

## DÜNNE LIPIDOKOLLOID-SCHAUMSTOFFWUNDAUFLAGE

### PRODUKTBESCHREIBUNG

**UrgoTul Lite** ist eine absorbierende Schaumstoffwundauflage mit mikroadhäsiver TLC-Matrix, einer innovativen Technologie, die von Laboratoires Urgo entwickelt wurde. Die mikroadhäsive Lipidokolloid-Technologie (TLC) besteht in der Beschichtung einer Polyurethan-Schaumstoffkomresse mit einer mikroadhäsiven Lipidokolloid-Matrix. Diese erleichtert das Anlegen, die Positionierung und das atraumatische (gewebefreundliche) Ablösen der Wundauflage.

**UrgoTul Lite** besteht aus:

- einer mikroadhäsiven TLC-Matrix in Kontakt mit der Wunde, die auf eine absorbierende Schaumstoffkomresse aus Polyurethan aufgebracht ist und
- einem elastischen Vliesstoffträger aus Polyurethan.

### EIGENSCHAFTEN

• Die Hydrokolloidpartikel der mikroadhäsiven TLC-Matrix nehmen in Kontakt mit dem Wundexsudat eine gelartige Konsistenz an und bilden einen Lipidokolloidfilm an der Grenzschicht zwischen Wunde und Wundauflage. Dadurch schafft die TLC-Matrix ein physiologisches Wundmilieu, welches die Wundheilung unterstützt.

Daraus ergeben sich folgende spezifische Eigenschaften:

- Aufrechterhaltung eines für die Wundheilung günstigen physiologischen Milieus
- Gelbildung in Kontakt mit der Wunde
- Atraumatisches Ablösen der Wundauflage ohne Schädigung der neu gebildeten Gewebestrukturen
- Schmerzfreie Verbandwechsel für den Patienten
- Schutz der periläsionellen Haut (Wundumgebung)
- Die absorbierende Polyurethan-Schaumstoffkomresse gewährleistet eine optimale Drainage der Exsudate und schützt so die periläsionelle Haut vor Mazerationen.
- Das Trägermaterial ist weich, anpassungsfähig und sehr komfortabel. Es sorgt für eine gute Anpassung der Wundauflage an das anatomische Relief der Wunde.
- Die mikroadhäsive Wundauflage erleichtert die pflegerischen Maßnahmen in Bezug auf die Durchführung und Überwachung der Behandlung.

### INDIKATIONEN / ANWENDUNGSGEBIETE

**UrgoTul Lite** ist für die Behandlung aller schwach bis mäßig exsudierenden chronischen Wunden (z.B. Unterschenkelgeschwüre, Druckgeschwüre, Diabetische Fußulzera) und akuten Wunden (z.B. Verbrennungen 2. Grades, Hautabschürfungen, traumatische Wunden, postoperative Wunden) sowie zur lokalen Akutbehandlung von tumorinduzierten Wunden in Verbindung mit ihrer spezifischen Therapie geeignet.

Da **UrgoTul Lite** keinen mit einer Klebmasse beschichteten Haftrand besitzt, ist diese Wundauflage für die Behandlung von Wunden mit empfindlicher Wundumgebung geeignet.

### HINWEISE ZUR ANWENDUNG

• Vorbereitung der Wunde:

- Die Wunde gemäß dem üblichen Pflegeprotokoll reinigen und anschließend mit steriler physiologischer Kochsalzlösung spülen.

- Falls zuvor ein Antiseptikum verwendet wurde, sollte die Wunde vor der Anwendung von

**UrgoTul Lite** sorgfältig mit steriler physiologischer Kochsalzlösung gespült werden.

- Die Wundumgebung sorgfältig trocknen.

**UrgoTul Lite** kann mit einer sterilen Schere zugeschnitten werden, um die Größe der Wundauflage an die Wunde anzupassen.

• Anlegen der Wundauflage:

- Die Schutzfolien von der mikroadhäsiven Seite abziehen.
- Die mikroadhäsive Seite von **UrgoTul Lite** direkt auf die Wunde auflegen.
- Die Wundauflage mit einem Sekundärverband (z.B. Urgomull haft latexfrei) fixieren. Die Wundauflage kann je nach ärztlicher Verordnung auch unter einem Kompressionsverband (z.B. UrgoK2) verwendet werden.

### Verbandwechsel:

**UrgoTul Lite** sollte, in Abhängigkeit von der Exsudatmenge und dem klinischen Zustand der Wunde, alle 2 bis 4 Tage gewechselt werden.

UrgoTul Lite kann abhängig von dem Zustand der Wunde und dem Heilungsverlauf bis zu 7 Tage auf der Wunde belassen werden (sofern die Wundauflage zusammen mit einem Kompressionsverband zur Behandlung venöser Unterschenkelgeschwüre wie z. B. UrgoK2 verordnet wird).

### VORSICHTSMASSNAHMEN

- Die mikroadhäsive TLC-Matrix von **UrgoTul Lite** haftet an chirurgischen Latexhandschuhen. Es wird daher empfohlen, jeglichen Kontakt mit der beschichteten, mikroadhäsiven Seite zu vermeiden oder für das Auflegen des Verbandes sterile Pinzetten zu verwenden.
- Bei klinischen Anzeichen einer lokalen Infektion kann die Behandlung nach Einschätzung durch den behandelnden Arzt auf eine antibakterielle Wundauflage, wie z.B. UrgoCell Silver, umgestellt werden.
- Sterile Einzelverpackung nur zum Einmalgebrauch bestimmt: Die Wiederverwendung einer zum Einmalgebrauch bestimmten Wundauflage kann Infektionsrisiken hervorrufen.
- (\*) Vor der Anwendung die Unversehrtheit der sterilen Einzelverpackung überprüfen. Die Wundauflage nicht verwenden, wenn die sterile Einzelverpackung beschädigt ist.
- Die Wundauflage nicht erneut sterilisieren.

