

SKINUPPER

LANÇAMENTO



BOLSA COLOSTOMIA/ILEOSTOMIA

Conforto, segurança e discrição

BOLSA DE COLOSTOMIA/ILEOSTOMIA SKINUPPER



@skinupper

Descrição

Bolsa para Colostomia/Ileostomia aberta, drenável, 1 peça, recortável, com filtro, recortável 19-64mm

Composição

Filme plástico com 3 camadas (EVA/EVOH/EVA), resina sintética de carboximetilcelulose de sódio (CMC), gelatina, pectina e poliisobutileno, possui tela protetora da pele, adesivo microporoso e filtro de carvão ativado.

MODELOS

LM0068

LM0072

TIPO

Aberta / Drenável

Aberta / Drenável

COR

Bege (Opaca)

Transparente

Apresentação comercial

EMBALAGEM PRIMÁRIA:

caixa cartonada constituída por papel cartão.

EMBALAGEM SECUNDÁRIA:

caixa cartonada constituída por papel cartão

Indicações

Indicada para a coleta de fezes no tratamento de pacientes colostomizados e ileostomizados.

Contra-indicação

Não é indicada para pacientes com sensibilidade conhecida aos adesivos ou componentes da bolsa ou pacientes que possuam estoma retraído ou prolapso. O uso de hidratantes e emolientes prejudica a aderência do produto.

PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES, ADVERTÊNCIAS, CUIDADOS ESPECIAIS E ESCLARECIMENTOS SOBRE O USO DO PRODUTO MÉDICO, ASSIM COMO SEU ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

- PRECAUÇÕES:** Manter longe do alcance de crianças
- RESTRIÇÕES:** Não se aplica.
- ADVERTÊNCIAS:** Produto não estéril. Suspender o uso em caso de reação alérgica.
- CUIDADOS ESPECIAIS E ESCLARECIMENTOS:** Não utilizar o

produto fora do prazo de validade; o número de lote e prazo de validade constam na embalagem e em cada produto.

- ARMAZENAMENTO:** O produto deve ser mantido em local seco, fresco e ao abrigo da luz e em temperatura ambiente.
- TRANSPORTE:** O produto não é afetado pelo transporte desde que o mesmo seja transportado por empresa regularizada para esta atividade, nas condições de temperatura ambiente.

Instruções de utilização

BOLSA

- Medir o tamanho do estoma com o guia de medida que acompanha o produto.
- Antes de recortar a bolsa, separar as paredes frontal e traseiras da bolsa a fim de evitar o corte da parede frontal.
- Recortar o orifício inicial ligeiramente maior que o diâmetro do estoma, usando a guia de medidas impresso no papel que cobre a área da resina hidrocolóide.
- Remover o papel protetor da resina, mantendo o papel protetor do adesivo microporoso localizado ao redor da resina hidrocolóide.
- Pressionar o suporte adesivo contra

a pele de maneira cuidadosa, a fim de evitar lesões à área peristomal, assegurando-se que o adesivo fique liso e sem rugas.

- Retirar o papel protetor do adesivo microporoso e alisá-lo sobre a pele visando uma melhor fixação à pele.
- A bolsa pode permanecer à pele enquanto a mesma estiver confortável e segura.

CLAMP DE FECHAMENTO

- Dobrar a parte inferior da bolsa até o tecido protetor.
- Abrir o dispositivo e encaixar a parte dobrada da bolsa na parte interna do dispositivo.

- Fechar a trava de segurança do dispositivo, até ouvir um estalo indicando o fechamento seguro das lâminas e fechar a segunda trava.
- Para abrir, inicial pela segunda trava de segurança do dispositivo.
- Abrir a primeira trava, segurar a dobra da bolsa para realizar a drenagem e descarte do conteúdo da bolsa de maneira segura e higiênica.

Prazo de validade

Prazo de validade de 3 anos, quando o produto é mantido em sua embalagem original intacta, e seguidas as condições de armazenamento.

