

AlergoChamber®

CÂMARAS ESPECIAIS

Câmara especial de plástico para testes alérgicos de contato.
Produto médico para adicionar substâncias para a realização
de testes alérgicos de contato (epicutâneo - patch test)

APRESENTAÇÃO:

- Caixa com média de 1.000 câmaras de plástico de 7 mm de diâmetro.
- Caixa com média de 1.000 câmaras de plástico de 8 mm de diâmetro.
- Caixa com média de 100 câmaras de plástico de 12 mm de diâmetro.
- Caixa com média de 100 câmaras de plástico de 18 mm de diâmetro.

CAIXA:

Contém pacotes com câmaras isoladas para serem aderidas à fita adesiva hipoalergênica.

A quantidade em cada caixa depende do tamanho das câmaras (vide apresentação).

Acompanha guia de poliestireno e filtros de papel.

COMPOSIÇÃO:

A câmara de plástico é fabricada em polímero de policloreto de vinila.

INDICAÇÃO E FINALIDADE DE USO:

O produto, de uso exclusivo para adição de substâncias semi-sólidas ou aquosas nas câmaras plásticas, é indicado como auxiliar na execução de testes alérgicos de contato (epicutâneo-patch test).

MODO DE USAR:

1. O Alergochamber deve ser utilizado por profissional médico ou sob sua supervisão.
2. Coloque a fita adesiva sobre um balcão ou mesa com a parte colante da fita voltada para cima. Sobre essa parte, coloque o guia (placa de poliestireno com 3 ou 10 orifícios). Em cada orifício do guia, coloque a câmara (com a cavidade da câmara posicionada para cima).
3. Uma vez colocadas na câmara (na quantidade desejada), corte a fita adesiva com uma tesoura (nas extremidades) e retire o guia da parte colante da fita. Desta maneira, a fita adesiva com as câmaras estará pronta para colocar os alérgenos.
4. Antes de colar a fita contensora (fita adesiva com as câmaras e as respectivas substâncias), limpe a pele na região onde será aplicado o teste de contato. Utilize éter ou éter alcoolizado 70%, para higienizar e desengordurar a pele (melhor fixação da fita adesiva). Coloque as substâncias em cada cavidade da câmara de acordo com a numeração lateral do Alergochamber. As substâncias podem estar sob a forma semi-sólida (em vaselina) ou aquosa (água destilada). Para as semi-sólidas, coloque diretamente na cavidade da câmara. Para as líquidas, coloque os filtros de papel nas respectivas cavidades das câmaras e, em seguida, pingue uma gota da substância sobre o filtro (sempre no momento em que for colar o contensor na pele do indivíduo a ser testado).
5. Cole na pele do paciente a fita adesiva com as câmaras e respectivas substâncias (em geral na região dorsal). Verifique se a fita adesiva está firmemente aderida a pele.
6. Após a colocação da fita na pele do paciente, o médico deve orientá-lo a evitar exercícios, não fazer movimentos bruscos e evitar molhar o local, pois a fita adesiva é permeável a água.
7. O contensor deve ficar colado na pele do paciente de acordo com as orientações do médico ou responsável técnico (geralmente por 48 horas).
8. A retirada da fita adesiva e as leituras posteriores, devem ser feitas pelo médico ou responsável técnico.

PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES, ADVERTÊNCIAS E CUIDADOS:

O produto não apresenta restrições para o uso, não apresenta contraindicações quando utilizado para a finalidade a que se destina e conforme suas instruções.

O produto apresenta-se eficaz, desde que sejam seguidas as orientações, advertências e modo de uso.

O produto é destinado aos profissionais da área médico-hospitalar e profissionais que estejam familiarizados com as técnicas e procedimentos que envolvam este tipo de produto. Evite o uso em pessoas sensíveis ao polímero de policloreto de vinila e à fita adesiva. Siga rigorosamente as instruções de uso. Mantenha técnica asséptica durante manuseio do produto.

Artigo Médico-Hospitalar - Produto Não Estéril.

ADVERTÊNCIAS E CUIDADOS ESPECIAIS:

Não utilize o produto caso sua embalagem apresente sinais de violação, esteja danificada, aberta ou com prazo de validade vencido. Não deixe o produto em locais sujos, expostos diretamente à luz solar e a altas temperaturas. Não utilize o produto fora da data de validade.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

Mantenha em local limpo, seco e ao abrigo da luz. Transporte e armazene à temperatura ambiente protegido de umidade, fontes de calor e luz solar. Deve ser conservado em sua embalagem original até o momento do uso. O tipo de embalagem na qual o produto está acondicionado permite fácil transporte e armazenamento sempre que necessário. Todas as embalagens são identificadas e informam dados do produto, com nome, lote, data de fabricação e validade, código do produto e de barras, número do registro no Ministério da Saúde, responsável técnico e dados da empresa fabricante.

VALIDADE: 36 meses

REGISTRO ANVISA/MS N° 81056910001

- **Produto médico-hospitalar de uso único.**
- **Não reutilizar. Descartar após o uso.**
- **Manter longe do alcance de crianças.**
- **Produto não estéril.**
- **Produto de uso exclusivo para adicionar substâncias para testes alérgicos de contato. (teste epicutâneo - patch test)**

neoflex

SAC: (16) 3947.3683

neoflex@neoflex.net.br | www.neoflex.net.br

Fabricado por Neoflex Biotecnologia Ltda - ME
Rua Braz Paschoal, 185 - Vila Industrial
Sertãozinho - São Paulo - Brasil - CEP 14177-010
CNPJ 17.385.610/0001-53 - Indústria Brasileira
Aut.Func. ANVISA/MS n° 8.10569.1
Resp. Téc.: Raquel Bortolin da Silva Nascimento
CRQ IV: 04365619