

UrgoStart



LICHT KLEVEND SCHUIMVERBAND MET TLC-NOSF

Indicatie: licht tot matig exsuderende chronische wonden

- **Versnelt de wondgenezing**
- **Herstelt het evenwicht van het wondmilieu van chronische wonden**
- **Snelle en verticale absorptie**

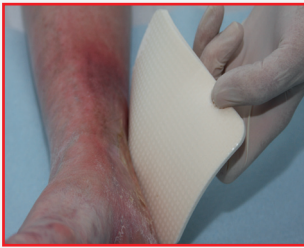
UrgoStart

Wordt geleverd in doosjes met per stuk verpakte, gebruiksklare, steriele wondverbanden

Formaat	Stuks per verpakking	Artikelnummer
6 x 6 cm	10	550059
10 x 12 cm	10	550060
15 x 20 cm	5	550061
Hiel 12 x 19 cm	5	550062



UrgoStart



BESCHRIJVING

- **UrgoStart** is een licht klevend lipido-colloïd schuimverband met TLC-NOSF, een innovatieve technologie ontwikkeld door Laboratoires Urgo.

SAMENSTELLING:

- een licht klevende TLC-laag, bestaande uit polymeren, CMC deeltjes (carboxymethylcellulose) en NOSF (Nano-OligoSaccharide Factor), gecombineerd met een absorberend polyurethaan schuimverband;
- een beschermende non-woven toplaag van polyurethaan.

STERILISATIEMETHODE: gesteriliseerd door middel van ioniserende straling.

EIGENSCHAPPEN

- Bij contact met wondexsudaat krijgt het verband, door de combinatie van TLC en NOSF, specifieke eigenschappen die een optimaal genezingsproces in gang zetten. Dankzij de CMC deeltjes vormt de licht klevende TLC-laag een lipido-colloïde gel. Hierdoor wordt een vochtig wondmilieu gecreëerd dat het genezingsproces bevordert en waarin de belangrijkste cellen die bij het herstelproces betrokken zijn (fibroblasten, keratinocyten, macrofagen), hun werk kunnen doen.
- NOSF (Nano-OligoSaccharide Factor) biedt extra eigenschappen naast die van TLC:
 - Bij contact met wondexsudaat vormt NOSF een gel die zich bij voorkeur bindt aan beschadigde gebieden. Dankzij de interactie met het micromilieu van de wond wordt de schadelijke werking van MMP's (matrixmetalloproteasen) beperkt.
- Het absorberende polyurethaanschuim verband zorgt voor verticale drainage van exsudaat, zodat maceratie van de omringende huid wordt voorkomen.
- De toplaag is zacht, zeer comfortabel en niet-occlusief: dit draagt ertoe bij dat het verband goed aansluit op de vorm van de wond.
- **UrgoStart** vergemakkelijkt de wondzorg wat betreft gebruiksgemak en de therapiebereidheid van de patiënt. Het kan onder een compressiezwachtel worden gebruikt dankzij het vermogen exsudaat onder druk vast te houden.

INDICATIES

- **UrgoStart** is geïndiceerd voor alle licht tot matig exsuderende chronische wonden (beenulcera, decubitus, diabetische voetulcera, langbestaande traumatische wonden).
- Het hielverband wordt aanbevolen voor de behandeling van licht tot matig exsuderende chronische wonden bij of aan de hiel (hieldecubitus).

GEBRUIKSAANWIJZING

WIJZE VAN GEBRUIK

- Reinig de wond volgens lokaal protocol.
- Indien voorafgaand een antisepticum is gebruikt, moet de wond grondig met een fysiologische zoutoplossing worden gespoeld, voordat **UrgoStart** wordt aangebracht.
- Verwijder de beschermstroken.
- Breng de licht klevende kant van **UrgoStart** aan op de wond.
- Fixeer het verband met een geschikte zwachtel.
- Leg over het verband een compressiezwachtel aan als dat is voorgeschreven.
- **UrgoStart**-verband moet gemiddeld om de 2 tot 4 dagen worden vervangen, maar kan tot 7 dagen op zijn plaats blijven, afhankelijk van de hoeveelheid exsudaat en de klinische toestand van de wond.
- De aanbevolen behandelingsduur bedraagt ten minste 4 tot 5 weken.

VOORZORGSMAATREGELEN

- De licht klevende TLC-laag van **UrgoStart** blijft kleven aan latex handschoenen. Door de de vingertoppen van de handschoenen te bevochtigen wordt dit voorkomen.
- Bij tekenen van kritische kolonisatie wordt geadviseerd om voorafgaand aan het gebruik van **UrgoStart** een geschikte behandeling toe te passen.
- Aan het begin van de behandeling met **UrgoStart** kan een prikkend of pijnlijk gevoel worden ervaren. Dit heeft te maken met de werking van het product dat het genezingsproces opnieuw in gang zet. Dit is zelden reden voor opschorting van de behandeling.
- Het verband niet opnieuw steriliseren.
- Steriel, per stuk verpakt voor eenmalig gebruik: hergebruik van verband voor eenmalig gebruik verhoogt de kans op infectie.
- In het geval van een atypisch ulcus met induratie of overmatige granulatie mag **UrgoStart** pas worden gebruikt nadat wondgerelateerde maligniteit is uitgesloten, zodat er geen vertraging in de diagnosestelling optreedt.
- Vanwege het ontbreken van klinische gegevens wordt **UrgoStart** niet aanbevolen als eerstelijnsbehandeling bij traumatische wonden, en evenmin voor de behandeling van epidermolysis bullosa (ook niet voor langbestaande laesies).

CONTRA-INDICATIES

- Om een optimale behandeling niet te vertragen is **UrgoStart** gecontra-indiceerd voor wonden zoals:
 - oncologische wonden,
 - fistelwonden waaronder zich een diep abces kan bevinden.