Registro ANVISA

82307469003



Importadora e Distribuidora

Lismed Comércio Importação e Exportação Ltda
Rua da Paz, 1601, Sala 1001 – Chácara Santo Antonio
São Paulo / SP | CEP: 04713-002
Tel: (11) 3862-0313 | E-mail: sac@lismed.com.br
CNPJ: 40.678.514/0001-15

Fabricante

Ningbo Greetmed Medical Instruments
Co. Ltd | Ningbo Zhejiang 315042 - China

Resp. Técnico

Tatiane Cristina Biajante
CRF/SP 40837

@lismedimportadora

SAÚDE IMPORTA
lismed+
www.lismed.com.br

CURATIVO HIDROCOLOIDE EM PASTA M-TEC.

Descrição: O Curativo de Hidrocoloide em Pasta M-TEC é composto de hidrocoloides naturais (goma xantana, goma guar, pectina e carboximetilcelulose sódica), óleo vegetal e glicerina. Que fazem com que o produto interaja com o exsudato da ferida formando um meio úmido favorecendo o processo de cicatrização, propiciando o desbridamento autolítico e permitindo a remoção não traumática do curativo, sem danificar os tecidos recém-formados. **Composição:** Caprylic/Capric Triglyceride, Quaternium - 18 Bentonite, Propylene Carbonate, Pectina, Água Purificada, Carboximetilcelulose Sódica, Goma Xantana, Goma Guar, Polibuteno, Glicerina, Óleo de Girassol Ozonizado e Conservantes. **Indicação de uso:** O Curativo Hidrocoloide em Pasta M-TEC é indicado para uso no tratamento de úlceras de pele exsudativas, juntamente com os curativos secundários, incluindo

feridas profundas como úlceras de perna, lesões por pressão e úlceras do pé diabético. Usada desta maneira, ela contribui para prolongar a utilização do curativo. Além de em estomas a pasta preenche as cavidades/pregas na pele intacta à volta do estoma. Desse modo, o espaço entre o estoma e a placa de base é selado, o que protege a pele contra os fluidos do estoma.

Precauções: USO ÚNICO. PROIBIDO REPROCESSAR. A utilização inicial deste produto para o tratamento de úlceras de pele deverá ser feita sob supervisão de um profissional da saúde. A utilização de qualquer curativo oclusivo na presença de material necrótico pode aumentar a extensão e profundidade da ferida durante a fase inicial do tratamento devido à eliminação de restos necróticos. Esta deterioração aparente é acompanhada de uma melhora progressiva. Em alguns casos, debaixo de uma úlcera de pressão aparentemente superficial pode haver dano tissular profundo. A piora inicial que frequentemente ocorre nestes casos pode parecer traumática, porém não constitui contraindicação de uso do Curativo de Hidrocoloide em Pasta M-Tec. Em feridas crônicas é comum ocorrer infecção e o uso de curativos oclusivos não é contraindicado nestes casos. Os curativos oclusivos podem ser utilizados sob supervisão médica, terapia antibacteriana adequada e frequente monitorização da ferida. A utilização de curativos oclusivos pode provocar o desenvolvimento de tecido de granulação em excesso. **Contraindicações:** Não use em indivíduos sensíveis ou que tiveram reações alérgicas a um dos componentes do curativo. Não use como implante cirúrgico. Produto de uso único. Destruir após o uso. **Instruções de uso:** Vide folheto de instruções de uso. **Validade:** 03 anos a partir da data de fabricação. **Registro Anvisa Nº:** 80003300044. **Embalagem:** O produto se apresenta nas dimensões e nas quantidades conforme tabela abaixo:



CÓDIGO	DESCRIÇÃO	APRESENTAÇÃO	EAN
PA. 1463	Curativo Hidrocoloide em Pasta 60g	1 unidade	7896544926806



CURATIVO – CASEX – ALLY GEL – HIDROGEL COM ALGINATO – 85G

0 OPINIÕES

Marca: CaseX

DESCRIÇÃO GERAL AVALIAÇÕES

AllyGel é um gel amorfo composto de alginato de cálcio e sódio, carboximetilcelulose de sódio, propilenoglicol e água deionizada. Apresenta a capacidade de hidratar feridas secas e também controlar o exsudato da ferida.

