*2020年8月改訂(第2版) 2019年1月改訂(第1版) 医療機器届出番号:13B1X10109000267

医療用品 4 整形用品 一般医療機器 救急絆創膏 JMDN: 34864000

ネクスケア™ 救急絆創膏(W)

再使用禁止

【禁忌・禁止】

再使用禁止

【形状・構造及び原理等】

基材:ポリウレタン

パッド:ポリエステル、ポリエチレン

粘着剤:アクリル系

【使用目的又は効果】

傷の被覆及び保護に用いる。

【使用方法等】

患部を清潔にし、貼付面を乾燥させて、粘着面が傷口に当たらないように貼ってください。

- 1. 使用方法
 - 1) 包装を開封します。
 - 2) 本品を包装紙からはがし、伸ばさずに患部に貼ります。
 - しっかりと押さえつけた後、ペーパーフレームをはがします。
- 2. 剥離方法

皮膚を痛めない為に、皮膚を押さえ、毛の流れに沿って折り返 しながらゆっくりとはがします。

【使用上の注意】

- 1. 本品の使用により、感染または、皮膚障害と思われる症状(発 赤、発疹、痒み、水疱、表皮剥離、色素沈着など)が現れた場 合には、直ちに使用を中止し、医師にご相談ください。
- 2. 本品は滅菌済みで、包装の開封・破損がない限り滅菌効果を保ちます。
- 3. 本品はアレルギーテスト実施済みですが、全ての方にアレルギー反応が起こらないというわけではありません。

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

高温・多湿を避けて保管

2. 有効期間

有効期限は外箱に記載 (西暦年月表示) [自己認証 (製造元データによる)]

*【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売業者

* 名称:スリーエム ジャパン イノベーション株式会社

* 販売業者

名称:スリーエム ジャパン株式会社

TEL: 00 0120-510-862

ネクスケアは 3M 社の商標です。