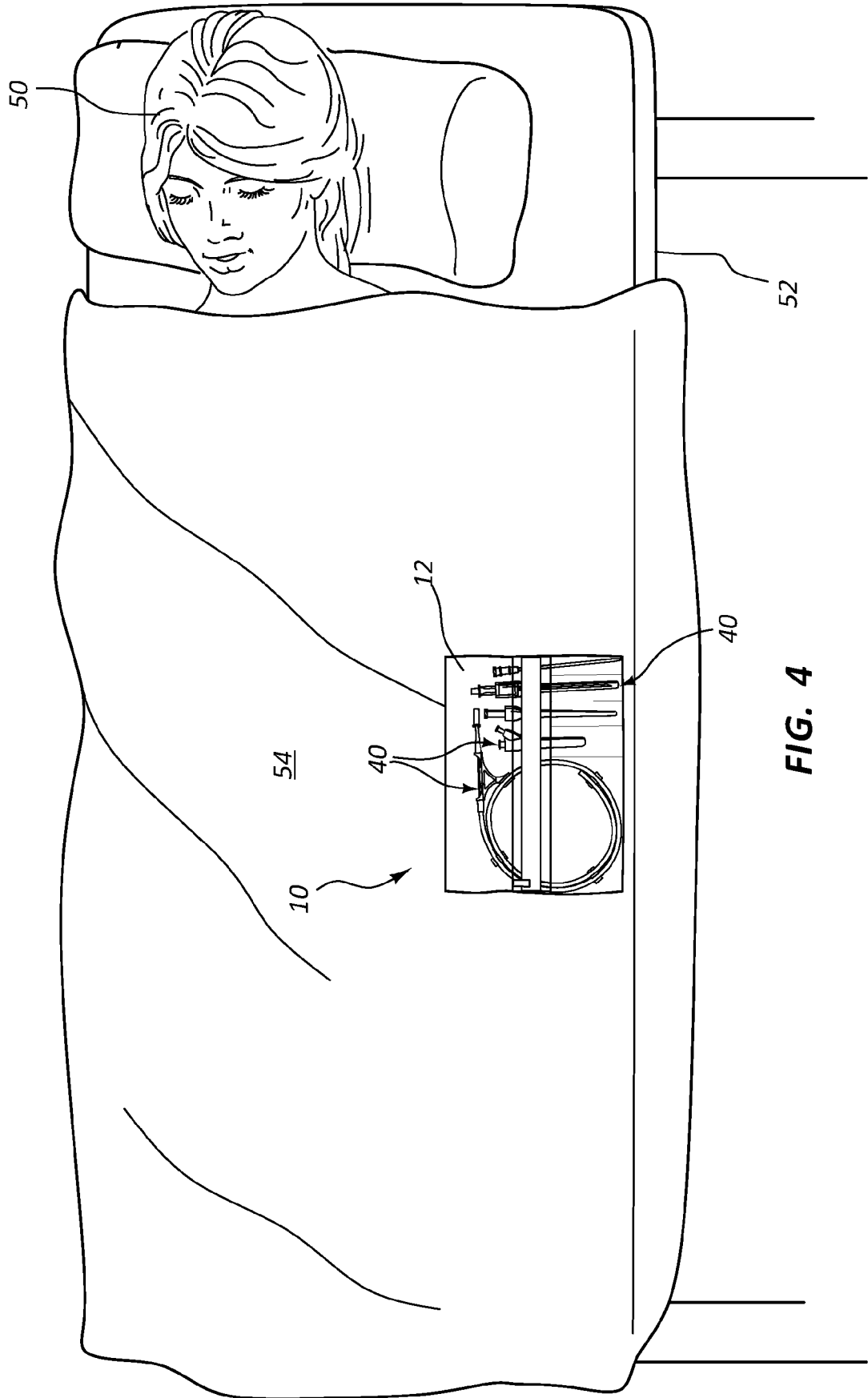


FIG. 4

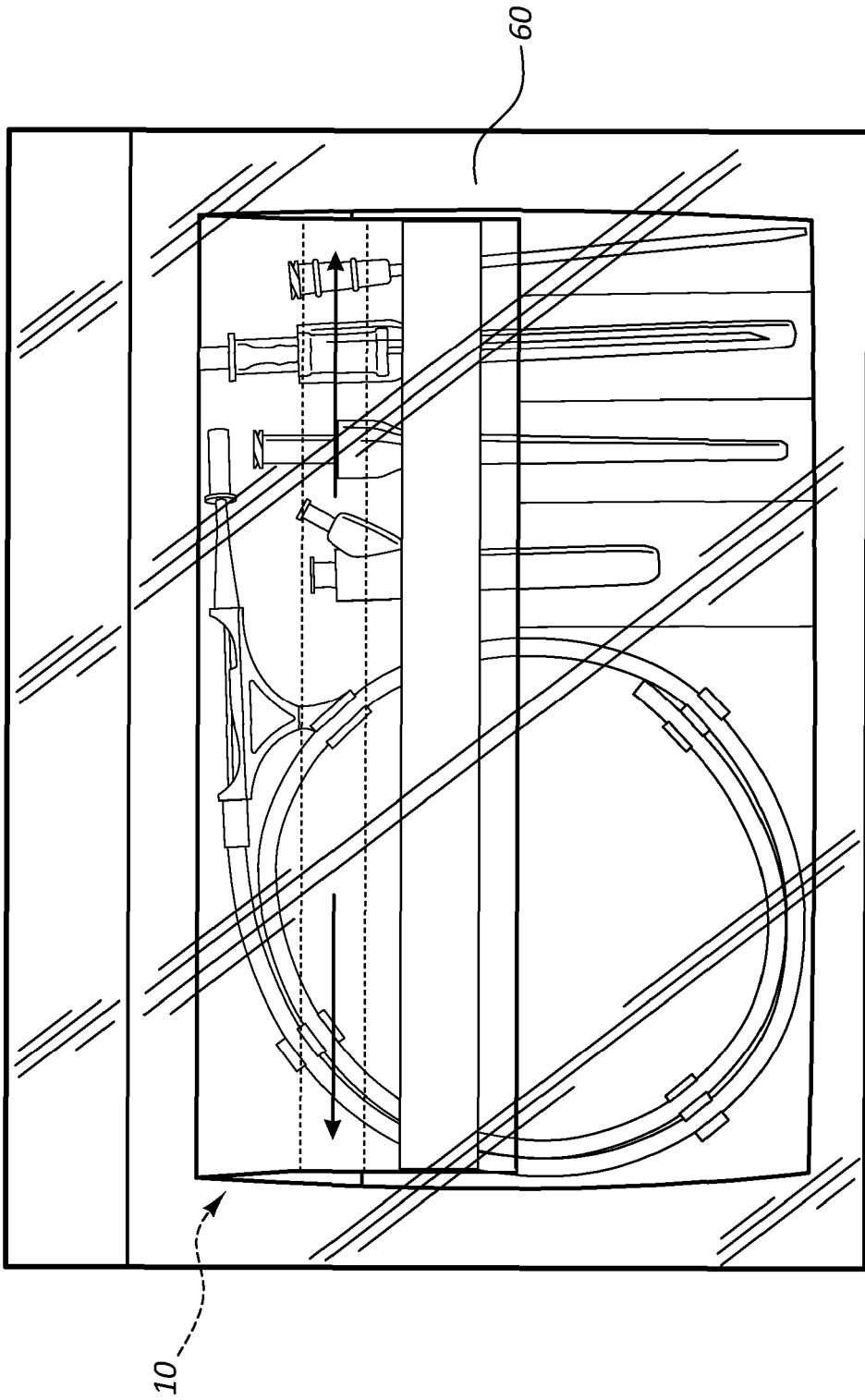


