



Les troubles de la continence :

Découvrez les solutions Coloplast



Visionnez les **vidéos d'utilisation**
en scannant les QR codes dans la brochure

Mathieu BOSREDON

N°1 mondial de Handbike, Triple médaillé d'Or aux Jeux Paralympiques 2024
et utilisateur des sondes Speedicath®

Votre contact Coloplast privilégié

Notre mission

Faciliter la vie des personnes souffrant d'altérations physiques intimes

Pour vous accompagner dans le choix de la solution la plus adaptée à vos patients, une équipe de Responsables Régionaux est dédiée aux troubles de la continence.

Leur mission est de partager leur expertise avec vos équipes, en les informant et les formant sur l'utilisation de nos produits.

Nous nous engageons à former et certifier nos collaborateurs sur nos gammes de produits pour la continence ainsi que sur les pathologies associées. Cela nous permet de maintenir un niveau d'exigence élevé, tant pour nos produits que pour la communication qui les accompagne.



Stina, utilisatrice de SpeediCath® Compact

Pour renforcer notre engagement à vos côtés, une équipe de Responsables Scientifiques Régionaux est également à votre écoute. Spécialisée dans les pathologies provoquant des troubles de la continence et leur prise en charge thérapeutique

Sommaire

Les engagements Coloplast p. 4

Sondage intermittent p. 5 à 24

Homme

Femme

Systèmes collecteurs d'urine p. 27 à 40

Etuis péniens

Poches à urine

Solutions de maintien & Accessoires

Sondage à demeure p. 41 à 46

Sondes à demeure

Poches à urine stériles

Gamme Peristeen® Plus p. 47 à 54

Peristeen® Plus Irrigation Transanale

Outils et services p. 55 à 60

Coloplast a été classée comme la société du Dispositif Médical la plus durable en 2024*

Notre mission

Faciliter la vie des personnes qui souffrent de troubles physiques intimes



Notre priorité pour 2025

Améliorer les produits et les emballages



Notre priorité pour 2025

Réduire les émissions



Notre engagement continu

Opérer de manière responsable



250 millions DKK d'investissements en dépenses d'exploitation et d'investissement engagés au cours de la période de Strive25.

Engagements	Ambitions pour 2025	Données 2022/23
Domaines prioritaires de Strive25		
Amélioration des produits et des emballages	90 % des emballages recyclables 80 % des emballages constitués de matériaux renouvelables 75 % des déchets de production recyclés	72% 66% 75%
Réduction des émissions	Réduction de 100 %* des émissions de scope 1 et 2 d'ici 2030 100% d'énergie renouvelable Des voitures de société 100 % électriques d'ici 2030 Réduction de 50 %* des émissions de scope 3 par produit d'ici 2030 10 % de réduction* des voyages en avion, puis gel Limite de 5 % sur les marchandises transportées par avion	10% 78% 8% 8% 41% 2%
	* À partir de 2018/19	
Un engagement continu		
Opérations responsables	100 % de cols blancs formés au Code de Conduite 2.0 Fréquence des blessures avec arrêt de travail (en parties par million) 40 % de femmes cadres supérieurs (VP+) d'ici 2030 75 % de part d'équipes diversifiées Score d'engagement supérieur à la référence de l'industrie	99% 2.6 26% 54% 8.1

Pour en savoir plus et lire notre rapport annuel 2022/23, rendez-vous sur sustainability.coloplast.com

* Par Corporate Knights : un magazine primé sur l'économie durable qui produit des recherches, des classements et des rapports sur les entreprises les plus durables au monde.

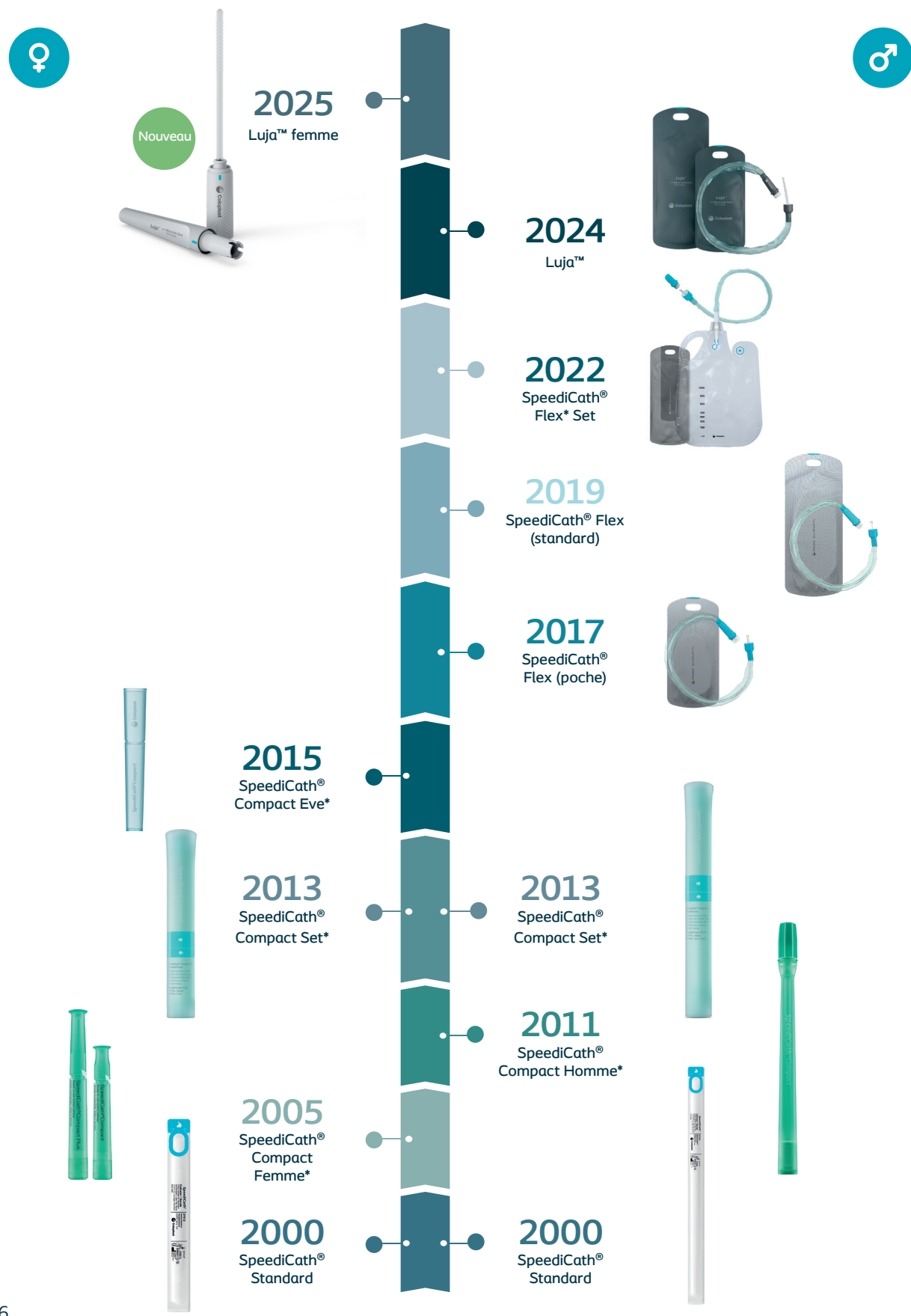
Sondage intermittent

“ Nous n'avons pas inventé la sonde, mais nous la réinventons chaque jour ,”

En près de 25 ans, les Laboratoires Coloplast vous ont proposé les 1^{ères} sondes hydrophiles prêtes à l'emploi, des sondes compactes, des sets de sondage compacts et depuis peu, des sondes micro-perforées.

Hansjørn, utilisateur de SpeediCath® Compact Homme

L'histoire des **sondes urinaires** prêtes à l'emploi chez Coloplast





Notre dernière innovation Luja™ dotée de la **Micro-Hole Zone Technology**

Sondage
intermittent

Technologie brevetée*, unique, différentiante et reconnue par les sociétés savantes³⁶



Les micro-perforations de la gamme Luja

Une aspiration de la muqueuse plus faible par rapport aux sondes à 2 œils** lors du sondage grâce aux micro-perforations^{4,7}

Les sondes Luja™ sont dotées de la **Micro-Hole Zone Technology**.

