



VERSÃO 1

INSTRUÇÕES DE USO

Mepore® Film

Nome Comercial: Mepore® Film

Nome Técnico: Curativo

Modelos: Mepore Film 6x7cm, Mepore Film 10x12cm, Mepore Film 10x25cm, Mepore Film 15x20cm

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
270600	MEPORE FILM 6x7 cm	100
271500	MEPORE FILM 10x12,7 cm	70
272500	MEPORE FILM 10x25 cm	20
273000	MEPORE FILM 15x21,5 cm	10

Composição

O produto é formado por uma camada de filme de poliuretano transparente, uma camada de adesivo poliacrílico e um papel protetor revestido de silicone nos dois lados do produto.

Mepore Film

Mepore Film é um curativo flexível e transparente composto por uma película respirável de poliuretano revestida de poliacrílico. Devido a esta película respirável, ou seja, a esta permeabilidade, Mepore Film permite a saída do excesso de umidade. Mepore Film oferece uma barreira a fluidos e evita a contaminação bacteriana. A camada externa do Mepore Film protege a ferida e adapta-se às irregularidades da sua superfície e aos contornos do corpo.

Indicação de Uso

O Mepore Film é um dispositivo médico não-invasivo, que entra em contato com a pele lesada. O Mepore Film é um curativo que pode ser aplicado em vários tipos de feridas em fase de granulação. Mepore Film também pode ser utilizado para fixação de um outro curativo ou como um curativo secundário, em conjunto com hidrogéis, alginatos e curativos de espuma.

Mepore Film oferece uma barreira a fluidos e evita a contaminação bacteriana. O Mepore Film poderá permanecer no local da ferida por vários dias, dependendo do estado da ferida e sua pele circundante ou conforme indicado pela prática clínica local.



Áreas de utilização

Mepore Film pode ser aplicado em vários tipos de feridas em fase de granulação, como por exemplo: queimaduras superficiais, abrasões, lacerações, zonas dadoras, úlceras de pressão superficiais e feridas cirúrgicas fechadas.

Mepore Film também pode ser utilizado para fixação ou como um curativo secundário, em conjunto com hidrogeles, alginatos e curativos de espuma.

Modo de utilização

1. Limpar a área de aplicação do curativo. Secar a pele saudável circundante à ferida.
2. Escolha o curativo com o tamanho adequado, de forma a aderir a pele seca e saudável situada em torno da ferida. O curativo poderá ser cortado e sobreposto no local a ser aplicado.
3. Para os tamanhos 10x25 cm e 15x20 cm, abrir no centro pelo recorte.
4. Retirar o papel de proteção de forma a expor a parte adesiva.
5. Coloque o Mepore Film e retire o papel protetor.
6. Retire os dois papéis brancos laterais.

Mudança de curativo

1. O curativo pode permanecer na ferida vários dias dependendo do estado da mesma ou consoante indicação médica.
2. Levante uma ponta do curativo e retire suavemente a película no sentido do crescimento dos pelos.

Precauções, Advertências e Contra-Indicações

Mepore Film não deverá ser aplicado em pacientes sensíveis ao adesivo acrílico.

Mepore Film não deverá ser usado diretamente sobre feridas profundas envolvendo músculos, tendões, osso ou queimaduras de 3o grau.

Se o produto for reutilizado, a sua eficácia pode diminuir e poderá ocorrer contaminação cruzada.



Estéril. Não utilizar se a embalagem interior tenha sido danificada ou aberta antes da utilização. Não reesterilizar.

Condições de Armazenamento e Transporte

Deve ser armazenado em condições secas e protegido de luz solar direta.

Transportar o produto em sua embalagem original.

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.

REGISTRO ANVISA: 80117580288

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Luiz Levy Cruz Martins CRF - 42415

IMPORTADOR:

EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.

Avenida Francisco Matarazzo, 1.752, Salas 502/503, Água Branca

São Paulo-SP - CEP – 05001-200

E-MAIL: brazilvigilance@ul.com

CNPJ: 04.967.408/0001-98

Fabricante Legal:

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

Fabricante Real:

Molnlycke Health Care, Oy, Saimaankatu 6, Mikkeli, Finlândia 10, FI-50101