

FICHA TÉCNICA

Emitido: Agosto de 2025

Curativo Pós Operatório em PU NetFilm

Modelo	Código
Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente 5 × 7	W03-0507
Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente 5 × 8	W03-0508
Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente 5 × 9	W03-0509
Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente 6 × 10	W03-0610
Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente 9 × 10	W03-0910
Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente 9 × 15	W03-0915
Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente 9 × 20	W03-0920
Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente 9 × 25	W03-0925
Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente 9 × 30	W03-0930
Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente 10 × 10	W03-1010

Descrição e Indicação:

O Curativo pós operatório em PU NetFilm é um produto composto por filme de poliuretano estéril e hipoalergênico, disponível em tamanhos variados para uso adulto e pediátrico, destina-se ao cuidado pós operatório. Com alta tecnologia, conta com membrana semipermeável que mantem a passagem de gases presentes na respiração epitelial, fornecendo um ambiente ideal para a regeneração da pele, além disso, o Curativo pós operatório em PU NetFilm Transparente à prova d'agua cria uma barreira contra a contaminação por microrganismos e não interfere em atividades diárias que exponham o paciente ao contato com água.

Advertências:

Produto de uso único e seu reprocessamento é estritamente proibido. A reutilização pode causar reações adversas com prurido e erupção cutânea, de forma a aumentar o risco de infecção;

Não utilize se a embalagem estiver danificada ou molhada;

Não substitui medidas como sutura, hemostasia e desinfecção da pele;

É proibido o uso após o prazo de validade;

Confirme que a pele está seca e livre de quaisquer resíduos para prevenir irritação da pele e a garantia de uma boa adesão;

Havendo infecção no local de aplicação remova o produto imediatamente e procure orientação médica;

Após o uso, descarte junto do material contaminante;



FICHA TÉCNICA

Emitido: Agosto de 2025

Qualquer incidente grave ocorrido em relação ao dispositivo deve ser comunicado ao detentor do registro;

Não reesterilize o dispositivo. A reesterilização compromete a integridade do produto.

Contraindicações

Não é indicado para alérgicos aos componentes do produto ou sensíveis à pressão;

Se houver prurido e erupção cutânea, suspenda o uso imediatamente e procure orientação médica.

Imagens:



Composição:

Filme de PU (poliuretano), adesivo acrílico, compressa central composta por viscose e nylon.

Instruções de Uso:

O tamanho apropriado do curativo deve garantir que o seu núcleo seja suficiente para cobrir todo o local da ferida;



FICHA TÉCNICA

Emitido: Agosto de 2025

Limpe e desinfete a ferida antes de usar este produto;

use o método de aplicação sem contato para garantir a operação asséptica;

abra a embalagem;

remova o papel de liberação;

cubra o centro do curativo na ferida e fixe a superfície adesiva na pele;

alise do meio para todos os lados, para que fique em perfeito contato com a pele;

remova o filme de liberação.

Remoção: Levante os cantos do curativo, remova-o suavemente da ferida e descarte-o junto do lixo contaminante.

Detentor do Registro no Brasil Net Medical Comércio de Correlatos Médicos e Hospitalares Ltda CNPJ 25.390.019/0001-12 Av. Fagundes Filho, 191 Conj. 21 São Paulo – SP CEP 04340-010

Telefone: (11) 4118-4045

Responsável Técnica: Dra. Marcela Vicentini Cardoso – Coren 233.085

Registro Anvisa:
Reprocessamento proibido
Embalagem unitária
Produto Estéril: Óxido de Etileno
Prazo de Validade: 3 anos

Fabricante: Shandong Shinrise Medical Supplies Co., Ltd. No.56 Zhangbei Road, Guoli Town, Huantai County, Zibo City 256410, Shandong Province, P.R. China