

INSTRUÇÕES DE USO

SOLOSITE® *HIDROGEL PRÉ-MISTURADO PARA CURATIVO*

DESCRIÇÃO

SOLOSITE é um hidrogel amorfo não citotóxico que cria um meio úmido no ferimento. O polímero usado no SOLOSITE é um agente de "tumefação" de água – permitindo absorver exsudatos e permanecendo na forma de gel mesmo saturado. Isto permite que SOLOSITE permaneça sobre o ferimento por mais tempo que os géis que usam polímeros (solúveis) miscíveis em água.

SOLOSITE oferece as seguintes características e benefícios:

- Reidrata e ajuda a remoção do tecido necrótico seco.
- Ajuda o debridamento autolítico.
- Não irritante, não sensibilizante, suave ao tecido de granulação frágil.



A fórmula estável de SOLOSITE não altera sua cor cristalina. A Alantoína foi adicionada para umedecer a pele.

SOLOSITE é indicado para o tratamento de ferimento crônico, incluindo estágio IV, criando um meio úmido e absorvendo exsudatos.

O esquema de "uma vez ao dia" deixa o leito de cicatrização do ferimento sem manipulação excessiva. O meio úmido de ferimento mantido por SOLOSITE dá suporte à autólise, granulação e epitelização.

O dispensador multi-dose oferece conveniência, rapidez e aplicação precisa, eliminando a contaminação ou desperdício.

COMPOSIÇÃO

- Água deionizada
- Glicerina
- Carboximetilcelulose sódica
- Alantoína
- Álcool benzílico
- Metilparabeno
- Propilparabeno

INDICAÇÕES

SOLOSITE tem as seguintes indicações:

- Criar um meio úmido no ferimento para o tratamento de condições menores tais como:
 - Queimaduras menores
 - Lacerações superficiais
 - Cortes e abrasões (ferimentos de espessura parcial)
 - Cortes na pele
- Sob os cuidados de um profissional da saúde, SOLOSITE é usado para criar um meio úmido no ferimento para o tratamento de:
 - Úlcera venosa (úlcera de perna)
 - Incisões cirúrgicas (cicatrização por segunda intenção)
 - Úlcera de pé diabético
 - Úlcera de pressão (incluindo estágio IV)
- Criar um meio úmido no ferimento, que dá apoio ao debridamento autolítico de ferimentos cobertos com tecidos necróticos.

PRECAUÇÕES

- Somente para uso externo.
- Caso não ocorra melhora dentro de 7 dias, consultar um médico.

CONTRA-INDICAÇÕES

- SoloSite não é indicado para o tratamento de queimaduras de 3º grau.

PRAZO DE VALIDADE E CONDIÇÕES DE ARMAZENAGEM

SoloSite é estável por três anos desde que armazenado a temperaturas inferiores a 25ºC.

INSTRUÇÕES DE USO

Etapa 1:

Limpar o ferimento com solução salina ou agente de limpeza de ferimento.

Etapa 2:

Aplicar SoloSite cobrindo o leito do ferimento (5 mm de espessura) e cobrir com uma gaze, espuma ou curativo de filme transparente.

Etapa 3:

Trocá-lo adesivo diariamente conforme indicado pelo médico.

APRESENTAÇÃO

Produto	Descrição	Quantidade	Embalagem/Caixa
449600	Tubo	85 g	12

As instruções de uso poderão ser obtidas através do site www.smith-nephew.com/brasil ou o formato impresso pode ser solicitado sem custo adicional, através do e-mail: sac.brasil@smith-nephew.com

PRODUTO MÉDICO HOSPITALAR. PRODUTO NÃO ESTÉRIL. USO ÚNICO.

Lote n° / Data de Esterilização / Data de Vencimento: Vide rótulo
Registro ANVISA n°: 80804050096

FABRICANTE LEGAL:

Smith & Nephew Medical Ltd.

101 Hessle Road
Hull HU3 2BN – Inglaterra

LOCAL DE FABRICAÇÃO:

Encube Ethicals Private Ltd.

C-1, Madkaim Industrial Estate
Ponda - Goa 403 404 – Índia

DISTRIBUIDOR:

Smith & Nephew Medical Limited
101 Hessle Road
Hull. HU3 2BN
Inglaterra

Detentor do Registro:

SMITH & NEPHEW COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA.
Avenida Nações Unidas, 14171 – 23 Andar, Condomínio Rochaverá Corporate
Towers., Torre C – Cristal Tower
CEP 04794-000 – São Paulo/SP
CNPJ: 13.656.820/0001-88
Tel.: 11 5070-9100
Sac: sac.brasil@smith-nephew.com

(®) Marcas Registradas de Smith & Nephew