

## INSTRUÇÕES DE USO

### Mefix®

**Nome Comercial:** Mefix®

**Nome Técnico:** Esparadrapos e Fitas Adesivas

**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”

“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:

<b>Código do Produto</b>	<b>Produto e Dimensão (cm x m)</b>
310299	MEFIX 2,5x10



310250	MEFIX 2,5x10
310599	MEFIX 5x10
310500	MEFIX 5x10
311099	MEFIX 10x10
311000	MEFIX 10x10
311599	MEFIX 15x10
311500	MEFIX 15x10
312000	MEFIX 20x10
313000	MEFIX 30x10

### **Composição**

Parte externa: fibras de poliéster

Adesivo: poliacrilato à base de água

Película protetora do adesivo: papel siliconado

### **Mefix**

### **Indicação de Uso**

Esparadrapo para fixação de curativos, tubos, cânulas, etc, sobre a pele do paciente.

### **Instruções de Uso**

Assegure-se que a pele está limpa e seca.

Corte a quantidade desejada utilizando uma tesoura.

Retire o papel protetor e aplique o produto sem esticar.

### **Condições de Armazenamento e Transporte**

Armazenar em condições secas e temperatura ambiente.

Transportar o produto em sua embalagem original fechada.

### **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:** 80733280007

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

**IMPORTADOR:**

MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA.

Av. Portugal, 1100 – Parte C43 – 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 ou Tailândia