Propicia um ambiente ideal para o tratamento das áreas necróticas de pouca ou nenhuma secreção.

Princípios de ação

Por conter grande quantidade de água (aproximadamente 96%), este produto promove o desbridamento remoção das escaras e de tecido necrótico.

Indicação de uso

- Úlceras por pressão;
- Úlceras de perna;
- Cortes, abrasões e lacerações;
- Queimaduras de 2º grau superficiais e profundas;
- Remoção de crostas e tecidos desvitalizados.

Tempo de uso

O produto AllyGel pode permanecer aplicado por até 4 dias.

Quando utilizado com cobertura de hidrocolóide ou filme de poliuretano pode permanecer até 7 dias.

FICHA TÉCNICA

CARACTERIZAÇÃO DO PRODUTO:

Nome do Produto: Derma Cure PLUS

Registro ANVISA: 80002190022

Responsável Técnico (a): Dr^a Andresa Mercia de Godoy Aguiar Ferreira – **Farmacêutica** – **CRF:** 66282

FOTO DO PRODUTO:



DESCRIÇÃO E COMPOSIÇÃO DO PRODUTO:

A Derma cure apresenta - Bandagem úmida com textura pastosa.

A **Bandagem**- possui 70% de poliéster e 30% de algodão, com ourelas entrelaçadas para evitar os riscos de desfiamento longitudinalmente.

Pasta de Óxido de Zinco – contem óxido de zinco 20%, acácia, glicerina, óleo de castor em base petrol ato/polietileno. Apresenta pH neutro.

São comercializadas nas dimensões e gramaturas a seguir:

Códigos	Descrição	Código de Barras – EAN13
DC756E	BOTA DE UNNA 7,5 CM X 6,0 M	7899488901519
DC7592E	BOTA DE UNNA 7,5 CM X 9,2 M	7899488901502
DC10292E	BOTA DE UNNA 10,2 CM X 9,2 M	7899488900017

FICHA TÉCNICA

MODO DE AÇÃO:

A bandagem age na cicatrização de feridas da perna (úlceras venosas) mantendo o local úmido suavizando e protegendo a pele circundante. A presença da base petróleo/polietileno, na bandagem evita aderência à ferida, diminuindo a irritação cutânea, e permitindo a remoção sem agredir a cicatrização.

APRESENTAÇÃO COMERCIAL DO PRODUTO:

A Derma Cure PLUS é apresentada enroladas entre si, com impregnação de pasta própria, posteriormente são embaladas individualmente em saco plástico e armazenados em cartucho de papelão.

INDICAÇÃO DE USO:

A Derma cure é indicada no auxílio do tratamento de úlceras venosas de perna.

APLICAÇÃO DO PRODUTO:

Antes da aplicação, mantenha a perna elevada, em repouso por 30 minutos.

Após, limpe e seque a área ao redor da ferida.

Realizar curativo oclusivo associado caso seja indicado a perna com solução fisiológica.

- 1- Iniciar a aplicação pela base do pé, mantendo o pé e o calcanhar em ângulo reto. A bota deverá envolver a perna sem apertar e sem deixar abertura ou enrugamento, conforme imagens.



- 2- Aplicar a bandagem ao longo da perna até a altura do joelho;

FICHA TÉCNICA

- 3- Após aplicação, aplique uma Atadura de Crepom para uma melhor fixação do produto, ela ajudará a manter a pressão uniforme recobrendo completamente a Derma Cure PLUS.



Aplicação única. Não utilizar caso a embalagem estiver aberta ou danificada.

O produto não seca durante o uso.

