

INSTRUÇÕES DE USO MEPILEX® TRANSFER

Nome técnico: Curativo

Nome comercial: Mepilex® Transfer

Modelos: 294599 - Mepilex® Transfer 20 x 50 cm - US; 294502 - Mepilex® Transfer 20 x 50 cm; 294899 - Mepilex® Transfer 15 x 20 cm - US; 294800 - Mepilex® Transfer 15 x 20 cm

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

As embalagens unitárias do produto médico estão acondicionadas em caixa de papelão nas seguintes quantidades:

Código do Produto	Descrições	Dimensões (cm)	Quantidade por embalagem secundária
294599	Mepilex® Transfer 20x50 cm – US	20x50	4
294502	Mepilex® Transfer 20x50 cm		
294899	Mepilex® Transfer 15x20 cm - US	15x20	5
294800	Mepilex® Transfer 15x20 cm		

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O Mepilex® Transfer é composto por:

1. Uma camada de contato com a ferida de silicone macio (Safetac®)
2. Uma camada absorvente, fina e flexível de espuma de poliuretano.

O Mepilex® Transfer é um curativo altamente adaptável/conformável que transfere o exsudato e em combinação com um curativo secundário apropriado, mantém um ambiente úmido para a ferida e minimiza o risco de maceração.

O curativo possui a camada Safetac® de contato com a ferida, a qual é uma tecnologia de adesividade única que minimiza a dor nos pacientes e o trauma à ferida e pele circundante no momento da remoção do curativo.

COMPOSIÇÃO: Silicone e Poliuretano.

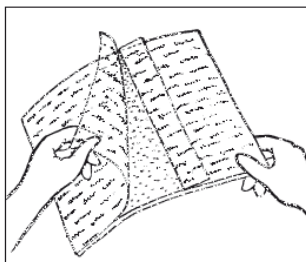
INDICAÇÃO DE USO

O Mepilex® Transfer é indicado para uma vasta gama de feridas com exsudato.

O Mepilex® Transfer também pode ser utilizado como proteção da pele comprometida e/ou frágil.

INSTRUÇÕES PARA USO

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



1. Limpe a ferida de acordo com a prática clínica.
2. Seque bem a pele circundante.
3. Selecione o tamanho do curativo apropriado. O Mepilex® Transfer deve sobrepor a pele seca circundante em no mínimo de 1-2 cm para os tamanhos menores (até 12,5 x 12,5 cm) e 3-5 cm para tamanhos maiores. Se necessário, o curativo pode ser cortado para melhor acomodar/adaptar aos diferentes formatos de feridas e locais.
4. Retire a primeira película de proteção e aplique o lado aderente do curativo na ferida.
5. Retire o restante da película de proteção e suavemente alise o curativo na pele. Não estique o curativo.
6. Aplique um curativo secundário adequado e fixação (se necessário), para manter o ambiente da ferida úmido:
 - Para feridas sem exsudato a baixo exsudato, ou para proteção de pele frágil, utilize um curativo de filme respirável ou Tubifast®, para a fixação.
 - Para feridas com exsudato moderado a elevado, utilize um curativo secundário absorvente sobre o Mepilex® Transfer. Fixe o Mepilex® Transfer e o curativo secundário com Tubifast®, meias ou bandagem.

Mepilex® Transfer pode ser utilizado sob ligaduras/ bandagem de compressão.

Mepilex® Transfer pode ser utilizado em combinação com géis.

FREQUÊNCIA DE TROCAS DO CURATIVO

Mepilex® Transfer poderá permanecer no local por vários dias. Troque o curativo antes que esteja totalmente saturado, quando houver sinais de vazamento ou conforme indicado pela prática clínica.

Quando for utilizado um curativo absorvente secundário, pode ser necessário substituir este curativo com mais frequência do que o Mepilex® Transfer que vai estar por baixo. Troque o curativo secundário antes que esteja totalmente saturado, quando houver sinais de vazamento ou conforme indicado pela prática clínica. Ao trocar o curativo secundário, limpe a pele circundante e inspecione o estado da ferida regularmente.

Quando o Mepilex® Transfer for utilizado para proteção de pele, inspecione a pele/área abaixo do curativo regularmente.

EVENTOS ADVERSOS

Nenhum evento adverso foi relatado durante os estudos com o produto.

CONTRAINDICAÇÕES

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

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 de modo a obter o tratamento apropriado.
- Fabricante recomenda uso único.
- Estéril. Não utilizar se a embalagem interior tenha sido danificada ou aberta antes da utilização. Não reesterilizar.
- Não reutilizar. Se reutilizado, o desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada.
- Se algum incidente sério ocorrer, relacionado ao uso do Mepilex® Transfer, este deve ser reportado a Mölnlycke Health Care.

ARMAZENAMENTO

O Mepilex® Transfer deve ser armazenado em condições secas e temperaturas até 35°C. Proteja da luz solar.

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 mudança de cor não tem influência nas propriedades do produto quando usado antes da data de validade.

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.

Esterilizado por óxido de etileno.

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: 80733280013

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Rejane Vasques Biembengutt – CRBM 9150

E-MAIL: tecnovigilanciabr@molnlycke.com

IMPORTADOR:

Molnlycke Health Care Vendas 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, Göteborg, Suécia
SE-402 52

Fabricado na Finlândia.