Les œils conventionnels sont remplacés par des micro-perforations qui permettent :

- une **vidange complète*** de la vessie** en un seul flux continu sans repositionnement de la sonde^{4,7-9}
- une aspiration réduite de la muqueuse^{4,7}



* La technologie de micro-perforations de la sonde Luja fait l'objet d'un brevet

** Basé sur des études pré-cliniques (ex-vivo)

*** La vidange complète de la vessie est définie comme < 10 ml pour l'autosondage⁴. Les résultats individuels peuvent varier.



Protéger l'urètre des micro-lesions grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology^{1,2}

Un lubrifiant limitant les forces de frictions pour un sondage en douceur à l'insertion et au retrait^{1,2}.

Unique aux gammes SpeediCath® et Luja™, la technologie de lubrification « **Triple Action** » protège l'urètre de trois façons^{1,2} :



1. Le lubrifiant reste solidaire au corps de la sonde pour faciliter son insertion et son retrait de l'urètre
2. Le lubrifiant reste uniforme sur toute la longueur de la sonde pour une friction minimale
3. Le lubrifiant reste hydraté à l'insertion et au retrait grâce à la solution aqueuse dans lequel il baigne

Les œils de la gamme SpeediCath®

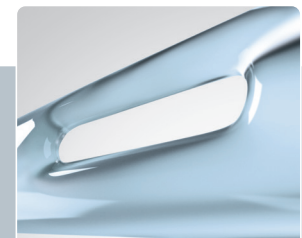
Un confort lors du sondage grâce aux œils polis à chaud³

La technologie des œils des sondes SpeediCath® permet d'incurver et de polir les bords de chaque œil « à chaud ».

Ceci crée une transition douce entre l'œil et la surface de la sonde.



Œils non-polis



Œils lubrifiés, polis à chaud



Sondage intermittent pour Hommes



Flemming, utilisateur de Luja™



La dernière génération de sonde pour sondage intermittent

Luja™ est la première sonde dotée de la Micro-Hole Zone Technology :

80 à 144

micro-perforations

120 micro-perforations
pour les CH12 et CH14

0,4 mm

de diamètre

6 cm

Zone de drainage



Vidange complète* de la vessie en un seul flux continu^{4,7-9}

L'écoulement d'urine ne s'arrête que lorsque la vessie est complètement vidée, sans repositionnement de la sonde*.



Réduction de l'aspiration de la muqueuse vésicale pour protéger contre les microlésions

par rapport aux sondes à 2 œils**^{4,6,7}



Conçue pour réduire les risques d'IU^{4,7-10}

Conçue pour réduire les facteurs de risque d'infection urinaires en minimisant le résidu d'urine et les microtraumatismes de la vessie

* La vidange complète de la vessie est définie comme <10 mL pour l'autosondage⁴. Les résultats individuels peuvent varier

** Basé sur des études pré-cliniques (ex-vivo)



La première sonde dotée de la Micro-Hole Zone Technology



2 formats disponibles :
Format de poche et format standard

Intégralement remboursé**

Format de poche - Boîte de 30 sondes

Embout olivaire

Longueur active : 33 cm / Longueur totale : 44 cm

CH	Référence	GTIN
● 08	200580	5701780260015
● 10	200610	5701780260039
○ 12	200620	5701780260053
● 14	200640	5701780260077



Intégralement remboursé**

Format standard - Boîte de 30 sondes

Embout olivaire

Longueur active : 33 cm / Longueur totale : 44 cm

CH	Référence	GTIN
● 10	200310	5701780259910
○ 12	200320	5701780259934
● 14	200340	5701780259958
● 16	200360	5701780259972
● 18	200380	5701780259996



Une **vidange complète*** de la vessie en un seul flux continu sans repositionner la sonde grâce aux micro-perforations^{4,7-9}

Une **douceur à l'insertion comme au retrait** grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology

Une **insertion facilitée** grâce à l'embout olivaire, même dans les anatomies difficiles¹¹

Un **sondage pratique et propre** grâce à sa gaine sèche

Une **solution refermable** après utilisation pour une élimination discrète

Un **emballage sans aluminium** pour protéger l'environnement

Vidéo d'utilisation
Hétérosondage - soignant



Vidéo d'utilisation
ASI - patient mobile



Vidéo d'utilisation
ASI - patient en fauteuil roulant



* La vidange complète de la vessie est définie comme <10 mL pour l'autosondage⁴. Les résultats individuels peuvent varier.

** Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.





Les performances de la sonde Luja™ et sa Micro-hole Zone Technology sont cliniquement prouvées

Pendant 6 ans des recherches et un développement clinique approfondis ont été entrepris pour concevoir la nouvelle génération de sonde.

Pour plus de détails sur l'ensemble de nos études, rendez-vous sur notre site :



Voici les résultats d'une d'entre elles :

Etude clinique comparative (Luja™ Coloplast vs VaPro™ Hollister) monocentrique, randomisée en cross-over⁴

Objectif

Démontrer l'amélioration des performances de la sondes Luja™ par rapport à la sonde à 2 œils VaPro™

Critères principaux et secondaires

- Evaluer les nombre d'épisodes d'arrêt de débit
- Le résidu d'urine au 1^{er} arrêt de débit
- La pression à l'intérieur de la sonde
- La présence d'hématurie



Résultats

La différence entre les sondes à 2 œils VaPro™ et la sonde Luja™ est significative !

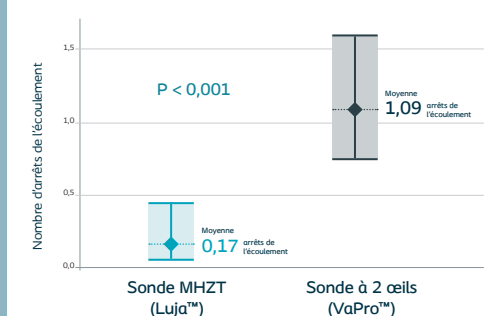


Figure 1 : Nombre d'épisodes d'arrêt de débit avec Luja™ par rapport à VaPro™

Le nombre d'épisodes d'**arrêt de débit** est **nettement inférieur pour la sonde Luja™** (moyenne 0,17, IC à 95% [0,06, 0,45]) par rapport aux sondes à 2 œils (moyenne 1,09, IC à 95 % [0,75, 1,6]), $p < 0,001$.

Avec les sondes Luja™, l'arrêt du débit n'est observé que lorsque la vessie est complètement vide*.

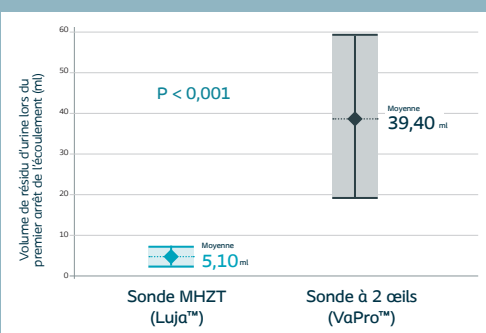


Figure 2 : Résidu d'urine lors du 1er arrêt de débit avec Luja™ par rapport à VaPro™

Le résidu d'urine au **1^{er} arrêt** est **significativement inférieur avec Luja™** (moyenne 5,10 ml, IC à 95% [2,79; 7,42]) par rapport à la sonde à 2 œils VaPro™ (moyenne 39,40 ml, IC à 95% [19,92; 58,89]).

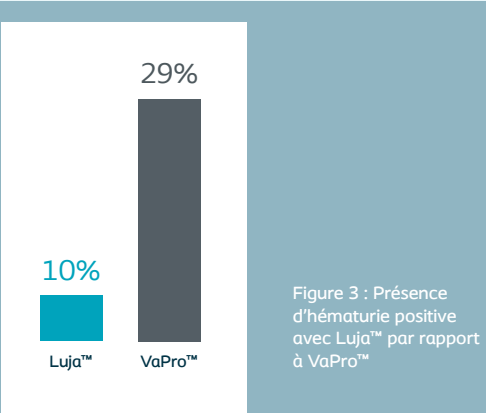


Figure 3 : Présence d'hématurie positive avec Luja™ par rapport à VaPro™

La probabilité d'hématurie a **diminué de 74% avec la sonde Luja™** par rapport à la sonde à 2 œils VaPro™, $p < 0,05$.