INSTRUÇÕES DE USO:

Fazer repouso com os membros inferiores elevados na véspera da utilização da bota de Unna Derma Cure Plus.

A ferida e toda a pele em volta da ferida deve ser limpa, caso ocorra presença de tecido necrótico, há necessidade de debridamento. A aplicação deve ser iniciada na base dos dedos dos pés, sendo enrolada em espiral em volta dos pés, calcanhar e perna até abaixo do joelho, moldando-a ao membro. Aplicada frouxamente ou com leve compressão.

Quando existir insuficiência venosa a bandagem deverá ser enrolada sob compressão gradual.

CONTRA INDICAÇÃO:

Derma Cure PLUS é contra indicado em pacientes com úlceras arteriais e úlceras mistas (arteriais/venosas).

Atenção: A utilização do Derma Cure Plus só deve ser realizada quando confirmado que o paciente não sofre de doença arterial.

Também não deve ser utilizado em casos de celulite (inchaço e eritema na região da ferida) e processos inflamatórios intensos, pois a compressão aumenta a dor local. Pacientes idosos com diabetes mellitus, há risco de diminuição da perfusão do membro acometido.

A bandagem é contra indicada em casos conhecidos de sensibilidade ou alergia aos componentes da fórmula.

PRECAUÇÕES:

A pele de pacientes com úlceras tem a sensibilização aumentada a medicamentos tópicos e

FICHA TÉCNICA

a conservantes. A sensibilização deve ser levada em conta nos pacientes que apresentam deterioração da úlcera ou da pele ao redor. Estes pacientes devem ser encaminhados para diagnósticos especiais incluindo testes de sensibilização cutânea.

Deve-se tomar cuidado se for aplicados medicamentos tópicos contendo esteróides, pois a absorção dos mesmos é aumentada devido à função da bandagem oclusiva tornar a absorção cutânea maior na região.

A bandagem poderá permanecer por até 7 dias, a menos que haja desconforto, vazamento de exsudato, dormência e latejamento dos dedos dos pés ou qualquer outra irritação.

OUTROS CUIDADOS:

- A aplicação deste produto deve ser feita por pessoas habilitadas.
- Abrir a embalagem somente no momento de uso.
- O produto deve ser usado somente para o fim a que se destina.
- Produto não estéril.
- Produto de uso único. Proibido reprocessar
- Não utilizar caso a embalagem esteja violada, danificada, rasgada, aberta, úmida, ou fora do prazo de validade.
- Após o uso, descartar em local apropriado.

ESTERELIZAÇÃO:

Produto não estéril- Recomenda-se uso único.

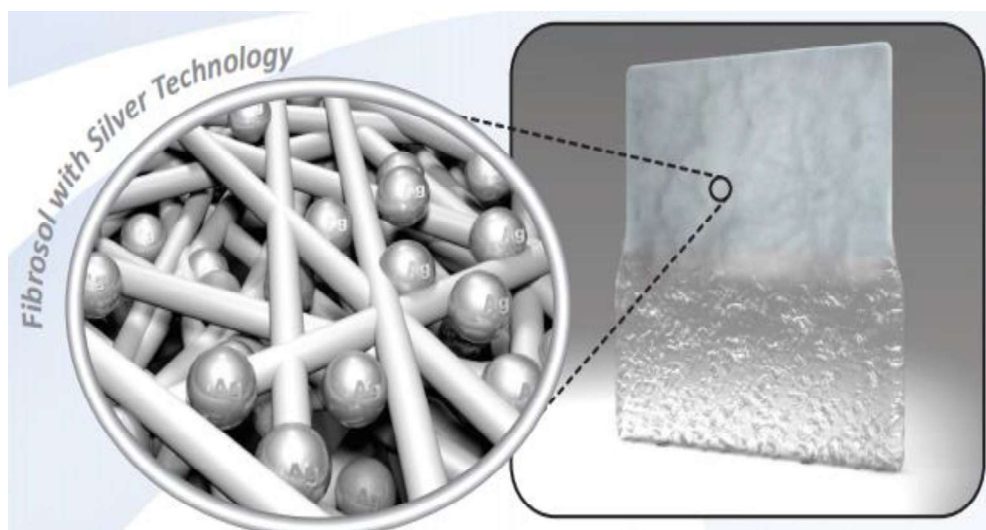
CONSERVAÇÃO:

Em local seco, ao abrigo de luz e na embalagem original entre 15 e 25°C de temperatura.

