



UrgoTul Ag/Silver



MALLA DE CONTACTO CON TECNOLOGÍA 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

UrgoTul Ag/Silver

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 ESPAÑA POR LABORATORIOS URGO ESPAÑA • AVENIDA DIAGONAL N°569, 2ª PLANTA
EDIFICIO L'ILLA DIAGONAL • 08029 BARCELONA • ESPAÑA



UrgoTul Ag/Silver



DESCRIPCIÓN

COMPOSICIÓN:

- **UrgoTul Ag/Silver®** es una malla de contacto lípido-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.

LIBRE DE LÁTEX

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 carga 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, *Streptococcus pyogenes* y *Pseudomonas Aeruginosa* (bacilo pociánico). 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 bebés 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