

INSTRUÇÕES DE USO

Mefix®

Nome Comercial: Mefix®

Nome Técnico: Esparadrapos e Fitas Adesivas

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 não estéril”

“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 e possuem as seguintes dimensões:

| Código do Produto | Produto e Dimensão (cm x m) |
|--------------------------|--|
| 310299 | MEFIX® 2,5x10 |
| 310250 | MEFIX® 2,5x10 |
| 310599 | MEFIX® 5x10 |
| 310500 | MEFIX® 5x10 |
| 311099 | MEFIX® 10x10 |

| | |
|--------|--------------|
| 311000 | MEFIX® 10x10 |
| 311599 | MEFIX® 15x10 |
| 311500 | MEFIX® 15x10 |
| 312000 | MEFIX® 20x10 |
| 313000 | MEFIX® 30x10 |

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O Mefix® é uma fita adesiva que apresenta estrutura porosa, o que assegura a permeabilidade ao ar e vapor de água. O produto é flexível, adapta-se bem ao contorno do corpo e permite movimentação da área após aplicado.

COMPOSIÇÃO

- Parte externa: fibras de poliéster
- Parte adesiva: poliacrilato à base de água
- Película protetora do adesivo: papel siliconado.

INDICAÇÃO DE USO

O Mefix® é indicado para fixação de curativos®, tubos, cânulas, etc., sobre a pele do paciente.

INSTRUÇÕES DE USO

1. Assegure-se que a pele está limpa e seca
2. Corte a quantidade desejada utilizando uma tesoura
3. Retire o papel protetor
4. Aplique a parte adesiva do produto sem esticar.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Armazenar em condições secas e temperatura ambiente.

Transportar o produto em sua embalagem original fechada.

DESCARTE

O descarte deverá atender aos procedimentos ambientais locais

NOTIFICAÇÃO ANVISA: 80733280007

E-MAIL: tecnovigilanciabr@molnlycke.com



DETENTOR DA NOTIFICAÇÃO:

MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA.

Av. Portugal, 1100 – Parte C43 – Itapevi, SP

CEP: 06696-060

CNPJ: 12.600.168/0001-17

FABRICANTE LEGAL:

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

Fabricado na Finlândia ou Tailândia.