Conclusion

Cette étude confirme les performances supérieures de la sonde Luja™ (Coloplast) par rapport aux sondes à 2 œils VaPro™ (Hollister).

Luja™ assure la vidange complète* de la vessie en un seul flux continu, sans devoir repositionner la sonde, dans l'objectif de diminuer les facteurs de risque d'infection urinaire.

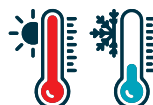
* La vidange complète de la vessie est définie comme <10 ml pour l'autosondage⁴. Les résultats individuels peuvent varier.

SpeediCath® Flex Set

Un set de sondage doux, hygiénique, simple à utiliser
ici ou ailleurs



Résiste aux températures extrêmes : -18°C à +40°C pendant une journée**



Intégralement remboursé*

Poche graduée de 1 L

Boîte de 30 sets

Embout olivaire

Longueur active : 33 cm / Longueur totale : 44 cm

CH	Référence	GTIN
● 10	289310	5701780227971
○ 12	289320	5701780227995
● 14	289340	5701780228015
● 16	289360	5701780228039

Une douceur à l'insertion comme au retrait grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology



Un confort lors de la vidange grâce aux œils polis à chaud³



Une insertion facilitée grâce à l'embout olivaire, même dans les anatomies difficiles¹¹



Un sondage pratique et propre grâce à sa poche intégrée possédant une graduation de 1L



Un sondage pratique et propre grâce à sa gaine et poche sèche



Une solution refermable après utilisation pour une élimination discrète



Un emballage sans aluminium pour protéger l'environnement

Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Flex Set



* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

** Le reste du temps, à conserver à l'abri de la lumière directe, à température ambiante dans un endroit sec

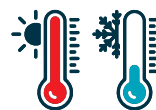


SpeediCath® Flex

Une sonde souple prête à l'emploi, pratique, discrète et facile à utiliser



Résiste aux températures extrêmes : -18°C à +40°C pendant une journée**



2 formats disponibles :
Format de poche et format standard

Intégralement remboursé*

Format de poche - Boîte de 30 sondes
Embout olivaire
Longueur active : 33 cm / Longueur totale : 44 cm



CH	Référence	GTIN
● 10	289100	5708932124263
○ 12	289120	5708932124355
● 14	289140	5708932124447

Intégralement remboursé*

Format standard - Boîte de 30 sondes
Embout olivaire
Longueur active : 33 cm / Longueur totale : 44 cm



CH	Référence	GTIN
● 10	289200	5708932765527
○ 12	289220	5708932765657
● 14	289240	5708932765923
● 16	289160	5708932766166



Une douceur à l'insertion comme au retrait grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology



Un confort lors de la vidange grâce aux œils polis à chaud³



Une insertion facilitée grâce à l'embout olivaire, même dans les anatomies difficiles¹¹



Un sondage pratique et propre grâce à sa gaine sèche



Une solution refermable après utilisation pour une élimination discrète



Un emballage sans aluminium pour protéger l'environnement

Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Flex



* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

** Le reste du temps, à conserver à l'abri de la lumière directe, à température ambiante dans un endroit sec

SpeediCath® Compact

Une sonde souple prête à l'emploi, pratique, compacte, discrète et facile à utiliser



Résiste aux températures extrêmes : -18°C à +40°C pendant une journée **

Base rigide

Base souple

Icones de température : soleil et neige

- Une douceur à l'insertion comme au retrait** grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology
- Un confort lors de la vidange** grâce aux œils polis à chaud³
- Une sonde compacte** et 2 fois plus petite dans son emballage grâce à son format télescopique vs des sondes standards
- Une introduction simple en un seul geste** grâce au format télescopique¹²
- Une solution discrète et refermable** pour faciliter le transport, le stockage et l'élimination
- Un emballage sans aluminium** pour protéger l'environnement
- Reconnaissance de la HAS** pour l'amélioration du service rendu (ASR niveau IV)³⁰

Intégralement remboursé*

Boîte de 30 sondes

Homme nelaton/droite

Longueur active : 33 cm / Longueur totale : 44 cm

CH	Référence	GTIN
○ 12/18	286920	5708932472623

 **Vidéo d'utilisation**
SpeediCath® Compact
homme en fauteuil



 **Vidéo d'utilisation**
SpeediCath®
Compact



* Intégralement remboursé LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire : sondes pour auto/hétérosondage, stériles compactes et télescopiques SpeediCath® COMPACT, à base de polyuréthane (PU), avec lubrifiant hydrophile solidaire de la sonde : SpeediCath® Compact (bte de 30) : prix limite de vente au public 80,87 €TTC, remb. Séc. Soc. 80,87 €.

** Le reste du temps, à conserver à l'abri de la lumière directe, à température ambiante dans un endroit sec



SpeediCath® Compact Set

Un set de sondage compact et discret qui s'intègre facilement dans le quotidien des patients¹³



Intégralement remboursé*

Boîte de 20 sets - Poche graduée de 750 ml
Homme nelaton/droite
 Longueur active : 30 cm / Longueur totale : 36 cm

CH	Référence	GTIN
○12/18	284221	5708932533515

Vidéo d'utilisation
 SpeediCath® Compact Set



Une douceur à l'insertion comme au retrait grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology



Un confort lors de la vidange grâce aux œils polis à chaud³



Une sonde compacte et 2 fois plus petite dans son emballage grâce à son format télescopique vs des sondes standards



Un sondage pratique grâce à sa poche intégrée de 750 ml



Une facilité d'ouverture avec une poignée ergonomique antidérapante¹³



Une solution discrète et refermable pour faciliter le transport, le stockage et une élimination propre¹³



Une manipulation hygiénique grâce à sa poche sèche et son système Stop-Goutte pour éviter les souillures d'urine lors du retrait de la sonde.



Un emballage sans aluminium pour protéger l'environnement



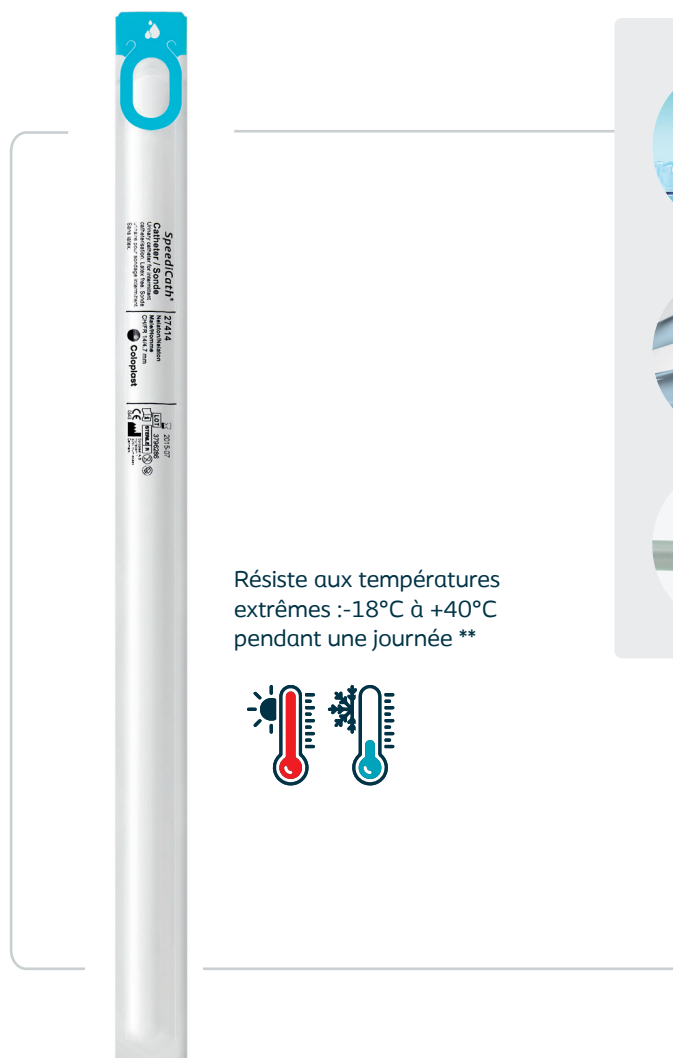
Reconnaissance de la HAS pour l'amélioration du service rendu (ASR niveau IV)³¹

* Intégralement remboursé LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire : sondes pour auto/hétérosondage, stériles compactes et télescopiques SpeediCath® COMPACT, à base de polyuréthane (PU), avec lubrifiant hydrophile solidaire de la sonde, chacune montée sur une poche de recueil immédiat de 750ml. SpeediCath® Compact Set (bte de 20) : prix limite de vente au public 72,23 €TTC, remb. Soc. 72,23 €.

