

*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TM 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。
 - 3) 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かゆつくりとはがします。

【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：☎ 0120-510-862

ネクスケアは 3M 社の商標です。