

INSTRUÇÕES DE USO
Mölnlycke Z-Flo™ Posicionador Fluidizado

Nome Comercial: Mölnlycke Z-Flo™ Posicionador Fluidizado

Nome Técnico: Suporte de Posicionamento

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 não estéril”

“Não Esterilizar”

“Este dispositivo está concebido para utilização em um único paciente”

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	Tamanho
1400600	Posicionador pequeno com 2 abas	53 x 48 cm
1400601	Posicionador padrão com 2 abas	66 x 61 cm
1401001	Posicionador pequeno com 1 aba	28 x 56 cm
1401003	Posicionador médio com 1 aba	41 x 76 cm
1401005	Posicionador grande	64 x 91 cm
1401007	Posicionador pequeno	30 x 51 cm
1401011	Posicionador médio padrão	41 x 76 cm
1400236	Posicionador Infantil	19 x 30 cm
1400237	Posicionador Infantil	22 x 41 cm



Composição

O Molnlycke Z-Flo™ Posicionador Fluidizado é fabricado em poliuretano preenchido com uma mistura de óleo de silicone e microesferas poliméricas.

Indicação de Uso

Molnlycke Z-Flo™ Posicionador Fluidizado destina-se a colocar os pacientes de forma segura e confortável, com base no tamanho e forma do paciente, bem como redistribuir a pressão da pele e reduzir as necessidades clínicas do paciente neonatal, pediátrico e adulto.

Os usos pretendidos para Molnlycke Z-Flo™ Posicionador Fluidizado incluem:

- Viragem e posicionamento do paciente;
- Descarga occipital e sacral;
- Proteção do calcanhar;
- Manejo de contraturas;
- Alinhamento neutro da perna;
- Posicionamento infantil adequado ao desenvolvimento.

Instruções de Utilização

1. Retire o posicionador da embalagem de plástico.
2. É necessário utilizar uma proteção de tecido ou roupa entre a pele do paciente e o posicionador.
3. Coloque o posicionador da forma correta por baixo do paciente.
4. Pressione a partir do perímetro do posicionador em direção ao paciente para apoiar e manter a posição, redistribuindo a pressão e reduzindo as forças de cisalhamento e fricção.
5. O posicionador pode ser moldado para acomodar equipamento médico ou para desobstrução das vias respiratórias.
6. O posicionador pode ser remodelado com facilidade.

Para uso NEONATAL

1. Retire o posicionador da embalagem de plástico e aqueça-o previamente com uma manta de aquecimento. Não ultrapasse os 36º Celsius ou os 97º Fahrenheit.
2. É necessário utilizar uma proteção de tecido ou roupa entre a pele do paciente e o posicionador.
3. Coloque o posicionador de forma adequada por baixo do paciente.
4. Cuidadosamente, estabilize o paciente com uma mão e depois, devagar, inicie o processo de moldagem empurrando o posicionador a partir do perímetro em direção ao paciente.
5. O posicionador pode ser moldado para maximizar o apoio e para manter uma posição ótima para alívio da pressão e reduzir forças de cisalhamento e fricção.
6. O posicionador pode ser moldado para acomodar equipamento médico ou para desobstrução das vias respiratórias.
7. O posicionador pode ser facilmente remodelado.



Limpeza

Utilize um desinfetante hospitalar aprovado ou um detergente/desinfetante antimicrobiano de acordo com as instruções da etiqueta. Não utilize alvejante. A utilização excessiva de desinfetantes à base de álcool pode reduzir o tempo de vida do produto.

Advertências e Precauções

- Os pacientes com idade igual ou inferior a um ano devem ser supervisionados adequadamente no ambiente hospitalar quando utilizarem um posicionador.
- Não permita que um paciente fique em decúbito ventral no posicionador, a menos que seja monitorizado, devido a risco de asfixia.
- Não perfure nem utilize objetos afiados perto do posicionador.
- Não autoclavar nem colocar no micro-ondas. Não utilizar raios-X no posicionador.
- Não é necessária manutenção. Não é reparável pelo utilizador.
- Substituir de imediato se perfurado ou danificado.
- Se estiver perfurado, o posicionador fluidizado afetado deve ser colocado num saco de plástico selado para evitar derrame dos materiais fluidizados.
- A eliminação deverá atender aos procedimentos ambientais locais.
- Monitorize de perto o paciente em posição de decúbito ventral que não consiga virar a cabeça de forma espontânea.

Outras Informações

- Este dispositivo está concebido para utilização em um único paciente.
- Não utilizar em múltiplos pacientes.
- Produto não estéril. Não esterilizar.
- Este produto não é fabricado com látex de borracha natural nem di(2-etilhexil)ftalato (DEHP).

Condições de Armazenamento e Transporte

Deve ser armazenado em condições secas.
Transportar o produto em sua embalagem original.

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 222 de 2018 ou suas atualizações.

VALIDADE: Indeterminada

REGISTRO ANVISA: 80733280003

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Laís Santos Nogueira – CRF/SP 95064

EMAIL: tecnovigilanciabr@molnlycke.com



IMPORTADOR:

MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA.

Av. Portugal, 1100 – Parte C43 – Itapevi, SP CEP: 06696-060

CNPJ: 12.600.168/0001-17

FABRICANTE LEGAL:

Sundance Enterprises, Inc.- 3902 Hanna Circle - Indianapolis, IN 46241 – Estados Unidos.

Fabricado nos Estados Unidos.