FIG. 5

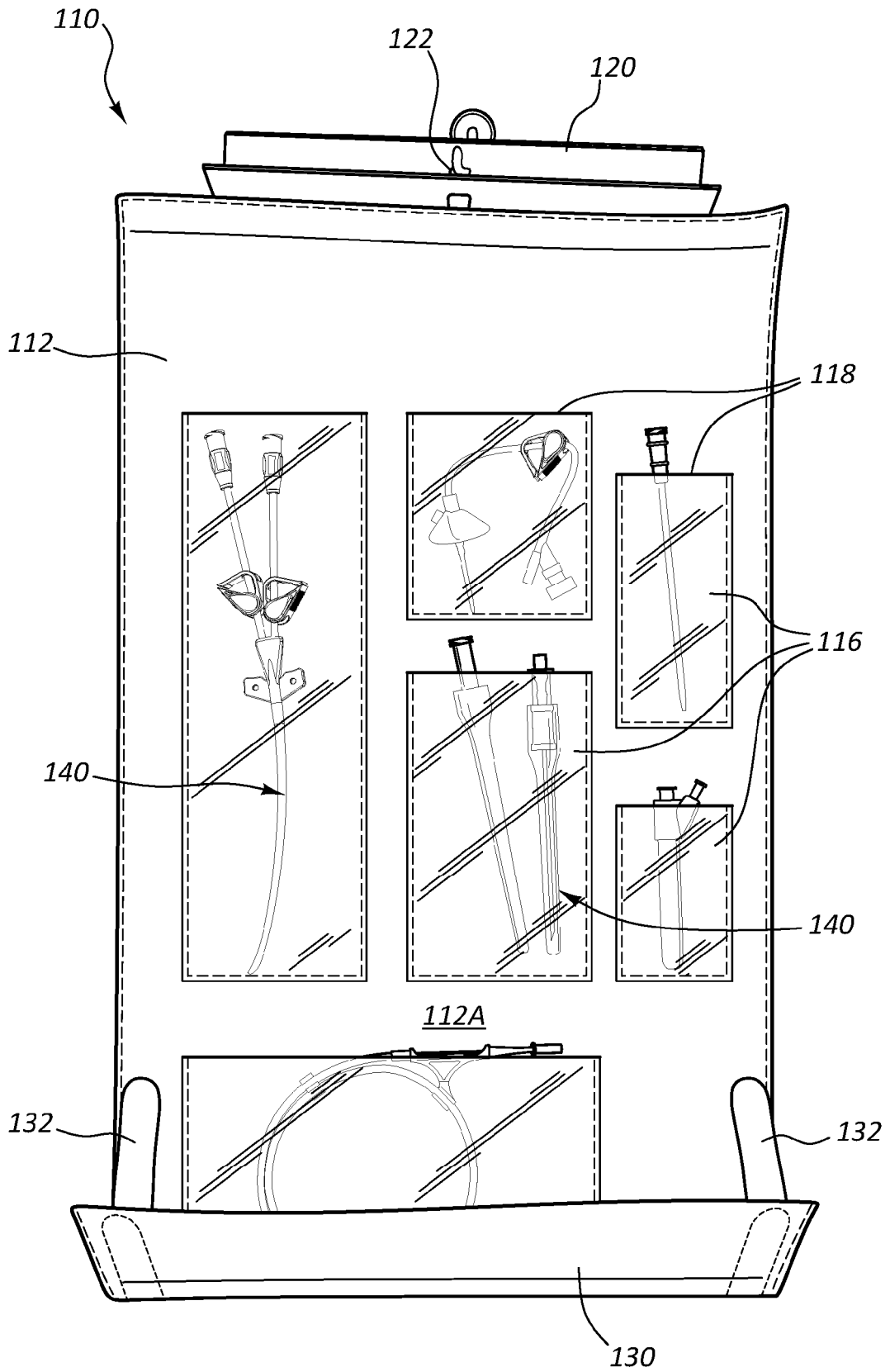


FIG. 6A

