

## INSTRUÇÕES DE USO

### Mepiform®

**Nome Técnico:** Curativo

**Nome Comercial:** Mepiform®

**Modelos:** Mepiform® 4x30cm, Mepiform® 5x7,5cm, Mepiform® 10x18cm; Mepiform® 4x31cm, Mepiform® 5x7cm, Mepiform® 9x18cm.

**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”

**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:

<b>Código do Produto</b>	<b>Produto e Dimensão</b>	<b>Quantidade por embalagem secundária</b>
293199	MEPIFORM® 4x30 cm	5
293299	MEPIFORM® 5x7,5 cm	5
293499	MEPIFORM® 10x18 cm	5
293100	MEPIFORM® 4x30 cm	5
293150	MEPIFORM® 4x31 cm	5
293200	MEPIFORM® 5x7,5 cm	5
293250	MEPIFORM® 5x7 cm	5
293400	MEPIFORM® 10x18 cm	5
293450	MEPIFORM® 9x18 cm	5

## **Mepiform®**

Mepiform® é um curativo auto aderente, fino, discreto e flexível. O curativo possui uma camada de contato com a ferida Safetac®, a qual é uma tecnologia adesiva exclusiva. O Safetac® minimiza a dor dos pacientes e o trauma na pele durante a remoção do curativo.

## **Composição**

Parte exterior: Laminado respirável e aprova de água (filme de poliuretano e não-tecido de viscose).

Parte que entra em contato com a pele: camada de silicone adesivo macio (Safetac®).

### Descrição dos Componentes:

Poliacrilato, Poliuretano, Silicone e Viscose.

## **Indicação de Uso**

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



## **Modo de utilização**

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

Aplicação:

1. Abrir o pacote e retirar o curativo.
2. Se necessário, corte no tamanho apropriado, permitindo sobreposição de no mínimo 1 cm.
3. Antes de aplicar o Mepiform®, assegurar de que a área onde vai aplicar está seca. Quando utilizado juntamente com creme ou pomada, garanta que o curativo cubra uma área superior a coberta pelo creme.
4. Retirar a película protetora e aplicar o Mepiform® sobre a cicatriz. Quando aplicar o Mepiform® em articulações, não se deve esticar o curativo.

Mudança de curativo e Remoção:

1. Em termos ideais, o Mepiform® deve ser utilizado durante 24 horas por dia. Remover o curativo uma vez por dia para inspecionar e limpar a pele. Após este processo, o curativo pode ser reaplicado.
2. Em condições normais, o Mepiform® deve ser trocado a cada 7 dias, ou quando as propriedades aderentes do curativo não forem mais suficientes.
3. Mepiform® é um curativo que pode ser usado durante o banho.

## **Precauções, Advertências e Contra-Indicações**

- Não utilizar o Mepiform® em pacientes com conhecida hipersensibilidade aos materiais/componentes do produto.
- Em caso de maceração ou erupção cutânea ocorrer, 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.

- 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 Mepiform<sup>®</sup>, este deve ser reportado a Molnlycke Health Care.

### **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.

**CADASTRO ANVISA:** 80733280006

**RESPONSÁVEL TÉCNICO:** Kaynara Cordeiro – CRF/SP 78229

### **IMPORTADOR:**

MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA

Av. Portugal, 1100, parte C-43, Itapevi/SP

**CEP:** 06696-060

**E-MAIL:** [kaynara.cordeiro@molnlycke.com](mailto:kaynara.cordeiro@molnlycke.com)

**CNPJ:** 12.600.168/0001-17

### **FABRICANTE LEGAL:**

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

Fabricado na Finlândia