

INSTRUÇÕES DE USO

MEPILEX® LITE

Nome técnico: Curativo

Nome comercial: Mepilex® Lite

Modelos: 284090 – Mepilex® Lite 6x8,5cm; 284000 – Mepilex® Lite 6x8,5cm; 284190 – Mepilex® Lite 10x10cm; 284100 – Mepilex® Lite 10x10cm; 284390 – Mepilex® Lite 15x15cm; 284300 – Mepilex® Lite 15x15cm; 284599 – Mepilex® Lite 20x50cm; 284500 – Mepilex® Lite 20x50cm.

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”

“Não utilizar se a embalagem estiver danificada”

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

Código do produto	Descrição	Dimensões (cm x cm)
284090	Mepilex® Lite 6 x 8,5 cm	6 x 8,5
284000	Mepilex® Lite 6 x 8,5 cm	
284190	Mepilex® Lite 10 x 10 cm	10 x 10
284100	Mepilex® Lite 10 x 10 cm	
284390	Mepilex® Lite 15 x 15 cm	15 x 15
284300	Mepilex® Lite 15 x 15 cm	
284599	Mepilex® Lite 20 x 50 cm	20 x 50
284500	Mepilex® Lite 20 x 50 cm	

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

Mepilex® Lite é um curativo altamente adaptável que absorve exsudado e mantém um ambiente úmido para feridas, minimizando o risco de maceração.

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

Mepilex® Lite consiste em:

1. Uma camada de silicone macio (Safetac®) de contato com a ferida.
2. Uma camada de espuma de poliuretano fina, flexível e absorvente.
3. Uma película externa de poliuretano respirável e à prova de água.

Composição: Silicone e Poliuretano.

INDICAÇÃO DE USO

O Mepilex® Lite é indicado para uma ampla variedade de feridas pouco a não exsudativas, como úlceras de pernas e pés, úlceras por pressão, queimaduras de espessura parcial, reações cutâneas à radiação e *Epidermolysis Bullosa*.

O Mepilex® Lite também pode ser utilizado como proteção para pele comprometida e/ou fragilizada.

INSTRUÇÕES PARA USO

O Mepilex® Lite pode ser utilizado por pessoa leiga sob supervisão de um profissional de saúde.



1. Limpar a ferida de acordo com a prática clínica.
2. Seque cuidadosamente a pele ao redor da ferida.
3. Selecione o curativo de tamanho apropriado. O Mepilex® Lite deve sobrepor à pele seca ao redor da ferida por pelo menos 1-2 cm para os tamanhos menores (tamanhos até 12.5x12.5 cm), e 3-5 cm para os tamanhos maiores. Se necessário, o Mepilex® Lite pode ser cortado para atender várias formas e locais de feridas.
4. Remova a primeira película protetora e aplique o lado aderente à ferida.
5. Remova o restante da película protetora e gentilmente alise o curativo sobre a pele. Não estique o curativo.
6. Quando necessário, fixe o Mepilex® Lite com uma bandagem ou outro meio de fixação.

Mepilex® Lite pode ser utilizado sob bandagem de compressão.

Mepilex® Lite pode ser utilizado em combinação com géis.

Frequência de troca de curativo

O Mepilex® Lite pode permanecer aplicado durante vários dias. Troque o curativo antes que ele fique totalmente saturado, como apresentando sinais de vazamento, ou conforme indicado pela prática clínica.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- 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 para o tratamento adequado.

- Não reutilizar. Se reutilizado, o desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada.
- Produto estéril. Não utilizar caso a embalagem interna estiver danificada ou aberta antes do uso. Não re-esterilizar.
- Se algum incidente sério ocorrer, relacionado ao uso do Mepilex® Lite, este deve ser reportado a Mölnlycke Health Care.

CONTRAINDICAÇÕES

- Não use o Mepilex® Lite juntamente com agentes oxidantes, como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogênio.
- Não utilizar em pacientes com sensibilidade conhecida ao curativo ou aos seus componentes.

OUTRAS INFORMAÇÕES

A espuma de poliuretano utilizada no produto poderá mudar de cor, para mais amarelada, quando exposta à luz, ao ar e/ou ao calor. A alteração na cor não influencia as propriedades do produto quando utilizado antes do prazo de validade.

ARMAZENAMENTO

O Mepilex® Lite deve ser armazenado em condições secas e temperaturas abaixo de 35°C. Proteja da luz solar.

PRAZO DE VALIDADE

Consulte a embalagem do produto para se informar sobre o prazo de validade do produto. Não use o produto para além do respectivo prazo de validade indicado na embalagem.

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.



DATA DE VALIDADE: Vide embalagem (03 anos)

REGISTRO ANVISA: 80733280029

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Rejane Vasques Biembengutt – CRBM 9150

E-MAIL: tecnovigilanciabr@molnlycke.com

IMPORTADOR:

Molnlycke Health Care Venda de Produtos Médicos Ltda

Avenida Portugal, nº 1100, parte C-43, Itaqui, Itapevi – SP

CEP: 06696-060

CNPJ: 12.600.168/0001-17

FABRICANTE LEGAL:

Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadsvagen 3C, PO Box 13080, Gotenborg, Suécia

SE-402 52

Fabricado na Finlândia