

**URGOSYVAL**

**DESCRIPTION:**

Urgosyval est un sparadrap adhésif non stérile, non élastique, composé de:

- un support tissé blanc en acétate de cellulose (anciennement appelé taffetas),
- une masse adhésive élastomère

La bande est enroulée sur un emballage spécial, la bobine, qui est recouverte ou non d'un couvercle de protection.

**PROPRIETES:**

- Support tissé résistant
- De haute tolérance cutanée
- Aéré, laisse respirer la peau
- Forte adhésivité
- Retrait sans laisser de traces
- Peut être coupé sans ciseaux (facilement déchirable )

**INDICATIONS:**

Fixation de pansement/dispositif sur zone de frottement/traction.

**MODE D'EMPLOI:**

- Appliquer sur une peau nettoyée, désinfectée puis rincée et séchée.
- Après l'utilisation d'un antiseptique, rincer avec du sérum physiologique.
- Sécher soigneusement la plaie et son pourtour avant l'application d'Urgosyval.
- Le sparadrap est facilement déchirable pour adapter la longueur du ruban à l'usage.
- Urgosyval est conçu pour coller sur la peau saine. Ne pas appliquer le sparadrap directement sur la peau abîmée ni sur les muqueuses.
- Retirer délicatement et renouveler en moyenne toutes les 24 heures, ou selon prescription.

**MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:**

**Précautions d'emploi / contre-indications:**

La présence concomitante de corps gras, d'humidité ou de poils peut nuire à l'adhésivité. Pour éviter tout risque d'irritation et de retard de cicatrisation, ne pas dépasser deux applications par jour.

Urgosyval ne convient pas pour la fixation/le maintien de matériel humide ni de sondes (hématologie, réanimation, incubateurs).

Lors de la pose, ne pas créer de tension sur la peau ni le sparadrap (risque d'irritation, effet garrot).

Pour conserver des conditions optimales de cicatrisation, renouveler le sparadrap s'il est mouillé.

Renouveler en cas de perte d'adhésivité.

Ne pas utiliser Urgosyval plus de 30 jours consécutifs.

Ne pas stériliser ni faire subir de traitement à Urgosyval avant utilisation.

**Effets indésirables :**

Ce sparadrap peut provoquer des réactions cutanées telles que des rougeurs, une irritation une dermatite ou encore une douleur au retrait, tout particulièrement sur peau sèche ou abîmée.

En cas de réaction locale ou de démangeaison, arrêter l'utilisation du produit et consulter votre professionnel de santé.

**Pour minimiser tout risque d'infection ou de réactions cutanées :**

Respecter scrupuleusement le mode d'emploi. Ne pas réutiliser un sparadrap usagé

Ne pas appliquer sur les yeux ou sur une muqueuse. Ne pas utiliser après la date de péremption. Ne pas utiliser un produit endommagé.

Tout incident grave lié à ce produit doit être déclaré aux Laboratoires URGO HEALTHCARE et à l'Agence Nationale des Produits de Santé (ANSM).

Contient des dérivés de colophanes pouvant provoquer une allergie cutanée

**□ CONDITIONS DE CONSERVATION:**

Pas de conditions particulières de conservation.

**□ DONNEES TECHNIQUES:**

NATURE	CARACTERISTIQUES TECHNIQUES
LARGEUR	Nominal value $\pm 1.5\text{mm}^*$
LONGUEUR	$\geq$ Nominal value*
POUVOIR ADHESIF	1.5 – 4.5 N/cm
<b>DONNEES MICROBIOLOGIQUES**</b>	
Nombre de germes aérobies totaux	$\leq 10^2$ CFU/g
Nombre total de moisissures et levures	$\leq 10^1$ CFU/g
<i>Staphylococcus aureus</i>	Absence/g
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Absence/g
PEREMPTION	5 ans

\* pour ces tests, les résultats reportés sur le certificat d'analyse peuvent être des résultats de contrôles en cours de fabrication ou des résultats obtenus sur un échantillon de composition.

\*\* contrôles périodiques (une fois par mois) par le site de fabrication

**□ STATUT REGLEMENTAIRE:**

En Union Européenne : « URGOSYVAL » est un dispositif médical, marqué CE (Classe I).

Laboratoires URGO HEALTHCARE - 21300 CHENOVE - FRANCE