

AlergoChamber[®]

CONTENSOR

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

APRESENTAÇÃO:

- Contensor com câmaras de 7 mm montadas em fita adesiva hipoalergênica (fita com 10 câmaras)
- Contensor com câmaras de 8 mm montadas em fita adesiva hipoalergênica (fita com 10 câmaras)
- Contensor com câmaras de 12 mm montadas em fita adesiva hipoalergênica (fita com 3 câmaras)
- Contensor com câmaras de 18 mm montadas em fita adesiva hipoalergênica (fita com 3 câmaras)

CAIXA:

Contém 30 contensores (câmaras aderidas à fita adesiva). Acompanha guia de poliestireno e filtros de papel.

COMPOSIÇÃO:

Câmara de policloreto de vinila, fita adesiva acrílica hipoalergênica (contensor) e lâmina (liner) de proteção em papel.

INDICAÇÃO E FINALIDADE DE USO:

O produto, de uso exclusivo para a 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. As câmaras montadas na fita adesiva estão expostas para facilitar a colocação das substâncias sem a necessidade de retirar o papel protetor (liner) antes de colar na pele do paciente. Permite a preparação de várias baterias ao mesmo tempo e com antecedência ao procedimento da aplicação do teste.
3. Coloque o contensor sobre um balcão, mesa ou bandeja desenvolvida para essa finalidade, com o lado das câmaras voltada para cima.
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. Para colar na pele do paciente, retire a lâmina de proteção (liner) pelo local picotado indicado na parte superior (puxe a lâmina protetora devagar e cuidadosamente até o aparecimento de todas as câmaras e da parte adesiva da fita). A lâmina de proteção da parte superior da fita não deve ser removida, e servirá como uma aba para segurar o contensor, facilitando o manuseio e evitando o contato dos dedos da mão com a parte aderente da fita durante a colagem do contensor na pele do paciente (em geral na região dorsal).
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 e seguro, 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 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 a embalagem apresente sinais de violação do lacre, esteja danificada ou aberta. Não deixe o produto exposto à sujidades, ao sol ou à altas temperaturas. NÃO UTILIZE O PRODUTO FORA DO PRAZO 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, fonte 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. As embalagens informam nome do produto, lote, data de fabricação, validade, código de barras, número de registro no Ministério da Saúde, responsável técnico e dados do 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 (epicutâneo - patch teste).**

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