NON SUBSTITUABLE¹











Hydrocellulaire siliconé pratique, de la détersion* jusqu'à épidermisation

Taille	Taille de la compresse	Boîtage	Code ville	
8 x 8 cm	4.5 x 4.5 cm	16	35468.900.399.7.5	
10 x 12 cm	5.9 x 5.9 cm	16	35468.900.425.6.2	
13 x 15 cm	8.3 x 8.4 cm	16	35468.900.425.2.4	
17 x 20 cm	10.4 x 14.7 cm	16	35468.900.425.5.5	
20 x 20 cm Sacrum	12.6 x 14.3 cm	16	35468 900.419.4.7	













Hydrocellulaire découpable, de la détersion* jusqu'à épidermisation

Taille	Boîtage	Code ville	
6 x 6 cm	16	35468.900.401.9.3	
13 x 12 cm	16	35468.900.402.8.5	
15 x 20 cm	16	35468.900.402.6.1	











Hydrocellulaire non adhésif, dès la détersion* jusqu'à épidermisation

Taille	Boîtage	Code ville	
6 x 6 cm	16	35468.900.472.0.8	
10 x 10 cm	16	35468.900.472.1.5	
13 x 12 cm	16	35468.900.472.2.2	
15 x 20 cm	16	35468.900.413.4.3	



NON SUBSTITUABLE¹





Taille	Largeur de bandes	Contenu par boîte	Code ville
8-25 cm	10 cm		35468.900.472.4.6
25-32 cm	10 cm		35468.900.378.0.3
goK2 existe	également en lar	geur de bandes : 8	3 cm et 12 cm.
18-25 cm Latex Free)	10 cm	2 bandes**	35468.900.294.9.5

Pour les DROM-COM, seul Urgo K2Latex Free est disponible.

COMMENT PRESCRIRE?

- ·Écrire « UrgoStart Plus Border », « UrgoStart Plus Compresse »,
- « UrgoStart Plus Absorb », et « UrgoK2 »en toutes lettres.
 - · Indiquer la taille souhaitée

25-32 cm

(Latex Free)

- · Indiquer la fréquence de renouvellement
- Indiquer le nombre de boîtes
- Indiquer la mention 'non-substituable'

10 cm

NON SUBSTITUABLE

35468.900.294.8.8

* Hors nécrose sèche.** 1 bande blanche - 1 bande beige. *** Hors UrgoK2 Latex Free.

1. Lorsque prescrit en nom de marque, sauf accord exprès et préalable du prescripteur ou urgence et intérêt du patient le justifiant. 2. Jünger M. et al. Comparison of interface pressures of three compression bandaging systems. J Wound Care 2009:18(11):474-80.

Gammes UrgoStart Plus: Dispositifs Médicaux de classe IIb (BSI CE 2797). Intégralement remboursables LPPR (Sec. Soc. 60% + Mutuelle : 40%) dans le traitement de l'ulcère de jambe veineux ou mixte à prédominance veineuse, en phase de bourgeonnement (traitement séquentiel), et dans l'ulcère du pied chez le patient diabétique d'origine neuroischémique (ischémie non critique), non infecté (critères d'infection IDSA/IWGDF), en phase de bourgeonnement (traitement séquentiel). Avis de la Haute Autorité de Santé consultables sur le site https://www.has-sante.fr/. Indications : Traitement des plaies cutanées suivantes : ulcères de jambe, plajes du pied diabétique, escarres, autres plajes à risque de cicatrisation de longue durée, plaies récurrentes, ou plaies à risque de retard de cicatrisation. Contre-indications: plaies cancéreuses, fistuleuses, nécrotiques, hémorragiques, plaies sur muqueuses, hypersensibilité connue à l'un des pansements avec matrice TLC ou TLC-NOSF, ou à la carboxyméthylcellulose (CMC).

Urgok2 et UrgoK2 Latex Free : Systèmes de compression multi-types bi-bande à pression contrôlée. Dispositifs médicaux de classe I marqués CE. Intégralement remboursables LPPR (Séc. Soc. 60% + Mutuelle 40%) dans le traitement de l'ulcère

de jambe d'origine veineuse (IPS ≥ 0.8). Indications : Traitement, chez l'adulte, de l'ulcère veineux de iambe et/ou des œdèmes du membre inférieur, pour lequel une compression forte est recommandée. Contre-Indications: Pathologie artérielle modérée ou sévère, avec notamment un Indice de Pression Systolique (IPS) récent <0.8; Patient souffrant de phlegmatia coerulea dolens (phlébite bleue douloureuse avec compression artérielle), de phlébite septique; Œdème causé par une insuffisance cardiaque congestive; Pontage artériel extra-anatomique; Hypersensibilité connue à l'un des constituants - en particulier le latex pour URGO K2

Avis CNEDIMTS disponibles sur le site https://www.has-sante.fr/. Lire attentivement la notice des produits avant utilisation.

Fabricant: Laboratoires URGO

09/2025 - 803573