Vertrieb in Deutschland:

URGO GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 16, 66280 Sulzbach

www.urgo.de

**CE 0459**

Date of issue : 2008



Latest revision : 2014-07

STERILE R



Made in France

Laboratoires URGO - 42 rue de Longvic - 21300 Chenôve - France

## LITE LIPIDO-COLLOÏD SCHUIMVERBAND

NL

### PRESENTATIE

**UrgoTul Lite** is een zacht hechtend lipido-colloïd schuimverband met TLC, een innovatieve technologie ontwikkeld door Laboratoires Urgo.

De zacht hechtende TLC-technologie bestaat uit een kussentje van polyurethaan dat is bekleed met een microadhesieve lipido-colloïde matrix, wat het aanbrengen vergemakkelijkt en een pijnloze verwijdering.

**UrgoTul Lite** bestaat uit:

- een zacht hechtende TLC-laag, bestaande uit polymeren en carboxymethylcellulose of CMC (hydrocolloïde deeltjes), gecombineerd met een absorberend kussentje van polyurethaanschuim dat in contact staat met de wond;
- een beschermende non-woven toplaag van polyurethaan.

### EIGENSCHAPPEN

• Bij contact met wondexsudaat vormen de CMC deeltjes van de zacht hechtende TLC-laag een lipido-colloïde gel die in contact staat met de wond.

Hierdoor heeft het verband specifieke eigenschappen:

- vorming van een vochtige omgeving die genezing bevordert;
- gelvorming bij contact met de wond;
- atraumatische verwijdering zonder beschadiging van nieuw gevormd granulatieweefsel;
- pijnloze verbandverwisselingen voor de patiënt;
- bescherming van de omringende huid.
- Het absorberende kussentje van polyurethaanschuim zorgt voor drainage van exsudaat, zodat maceratie van de omringende huid wordt voorkomen.
- De toplaag is zacht, plooibaar en zeer comfortabel: dit draagt bij tot een goede pasvorm voor diverse wondvormen.
- Het zacht hechtende verband ondersteunt de verpleegkundige zorg wat betreft gebruiksgemak en de therapiebereidheid van de patiënt.

### INDICATIES

**UrgoTul Lite** is geïndiceerd voor alle licht tot matig exsuderende chronische wonden (decubitus, ulcus cruris, diabetische voet), traumatische wonden (tweedegraads brandwonden, schaafwonden, postoperatieve wonden) en, in combinatie met een specifieke behandeling, voor de lokale behandeling van met schimmels geïnfecteerde wonden.

Omdat het verband niet-adhesief is, wordt **UrgoTul Lite** aanbevolen bij de behandeling van wonden met een tere omringende huid.

### GEBRUIKSAANWIJZING

1. Voorbereiding van de wond:

- Reinig de wond volgens lokaal protocol en spoel de wond dan eventueel na met standaard steriele zoutoplossing.
- Maak de omringende huid voorzichtig droog.

**UrgoTul Lite** kan met steriele schaar op maat worden geknipt.

2. Aanbrengen van het verband:

- Verwijder de beschermstroken.
- Breng de zacht hechtende kant van **UrgoTul Lite** aan op de wond.
- Fixeer het verband met een geschikte zwachtel.
- Leg over het verband een compressiezwachtel (b.v. Urgo K2) aan als dat is voorgeschreven.
- Indien voorafgaand een antisepticum is gebruikt, moet de wond zorgvuldig met een standaard steriele zoutoplossing worden gespoeld voordat **UrgoTul Lite** wordt aangebracht.

3. Verwisseling van het verband:

**UrgoTul Lite** gemiddeld iedere 2 tot 4 dagen verwisselen afhankelijk van de klinische toestand van de wond.

**UrgoTul Lite** kan 7 dagen blijven zitten afhankelijk van de conditie van de wond en het wondprotocol. (wanneer het voorgeschreven is kan het onder compressietherapie gebruikt worden zoals onder UrgoK2)

### VOORZORGEN BIJ GEBRUIK

- De zacht hechtende TLC-laag van **UrgoTul Lite** blijft kleven aan latex handschoenen. Aanbevolen wordt dan ook om contact met de zacht hechtende TLC-laag met de handschoenen te voorkomen of de vingertoppen van de handschoenen licht te bevochtigen.
- In geval van klinische verschijnselen van lokale infectie, kan worden overgegaan op een antibacterieel verband uit het Urgo-assortiment (zoals Urgotul SSD, Urgocell Silver), afhankelijk van het klinische oordeel.
- Steriel, per stuk verpakt voor eenmalig gebruik: hergebruik van verband voor eenmalig gebruik verhoogt de kans op infectie.
- (\*) Controleer voor gebruik of de verpakking intact is. Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is.
- Niet opnieuw steriliseren.

Nederlandse vestiging:

URGO Nederland B.V. ; Spinding 3A ; 5431 SN Cuijk

www.urgomedical.nl