

INSTRUÇÕES DE USO

MEPILEX® BORDER POST-OP AG

Modelos: 498100 Mepilex® Border Post-Op Ag 6cm x 8cm, 498200 Mepilex® Border Post-Op Ag 9cm x 10cm, 498300 Mepilex® Border Post-Op Ag 10cm x 15cm, 498400 Mepilex® Border Post-Op Ag 10cm x 20cm, 498450 Mepilex® Border Post-Op Ag 10cm x 25cm, 498600 Mepilex® Border Post-Op Ag 10cm x 30cm, 498650 Mepilex® Border Post-Op Ag 10cm x 35cm

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”

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

Para todos os modelos, cada embalagem secundária contém 5 unidades de embalagens unitária.

DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

Mepilex® Border Post-Op Ag é composto por uma camada de contato com a ferida de silicone Safetac®, um curativo de espuma de poliuretano absorvente com sulfato de prata e carvão ativado, uma camada com fibras de poliacrilato superabsorvente e uma película não tecido, permeável ao vapor e à prova de água.

O Mepilex® Border Post-Op Ag é um curativo de espuma de silicone suave que absorve o exsudato, mantém o ambiente úmido ideal para a cicatrização e possui propriedades antimicrobianas.

Mepilex® Border Post-Op Ag demonstrou inativar patógenos relacionados a feridas por até 7 dias em testes *in vitro*.

Conteúdo do material de curativo: Poliuretano, silicone, poliacrilato, algodão, viscosa, poliéster, poliolefina e sulfato de prata que equivale a 1,2 mg/cm² de prata.

INDICAÇÕES DE USO

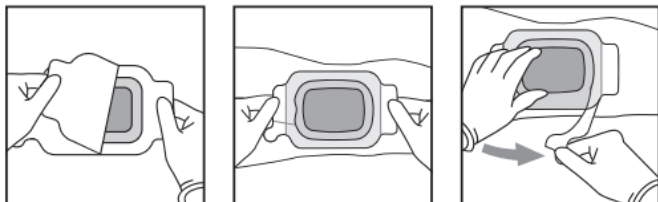
O Mepilex® Border Post-Op Ag foi concebido para o tratamento de feridas pouco, média ou altamente exudativas tais como feridas traumáticas e cirúrgicas.

O Mepilex® Border Post-Op Ag pode ser utilizado sob bandagem de compressão.

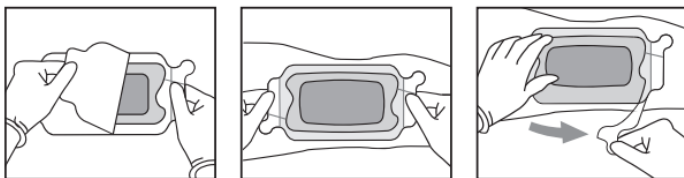
O sulfato de prata presente no curativo ajuda a reduzir colonização no curativo.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

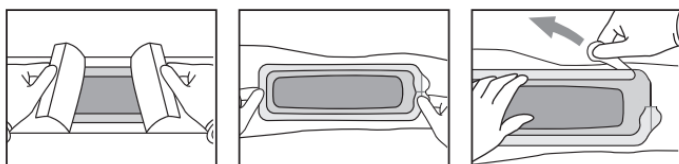
Para tamanhos 6x8, 9x10 cm



Para tamanhos 10x15, 10x20, 10x25, 10x30 cm



Para tamanhos 10x35 cm





Mepilex® Border Post-Op Ag deve ser utilizado por ou sob a supervisão de um profissional de saúde qualificado.

Observe que os procedimentos locais de limpeza devem ser seguidos antes e depois da troca do curativo.

