

**INSTRUÇÕES DE USO
MESALT****Nome técnico:** Curativo**Nome comercial:** Mesalt

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 vapor"

"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	Descrição	Dimensões (cm x cm)	Quantidade por embalagem secundária
285299	Mesalt Ribbon 2x100 cm - US	2x100	10
285280	Mesalt Ribbon 2x100 cm	2x100	10
285580	Mesalt 5x5 cm	5x5	30

285780	Mesalt 7,5x7,5 cm	7,5x7,5	30
286080	Mesalt 10x10 cm	10x10	30
286099	Mesalt 10x10 cm - US	10x10	30

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

Mesalt® consiste num material não tecido macio de visco/poliéster impregnado com cloreto de sódio. Mesalt® absorve o exsudado de ferida e liberta o cloreto de sódio. Mesalt® torna-se hipertônico e, por conseguinte, o exsudato, as bactérias e o material necrótico são absorvidos pelo curativo, facilitando o processo de cicatrização de feridas.

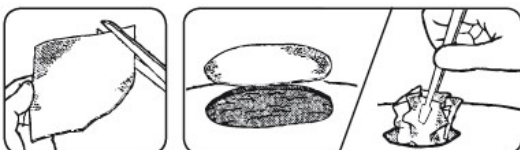
Mesalt contém 20% em peso de cloreto de sódio.

INDICAÇÃO DE USO

Mesalt destina-se ao tratamento de feridas não infectadas/infectadas com um nível de exsudato moderado a elevado, tais como úlceras por pressão, úlceras nos pés e tratamento de feridas profundas, por exemplo feridas de cavidade e fístulas.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Mesalt®
5 x 5 cm • 7.5 x 7.5 cm • 10 x 10 cm



Mesalt®
2 x 100 cm



Aplicação:

1. Limpar a área da ferida e desbridar qualquer excesso de tecido necrótico ou escaras.
2. Secar a pele circundante, mas não secar a superfície da ferida.
3. Sempre que clinicamente indicado, pode ser utilizado um creme resistente à água ou unguento na pele circundante.
4. Escolher o tamanho do curativo Mesalt adequado. Para feridas com pouca profundidade, não permitir que Mesalt se sobreponha aos contornos da ferida. Para feridas profundas, encher a ferida soltamente.
5. Aplicar Mesalt seco na ferida.
6. Dependendo do nível de exsudado, cobrir com um segundo curativo adequado.
7. Sempre que clinicamente indicado, pode ser utilizada terapia de compressão conjuntamente com Mesalt.

Mesalt destina-se a uma utilização repetida de curto prazo.

Testes pré-clínicos suportam a sua utilização durante até 30 dias.

FREQUÊNCIA DE MUDANÇA

Mesalt deve ser trocado quando saturado, geralmente uma vez por dia, ou de acordo com a prática clínica. Se a condição da ferida se deteriorar, interrompa o uso e consulte um profissional de saúde.

PRECAUÇÕES

- Mesalt não deve ser usado em paciente com alergia conhecida ao curativo ou seus componentes.
- Mesalt não deve ser usado em feridas secas.
- Mesalt não deve entrar em contato direto com osso ou tendão exposto.
- As feridas infectadas devem ser avaliadas regularmente e receber o tratamento adequado.

Não reutilize. Se reutilizado o desempenho do produto pode deteriorar-se e a contaminação cruzada pode ocorrer.

Estérril. Não use se a embalagem interna estiver danificada ou aberta antes do uso.

Não re-esterilizar.

Se o produto for utilizado após a data de validade, as propriedades do produto não podem ser garantidas.



CONTRAINDICAÇÕES

- Mesalt não é deve ser utilizado em pacientes com alergias conhecidas ao curativo ou a seus componentes.
- Não reutilizar. Se reutilizado, o desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada.

ARMAZENAMENTO

Mesalt deve ser armazenado em condições secas (abaixo de 60% UR) e temperaturas abaixo de 25°C (77°F).

DESCARTE

O descarte deverá atender aos procedimentos ambientais locais.

REGISTRO ANVISA: 80733280017

E-mail: tecnovigilanciabr@molnlycke.com

Detentor do Registro:

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