VALIDADE:

O produto é válido por 2 anos, a partir da data de fabricação, uma vez que a embalagem não sofreu nenhum dano e o produto permaneceu em local limpo, seco e arejado.

CURATIVO FIBROSOL AG



INFORMAÇÕES SOBRE O PRODUTO:

❖ Descrição:

Fibrosol® Ag: É um curativo primário feito de não tecido de carboximetilcelulose contendo prata.

❖ Características:

- As características da fibra são: É absorvida quando entra em contato íntimo com o líquido, não através do mecanismo usual de ação capilar. O fluido absorvido é retido dentro da estrutura da fibra. Como o **Fibrosol® Ag** absorve o exsudado, ele é rapidamente convertido de um curativo seco em um gel macio e coerente que mantém um ambiente úmido para a cicatrização ideal da ferida, auxilia no desbridamento autolítico e é facilmente removido com pouco ou nenhum dano ao tecido recém-formado.
- A presença de prata no curativo fornece uma atividade antimicrobiana de amplo espectro contra muitas bactérias gram positivas e gram negativas e fungos.
- Os curativos **Fibrosol® Ag** possuem cinco linhas de produtos **Fibrosol® Ag pad**, **Fibrosol® Ag Island**, **Fibrosol® Ag OTC**, **Fibrosol® Ag Foam Gentle** e **Fibrosol® Ag Foam Basic**.

1. Variantes de almofada para feridas de Fibrosol® Ag não aderentes:

A - Fibrosol® Ag não adesivo: almofada absorvente primária antimicrobiana que é cortada em tamanhos diferentes, precisa de um curativo secundário para fixação. Disponível como folhas planas soltas ou grampeadas para suporte por gelificação ou em forma de fita para cavidades e túneis.

B - Fibrosol® Ag Extra não Adesivo: é composto por 2 camadas de **Fibrosol® Ag pad** soltas ou com pontos colados juntos, fornecem propriedades extras de absorção e resistência.

2. Curativos Fibrosol® Ag Island:

A almofada é colocada centralmente em um substrato adesivo que se estende além da borda da almofada para permitir fixação sem curativo secundário.

A. Curativos Fibrosol® Island: O curativo Island pode ser qualquer uma das seguintes sub-variantes:

I. Adesivo Fibrosol® Ag ou adesivo **Fibrosol® Ag Extra:** Não tecido pós-operatório macio e adaptável curativo com almofada antimicrobiana altamente absorvente **Fibrosol® Ag não Adesivo** ou **Fibrosol® Ag Extra não Adesivo**.

II. Filme adesivo Fibrosol® Ag e **Filme adesivo Fibrosol® Ag Extra:** Transparente, respirável, vírus filme de poliuretano à prova de bactérias e à prova d'água com antimicrobiano **Fibrosol® altamente absorvente Ag não adesivo** ou **Fibrosol® Ag Extra não adesivo**.

Fibrosol® Ag adesivo Film Frame style e **Fibrosol® Ag adesivo Film Extra Frame Style** está equipado com sistema de entrega de moldura para fácil manuseio do curativo. Indicado quando a impermeabilização e as propriedades de barreira bacteriana e viral são essenciais.

III. Fibrosol® Ag adesivo Ultra ou **Fibrosol® Ag Extra adesivo Ultra:** Curativo não tecido revestido com camada externa e central de filme de poliuretano à prova de água, à prova de vírus e bactérias respirável almofada antimicrobiana altamente absorvente **Fibrosol® Ag não adesivo** ou **Fibrosol® Ag Extra não adesivo**.

