

Laboratoires URGO
FICHE TECHNIQUE ET DE SPECIFICATIONS

URGOTUL

INTERFACE LIPIDO-COLLOÏDE SOUPLE

□ DESCRIPTION :

Urgotul est issu de la Technologie Lipido-Colloïde (TLC), innovation exclusive brevetée des Laboratoires URGO.

Urgotul est une interface lipido-colloïde non adhésive, non occlusive, constituée d'une trame polyester imprégnée de particules hydrocolloïdes (carboxymethylcellulose), d'huile de paraffine, de vaseline et de polymères.

□ PROPRIETES :

Au contact des exsudats de la plaie, les particules hydrocolloïdes se gélifient et interagissent avec la composante vaselinée d'**Urgotul** pour former une interface lipido-colloïde de contact qui crée les conditions favorables au processus cicatriciel (cicatrisation en milieu humide).

Gras dans sa composition chimique, sans être gras au toucher, **Urgotul** n'adhère ni à la plaie ni à son pourtour : les renouvellements sont indolores et atraumatiques pour la plaie.

Il en résulte des propriétés spécifiques :

- maintien d'un milieu humide favorable à la cicatrisation,
- retrait atraumatique pour les tissus néoformés,
- caractère indolore du renouvellement de pansement pour le patient.

□ INDICATIONS :

Urgotul est indiqué pour le traitement :

- Des plaies aiguës (brûlures, dermabrasions, plaies traumatiques, plaies post-opératoires), chroniques (escarres, ulcères, plaies du pied diabétique) au stade de bourgeonnement et d'épidermisation.
- Des plaies d'épidermolyse bulleuse congénitale.

Souple et très conformable, **Urgotul** est tout particulièrement indiqué dans le recouvrement des plaies anfractueuses ou de localisations difficiles ainsi que dans le méchage des plaies creuses.

□ MODE D'EMPLOI :

- Nettoyer la plaie avec du sérum physiologique. En cas d'utilisation préalable d'un antiseptique, rincer soigneusement la plaie au sérum physiologique avant l'application d'**Urgotul**.
- Retirer les ailettes de protection d'**Urgotul**.
- Appliquer **Urgotul** directement sur la plaie.
- **Urgotul** peut être découpé avec du matériel stérile pour adapter la taille du pansement à la plaie et à la peau péri-lésionnelle.
- Recouvrir **Urgotul** d'un pansement secondaire (compresse stérile).
- Maintenir le pansement secondaire à l'aide d'une bande extensible, d'un sparadrap multi-extensible ou d'un filet tubulaire.

- **Urgotul** se renouvelle tous les 2 à 4 jours en fonction de la plaie traitée et en fonction de l'évolution clinique de la plaie. **Urgotul** peut être laissé en place jusqu'à 7 jours sous compression multicouches dans l'ulcère de jambe d'origine veineuse.
- Dans le cas des plaies d'épidermolyse bulleuse congénitale, le renouvellement se fera tous les 1 à 3 jours.

□ MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- **Urgotul** adhère aux gants chirurgicaux en latex. Aussi, est-il recommandé d'humidifier les gants avec du sérum physiologique pour faciliter, dans ce cas, la manipulation d'**Urgotul**.
- En présence de signes cliniques d'infection locale le traitement peut, à l'appréciation du médecin, être relayé par un pansement anti-bactérien.
- En cas de plaie profonde, anfractueuse ou fistuleuse, laisser une partie du pansement **Urgotul** visible et accessible à l'extérieur de la plaie.
- **Urgotul** ne doit pas être utilisé en caisson hyperbare.
- Conditionnement individuel stérile à usage unique : la ré-utilisation d'un pansement à usage unique peut provoquer des risques d'infection.
- Vérifier l'intégrité du protecteur de stérilité avant usage. Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.
- Ne pas re-stériliser le pansement.

□ CONTRE-INDICATIONS:

- Sensibilité connue au pansement.

□ CONDITIONS DE CONSERVATION :

Stocker le pansement **Urgotul** à l'abri de l'humidité et de la chaleur (température inférieure à 25°C).

Radio-stérilisé.

□ PRESENTATIONS (hôpital) :

CODES	DIMENSIONS	CONDITIONNEMENTS
508537	5 x 5 cm	10 pansements par boîte
508538	10 x 10 cm	10 pansements par boîte
508512	15 x 20 cm	10 pansements par boîte
508541	10 x 40 cm	10 pansements par boîte
551910	20 x 30 cm	5 pansements par boîte

□ DONNEES TECHNIQUES :

NATURE DES CONTROLES	SPECIFICATIONS
Description	Pansement composé d'une trame textile polyester extensible dans le sens transversal, enduite d'une masse lipidocolloïde de couleur blanche à presque blanche et protégée par 2 films protecteurs
Grammage d'enduction (sans ailettes de protection)	≥ 100 g/m ²
Extensibilité	≥ 100 %
Scellage et pelabilité du sachet	Aucun décollement ou défaut au niveau des zones de scellage Ouverture à la main aisée
Surface du pansement	≥ surface théorique
5 cm x 5 cm	≥ 25 cm ²
10 cm x 10 cm	≥ 100 cm ²
10 cm x 40 cm	≥ 400 cm ²
15 cm x 20 cm	≥ 300 cm ²
20 cm x 30 cm	≥ 600 cm ²
Stérilité (libération paramétrique)*	Conforme à la norme ISO 11137
Paramètres de stérilisation	Conforme à la norme ISO 11137
Péremption	3 ans

* La stérilité du pansement sera conforme si les paramètres de stérilisation sont conformes aux spécifications de la dose minimum requise.

□ STATUT REGLEMENTAIRE :

Dispositif médical marqué CE 0459.

***Urgotul** a été conçu et est fabriqué par les :
Laboratoires URGO - 21300 CHENOVE - France*