

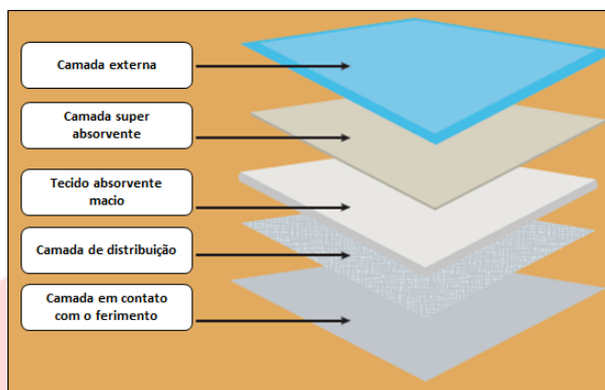
## Ficha Técnica - Vilowond

Registro ANVISA: MS 81606090017

Marca / Modelo fabricante: Vilowond Plus

Fabricante: Pharmaplast

### Representação gráfica



### Descrição

Curativo compressa absorvente estéril, em sachê, com várias camadas macias e moldáveis, para controle de feridas exsudativas. Camada externa de polipropileno hidrofóbica e permeável ao ar.

Sua superfície interna tem uma alta atividade capilar, composta por uma camada não tecida super absorvente de fibras de viscosa e uma camada de não tecido superabsorvente composta por pó de carboximetilcelulose entre camadas de não tecido macio, que aumenta a capacidade de retenção do curativo.

Camada de distribuição em zigzag, não tecida, que dispersa rapidamente o fluido para maximizar a utilização da camada central absorvente.

Camada de contato em polipropileno é hidrofílica, macia e não aderente.

O curativo pode ser usado sobre compressão, sua capacidade de absorção é de  $\geq 1100\%$ .

Em caso de elevado exudado, o curativo deverá ser trocado diariamente. Para moderado ou baixo exudado o período de troca pode ser mais longo, desde que não ultrapasse 7 dias.

### Apresentação Comercial

Embalagem individual primária em papel grau cirúrgico e embalagem secundária em papel cartão.

Possui as seguintes apresentações:

Códigos	Dimensões	Códigos	Dimensões
Viloplus 5050	5 x 5 cm	Viloplus 100350	10 x 35 cm
Viloplus 5075	5 x 7.5 cm	Viloplus 100400	10 x 40 cm
Viloplus 7575	7.5 x 7.5 cm	Viloplus 150300	15 x 30 cm
Viloplus 75100	7,5 x 10 cm	Viloplus 200200	20 x 20 cm
Viloplus 100100	10 x 10 cm	Viloplus 200250	20 x 25 cm
Viloplus 100120	10 x 12 cm	Viloplus 200300	20 x 30 cm
Viloplus 100150	10 x 15 cm	Viloplus 200350	20 x 35 cm
Viloplus 100200	10 x 20 cm	Viloplus 200400	20 x 40 cm
Viloplus 100250	10 x 25 cm	Viloplus 300300	30 x 30 cm
Viloplus 100300	10 x 30 cm	Viloplus 300400	30 x 40 cm

### Indicação

Indicado para uso em feridas altamente exsudativas.

### Contraindicação

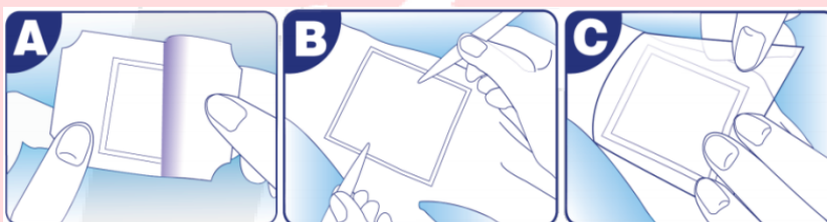
Não usar como curativo primário em queimaduras de terceiro grau, em feridas secas ou cobertas por tecido necrótico, ou pacientes com sensibilidade conhecida a qualquer componente ou camada do Vilowond.

**Precauções, restrições, advertências, cuidados especiais e esclarecimentos sobre o uso do produto médico, assim como seu armazenamento e transporte:**

- a) **Precauções:** Feridas com sinal de infecção podem ser cobertas com o Vilowond, mas o curativo deve ser trocado diariamente neste caso, e o uso de terapia sistêmica com antibióticos considerada. Em caso de irritação suspender o uso.
- b) **Restrições:** Não se aplica.
- c) **Advertências:** Produto estéril de uso único, proibido reprocessamento. Não corte o curativo.
- d) **Cuidados especiais e esclarecimentos:** Não utilizar se a embalagem estiver aberta, rasgada, perfurada ou molhada. Quando utilizado em feridas infectadas, a infecção deve ser supervisionada e tratada de acordo com o protocolo clínico aplicável. Se o curativo não sair facilmente, umedecer com soro e retirar.
- e) **Armazenamento:** O produto deve ser mantido em local seco, fresco e ao abrigo da luz.
- f) **Transporte:** O produto não é afetado pelo transporte desde que o mesmo seja transportado por empresa regularizada para esta atividade, nas condições de temperatura ambiente.

### Instrução de uso

Limpe a ferida. Abra a embalagem. Retire o produto da bolsa utilizando a técnica asséptica. Coloque o curativo Vilowond em contato com a ferida onde, a camada hidrofílica deve ser a camada em contato com a ferida e a camada hidrofóbica (azul) virada para o exterior. Fixar o curativo à pele com filme de fixação secundário (Pharmapro PU).



### Segurança e eficácia

Produto esterilizado por gás óxido de etileno.

O teste de Bioburden é realizado rotineiramente pelo fabricante para monitoramento nas amostras dos produtos de acordo com a norma ISO 11737-1, antes e após o processo de esterilização.

Os resultados do teste de biocompatibilidade demonstraram conformidade de acordo com a especificação, não demonstrando indicação de liberação de concentrações citotóxicas de substâncias, irritações ou sensibilidade da pele ou ferida.

Análise e avaliação de risco realizada de acordo com a norma EN ISO 14971:2012, não evidenciou nenhum risco específico relacionado ao uso do produto.

### Condições de armazenamento

Mantenha longe da luz e calor.  
Armazenar abaixo de 25 ° C.  
Evite qualquer choque térmico.

### Prazo de validade

Prazo de validade de 5 anos, quando o produto é mantido em sua embalagem original intacta, e seguidas as condições de armazenamento.

Fabricante: Pharmaplast S.A.E.  
Amria Free Zone N° 23512, Alexandria,  
Egypt, Zipcode: 37.23512

Importador: Goldmed Importação de Produtos Hospitalares Ltda ME  
Avenida Barão Homem de Melo 4500 Salas 1122/1123 – Estoril –  
Belo Horizonte/MG | CEP: 30494-270 | Tel: (31) 2531-0619  
[comercial@goldmedimport.com.br](mailto:comercial@goldmedimport.com.br) | CNPJ: 28.215.470/0001-91  
Responsável Técnica: Teresinha Póvoa – CRF-MG: 5120