** Le reste du temps, à conserver à l'abri de la lumière directe, à température ambiante dans un endroit sec

SpeediCath® Standard

La première sonde hydrophile prête à l'emploi



Résiste aux températures extrêmes : -18°C à +40°C pendant une journée **



Intégralement remboursé*

Boîte de 30 sondes

Homme nelaton/droite

Longueur active : 35 cm / Longueur totale : 39 cm

CH	Référence	GTIN
● 08	274080	5708932505772
● 10	274100	5708932505796
○ 12	274120	5708932505819
● 14	274140	5708932505833
● 16	274160	5708932505857
● 18	274180	5708932505871

Homme tiemann/béquillée

Longueur active : 35 cm / Longueur totale : 39 cm

CH	Référence	GTIN
● 10	274900	5708932505895
○ 12	274920	5708932505918
● 14	274940	5708932505932



Une douceur à l'insertion comme au retrait grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology



Un confort lors de la vidange grâce aux œils polis à chaud³



Disponible également avec une extrémité béquillée

Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Standard



Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Standard homme en fauteuil



Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Standard enfant



Intégralement remboursé*

Boîte de 30 sondes

Adolescent nelaton/droite

Longueur active : 26 cm / Longueur totale : 30 cm

CH	Référence	GTIN
● 08	276080	5708932506052
● 10	276100	5708932506076
○ 12	276120	5708932506090

Enfant nelaton/droite

Longueur active : 16 cm / Longueur totale : 20 cm

CH	Référence	GTIN
● 06	277060	5708932506113
● 08	277080	5708932506137
● 10	277100	5708932506151

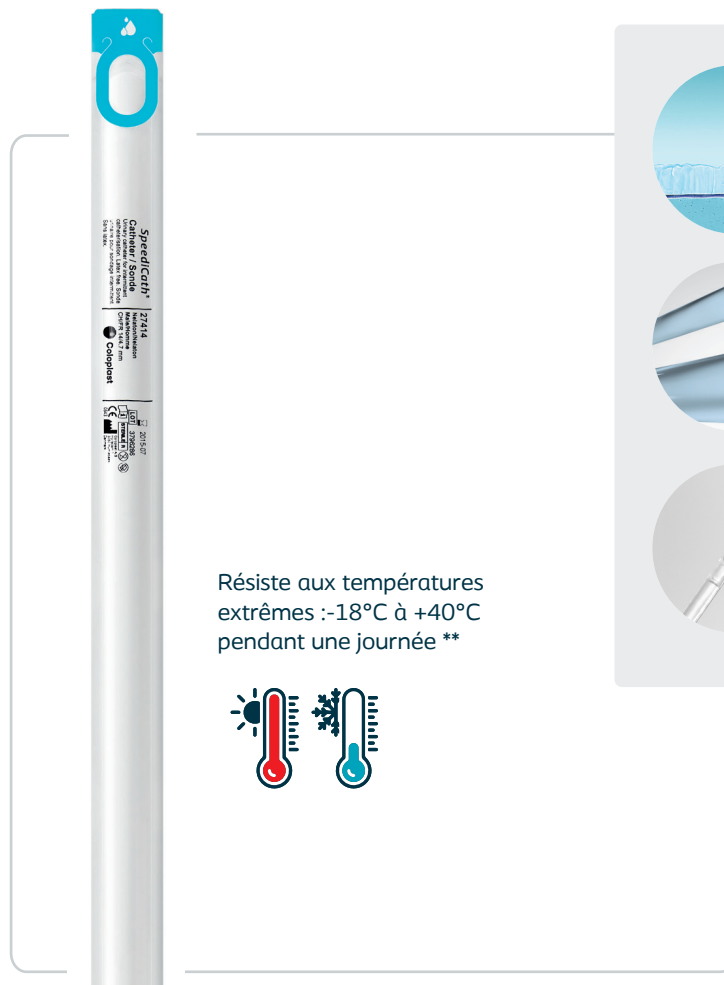
* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

** Le reste du temps, à conserver à l'abri de la lumière directe, à température ambiante dans un endroit sec

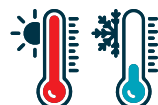


SpeediCath® Control

La sonde standard avec un système de contrôle renforcé



Résiste aux températures extrêmes : -18°C à +40°C pendant une journée **



Une douceur à l'insertion comme au retrait grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology

Un confort lors de la vidange grâce aux œils polis à chaud³

Facile à contrôler et à insérer grâce à son système conçu pour limiter les oscillations¹⁴

Intégralement remboursé*

Boîte de 30 sondes

Homme nelaton/droite

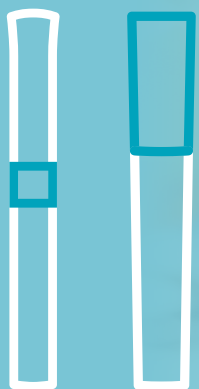
Longueur active : 35 cm / Longueur totale : 39 cm

CH	Référence	GTIN
○ 12	272120	5708932505758

* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

** Le reste du temps, à conserver à l'abri de la lumière directe, à température ambiante dans un endroit sec

Sondes urinaires pour Femmes



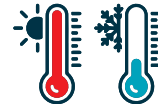
Melissa, utilisatrice de SpeediCath® Compact Eve

SpeediCath® Compact Eve

La plus discrète et féminine de nos sondes



Résiste aux températures extrêmes : -18°C à +40°C pendant une journée **



Intégralement remboursé*

Boîte de 30 sondes

Femme nelaton/droite

Longueur active : 8 cm / Longueur totale : 14 cm

CH	Référence	GTIN
● 10	281100	5708932587549
○ 12	281120	5708932567756
● 14	281140	5708932587570

- 

Une douceur à l'insertion comme au retrait grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology
- 

Un confort lors de la vidange grâce aux œils polis à chaud³
- 

Facile à manipuler grâce à sa forme triangulaire¹⁵
- 

Une fermeture sécurisée après utilisation, pour une élimination propre et discrète¹⁶
- 

Une longueur de 8,3 cm adaptée à l'anatomie féminine¹⁷
- 

Un emballage sans aluminium pour protéger l'environnement
- 

Reconnaissance de la HAS pour l'amélioration du service rendu (ASR niveau IV)³⁰

 **Vidéo d'utilisation**
SpeediCath®
Compact Eve



* Intégralement remboursé LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire : sondes pour auto/hétérosondage, stériles compactes et télescopiques SpeediCath® Compact, à base de polyuréthane (PU), avec lubrifiant hydrophile solidaire de la sonde : SpeediCath® Compact (bte de 30) : prix limite de vente aupublic 80,87 €TTC, remb. Séc. Soc. 80,87 €.

** Le reste du temps, à conserver à l'abri de la lumière directe, à température ambiante dans un endroit sec

Luja™ femme

La nouvelle génération de sonde féminine pour sondage intermittent

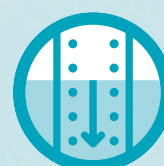
Luja™ est la première et seule sonde compacte féminine dotée de la Micro-Hole Zone Technology :



50 à 68
micro-perforations

0,4 mm
de diamètre

2,7 cm
Zone de drainage



Vidange complète* de la vessie en un seul flux continu³⁷

L'écoulement ne s'arrête que lorsque la vessie est complètement vidée*, sans repositionnement de la sonde.



Réduction de l'aspiration de la muqueuse vésicale par rapport aux sondes à 2 œils **³⁸⁻⁴⁰



Réduction des facteurs de risque d'infections urinaires^{10,37}

Luja femme est conçue pour réduire les risques d'infection urinaire, liés à la sonde, en réduisant le résidu d'urine, l'aspiration de la muqueuse et les micro-traumatismes vésicaux **^{10,37,40,41}



Réduction de l'inconfort³⁷

À n'importe quelle étape du sondage[◊]

* La sonde Luja femme a permis zéro arrêt de débit dans 87 % des sondages et <10 ml de résidu d'urine au premier arrêt de débit dans 83 % des sondages³⁷. Les résultats individuels peuvent varier.