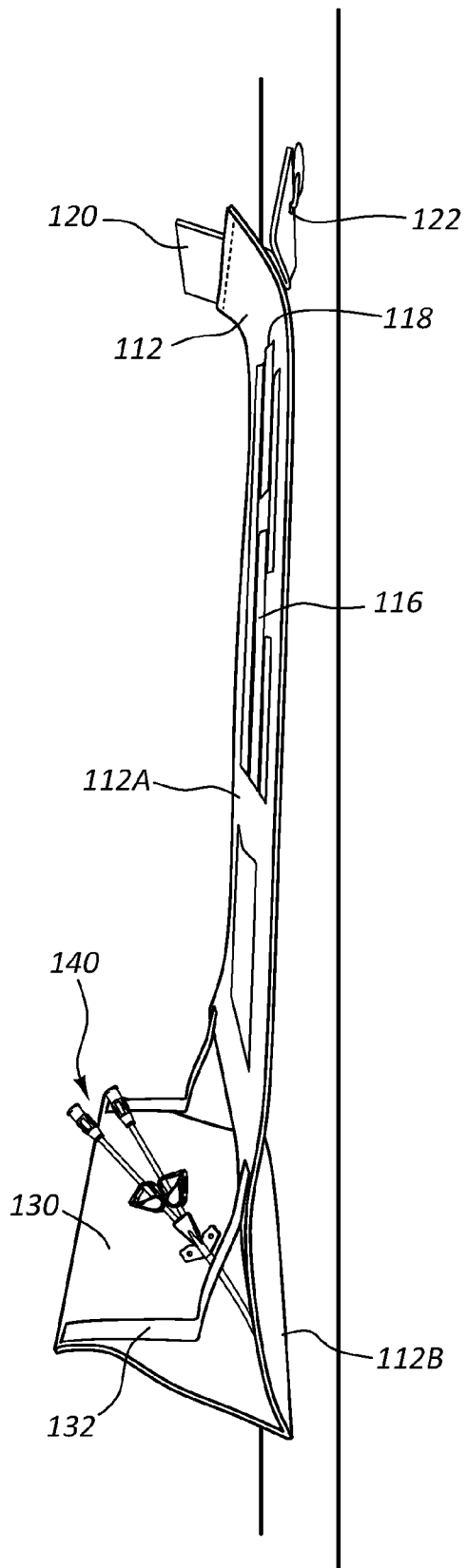


FIG. 6B

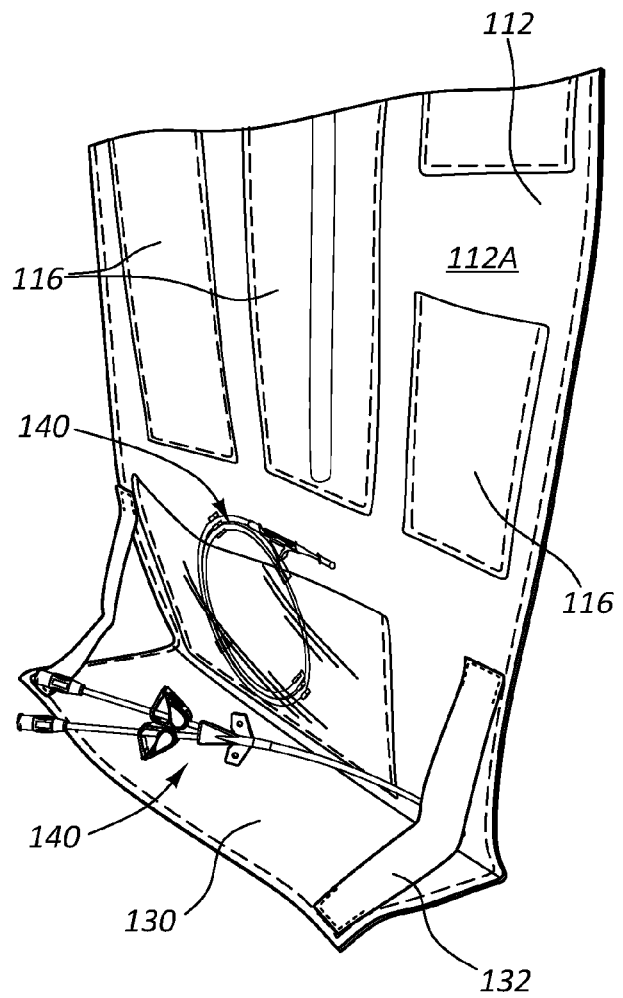


