

INSTRUÇÕES DE USO
Mepilex® Border Post-Op

Nome Comercial: Mepilex® Border Post-Op

Nome Técnico: Curativo

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”

“Esterilizado por Óxido de Etileno”

“Não contém borracha natural de látex”

“Não utilizar se a embalagem estiver danificada”

“Fabricante recomenda o Uso Único”

ATENÇÃO: Leia todas as instruções antes de utilizar. Utilize de acordo com as instruções de um médico especializado. Siga sempre o protocolo do ambiente hospitalar para virar e posicionar pacientes.

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

Código do Produto	Descrição	Quantidade por embalagem secundária
496100	Mepilex® Border Post-Op 6 x 8 cm	10
496200	Mepilex® Border Post-Op 9 x 10 cm	10
496300	Mepilex® Border Post-Op 10 x 15 cm	10
496400	Mepilex® Border Post-Op 10 x 20 cm	10

496405	Mepilex® Border Post-Op 10 x 20 cm	5
496450	Mepilex® Border Post-Op 10 x 25 cm	10
496455	Mepilex® Border Post-Op 10 x 25 cm	5
496600	Mepilex® Border Post-Op 10 x 30 cm	10
496605	Mepilex® Border Post-Op 10 x 30 cm	5
496650	Mepilex® Border Post-Op 10 x 35 cm	10

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O Mepilex® Border Post-Op é um curativo auto aderente que absorve o exsudado do sangue e minimiza o risco de maceração.

O Mepilex® Border Post-Op é composto por:

1. Uma película externa transparente respirável mas impermeável, fornecendo uma barreira aos contaminantes externos.
2. Um curativo absorvente flexível em duas camadas: uma camada de dispersão não tecido e uma camada com fibras superabsorventes.
3. Uma camada de contato com a ferida composta por silicone macio adesivo (Safetac®) e película protetora.

A película externa impermeável protege a ferida de bactéria e sujidades.

O curativo possui uma camada de contato com a ferida Safetac®, a qual é uma tecnologia adesiva exclusiva. O Safetac® diminui a dor dos pacientes e trauma às feridas e pele circundante durante a remoção do curativo.

COMPOSIÇÃO

Silicone, Poliuretano, Viscose, Poliéster, Poliolefinas (polietileno), Poliacrilato e fibras de acrilato super absorventes.

INDICAÇÃO DE USO

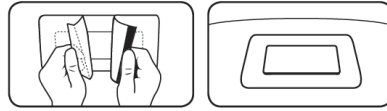
O Mepilex® Border Post-Op é um curativo cirúrgico, auto aderente, absorvente, concebido para feridas exsudativas e agudas tais como, feridas cirúrgicas, cortes e abrasões.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

O Mepilex® Border Post-Op pode ser utilizado por pessoa leiga sob supervisão de um profissional de saúde.

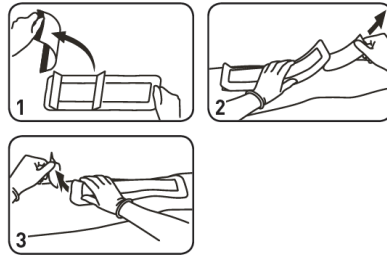
Mepilex® Border Post-Op

6 x 8 cm / 2.4 x 3.1 in • 9 x 10 cm / 3.6 x 4 in



Mepilex® Border Post-Op

10 x 15 cm / 4 x 6 in • 10 x 20 cm / 4 x 8 in • 10 x 25 cm / 4 x 10 in
10 x 30 cm / 4 x 12 in • 10 x 35 cm / 4 x 14 in



1. Limpe a ferida e a pele circundante de acordo com os procedimentos estabelecidos pela prática clínica.
2. Seque bem a pele circundante.
3. O Mepilex® Border Post-Op deve sobrepor a ferida em pelo menos 1-2 cm, de modo a proteger a pele circundante da maceração e garantir a correta fixação do curativo.
4. Para os curativos com 03 películas protetoras, remova a película protetora central primeiro. Aplique o lado aderente na ferida permitindo a fixação inicial do curativo. Para os curativos com 02 películas protetoras, segure e remova as duas, expondo o lado aderente, permitindo a fixação inicial do curativo.
5. Evite a formação de pregas enquanto retirar cuidadosamente as películas protetoras, comece pela parte mais longa. Não estique o curativo durante a aplicação.

FREQUÊNCIA DE MUDANÇA

O Mepilex® Border Post-Op pode permanecer no local por até 7 dias, dependendo da condição da ferida e da pele circundante, ou conforme indicado pela prática clínica.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Não utilizar em pacientes e/ou usuários com sensibilidade conhecida aos componentes do produto.
- Em caso de sinais de infecção clínica, como febre ou a ferida ou pele circundante começar a ficar vermelha, quente ou inchada, consulte um profissional de saúde de modo a obter o tratamento adequado para a infecção.



- Sempre consulte um profissional de saúde antes de utilizar o Mepilex® Border Post-Op em paciente com Epidermólise Bolhosa.
- Não reutilizar. Se reutilizado, o desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada.
- Estéril. Não utilizar se a embalagem interior estiver danificada ou tiver sido aberta antes da utilização. Não reesterilizar.
- Se algum incidente sério ocorrer, relacionado ao Mepilex® Border Post-Op, este deve ser reportado a Molnlycke Health Care.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Armazenar em condições secas e temperatura ambiente (15-30°C).

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 222 de 2018 ou suas atualizações.

VALIDADE: Vide embalagem (03 anos)

REGISTRO ANVISA: 80733280010

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.