** Testé dans des études pré-cliniques (ex-vivo)

◊ Insertion, vidange, et retrait



Luja™ femme

La première et seule sonde compacte féminine dotée de la Micro-Hole Zone Technology



Intégralement remboursé***

Boîte de 30 sondes

Femme nelaton/droite

Longueur active : 9 cm / Longueur totale : 14 cm

CH	Référence	GTIN
● 10	200510	5701780349093
○ 12	200520	5701780349123
● 14	200540	5701780349154
● 16	200560	5701780349185

Une vidange complète* de la vessie en un seul flux continu sans repositionner la sonde grâce aux micro-perforations³⁷



Un inconfort réduit à chaque étape du sondage^{9,37}



Une douceur à l'insertion comme au retrait grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology



Conçue en tenant compte de l'environnement^{42,43}
28% de déchets plastique en moins** et un contenant recyclable^{◊◊}



Une longueur utile de 9 cm adaptée à l'anatomie des femmes⁴⁴



Une prise en main facilitée grâce à sa large poignée micro-embossée



Vidéo d'utilisation
À destination des soignants



Vidéo d'utilisation
À destination des patients mobiles



* La sonde Luja femme a permis zéro arrêt de débit dans 87 % des sondages et <10 ml de résidu d'urine au premier arrêt de débit dans 83 % des sondages³⁷. Les résultats individuels peuvent varier.

** Comparé à SpeediCath Compact Eve

*** Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire pour le sondage intermittent.

◊ Insertion, vidange, et retrait

◊◊ La conception du produit, son utilisation et les spécificités locales en matière de gestion des déchets peuvent limiter la recyclabilité.

SpeediCath® Compact Set

Un set de sondage compact et discret qui s'intègre facilement dans le quotidien des patientes¹³



Résiste aux températures extrêmes : -18°C à +40°C pendant une journée **



Intégralement remboursé*

Boîte de 20 sets - Poche graduée de 750mL

Femme nelaton/droite

Longueur active : 9 cm / Longueur totale : 15 cm

CH	Référence	GTIN
● 10	285201	5708932557269
○ 12	285221	5708932533546
● 14	285241	5708932544870

Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Compact Set



Une douceur à l'insertion comme au retrait grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology



Un confort lors de la vidange grâce aux œils polis à chaud³



Une sonde compacte et 2 fois plus petite dans son emballage grâce à son format télescopique



Un sondage pratique grâce à sa poche intégrée de 750 mL¹³



Une facilité d'ouverture avec une poignée ergonomique antidérapante¹³



Une solution discrète et refermable pour faciliter le transport, le stockage et une élimination propre¹³



Une manipulation hygiénique grâce à sa poche sèche et son système Stop-Goutte pour éviter les souillures d'urine lors du retrait de la sonde.



Un emballage sans aluminium pour protéger l'environnement



Reconnaissance de la HAS pour l'amélioration du service rendu (ASR niveau IV)³¹

* Intégralement remboursé LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire : sondes pour auto/hétérosondage, stériles compactes et télescopiques SpeediCath® COMPACT, à base de polyuréthane (PU), avec lubrifiant hydrophile solidaire de la sonde, chacune montée sur une poche de recueil immédiat de 750mL. SpeediCath® Compact Set (bte de 20) : prix limite de vente au public 72,23 € TTC, remb. Séc. Soc. 72,23 €.

SpeediCath® Compact

Une sonde compacte et discrète, pour une qualité de vie améliorée¹⁸



Existe en 2 longueurs, pour s'adapter à l'anatomie des femmes

Résiste aux températures extrêmes : -18°C à +40°C pendant une journée **



Une douceur à l'insertion comme au retrait grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology



Un confort lors de la vidange grâce aux œils polis à chaud³



Une solution discrète grâce à son design compact. SpeediCath® compact est la sonde la plus petite du portefeuille



Un emballage sans aluminium pour protéger l'environnement



Reconnaissance de la HAS pour l'amélioration du service rendu (ASR niveau IV)³⁰

SpeediCath® Compact

Intégralement remboursé*

Boîte de 30 sondes

Femme nelaton/droite

Longueur active : 7 cm / Longueur totale : 14 cm

CH	Référence	GTIN
● 06	285760	5708932414586
● 08	285780	5708932416450
● 10	285800	5708932156721
○ 12	285820	5708932156745
● 14	285840	5708932156769

SpeediCath® Compact Plus

Intégralement remboursé*

Boîte de 30 sondes

Femme nelaton/droite

Longueur active : 9 cm / Longueur totale : 16 cm

CH	Référence	GTIN
● 10	288100	5708932439275
○ 12	288120	5708932439299
● 14	288140	5708932439312

Poche SpeediCath® Compact

Poche à urine raccordable aux sondes de la gamme SpeediCath® Compact pour les femmes.

Intégralement remboursé*

Boîte de 30 poches

Référence	GTIN
0,75 l tub. 30 cm	210420 5708932185240
0,75 l tub. 50 cm	210860 5708932425216



Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Compact



Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Compact femme en fauteuil



Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Compact enfant

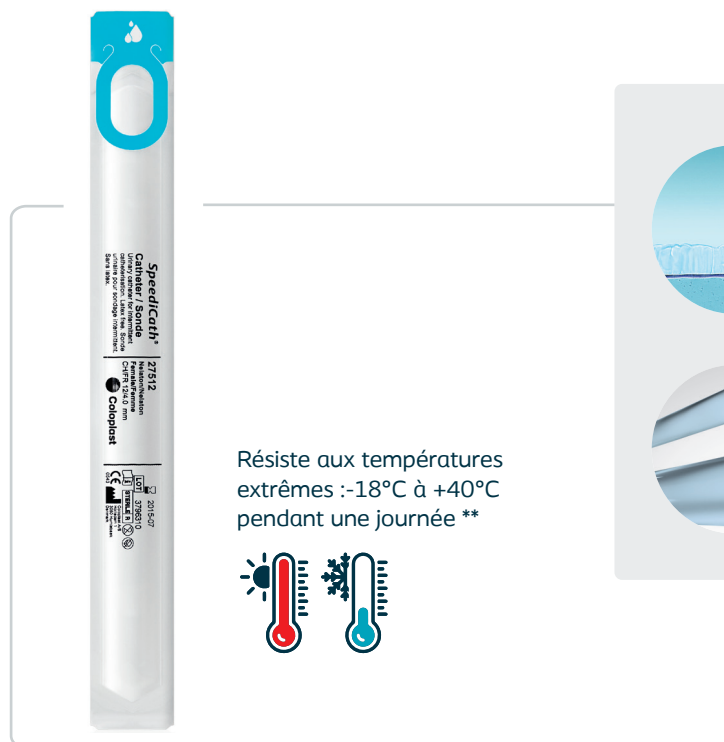


* Intégralement remboursé LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire : sondes pour auto/hétérosondage, stériles compactes et télescopiques SpeediCath® COMPACT, à base de polyuréthane (PU), avec lubrifiant hydrophile solidaire de la sonde : SpeediCath® Compact (bte de 30) : prix limite de vente au public 80,87 €TTC, remb. Séc. Soc. 80,87 €.

