



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.

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

[&]quot;Produto médico estéril"

[&]quot;Produto médico esterilizado por vapor"

[&]quot;Fabricante recomenda uso único"

[&]quot;Não utilizar se a embalagem estiver danificada"



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 processe de cicatrização de feridas.

Mesalt contém 20% em peso de cloreto de sódio.

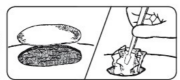
INDICAÇÃO DE USO

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



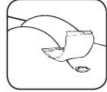




Mesalt® 2 x 100 cm









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 unquento 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 n\u00e3o 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.

Estéril. 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 n\u00e3o \u00e9 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, n° 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