

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; Mepore Film 20x30cm

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 cm	70
272500	MEPORE FILM 10x25 cm	20
273000	MEPORE FILM 15x20 cm	10
273500	MEPORE FILM 20X30 cm	5

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 poliacrilato, apresentando-se com uma capa flexível e transparente que protege a ferida adaptando-se, da melhor forma, as irregularidades da sua superfície e aos contornos do corpo.

Mepore Film mantém um ambiente úmido, permitindo, no entanto, a saída do excesso de umidade, devido à sua permeabilidade ao vapor.

Mepore Film oferece uma barreira a fluidos e evita a contaminação bacteriana.

Indicação de Uso

O Mepore Film é um curativo que 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 hidrogéis, alginatos e curativos de espuma.

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 hidrogéis, alginatos e curativos de espuma.



Modo de utilização

1. Limpar a área de aplicação. 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 ou do local do cateter. O curativo poderá ser cortado e sobreposto.
3. Para os tamanhos 10x25 cm e 15x20 cm, abrir no centro pelo picotado.
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 de acordo com 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.

Fabricante recomenda o uso único.

Não contém Látex.

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.

CADASTRO ANVISA: 80733280005

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Kaynara Cordeiro – CRF/SP 78229

IMPORTADOR:

MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MÉDICO LTDA

Avenida Portugal, nº 1100, Parte C-43, Bairro Itaquí

CEP: 06696-060

E-MAIL: kaynara.cordeiro@molnlycke.com

CNPJ: 12.600.168/0001-17

ITAPEVI/SP

Fabricante Legal:

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

Fabricado na Finlândia