

INSTRUÇÕES DE USO**Mepore®**

Nome Técnico: Curativo

Nome Comercial: Mepore®

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. Não utilizar se a embalagem estiver danificada.

**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”

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 embalagem (cartucho) secundária nas seguintes dimensões e quantidades:

Modelo Comercial	Dimensões	Quantidade por embalagem secundária
670900	Mepore® 9 x 10 cm	50
671000	Mepore® 9 x 15 cm	50
671100	Mepore® 9 x 20 cm	30
671200	Mepore® 9 x 25 cm	30
671299	Mepore® 9 x 25 cm	30

671300	Mepore® 9 x 30 cm	30
671400	Mepore® 9 x 35 cm	30

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

Mepore® é um curativo estéril, absorvente, auto aderente e consiste em:

- Uma espuma absorvente integrada com uma camada não aderente de contato com a ferida.
- Uma borda adesiva com adesivo acrílico à base de água. O adesivo é gentil à pele e livre de solventes orgânicos. A área adesiva é coberta por duas películas protetoras sobrepostas, permitindo a aplicação asséptica.
- Uma camada externa de não tecido, respirável, proporcionando uma proteção física à ferida.

COMPOSIÇÃO

Adesivo acrílico, não-tecidos de: viscose, poliéster e poliolefinas (polipropileno e polietileno).

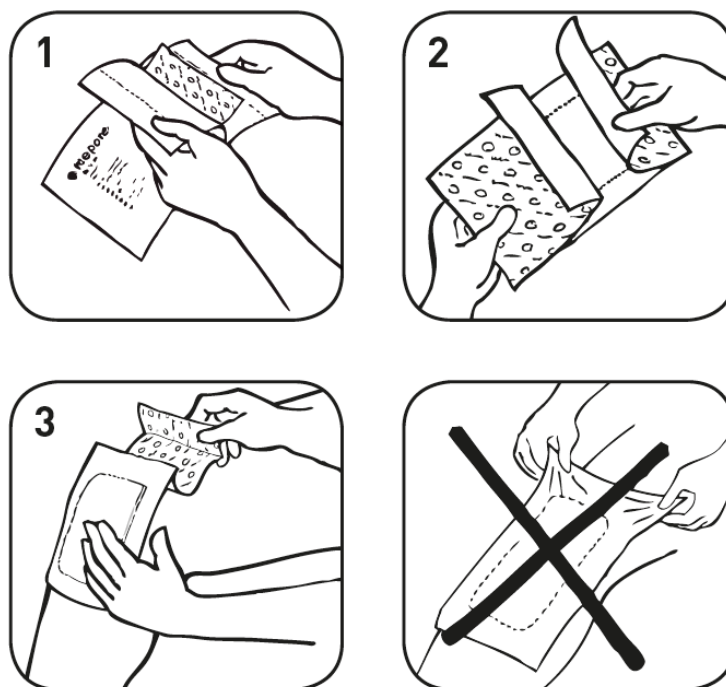
INDICAÇÃO DE USO

Mepore® é indicado para uso em feridas de baixo a moderado exsudato, tais como feridas cirúrgicas, cortes e abrasões. As feridas e cortes em que o produto poderá ser utilizado são feridas e cortes cirúrgicos suturados/fechados, focados em feridas pós-operatórias.

MODO DE UTILIZAÇÃO

Mepore® pode ser utilizado por pessoa leiga sob supervisão de um profissional de saúde.

1. Limpe a ferida de acordo com a prática clínica.
2. Seque bem a pele circundante cuidadosamente. O uso de hidratante, gel e pomadas na pele ao redor da ferida pode afetar a adesividade do curativo e deve ser evitado.
3. Retire as películas protetoras do curativo (ilustração 2).
4. Aplique a parte adesiva na pele, assegurando que a espuma absorvente cubra a ferida (ilustração 3).
5. Não estique o curativo ao aplicá-lo (última ilustração).
6. Gentilmente pressione as bordas do curativo para garantir uma adesão segura à pele.



Deve-se tomar cuidado para que o Mepore® não seja aplicado sob tensão, afim de evitar que as forças de cisalhamento causem danos à pele.

Ao aplicar sobre as articulações, tenha cuidado para que não prejudique a flexibilidade da articulação. Após algumas intervenções cirúrgicas, pode ocorrer inchaço excessivo. Nesse caso, seria melhor usar um curativo mais flexível para minimizar a tensão da pele.

REMOÇÃO E TROCA DE CURATIVO

O curativo pode ser utilizado por vários dias dependendo da condição da ferida. O Mepore® deve ser trocado antes que o curativo esteja totalmente saturado, com sinais de vazamento ou conforme indicado pela prática clínica.

Para a retirar o curativo, levante a borda e puxe lentamente o curativo ao longo da pele na direção do crescimento do pelo.

PRECAUÇÕES, ADVERTÊNCIAS

- Não utilizar em peles frágeis. Se utilizado em pele frágil, pode causar irritação cutânea.
- Não estique o curativo ao aplicar.
- Se identificar sinais de infecção, 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.



- Não reutilizar. Se o produto for reutilizado, a sua eficácia pode diminuir e poderá ocorrer contaminação cruzada.
- Produto estéril. Não utilizar se a embalagem interior tiver sido danificada ou aberta antes da utilização. Não reesterilize.
- Se algum incidente sério ocorrer, relacionado ao Mepore[®], este deve ser reportado a Mölnlycke Health Care.

CONTRAINDICAÇÕES

- Não utilizar em paciente com conhecida sensibilidade a adesivos acrílicos ou outros componentes/materiais do produto.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Armazenar em condições secas e temperatura ambiente.

Transportar o produto em sua embalagem original fechada.

DESCARTE

O descarte deverá atender aos procedimentos ambientais locais

NOTIFICAÇÃO ANVISA: 80733280008

E-MAIL: tecnovigilanciabr@mölnlycke.com

DETENTOR DA NOTIFICAÇÃO:

MÖLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA.

Av. Caio Cotrim, 1100 – Parte C26 – Itapevi, SP

CEP: 06696-060

CNPJ: 12.600.168/0001-17

FABRICANTE LEGAL:

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

Fabricado na Finlândia, Tailândia ou Reino Unido.