FIG. 6C

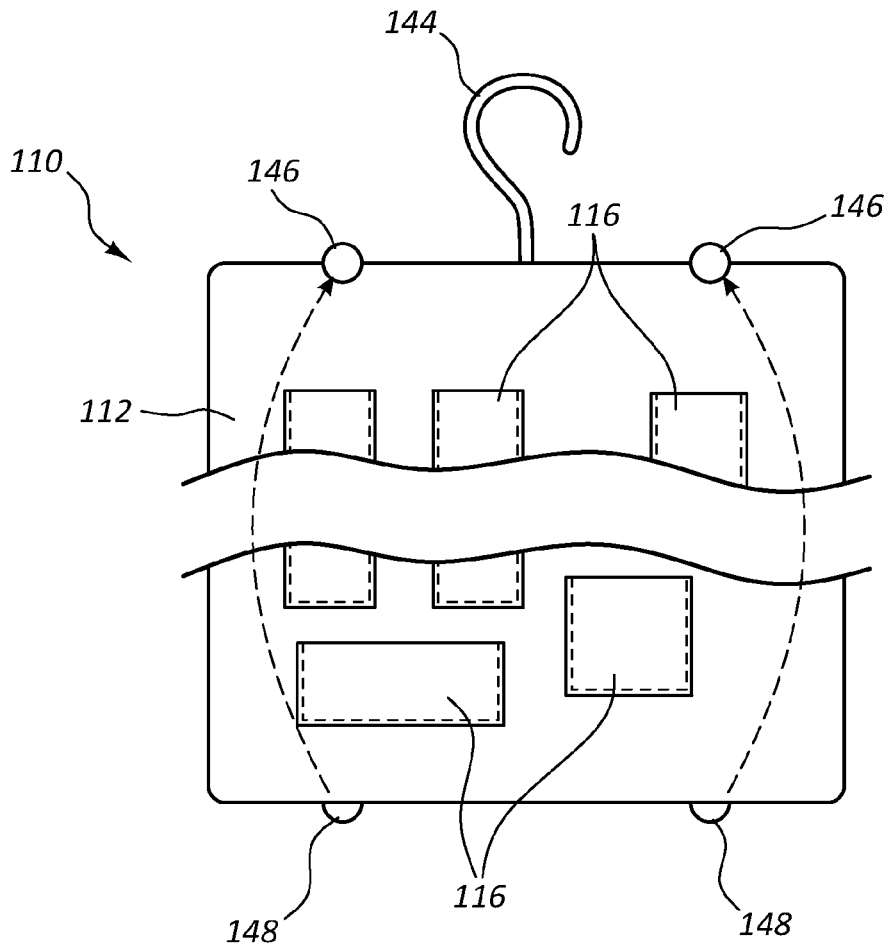


FIG. 7

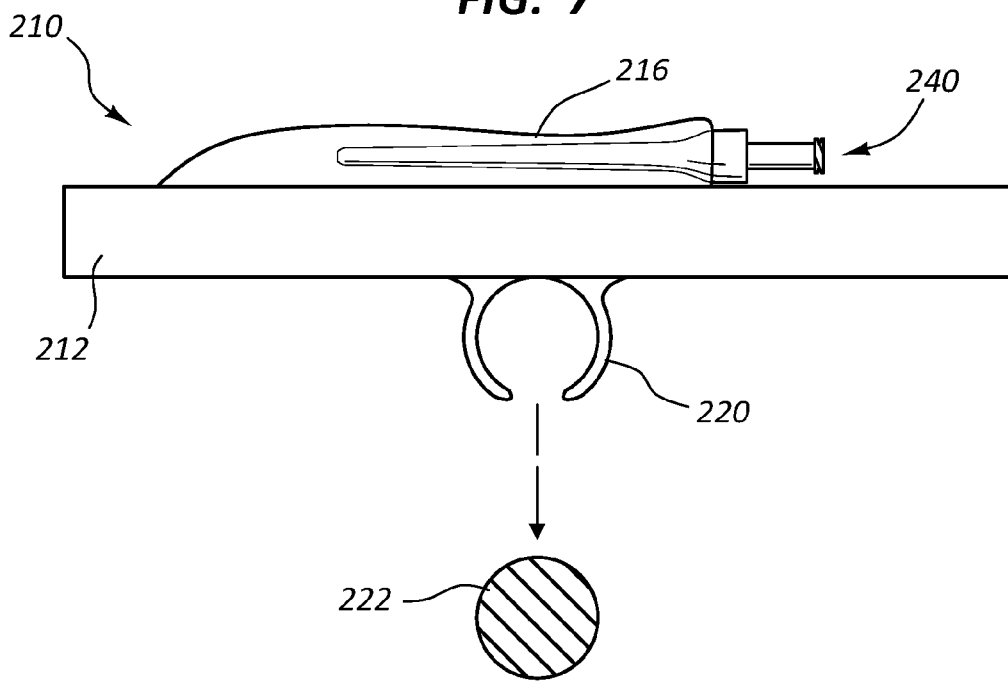


