

INSTRUÇÕES DE USO

Mepiform

Nome Técnico: Curativo

Nome Comercial: Mepiform®

Modelos: Mepiform 4x30cm, Mepiform 5x7,5cm, Mepiform 10x18cm; Mepiform 4x31cm, Mepiform 5x7cm, Mepiform 9x18

Verifique no rótulo do produto a versão da instrução de uso correspondente. Não utilize instrução de uso com versão diferente daquela indicada no rótulo do produto.

Obtenha a Instrução de Uso através do endereço eletrônico: <http://www.molnlycke.com.br/instrucoesdeuso/>.

O formato impresso também poderá ser adquirido através do telefone: (90 11) 3016-8900 (SAC) sem custo adicional.

“Produto médico estéril”

“Produto médico esterilizado por óxido de etileno”

“Fabricante recomenda uso único”

ATENÇÃO: ANTES DE UTILIZAR, LEIA ATENTAMENTE TODAS AS INSTRUÇÕES. OBSERVE OS AVISOS E PRECAUÇÕES APRESENTADOS, PARA ASSEGURAR A EFICIENTE UTILIZAÇÃO DO PRODUTO.

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

As embalagens unitárias do produto médico estão acondicionadas em caixa de papelão nas seguintes quantidades:

| Código do Produto | Produto e Dimensão | Quantidade por embalagem secundária |
|--------------------------|---------------------------|--|
| 293199 | MEPIFORM 4x30 cm | 5 |
| 293299 | MEPIFORM 5x7,5 cm | 5 |
| 293499 | MEPIFORM 10x18 cm | 5 |
| 293100 | MEPIFORM 4x30 cm | 5 |
| 293150 | MEPIFORM 4x31 cm | 5 |
| 293200 | MEPIFORM 5x7,5 cm | 5 |
| 293250 | MEPIFORM 5x7 cm | 5 |
| 293400 | MEPIFORM 10x18 cm | 5 |
| 293450 | MEPIFORM 9x18 cm | 5 |

Composição

Parte exterior: Filme de poliuretano laminado com não-tecido de viscose/poliacrilato

Parte que entra em contato com a pele: camada fina de silicone

Película protetora: filme de polipropileno

Mepiform

Mepiform é um curativo fino, discreto e flexível composto por um laminado (poliuretano e não tecido), revestido com um gel macio de silicone.

Mepiform é uma barreira mecânica que protege a ferida ou a cicatriz do ambiente externo.

Indicação de Uso

Mepiform é um curativo indicado para o tratamento de cicatrizes hipertróficas e queloides antigas e recentes. Pode igualmente ser utilizado como terapia profilática em feridas fechadas para evitar a formação de cicatrizes hipertróficas e queloides.

O Mepiform permanece na ferida por 24 horas, a substituição deve ser a cada 3 a 7 dias, ou quando começar a perder a aderência.



Áreas de utilização

Mepiform é indicado para o tratamento de cicatrizes hipertróficas e queloides antigas e recentes. Pode igualmente ser utilizado como terapia profilática em feridas fechadas para evitar a formação de cicatrizes hipertróficas e queloides.

Modo de utilização

Aplicação:

1. Abrir o pacote e retirar o curativo.
2. Se necessário, cortar o curativo à medida, de forma a cobrir cerca de 1 cm da pele seca circundante.
3. Antes de aplicar o Mepiform, assegurar de que a zona onde vai aplicar está seca. Quando utilizado juntamente com um creme ou pomada certificar-se que o curativo cubra uma área superior a coberta pelo creme.
4. Retirar a película protetora e aplicar o Mepiform sobre a ferida ou cicatriz. Quando aplicar o Mepiform em articulações, não se deve esticar o curativo.

Mudança de curativo:

1. Em termos ideais, o Mepiform deve ser usado 24 horas por dia. Retirar o curativo uma vez por dia para verificar o estado da ferida/cicatriz e limpar a pele. Após este processo, pode reaplicar-se o curativo.
2. Em condições normais, o Mepiform deve ser mudado a cada 3 a 7 dias, ou quando começar a perder aderência.
3. Mepiform é um curativo impermeável e pode ser usado durante o banho.

Precauções, Advertências e Contra-Indicações

Em caso de maceração ou erupção cutânea, retirar o curativo e deixar a pele recuperar até o sintoma desaparecer. Prosseguir o tratamento, aumentando gradualmente o tempo de utilização. Em caso de persistência dos sintomas, interromper a utilização e consultar um médico.

Esterilização e armazenagem: A esterilidade do produto é garantida, exceto se o pacote interior for danificado ou já se encontrar aberto antes da utilização. Não voltar a esterilizar.

**Condições de Armazenamento e Transporte**

Armazenar em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

Transportar em temperatura ambiente.

Descarte

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004 ou suas atualizações.

DATA DE FABRICAÇÃO: Vide embalagem

VALIDADE: Vide embalagem.

CADASTRO ANVISA: 80733280006

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Kaynara Cordeiro – CRF/SP

IMPORTADOR:

MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA

Av. Portugal, 1100, parte C-43, Itapevi/SP

CEP: 06696-060

E-MAIL: kaynara.cordeiro@molnlycke.com

CNPJ: 12.600.168/0001-17

Fabricante Legal:

Molnlycke Health Care AB, Gamlestadsavagen 3C, PO Box 13080, Gotenborg, SE-402
52 - Suécia

Fabricado na Finlândia