❖ Especificação:

O Fibrosol Ag é composto de carboximetilcelulose e prata, sendo esses conhecidamente agentes que auxiliam no tratamento de feridas exsudativas.

Material	Quantidade	Função
Carboximetilcelulose	98,8%	Absorção, retenção e hemostasia
Prata - Ag	1,2%	Antimicrobiana

❖ Recursos:

- Oferece excelentes capacidades de absorção e retenção para feridas moderadas a altamente exsudativas.
- Está de acordo com a superfície da ferida para formar um contato íntimo.
- Cria um ambiente úmido que auxilia na cicatrização de feridas.
- Atua como uma barreira bacteriana que impede a infecção da ferida externa.
- Ajuda a reduzir a dor da ferida enquanto o curativo está no local e após a remoção.
- Oferece suporte à cicatrização de feridas, proporcionando um ambiente úmido para a cicatrização.
- Efeito hemostático.
- Ampla atividade antimicrobiana.

❖ Indicações

»Curativos Fibrosol® Ag podem ser usados no manejo de:

- Feridas infectadas e com risco de infecção.
- Queimaduras de segundo grau.
- Úlceras do pé diabético, úlceras de pressão e úlceras nas pernas.
- Feridas cirúrgicas.
- Feridas traumáticas.
- Feridas com tendência a sangrar.
- Feridas oncológicas.
- Locais de enxerto de doadores e receptores.
- Tratamento de feridas infectadas primárias
- Barreira bacteriana eficaz que reduz a infecção da ferida
- Pressionar feridas
- Úlceras de perna
- Úlceras isquêmicas e diabéticas
- Feridas pós-operatórias
- locais doadores de enxerto de pele
- Carcinomas fúngicos

» **Bandagens Fibrosol® Ag OTC** : são usados para cortes, arranhões, escoriações leves e para controlar sangramentos em feridas menores. Também **Bandagens Fibrosol® Ag adesivo** são usadas para obter hemostasia no local do sangramento após a remoção da agulha na diálise renal e para proteção de orifício fistula.

» **Curativos Fibrosol® Ag IV**: são usados para fixação de cateter e cânula, a almofada de Fibrosol fornece uma ação extra para parar o sangramento.

» **Fibrosol® Ag Fita**: pode ser usado para tunelamento e feridas cavitárias.

❖ **Contra-Indicações**

- **Curativos Fibrosol® Ag** não devem ser usados em pessoas alérgicas a qualquer um dos componentes do curativo.
- A experiência é limitada com recém-nascidos, bebês e durante a gravidez.

❖ **Precauções**

- **Fibrosol® Ag** não se destina ao uso em cavidades corporais internas.
- Se ocorrer infecção durante o uso do curativo, deve-se iniciar a antibioticoterapia clinicamente indicada.
- O controle da glicose no sangue deve ser monitorado para úlceras de pé diabético.
- Os vasos sanguíneos recém-formados delicados podem produzir fluido de ferida manchado de sangue.
- A esterilidade é garantida, a menos que a bolsa esteja danificada.

❖ **RMS Nº 80327910015**

TAMANHOS:

Fibrosol® Ag Non Adhesive	Fibrosol® Ag Extra Non Adhesive	cm	inch	Pieces/Box	Boxes/Case
FibAg5050	FibAgEx5050	5 cm x 5 cm	2" x 2"	10	48
FibAg1010	FibAgEx1010	10 cm x 10 cm	4" x 4"	10	24
FibAg1515	FibAgEx1515	15 cm x 15 cm	6" x 6"	10	24
FibAg245	FibAgEx245	2 cm x 45 cm	3/4" x 18"	5	24

CURATIVO HIDROFIBRA EXTRA M-TEC.

