

## NeoDrys® (Absorbant salivaire) Notice d'utilisation

### ATTENTION :

Produit délivré uniquement sur prescription médicale. Ces instructions, totales ou partielles, ne remplacent en aucun cas une formation spécialisée. Il est **FORTEMENT RECOMMANDÉ** de suivre une formation professionnelle appropriée avant d'utiliser ce dispositif en pratique clinique.


### DESCRIPTION :

Les produits NeoDry sont fabriqués dans deux tailles, une grande et une petite. Les NeoDrys sont fabriqués avec deux types d'envers, un réfléchissant, autrement dit un envers avec film métallisé et un original, c'est-à-dire un envers blanc. Les NeoDrys sont utilisés pour absorber la salive produite par la glande parotide. Ils disposent d'une barrière semi-perméable pour retenir la salive grâce à des particules super absorbantes et la stocker à l'intérieur des NeoDrys. À l'intérieur des NeoDrys se trouve un durcisseur permettant de repousser les joues lorsque le produit se dilate sous l'effet de la salive.

### REMARQUES

Les NeoDrys sont utilisés pour absorber l'humidité produite par la glande parotide jusqu'à 15 minutes après la pose. Lorsqu'il est en contact avec la salive, le polymère super absorbant piège l'humidité sous forme de gel. Le durcisseur interne des NeoDrys repousse la joue pour faciliter les interventions loin dans la cavité buccale. Les envers des NeoDrys éclaircissent la cavité buccale durant les interventions et le maillage en plastique de qualité médicale adhère délicatement au tissu pour rester en place mais s'enlève facilement par une vaporisation d'eau.

### CONTRE-INDICATIONS

L'utilisation des NeoDrys de Microcopy est contre-indiquée chez tout patient allergique à l'un des composants du produit. Ne pas réutiliser. Les NeoDrys sont à usage unique. 

### PRÉCAUTIONS CLINIQUES ET AVERTISSEMENTS :

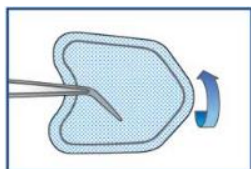
- Jeter tout NeoDry endommagé.
- Les NeoDrys Microcopy sont **RÉSERVÉS À UN USAGE SUR UN PATIENT UNIQUE**, en dentisterie.
- Pour retirer le produit sans irriter les tissus, supprimez l'adhérence en vaporisant abondamment de l'eau sur le côté des NeoDrys adhérent à la bouche.
- Non-toxique en cas d'ingestion. Si le produit éclate, retirez-en le plus possible de la bouche. Rincez abondamment et soigneusement la bouche. Si des symptômes indésirables apparaissent, consultez un médecin.
- Conservez toujours les numéros de lot des NeoDrys pour garantir leur traçabilité.

### UTILISATION CLINIQUE :

Choisissez la taille de NeoDryx qui recouvre convenablement la muqueuse buccale.

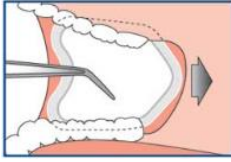
#### Étape n°1

- Introduisez le NeoDrys comme illustré avec le côté coloré contre la joue.



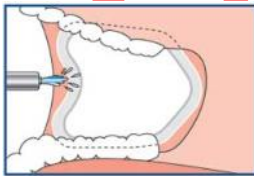
### Étape n°2

- Orientez le NeoDrys vers l'arrière de la bouche comme illustré. En quelques secondes, le NeoDrys commencera à adhérer au tissu et restera en place.



### Étape n°3

- **Important** : Pour retirer le produit sans irriter les tissus, supprimez l'adhérence en vaporisant abondamment de l'eau sur le côté du NeoDrys adhérent à la bouche.



### STOCKAGE









Les NeoDrys Microcopy doivent être conservés dans un endroit sec, à l'abri de la lumière et de la poussière, entre 2 et 28°C (36 - 82°F). De mauvaises conditions de stockage réduiront la durée de conservation du produit et peuvent en altérer le bon fonctionnement. La date de péremption est imprimée sur l'étiquetage.






### TRACABILITÉ

Chaque emballage indique un **numéro de lot**  sur son étiquetage.

Ce numéro doit être mentionné dans toute correspondance concernant le produit.

### SYMBOLES :

	Fabricant	Désigne le fabricant du dispositif médical.		Ne pas réutiliser	Désigne un dispositif médical qui est destiné à un usage unique ou à un usage sur un patient unique lors d'une intervention unique.
	Code de lot	Désigne le code de lot du fabricant permettant au lot d'être identifié.		Consulter la notice d'utilisation	Indique à l'utilisateur la nécessité de consulter la notice d'utilisation.
	Marquage CE	Désigne la conformité technique européenne.		Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	Désigne un dispositif médical qui ne doit pas être utilisé si l'emballage a été endommagé ou ouvert.
	Référence catalogue	Désigne la référence catalogue du fabricant permettant au dispositif médical d'être identifié.		Date de fabrication	Symbole de la date de fabrication.

	Dispositif médical	Indique que le dispositif est conçu pour et destiné à un usage médical.		Craint l'humidité	Désigne un dispositif médical devant être protégé de l'humidité.
	DISPOSITIF réservé à un usage professionnel	(réf US FDA CDRH) Désigne un dispositif devant être exclusivement utilisé par un professionnel qualifié.		Représentant européen autorisé	Indique le représentant autorisé dans la Communauté européenne.
	Importateur	Désigne l'entité important le dispositif médical dans le pays destinataire			

## COORDONNÉES :



**Microcopy**  
 3120 Moon Station Rd. NW  
 Kennesaw, GA 30144, USA  
[sales@microcopydental.com](mailto:sales@microcopydental.com)  
 800.235.1863



**Obelis s.a.**  
 Bd. Général Wahis 53  
 B-1030 Bruxelles, Belgique  
[mail@obelis.net](mailto:mail@obelis.net)  
 + (32) 2. 732.59.54



## HISTORIQUE DES RÉVISIONS :

MCD-NU-004 Rév : 4  
 Date de publication : 20mai2021