

PHARtulle

Compresse grasse stérile

10 x 10 cm

Dispositif médical Traitement des plaies

Présentation

PHARtulle - Pansement stérile sous la forme d'un support imprégné d'une base neutre composée de vaseline et de paraffine, emballé dans une enveloppe stérile

Code produit	Présentation/Dimensions/Quantité	Nombre de pièces/ boîte individuelle
3401.0.4384523-3	Pansements à base de vaseline et de paraffine 10 cm x 10 cm	10

Composition

- Support constitué de mailles de coton
- Feuilles protectrices
- Imprégnation : base neutre composée de vaseline et de paraffine

Propriétés

- Sur la plaie, le pansement assure une interface de contact qui crée le microclimat local favorable au processus de cicatrisation (cicatrisation en milieu humide)
- Il n'adhère pas à la plaie (à ses tissus) : le retrait est facile et atraumatique
- Facile à appliquer en cas de plaies situées dans des zones difficiles (par exemple les plis anatomiques, les jonctions muco-cutanées, etc.)

- Traitement local des plaies aigües : brûlures mineures, écorchures, plaies traumatiques superficielles
- Traitement local des escarres et ulcères

Contre-indications

Aucune contre-indication.

Mode d'emploi

- · La plaie doit être nettoyée à l'aide de sérum physiologique avant chaque utilisation du pansement à base de vaseline et de paraffine
- En cas d'utilisation antérieure d'un antiseptique, nettoyez la plaie avec du sérum physiologique avant d'appliquer le pansement à base de vaseline et de paraffine
- Le pansement à base de vaseline et de paraffine doit être appliqué en une seule couche directement sur la plaie, après retrait des feuilles protectrices
- Ce pansement peut être coupé en fonction de la taille et/ou de la forme de la plaie, à l'aide d'un instrument stérile
- Appliquer le pansement sur la plaie et le recouvrir de compresses stériles pemettant l'absorption des sécrétions. Maintenir l'ensemble avec une bande élastique ou du sparadrap
- Le pansement doit être remplacé chaque jour ou tous les 2 jours, en fonction du processus de cicatrisation de la plaie

Précautions d'emploi

• En cas de signes d'infection locale, consultez votre médecin

Précautions supplémentaires

- La présence d'une plaie profonde n'implique pas l'utilisation de plusieurs pansements à la fois
- Produit à usage unique ; ne pas restériliser
- Stérile uniquement si l'emballage n'est pas endommagé
- Stockage:
- Conserver à plat
- Protégez de l'humidité et de la lumière du soleil
- -Température : max. 35 °C

Effets secondaires indésirables

· Aucun effet secondaire indésirable connu.

Avertissements

- Ces produits sont des dispositifs médicaux à usage unique, ne pas réutiliser! Réutiliser les produits peut entraîner l'irritation/la contamination/l'infection de la plaie et/ou de la peau
- · Le produit est réservé à l'usage externe ; l'ingestion de la pommade peut entraîner des problèmes d'estomac
- Ne pas utiliser le produit si l'emballage est endommagé
- Les produits ne doivent plus être utilisés après la date d'expiration indiquée sur la boîte
- Les produits doivent être conservés hors de la portée et de la vue des enfants et des animaux domestiques La pénétration dans la plaie de poils ou souillures d'animaux peut entrainer la contamination de la plaie
- Pour les personnes souffrant d'un handicap mental, les produits ne doivent être utilisés que
- sous supervision d'une personne en bonne santé mentale

Tout incident grave survenu dans le cadre de l'utilisation de produits TAISSIS CONCEPT S.R.L. doit être signalé à TAISSIS CONCEPT S.R.L. ainsi qu'à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi



STERILE R

SIGNIFICATION SYMBOLE MD aller jusqu'à 35 °C. REF LOT

UDI

SIGNIFICATION

Numéro de lot du produit

Cela signifie qu'il est absolument nécessaire que l'utilisateur lise la notice avant d'utiliser le produit

Identifiant unique du dispositif

Dispositif médical

Dernière révision : Décembre 2021



EvoluPharm
Rue Irène Caron ZI
F60390 AUNEUIL
TAISSIS CONCEPT S.R.L
17, rue Ion Ticaloiu, RO 115100 Campulung

Statut réglementaire : Dispositif médical de classe IIa conformèment à la Directive 93/42/CEE relative aux