FIG. 8

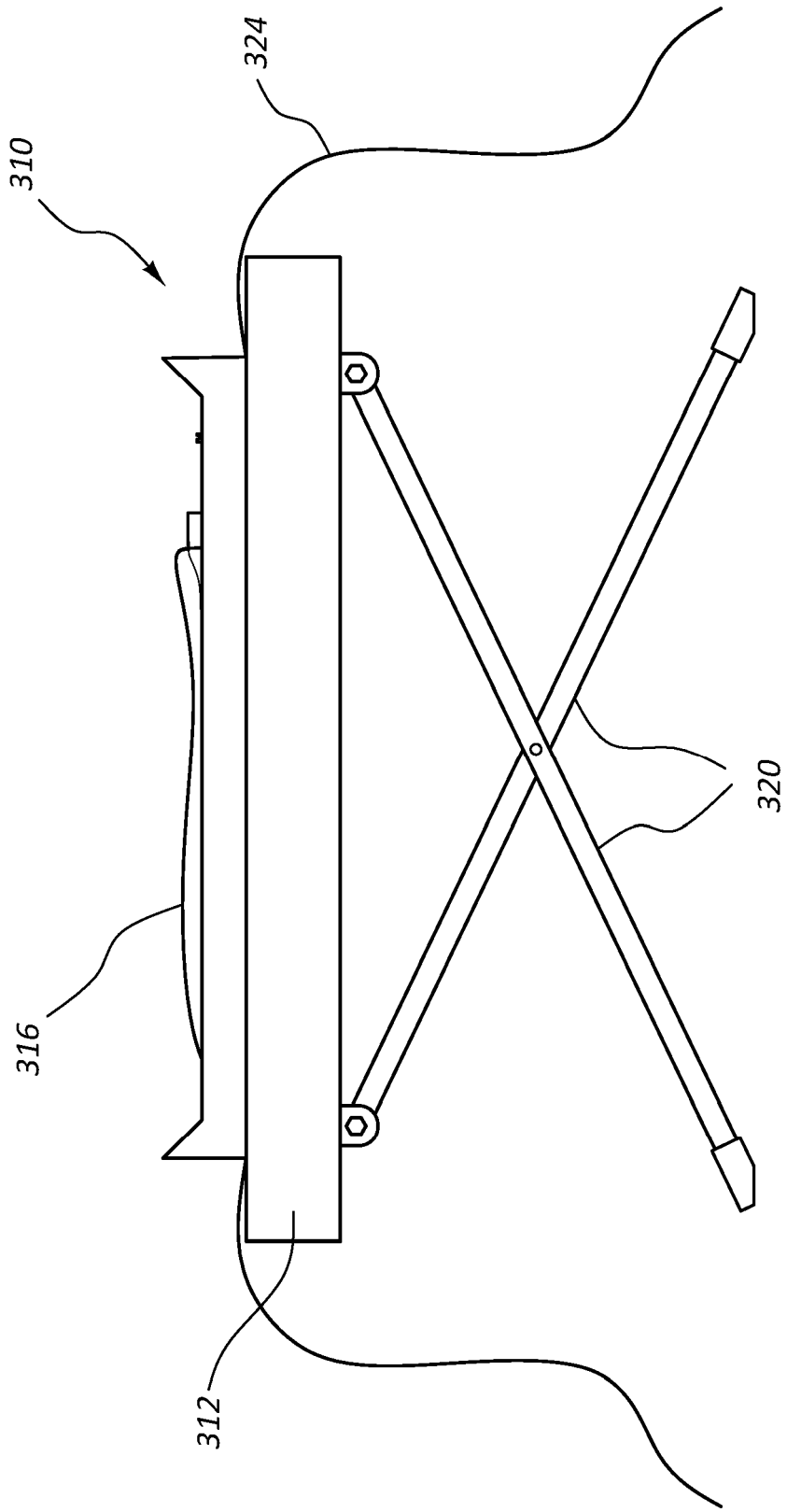


FIG. 9

