

INSTRUÇÕES DE USO
Mepilex® Border Post-Op

Nome Comercial: Mepilex® Border Post-Op

Nome Técnico: Curativo

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”

“Esterilizado por Óxido de Etileno”

“Não contém borracha natural de látex”

“Não utilizar se a embalagem estiver danificada”

“Fabricante recomenda o Uso Único”

ATENÇÃO: Leia todas as instruções antes de utilizar. Utilize de acordo com as instruções de um médico especializado. Siga sempre o protocolo do ambiente hospitalar para virar e posicionar pacientes.

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

Código do Produto	Descrição	Quantidade por embalagem secundária
496100	Mepilex® Border Post-Op 6 x 8 cm	10
496200	Mepilex® Border Post-Op 9 x 10 cm	10
496300	Mepilex® Border Post-Op 10 x 15 cm	10
496400	Mepilex® Border Post-Op 10 x 20 cm	10
496405	Mepilex® Border Post-Op 10 x 20 cm	5
496450	Mepilex® Border Post-Op 10 x 25 cm	10

496455	Mepilex® Border Post-Op 10 x 25 cm	5
496600	Mepilex® Border Post-Op 10 x 30 cm	10
496605	Mepilex® Border Post-Op 10 x 30 cm	5
496650	Mepilex® Border Post-Op 10 x 35 cm	5

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O Mepilex® Border Post-Op é um curativo auto aderente de 4 camadas, com flexibilidade 360º, que absorve e retém o exsudato e sangue e minimiza o risco de maceração.

O Mepilex® Border Post-Op é composto por:

1. Uma película externa transparente respirável e impermeável, fornecendo uma barreira aos contaminantes externos.
2. Um curativo absorvente flexível em duas camadas: uma camada de dispersão não tecido e uma camada com fibras superabsorventes.
3. Uma camada de contato com a ferida composta por silicone macio adesivo (Safetac®) e película protetora.

A película externa impermeável protege a ferida de bactéria e sujidades, permitindo o uso durante o banho.

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

COMPOSIÇÃO

Silicone, Poliuretano, Viscose, Poliéster, Poliolefinas (polietileno), Poliacrilato e fibras de acrilato super absorventes.

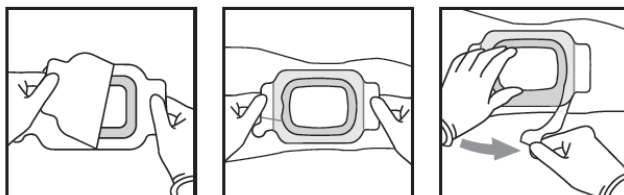
INDICAÇÃO DE USO

O Mepilex® Border Post-Op é um curativo cirúrgico, auto aderente, absorvente, concebido para feridas exsudativas e agudas tais como, feridas cirúrgicas, cortes e abrasões.

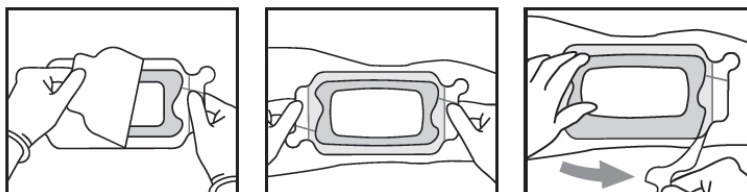
INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

O Mepilex® Border Post-Op pode ser utilizado por pessoa leiga sob supervisão de um profissional de saúde.

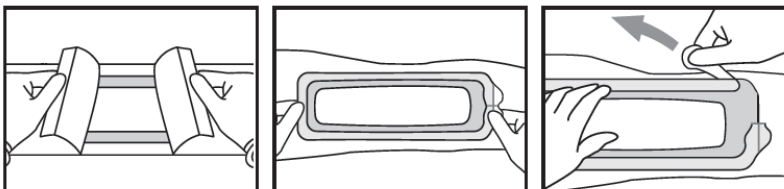
For products 6x8, 6x12, 9x10 cm



For products 10x15, 10x20, 10x25, 10x30 cm



For product 10x35 cm



1. Limpe a ferida e a pele circundante de acordo com os procedimentos estabelecidos pela prática clínica.
2. Seque bem a pele circundante.
3. O Mepilex® Border Post-Op deve sobrepor a ferida em pelo menos 1-2 cm, de modo a proteger a pele circundante da maceração e garantir a correta fixação do curativo.
4. Para os curativos com uma película protetora, remova a película parcial ou completamente. Para os curativos com duas películas protetoras, retire a película protetora menor, parcial ou completamente e, em seguida, remova a película protetora maior, parcial ou completamente.
5. Aplique o lado aderente na ferida, permitindo a fixação inicial do curativo. Se aplicável, remova cuidadosamente a(s) película(s) protetora(s) restante(s) enquanto alisa o curativo com a outra mão, para evitar rugas. Não estique o curativo durante a aplicação.
6. Segure na moldura de aplicação e rasgue a estrutura na área picotada.
7. Remova cuidadosamente a moldura de aplicação. Evite rugas enquanto fixa as extremidades, alisando o curativo com a outra mão.

FREQUÊNCIA DE MUDANÇA

O Mepilex® Border Post-Op pode permanecer no local por até 14 dias, dependendo da condição da ferida e da pele circundante, ou conforme indicado pela prática clínica.



ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Não utilizar em pacientes e/ou usuários com sensibilidade conhecida aos componentes do produto.
- 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 adequado para a infecção.
- Sempre consulte um profissional de saúde antes de utilizar o Mepilex® Border Post-Op em paciente com Epidermólise Bolhosa.
- Não reutilizar. Se reutilizado, o desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada.
- Estéril. Não utilizar se a embalagem interior estiver danificada ou tiver sido aberta antes da utilização. Não reesterilizar.
- Se algum incidente sério ocorrer, relacionado ao Mepilex® Border Post-Op, este deve ser reportado a Mölnlycke Health Care.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Armazenar em condições secas e temperatura ambiente (15-30°C).

Transportar o produto em sua embalagem original.

DESCARTE

O descarte deve ser feito em acordo com os procedimentos ambientais locais.

NOTIFICAÇÃO ANVISA: 80733280010

E-MAIL: tecnovigilanciabr@mölnlycke.com

DETENTOR DA NOTIFICAÇÃO:

MÖLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA.

Av. Caio Cotrim, 1100 – Parte C-26 – Itapevi, SP

CEP: 06696-060

CNPJ: 12.600.168/0001-17

FABRICANTE LEGAL:

Mölnlycke Health Care AB

Entreprenörstråket 21, SE-431 53, Mölndal, Suécia

Fabricado na Finlândia.