

INSTRUÇÕES DE USO

Mepiform

Nome Técnico: Curativo

Nome Comercial: Mepiform®

Modelos: Mepiform 4x30cm, Mepiform 5x7,5cm, Mepiform 10x18cm

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”

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	Produto e Dimensão	Quantidade por embalagem secundária
293199	MEPIFORM 4x30 cm	5
293299	MEPIFORM 5x7,5 cm	5
293499	MEPIFORM 10x18 cm	5

Composição

Parte exterior: Filme de poliuretano laminado com não-tecido de viscose/poliacrilato

Parte que entra em contato com a pele: camada fina de silicone

Película protetora: filme de polipropileno

Mepiform

Mepiform é um curativo fino, discreto e flexível composto por um laminado, revestido com um gel macio de silicone. Mepiform é uma barreira mecânica que protege a ferida ou a cicatriz do ambiente externo.

Indicação de Uso

Mepiform é um curativo indicado para o tratamento de cicatrizes hipertróficas e queloides antigas e recentes. Pode igualmente ser utilizado como terapia profilática em feridas fechadas para evitar a formação de cicatrizes hipertróficas e queloides.

O Mepiform permanece na ferida por 24 horas, a substituição deve ser a cada 3 a 7 dias, ou quando começar a perder a aderência.

Público-alvo: pacientes com cicatrizes hipertróficas e queloides antigas e recentes.

Áreas de utilização

Mepiform é indicado para o tratamento de cicatrizes hipertróficas e queloides antigas e recentes. Pode igualmente ser utilizado como terapia profilática em feridas fechadas para evitar a formação de cicatrizes hipertróficas e queloides.



Modo de utilização

Aplicação:

1. Abrir o pacote e retirar o curativo.
2. Se necessário, cortar o curativo à medida, de forma a cobrir cerca de 1 cm da pele seca circundante.
3. Antes de aplicar o Mepiform, assegurar de que a zona onde vai aplicar está seca. Quando utilizado juntamente com um creme ou pomada certificar-se que o curativo cubra uma área superior a coberta pelo creme.
4. Retirar a película protetora e aplicar o Mepiform sobre a ferida ou cicatriz. Quando aplicar o Mepiform em articulações, não se deve esticar o curativo.

Mudança de curativo:

1. Em termos ideais, o Mepiform deve ser usado 24 horas por dia. Retirar o curativo uma vez por dia para verificar o estado da ferida/cicatriz e limpar a pele. Após este processo, pode reaplicar-se o curativo.
2. Em condições normais, o Mepiform deve ser mudado a cada 3 a 7 dias, ou quando começar a perder aderência.
3. Mepiform é um curativo impermeável e pode ser usado durante o banho.

Precauções, Advertências e Contra-Indicações

Em caso de maceração ou erupção cutânea, retirar o curativo e deixar a pele recuperar até o sintoma desaparecer. Prosseguir o tratamento, aumentando gradualmente o tempo de utilização. Em caso de persistência dos sintomas, interromper a utilização e consultar um médico.

Esterilização e armazenagem: A esterilidade do produto é garantida, exceto se o pacote interior for danificado ou já se encontrar aberto antes da utilização. Não voltar a esterilizar.

Condições de Armazenamento e Transporte Armazenar

em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

Transportar em temperatura ambiente.



Descarte

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004 ou suas atualizações.

DATA DE FABRICAÇÃO: Vide embalagem

VALIDADE: Vide embalagem.

REGISTRO ANVISA: 80117580239

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Luiz Levy Cruz Martins CRF - 42415

IMPORTADOR:

EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.

Avenida Francisco Matarazzo, 1.752, Salas 502/503, Água Branca
São Paulo-SP
CEP – 05001-200

E-MAIL: brazilvigilance@ul.com

CNPJ: 04.967.408/0001-98

Fabricante Legal:

Molnlycke Health Care AB, Gamlestadsvagen 3C, PO Box 13080, Gotenborg, SE-402
52 - Suécia

Fabricante Real:

Molnlycke Health Care, Oy, Saimaankatu 6, Mikkeli, Finlândia 10, FI-50101