

roeko Gelatamp Blister Pack

Instruções de utilização

PT

Ler atentamente as instruções de utilização antes de usar o produto. Guardar para consulta posterior.

1. PROPRIEDADES

Gelatamp (14 × 7 × 7 mm) é uma esponja de gelatina de efeito hemostático acrescida de prata coloidal a 5 %. Gelatamp destina-se à absorção de sangue e à estabilização do coágulo para promover a hemostase, bem como à prevenção de complicações inflamatórias depois da extração de dentes. Em combinação com prata coloidal, evita dificuldades de cicatrização e inibe a colonização microbiana da ferida.

2. COMPOSIÇÃO

10 mg de Gelatamp contém:

Gelatina solidificada Ph. Eur.	9.5 mg
Prata coloidal Ph. Eur.	0.5 mg

3. INDICAÇÃO

Cavidades de feridas que sangram na sequência da extração de dentes.

4. RECOMENDAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Depois da abertura de um blister, Gelatamp é retirada em condições assépticas e já está pronta para a utilização. Caso necessário, o tamanho da esponja deve ser adaptado à cavidade cirúrgica, sem gerar compressão. No caso de cavidades maiores, poderão ser necessárias duas esponjas Gelatamp.

Imediatamente após a intervenção, a esponja deve ser colocada seca e não comprimida na cavidade fresca e cheia de sangue, devendo ficar repleta de sangue (controlo visual). A fim de não comprometer a epitelização almejada, a esponja não deve exceder a borda interna da gengiva. Dessa forma o alvéolo é tratado definitivamente e não precisa mais ser enxaguado.

5. ESTERILIZAÇÃO

Gelatamp é fornecida esterilizada por raios gama. Se a embalagem estiver fechada e intacta, a esterilidade estará garantida. Se as embalagens estiverem danificadas antes da utilização têm de ser eliminadas.

6. CONTRA-INDICAÇÕES

Ferimentos infectados, segregantes e purulentos, hipersensibilidade à prata ou gelatina.

7. EFEITOS INDESEJÁVEIS

Problemas de restabelecimento podem ocorrer devido à utilização imprópria, especialmente em cavidades alveolares contaminadas.

8. INTERACÇÕES MEDICAMENTOSAS

Deve-se evitar a utilização concomitante de pastas alveolares, pensos cónicos ou outros pensos bem como uma embebição com substâncias líquidas ou medicamentos, tais como agentes tensoactivos aniónicos, antissépticos à base de fenol, lactato de etacridina, ácidos minerais diluídos e soluções salinas concentradas, pois podem prejudicar o restabelecimento do ferimento. Deve-se descartar um contacto com hidrogénio peróxido pois pode desbotar a esponja.

9. CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO

Gelatamp é higroscópico e, por isso, deve ser guardada em local seco. A embalagem deve ser guarda-

da fechada para assegurar a necessária protecção da luz de Gelatamp. Manter os dispositivos médicos fora do alcance das crianças.

Gelatamp tem validade de 3 anos. Não deve ser usada após a expiração do prazo de validade indicado na embalagem e no blister.

A eliminação das esponjas não utilizadas pode ser feita sem problemas, despejando-as no lixo biológico. Os blisters e o cartão podem ser entregues para reciclagem.

10. TAMANHO DA EMBALAGEM

20 blisters

REF 274008



0483

Glossary

	Consult instructions for use
	Medical Device
	Legal Manufacturer
	Catalogue Number
	Manufacturing Date
	Expiry Date
	Batch Code
	Single use only
	Sterilized using irradiation
	Single sterile barrier system
	Do not use if package is damaged
	Keep dry
	Keep away from sun light
	Temperature limitation
	Bio material / Animal origin
	Medical substance
	Swiss representative
	Conformity mark Russia

Coltène/Whaledent
GmbH + Co. KG
Raiffeisenstraße 30
89129 Langenau / Germany
T +49 7345 805 0
F +49 7345 805 201
info.de@coltene.com

COLTENE