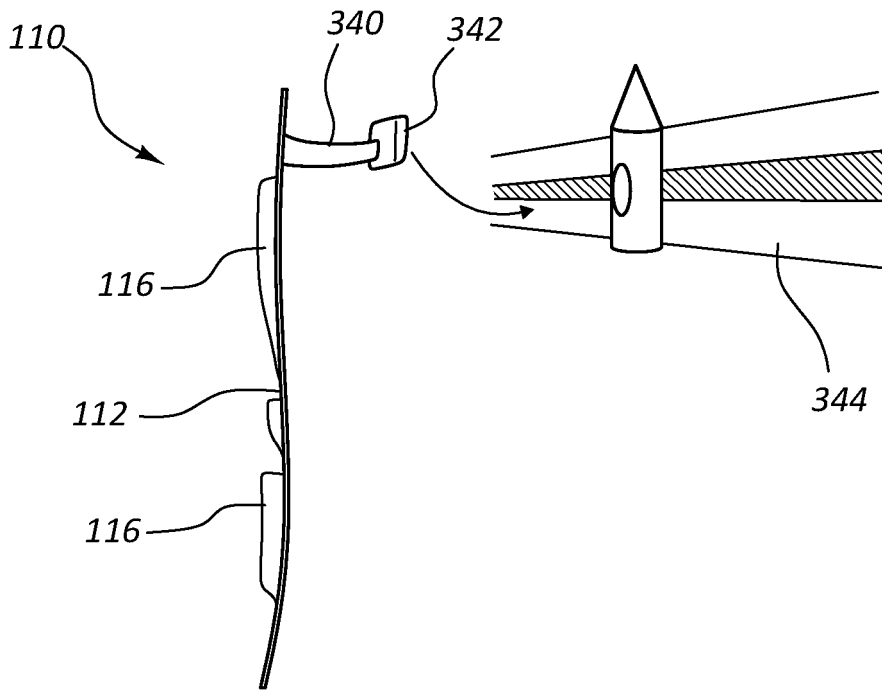


FIG. 10A

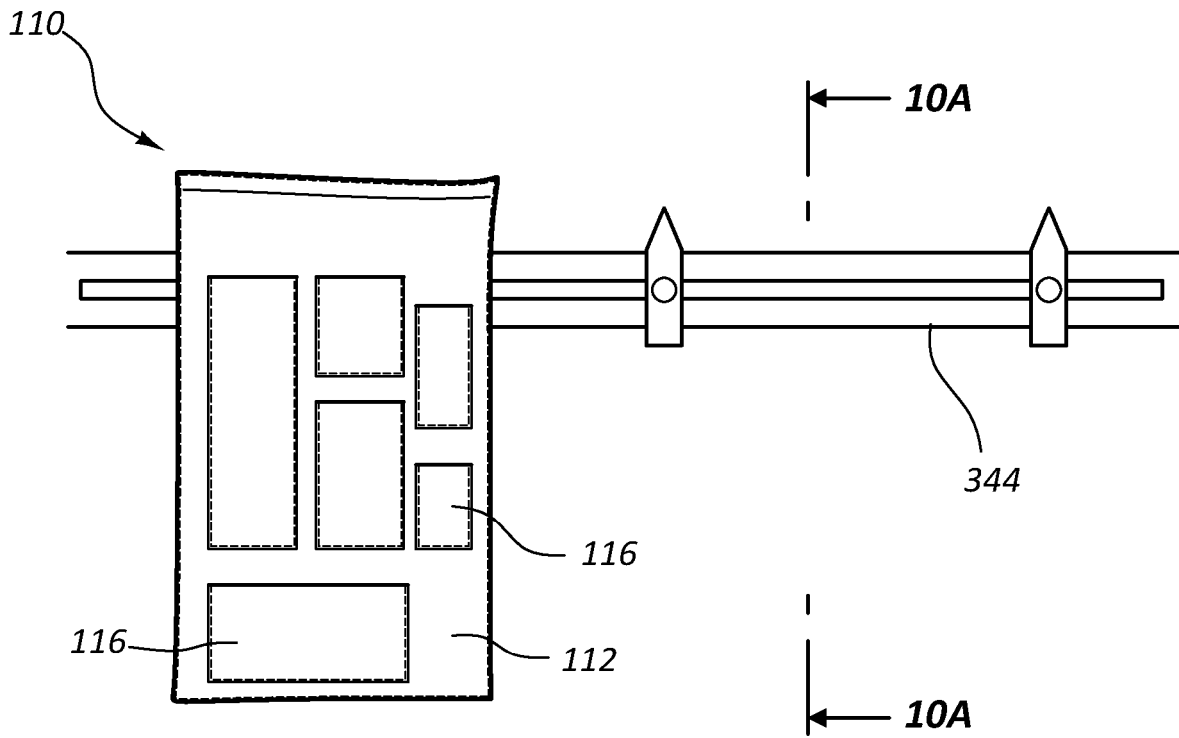


