

2021 年 10 月 作成 (第 1 版)

医療機器届出番号：13B1X10109000275

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（D）

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：綿、ポリエステル
パッド：ポリエステル、ポリエチレン
粘着剤：シリコン系

【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) 包装を開いて本品を取り出します。
- 2) 本品を伸ばさずに患部に貼ります。
- 3) しっかりと押さえつけます。

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. 使用中に破れた場合や、めくれたり、粘着力が落ちてはがれた場合は、本品を新しいものに取り替えてください。
3. 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。

【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

有効期限は包装に記載（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。