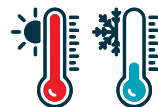
** Le reste du temps, à conserver à l'abri de la lumière directe, à température ambiante dans un endroit sec

SpeediCath® Standard

La première sonde hydrophile prête à l'emploi



Résiste aux températures extrêmes : -18°C à +40°C pendant une journée **



Une douceur à l'insertion comme au retrait grâce à la lubrification Triple Action Coating Technology

Un confort lors de la vidange grâce aux œils polis à chaud³

Intégralement remboursé*

Boîte de 30 sondes

Femme nelaton/droite

Longueur active : 16 cm / Longueur totale : 20 cm

CH	Référence	GTIN
● 08	275080	5708932505956
● 10	275100	5708932505970
○ 12	275120	5708932505994
● 14	275140	5708932506014
● 16	275160	5708932506038

Intégralement remboursé*

Boîte de 30 sondes

Adolescent nelaton/droite

Longueur active : 26 cm / Longueur totale : 30 cm

CH	Référence	GTIN
● 08	276080	5708932506052
● 10	276100	5708932506076
○ 12	276120	5708932506090

Enfant nelaton/droite

Longueur active : 16 cm / Longueur totale : 20 cm

CH	Référence	GTIN
● 06	277060	5708932506113
● 08	277080	5708932506137
● 10	277100	5708932506151

Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Standard



Vidéo d'utilisation
SpeediCath® Standard en fauteuil



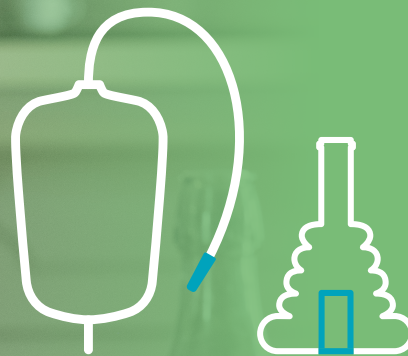
* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

** Le reste du temps, à conserver à l'abri de la lumière directe, à température ambiante dans un endroit sec



Systèmes collecteurs

Systèmes
collecteurs



Michel, utilisateur Conveen®

Les systèmes collecteurs

recommandés par les experts pour la prise en charge de l'incontinence urinaire masculine



Les systèmes collecteurs sont à proposer aux hommes incontinent urinaires modérés à sévères, **de préférence aux protections absorbantes et au sondage à demeure**, lorsque possibles¹⁹⁻²¹.

Une solution reconnue et recommandée par les experts :



European
Association
of Urology

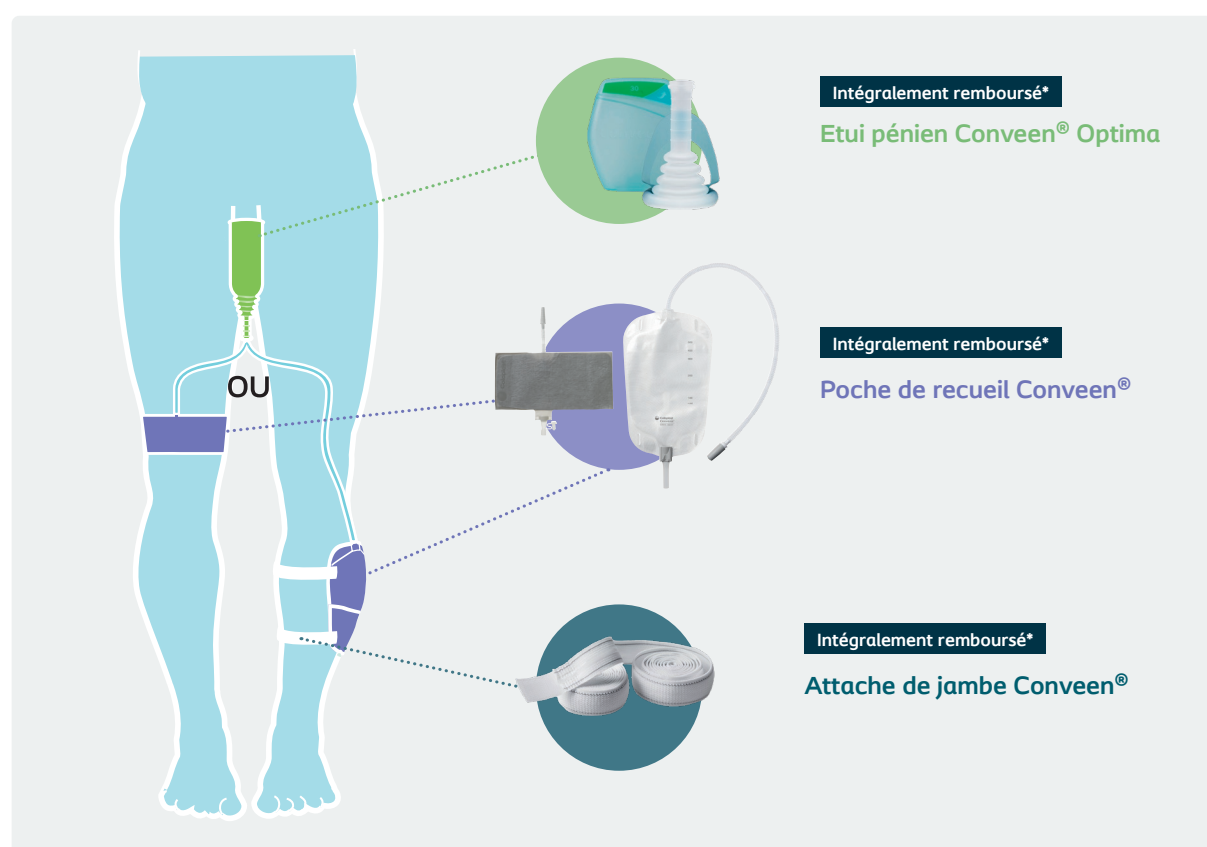


ASSOCIATION
FRANÇAISE
D'UROLOGIE



HÔPITAUX
DE PARIS

Qu'est-ce qu'un système collecteur ?



24h de tranquillité



Limite la macération
et respecte l'état
cutané



Maitrise les odeurs

Coloplast , 45 ans d'expérience dans les étuis péniens



2006

Conveen® Optima

Facilité de pose avec sa double languette
Bonne conformabilité grâce à sa matière élastique
Encombrement minimal (packaging compact)

Génération polysiloxane



1992

Conveen® Security

Facilité de pose avec sa languette et son applicateur
Risque de fuite diminué grâce au bulbe anticoudage

Génération silicone

1990

Penilex

Un système tout-en-un



1987

Conveen® Latex
1 pièce

Un système tout-en-un

Génération latex

1979

Conveen® Latex
2 pièces

Étui + bande adhésive



Systèmes collecteurs

Conveen® Optima

L'étui pénien de dernière génération



PREMIÈRE PRESCRIPTION

Boîte de 15 étuis pour essai

Intégralement remboursé*

Conveen® Optima

Boîtes de 15 étuis péniens standard auto-adhésifs sans latex
Version Standard 7,8 cm

Diam.	Référence	GTIN
● 25	220259	5701780177733
● 28	220289	5701780177740
● 30	220309	5701780177757
● 35	220359	5701780177764
● 40	220409	5701780177771

Intégralement remboursé*

Conveen® Optima Specific

Boîtes de 15 étuis péniens courts auto-adhésifs sans latex
Version Courte 4,6 cm

Diam.	Référence	GTIN
● 21	221219	5701780177788
● 25	221259	5701780177795
● 30	221309	5701780177801
● 35	221359	5701780177818

Boîte de 15 pour 1^{ère} dispensation : disponible uniquement en ville

RENOUVELLEMENT D'ORDONNANCE

Boîte de 30 étuis pour délivrance

Intégralement remboursé*

Conveen® Optima

Boîtes de 30 étuis péniens standard auto-adhésifs sans latex
Version Standard 7,8 cm

Diam.	Référence	GTIN
● 25	220250	5708932224963
● 28	220280	5708932851329
● 30	220300	5708932220255
● 35	220350	5708932220279
● 40	220400	5708932224987

Intégralement remboursé*

Conveen® Optima Specific

Boîtes de 30 étuis péniens courts auto-adhésifs sans latex
Version Courte 4,6 cm

Diam.	Référence	GTIN
● 21	221210	5708932244879
● 25	221250	5708932244893
● 30	221300	5708932244916
● 35	221350	5708932244930

Vidéo d'utilisation
Conveen® Optima



Les preuves cliniques démontrant la supériorité des systèmes collecteurs Conveen® aux protections absorbantes

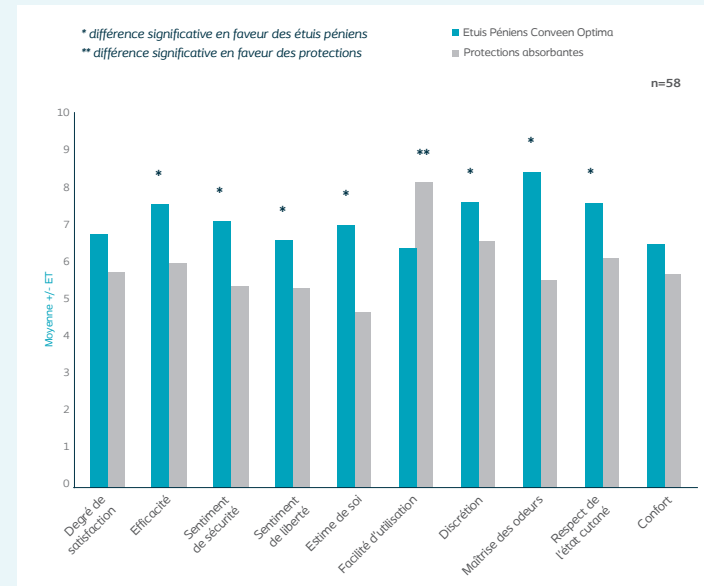
Etude randomisée, en crossover, publiée dans le British Journal of Urology International en 2011²²