FIG. 10B

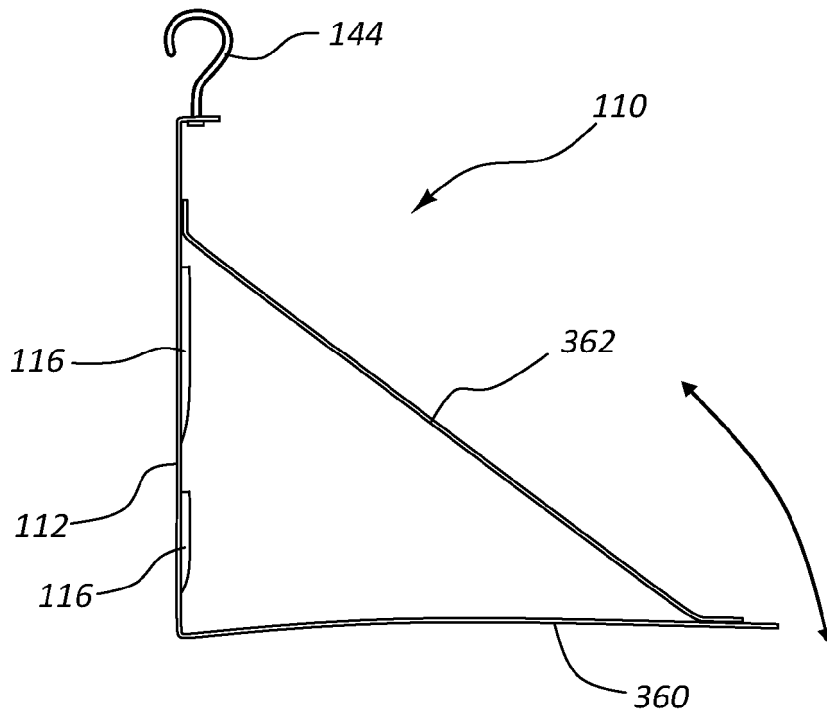


FIG. 11A

