



3M France - Marchés de la Santé
Boulevard de l'Oise
95006 Cergy-Pontoise Cedex
N° Azur : 0 810 331 300 - Fax : 01.30.31.85.51

FICHE TECHNIQUE

3M™ Tegaderm™ Hydrogel

Pansement stérile pour le comblement des plaies

Marquage CE classe IIb

Selon la règle 4 de l'annexe 2 de la Directive 93/42 CEE

I - Indications

- Pansement primaire sous forme de gel stérile permettant d'apporter de l'humidité aux plaies sèches, afin de faciliter la détersion autolytique d'un tissu nécrotique ou la cicatrisation en milieu humide d'une plaie sèche quelle que soit sa cause : dermabrasions, brûlures superficielles, plaies avec perte de substance, déhiscence de plaies chirurgicales, ulcères veineux, ulcères artériels, ulcères diabétiques, dermites par irradiation ou lésions cutanées malignes.

II - Caractéristiques

Le pansement Tegaderm™ Hydrogel est un pansement amorphe, stérile et sans conservateur permettant d'apporter de l'humidité aux plaies sèches et de faciliter le processus de détersion en favorisant l'élimination des tissus nécrotiques et des tissus fibrineux.

Il crée ainsi au niveau de la plaie un milieu humide favorable aux processus naturels d'autolyse et de cicatrisation.

Le pansement Tegaderm™ Hydrogel doit être recouvert par un pansement secondaire de type Tegaderm™ Film (Pansement transparent adhésif stérile), Tegaderm™ + Pad (Pansement transparent adhésif stérile avec compresse) ou Medipore™ + Pad (Pansement non-tissé adhésif stérile avec compresse).

En cas d'apparition de signes infectieux locaux au niveau de la plaie, le pansement Tegaderm™ Hydrogel peut être continué sous surveillance médicale avec une prise en charge adaptée.

Son retrait indolore s'effectue par lavage à l'eau ou au sérum physiologique stériles.

Il est disponible en tube de 15g.

- **Composition :** *Le pansement 3M™ Tegaderm™ Hydrogel ne contient ni latex, ni phtalate, ni colophane*
 - Eau > 80%
 - Propane - 1,2 - diol < 15%
 - Gomme de guar < 5%
 - Tétraborate de sodium < 0,1%
- **Emballage**
Tube en aluminium
- **Biocompatibilité**
 - Cytotoxicité in vitro : négative
 - Test de sensibilisation sous cutanée : négative



3M France - Marchés de la Santé
Boulevard de l'Oise
95006 Cergy-Pontoise Cedex
N° Azur : 0 810 331 300 - Fax : 01.30.31.85.51

– Toxicité pour l'utilisateur : négative

- **Origine**

- Origine des matières premières : USA pour toutes les références
- Lieu de fabrication: 3M Brookings, 601, 22d Avenue South, Brookings, South Dakota, 57006, USA.

- **Stérilisation**

Stérilisation à la vapeur effectuée par 3M Brookings, 601, 22d Avenue South, Brookings, South Dakota, USA.

- **Date d'expiration du produit et conservation**

2 ans dans des conditions de stockage normales soit une température moyenne de 15°C à 30°C. Dans tous les cas, se reporter à la date indiquée sur l'emballage.

- **Mode d'élimination** Par incinération

III - Conditionnement

– En ville

Code ACL	Code LPP	Référence	Forme	Poids	Tube/ boîte	Boîtes/ carton
9585485	1340399	91110	Tube	15g	10	10

Remboursement conforme à la LPPR

Médecin Soins des Plaies : Tél 01 30 31 85 90

Mise à jour Janvier 2011