Auteurs : E. Chartier-Kastler, P. Ballanger, J. Petit, M. Fourmarier, S. Bart, E. Ragni-Ghazarossian, A. Ruffion, L. Le Normand et P. Costa

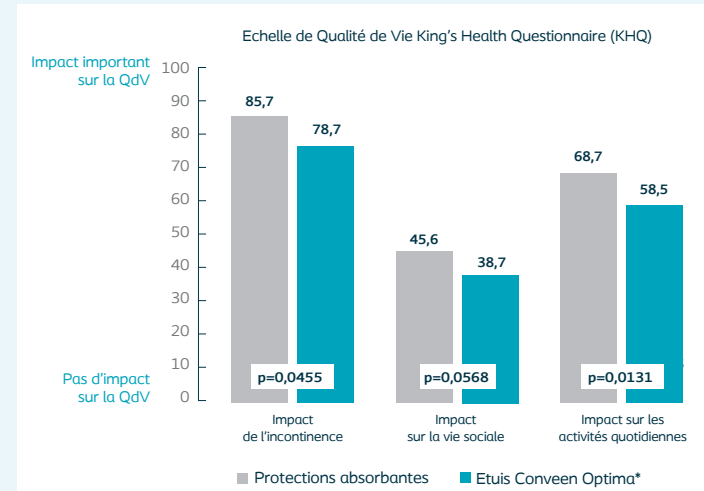
Objectif principal

Evaluer l'impact des étuis péniens ou des protections absorbantes sur la qualité de vie (QdV) des hommes présentant une incontinence urinaire modérée à sévère.

Sur 9 des 10 critères évalués, les systèmes collecteurs Conveen® sont supérieurs aux protections absorbantes

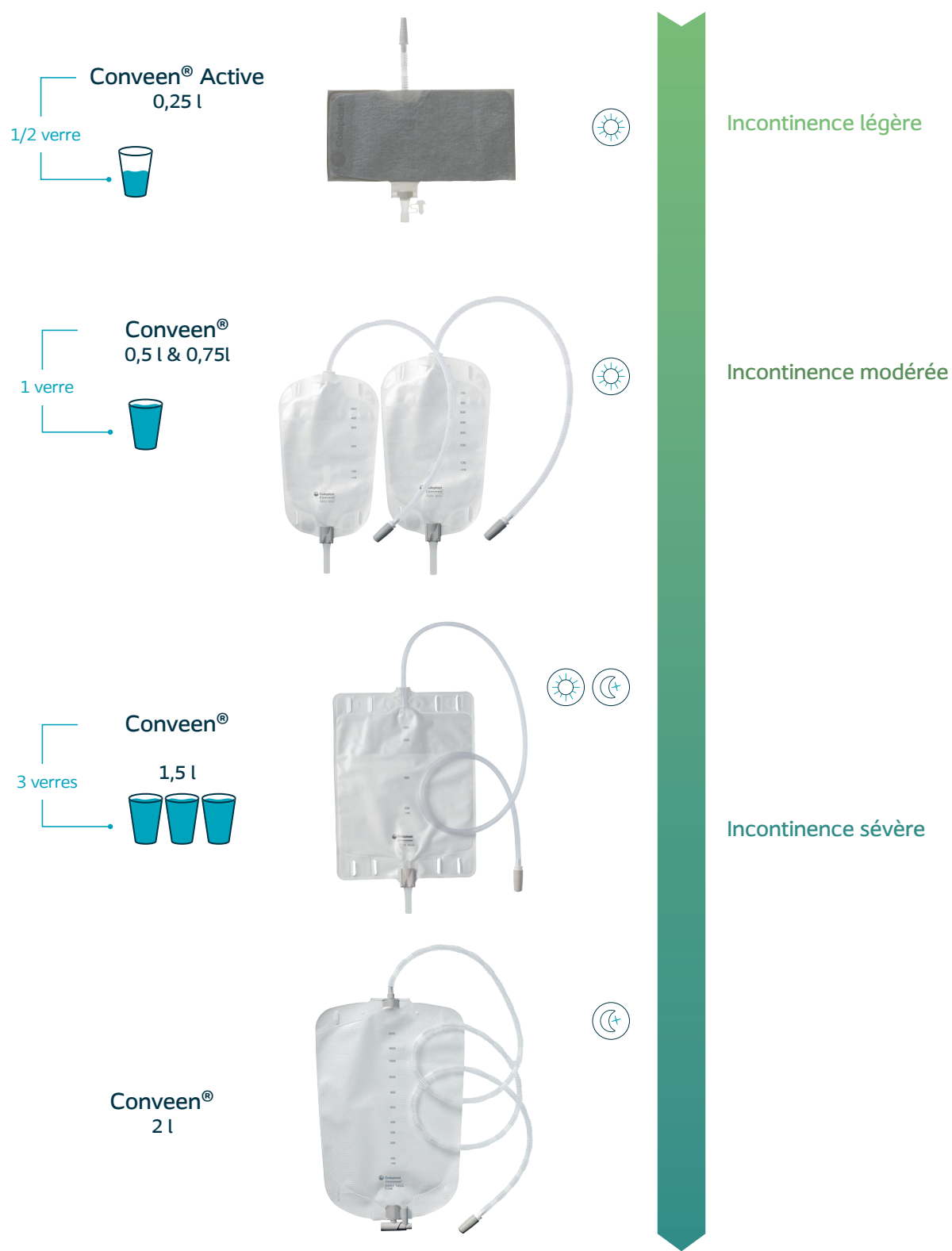


les systèmes collecteurs Conveen® réduisent l'impact de l'incontinence sur la QdV par rapport aux protections absorbantes



Pour ces raisons, les systèmes collecteurs Conveen® sont préférés par 2 hommes sur 3 aux protections absorbantes

Les poches Conveen® couvrent **tous** **les degrés** **d'incontinence**



Conveen® Active – 250 ml

La plus discrète : conçue pour une incontinence légère ou pour une utilisation ponctuelle



La poche se positionne sur le haut de la cuisse la rendant **invisible même sous un short**



Son voile doux évite qu'elle ne colle à la peau et son robinet est escamotable pour **plus de confort**



Son système d'attache intégré, renforcé par des patchs en silicone, permet un **maintien sécurisé à la jambe, même durant les activités sportives**

Systèmes collecteurs



Intégralement remboursé*

Boîte de 30 poches avec système d'attaches intégré

Référence	GTIN
Poche 250 ml Tub. 7 cm ajustable	255020 5708932467568

Vidéo d'utilisation
Poches Conveen® Active



* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

Conveen® – 500 ml & 750 ml

Nos poches de jambe pour incontinence modérée qui permettent la mobilité



Leur tubulure crénelée et ajustable **suit les mouvements** de l'utilisateur tout en **garantissant le bon écoulement des urines**

La face de la poche en contact avec la peau est recouverte d'un voile doux pour plus de **confort de port**

Elles sont **discrètes sous les vêtements** grâce à leurs couleurs neutres et leur matière souple

Leur robinet de vidange sécurisé est **conçu pour éviter les fuites**



Intégralement remboursé*

Boîte de 30 poches

	Référence	GTIN
0,5 l tub. crénelée 30 cm ajustable	051600	5708932498227
0,5 l tub. crénelée 50 cm ajustable	051610	5708932498241
0,75 l tub. crénelée 50 cm ajustable	051670	5708932498265

Vidéo d'utilisation
Poches de jambe
Conveen



* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

Conveen® – 1,5 l

La polyvalente : utilisation de jour comme de nuit pour une incontinence sévère



La face de la poche en contact avec la peau est recouverte d'un voile doux pour plus de **confort de port**