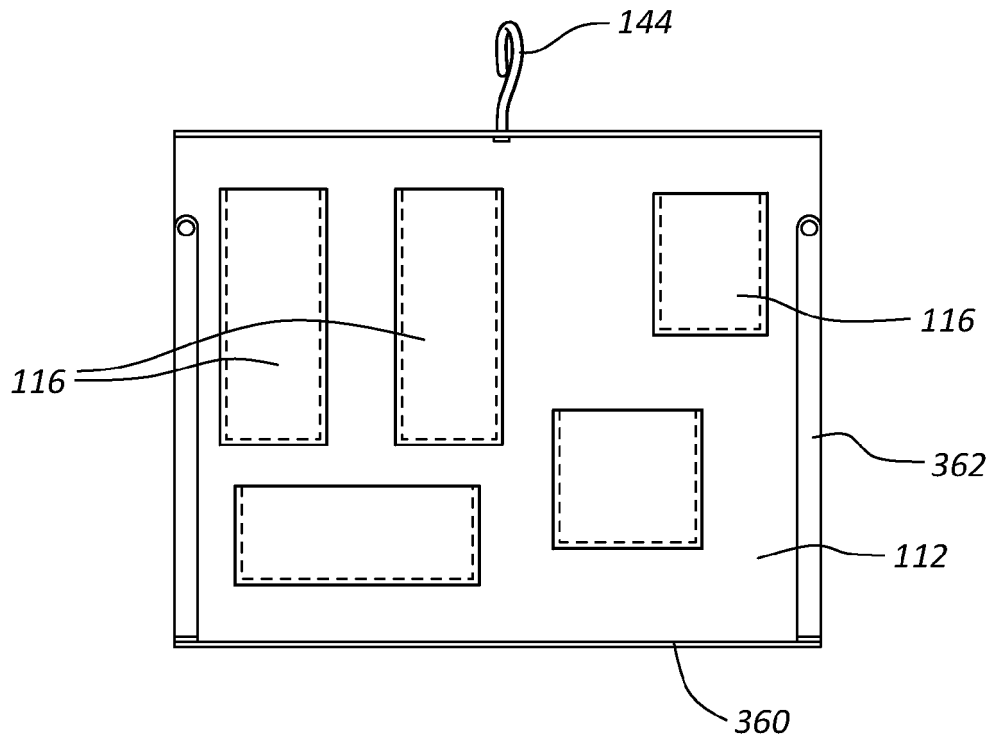


FIG. 11B

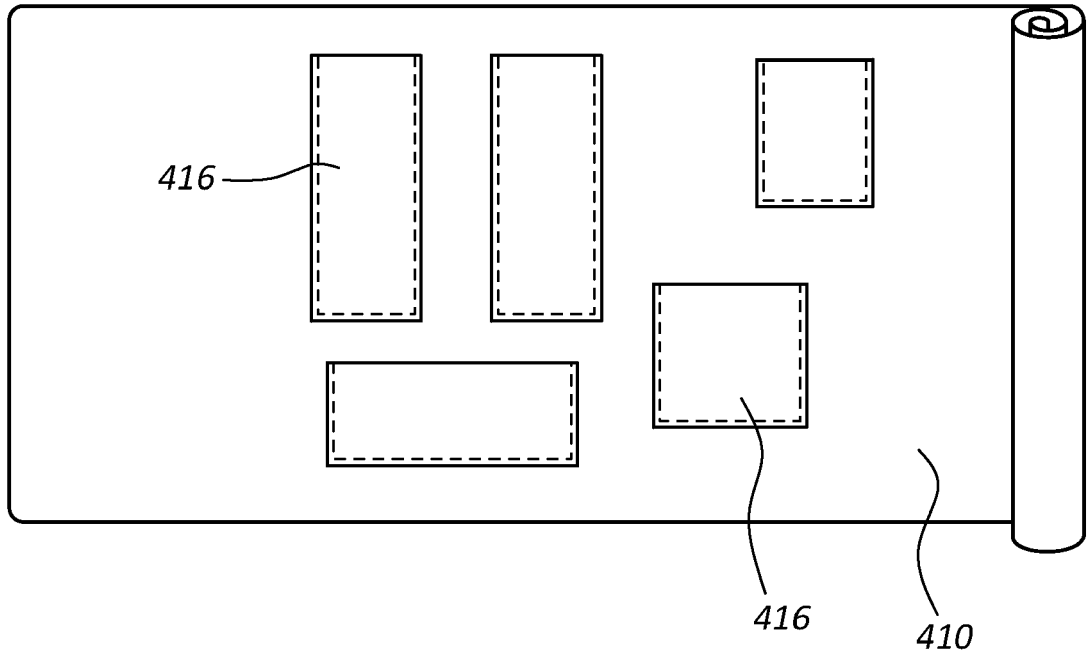


FIG. 12