

UrgoTul Ag/Silver



MALLA DE CONTACTO CONTECNOLOGÍA LÍPIDO-COLOIDAL IMPREGNADA CON SAL DE PLATA

Indicaciones: heridas con bajo exudado y signos o riesgos de infección local

- Amplio espectro antibacteriano
- Liberación prolongada de iones plata durante 7 días⁽²⁾
- Cicatrización en ambiente húmedo
- Retirada atraumática e indolora



Presentación en envase individual estéril almacenados por cajas, listo para usar.

Tamaño	U/C	C.N.	Referencia
Urgotul Ag/Silver 10 x 12 cm	16		507633
Urgotul Ag/Silver 15 x 15 cm	10	152024.1	509362
Urgotul Ag/Silver 10 x 20 cm	10	152026.5	509363

FABRICADO EN FRANCIA POR LABORATOIRES URGO • 42 RUE DE LONGVIC • 21300 CHENÔVE • FRANCIA COMERCIALIZADO EN ESPANA POR LABORATORIOS URGO ESPANA • AVENIDA DIAGONAL N°569, 2ª PLANTA EDIFICIO L'ILLA DIAGONAL • 08029 BARCELONA • ESPANA





UrgoTul Ag/Silver









DESCRIPCIÓN

COMPOSICIÓN:

■ UrgoTul Ag/Silver® es una malla de contacto lipido-coloidal no adhesiva, no oclusiva, no adherente a la herida, formada por una trama de poliéster impregnada de partículas hidrocoloides (Carboximetilcelulosa), vaselina y sal de plata.

MODO DE ESTERILIZACIÓN: Radio-esterilización.

PROPIEDADES

- La Tecnología Lípido-Coloidal Ag (TLC-Ag) es una Innovación exclusiva patentada por Laboratorios URGO. Su especificidad viene de la matriz de polímeros que asegura la cohesión entre las partículas hidrocoloides y de vaselina en una trama de poliéster. En contacto con los exudados de la herida, las partículas hidrocoloides (CMC) se gelifican y forman, en combinación con la matriz, un film lípido-coloidal. Con esta tecnología se obtienen las siguientes propiedades específicas:
 - El mantenimiento de un ambiente húmedo favorable a la cicatrización.
 - La formación de un gel en contacto con la herida.
 - La retirada atraumática para los tejidos neoformados y un cambio indoloro del apósito para el paciente.
 - La protección de la piel perilesional.
- En contacto con los exudados de la herida, **UrgoTul Ag/Silver**® libera progresivamente los iones plata. Estos iones plata de la matriz cicatrizante TLC-Ag confieren a **UrgoTul Ag/Silver**® una actividad antibacteriana de contacto capaz de disminuir la carta bacteriana local. La plata es eficaz en un amplio espectro bacteriano incluyendo bacterias gram-positivas y gram-negativas y algunos mohos y levaduras. Es particularmente eficaz contra los microorganismos frecuentemente responsables de las infecciones en heridas como Staphylococcus aureus, MRSA, Streptococus pyogenes y Pseudomonas Aeruginosa (bacilo piociánico). El apósito ha demostrado una actividad antibacteriana in-vitro de hasta 7 días. La actividad antibacteriana del apósito contribuye igualmente a reducir el olor causado por los microorganismos presentes en la herida.

INDICACIONES

- UrgoTul Ag/Silver® está indicado en el tratamiento de heridas crónicas (úlceras venosas, úlceras por presión, etc.) tanto como agudas (quemaduras de segundo grado, dermoabrasiones, heridas traumáticas, heridas postoperatorias, etc.) con bajo exudado y signos o riesgos de infección local.
- Por ser no-adhesivo, **UrgoTul Ag/Silver**® está particularmente indicado en el tratamiento de heridas con piel perilesional debilitada.

MODO DE EMPLEO

MODO DE EMPLEO

- Limpiar la herida con suero fisiológico. En caso de uso antiséptico previo aclare cuidadosamente la herida con suero fisiológico
- UrgoTul Ag/Silver® se puede recortar usando tijeras estériles.
- Retirar las aletas de protección y aplicar el apósito UrgoTul Ag/Silver® sobre la herida.
- Cubrir UrgoTul Ag/Silver® con un apósito secundario estéril adecuado para absorber el exudado de la herida. Mantener el apósito secundario con vendaje de fijación.
- Aplicar vendaje compresivo si ha sido prescrito.
- Cambio de apósito cada 1-3 días.

PRECAUCIONES

- ■El tratamiento con UrgoTul Ag/Silver® se realizará exclusivamente bajo vigilancia médica.
- UrgoTul Ag/Silver® se adhiere a los guantes quirúrgicos (látex); así pues, se recomienda humidificar los guantes con suero fisiológico para facilitar, en este caso, la manipulación del apósito.
- No se recomienda la utilización conjunta con otros tratamientos locales.
- En ausencia de datos clínicos específicos, los profesionales sanitarios deben tener en cuenta el hecho de que los datos referentes a la utilización prolongada y repetida de apósitos con plata, particularmente en niños y recién nacidos están poco documentados.
- En ausencia de datos clínicos específicos, no se recomienda usar durante el embarazo, la lactancia, en recién nacidos así como en bebes prematuros.
- Evitar el contacto del apósito con electrodos o geles conductores durante las ediciones efectuadas con aparatos electrónicos (EEG, ECG, etc...).
- Envase individual estéril, de un solo uso: la reutilización de un producto de un solo uso, puede provocar riesgos de infección. Verificar la integridad del protector de esterilidad antes de su uso. (1) No utilizar si el embalaje está deteriorado.
- ■No re-esterilizar

CONTRAINDICACIONES

- Sensibilidad conocida a la plata o a otros componentes del apósito.
- ■No deje el apósito puesto en el paciente durante un examen IRM (Imagen de Resonancia

