

## **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:

<b>Código do Produto</b>	<b>Produto e Dimensão (cm x m)</b>
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**

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 222 de 2018 ou suas atualizações.



**VALIDADE:** Vide embalagem (03 anos)

**REGISTRO ANVISA:** 80733280007

**RESPONSÁVEL TÉCNICO:** Rejane Vasques Biembengutt – CRBM 9150

**E-MAIL:** tecnovigilanciabr@molnlycke.com

**IMPORTADOR:**

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.