1. Lave a ferida com solução salina ou água de acordo com prática clínica padrão.
2. Seque totalmente a pele circundante à ferida.
3. O pad central do Mepilex® Border Post-Op Ag deve sobrepor-se à ferida em pelo menos 1-2 cm para proteger a pele circundante da maceração e fixar o curativo de forma segura.
4. Para curativos com uma película protetora, remova-o parcial ou totalmente. Para curativos com duas películas protetoras, remova o filme menor total ou parcialmente e depois remova o filme maior, parcial ou totalmente.
5. Aplique o lado aderente na ferida, permitindo a fixação inicial do curativo. Se aplicável, remova suavemente o restante da(s) película(s) protetora(s) enquanto alisa o curativo com a outra mão para evitar rugas. Não estique o curativo durante a aplicação.
6. Segure a moldura de aplicação e rasgue na linha de perfuração.
7. Remova cuidadosamente a moldura de aplicação. Evite rugas ao fixar as bordas alisando o curativo com a outra mão.

Mepilex® Border Post-Op Ag pode manter-se aplicado no local por até sete dias, dependendo do paciente, da condição da ferida e da pele ao redor ou conforme indicado pela prática clínica aceita.

Inicialmente, pode ser necessário trocar o curativo Mepilex® Border Post-Op Ag com mais frequência, pois uma alteração no regime de tratamento pode resultar em um aumento inicial da exsudação.

O Mepilex® Border Post-Op Ag destina-se a uma utilização a curto prazo por até 4 semanas. Para uso prolongado, recomenda-se uma avaliação clínica por um médico.

PRECAUÇÕES

- Não use Mepilex® Border Post-Op Ag em pacientes e/ou usuários com hipersensibilidade aos materiais/componentes do produto.



- Os médicos/profissionais de saúde devem estar cientes de que há dados muito limitados sobre o uso prolongado e repetido de curativos contendo prata, principalmente em crianças e neonatos.
- Mepilex® Border Post-Op Ag pode causar descoloração transitória do leito da ferida e da pele circundante. O uso frequente ou prolongado deste produto pode resultar em descoloração permanente da pele.
- Em caso de infecção clínica, Mepilex® Border Post-Op Ag não substitui a necessidade de terapia sistêmica ou outro tratamento adequado para infecções.
- Antes de iniciar a radioterapia, remova o Mepilex® Border Post-Op Ag se o produto estiver presente na área de tratamento. Um novo curativo pode ser aplicado após o tratamento.
- Evite contato com eletrodos ou géis condutores durante medições eletrônicas, por exemplo eletrocardiogramas (ECGs) e eletroencefalogramas (EEGs).
- Não utilize Mepilex® Border Post-Op Ag junto com agentes oxidantes, como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogênio.
- Além de solução salina ou água, a interação de outros agentes de limpeza em combinação com Mepilex® Border Post-Op Ag não foi demonstrada.
- A interação do Mepilex® Border Post-Op Ag com outros tratamentos tópicos não foi demonstrada.
- Somente para uso externo.
- Não reutilize. O desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada.
- Estéril. Não use se a barreira estéril estiver danificada ou aberta antes do uso. Não reesterilizar.
- Não use após a data de validade. Se o produto for usado após a data de validade, suas propriedades não podem ser garantidas.

ARMAZENAMENTO

O Mepilex® Border Post-Op Ag deverá ser armazenado em condições secas, temperaturas abaixo dos 25 °C e protegido da exposição solar direta. Note que qualquer variação da coloração do curativo Mepilex® Border Post-Op Ag não afeta sua performance ou segurança.

DESCARTE

O descarte deverá atender aos procedimentos ambientais locais.



OUTRAS INFORMAÇÕES

Se algum incidente grave relacionado com a utilização de Mepilex® Border Post-Op Ag ocorrer, este deve ser comunicado à Mölnlycke Health Care e à autoridade competente local.

REGISTRO ANVISA: 80733280033

E-MAIL: tecnovigilanciabr@molnlycke.com

Detentor do Registro:

Molnlycke Health Care Vendas de Produtos Médicos Ltda
Av. Caio Cotrim, 1100 – Parte C-26 – Itapevi, SP
CEP: 06696-000
CNPJ: 12.600.168/0001-17

Fabricante Legal:

Mölnlycke Health Care AB
Entreprenörsstråket 21, SE-431 53, Mölndal, Suécia

Fabricado na Finlândia