Descrição: Possui capacidade gelificante que absorve e retém exsudato dentro da sua estrutura. O Curativo Hidrofibra Extra M-TEC é composto por fibras de CMC e possui fios de reforço que conferem ao curativo alta resistência e garante uma remoção intacta. O Curativo Hidrofibra Extra M-TEC é ideal para o tratamento de feridas sob a supervisão médica de um profissional da saúde. **Composição:** Composto por fibras de carboximetilcelulose e fios poliéster como reforço. Isento de látex. **Indicação de uso:** É indicado para uso nas feridas crônicas e agudas, de moderada a alta exsudação, e cavidades com espessuras parciais a profundas, tais como: Úlceras nas pernas; Lesão por pressão; Úlceras do pé diabéticas; Feridas pós-operatórias; Queimaduras de espessura parcial; Feridas por trauma (lesões dérmicas, lesões traumáticas ou incisões); Locais de enxertos e doadores; Absorção de exsudato de feridas oncológicas (tumores cutâneos, metástases cutâneas e sarcomas de Kaposi). O Curativo Hidrofibra Extra M-TEC também pode ser usado para controlar sangramentos menores em feridas superficiais. O Curativo Hidrofibra Extra M-TEC é adequado para uso sob bandagem por compressão. **Precauções: Produto Estéril por Óxido de Etileno. USO ÚNICO. PROIBIDO REPROCESSAR.** Não reutilize o curativo, pois pode comprometer a esterilidade e/ou o desempenho do curativo. Não ingerir e manter afastado de crianças e animais. Para uso sob orientação de um profissional de saúde.



Em caso de irritação, descontinue o uso e procure orientação médica. **Contraindicações:** Não use em indivíduos sensíveis ou que tenham tido reações alérgicas a um dos componentes do curativo. Não use como implante cirúrgico. Produto de uso único. Destruir após o uso. **Instruções de uso:** **1.** Faça a desinfecção inicial das mãos antes de manipular o curativo. **2.** Limpe a ferida de acordo com os protocolos padrão. **3.** Selecione um tamanho de Curativo Hidrofibra Extra M-TEC que é ligeiramente maior que a ferida. **4.** Corte (usando tesoura esterilizada) ou dobre o curativo para encaixar a ferida. Aplique diretamente no leito da ferida. **5.** Para feridas de cavidade, preencha livremente assegurando que o curativo não se sobreponha às margens da ferida. Deixe pelo menos 2,5 cm do curativo fora da ferida. **6.** Cobrir e proteger com um curativo secundário não oclusivo ou semi-oclusivo, por exemplo Curativo Hidrocoloide M-TEC ou Curativo de Espuma Absorvente com borda adesiva M-TEC. OBS: Para feridas infectadas recomenda-se o uso do Curativo Hidrofibra Extra M-TEC combinado a um agente antimicrobiano. **Troca e Remoção do Curativo:** **1.** O Curativo Hidrofibra Extra M-TEC pode permanecer no local por até 7 dias, dependendo da condição do paciente e do nível de exsudato. Inicialmente pode ser necessário mudar o curativo a cada 24 horas. **2.** Reaplicar Curativo Hidrofibra Extra M-TEC quando o curativo secundário atingiu sua capacidade absorvente ou sempre que uma boa prática de cuidados da ferida for necessária. **3.** Para reaplicar, remova suavemente o curativo secundário. Se a ferida parecer seca, saturar o curativo com solução salina estéril antes da remoção. **4.** Remova gentilmente o Curativo Hidrofibra Extra M-TEC do leito da ferida e descarte de acordo com os procedimentos e diretrizes locais. **Validade:** 05 anos a partir da data de fabricação. **Registro Anvisa Nº:** 80003309014. **Embalagem:** O produto se apresenta nas dimensões e nas quantidades conforme tabela abaixo:

CÓDIGO

PA. 1467

DESCRIÇÃO

Curativo Hidrofibra Extra 10cm X 10cm

APRESENTAÇÃO

Cartucho com 10 unidades

EAN

7896544926639