Elle est **discrète sous les vêtements** grâce à ses couleurs neutres

Son robinet de vidange sécurisé est **conçu pour éviter les fuites**

Ses différentes encoches permettent un **maintien à la jambe ou sur un porte poche**

Systèmes collecteurs



Intégralement remboursé*

Conveen® 1,5 l

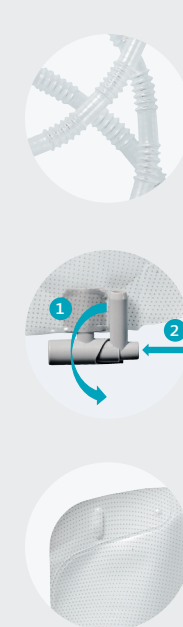
Boîte de 30 poches graduées

Référence	GTIN
1,5 l tub. lisse 90 cm ajustable	050620 5708932498289

* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

Conveen® – 2 l

Notre poche de nuit de grande contenance pour plus de tranquillité



Sa longue tubulure crénélée **suit les mouvements** de l'utilisateur pendant la nuit tout en **garantissant le bon écoulement des urines**

Son robinet de vidange avec fermeture en 2 temps (baisser puis pousser) est **conçu pour éviter les fuites**

Ses encoches permettent de la **poser sur un porte poche**



Intégralement remboursé*

Conveen® 2 l

Boîte de 30 poches graduées

Référence	GTIN
2 l tub. crénélée 140 cm ajustable	213460 5701780820615

Vidéo d'utilisation
Poches de nuit Conveen



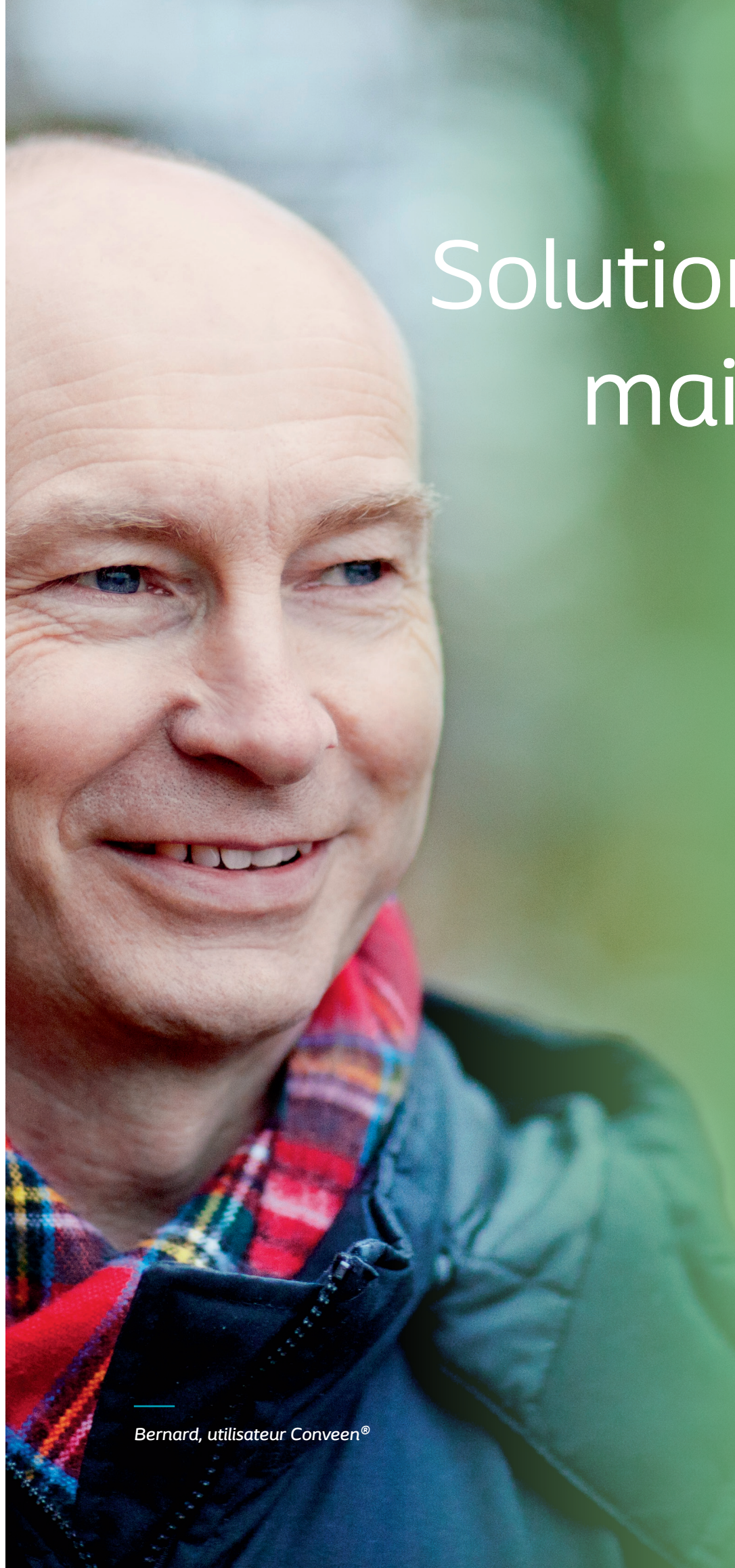
Intégralement remboursé*

Conveen® Basic 2 l - Sans boutonnières

Boîte de 10 poches graduées

Référence	GTIN
2 l tub. lisse 100 cm	218030 5708932973540

* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.



Solutions de maintien



Systèmes
collecteurs

Bernard, utilisateur Conveen®

Les solutions de maintien

Pour les poches de recueil d'urine



Pour le jour :

Attaches de maintien Conveen®



Intégralement remboursé*			
Boîte de 2 attaches			
Référence	GTIN		
90 cm ajustable	383004	5708932507233	

L'encoche présente sur la sangle permet de maintenir la tubulure de la poche ou le corps de la sonde à demeure en place pour prévenir une déconnexion accidentelle de la poche.

Attaches de Jambe Conveen®



Intégralement remboursé*			
Délivrables à la paire, cond. par boîte de 10			
Référence	GTIN		
050501	5701780572491		

Système à boutons permettant de fixer la poche à la jambe.

Filets Conveen®



Intégralement remboursé*			
Boîte de 2 filets			
Taille	Circonférence	Référence	GTIN
● Standard	40-60 cm	783681	5708932507141
● Medium	45-65 cm	783687	5708932507172
● Large	55-85 cm	783695	5708932507202

Filet permettant de maintenir la poche sur la jambe.



Pour la nuit :

Porte-poche de lit Conveen®



Boîte de 10	
Référence	GTIN
050700	5701780009652

Permet de suspendre la poche de nuit au rebord du lit.

Porte-poche de sol Conveen®



À l'unité	
Référence	GTIN
380431	5708932263313

Permet de stabiliser la poche sur le sol.

Les accessoires

Conveen® Prep



Boîte de 54 compresses imprégnées

Référence	GTIN
620420	5701780768375

Créé un film protecteur pour les peaux sensibles exposées aux adhésifs, aux urines et aux matières fécales.

Lingettes pour toilette intime Brava®



Sachet de 15 lingettes

Référence	GTIN
120801	5708932135146

Destinées à nettoyer la peau intacte lors du changement d'appareillage (d'étui pénien ou de stomie).

Retrait d'adhésif Brava®

Intégralement remboursé*



Spray de 50 ml - À l'unité

Référence	GTIN
120101	5708932740463

Les spray et lingettes permettent un retrait facilité des adhésifs médicaux sans interférer avec l'adhésivité des appareillages futurs.

Boîte 30 lingettes

Référence	GTIN
120115	5708932503693

La transmission : comment libeller l'ordonnance ?

Pour que le patient bénéficie de la solution la mieux adaptée à ses besoins, les informations suivantes sont nécessaires :

> **La marque, la longueur et le diamètre de l'étui**

Ex : Conveen® Optima, longueur standard, diamètre 30

> **La marque et le volume de la poche à urine**

Ex : Poche Conveen® 500 ml ou 750 ml

Pour la première prescription,
pensez à inclure les solutions
de maintien des poches de
jambe et poches de nuit*.



Des outils d'aide à
la prescription des
systèmes collecteurs
sont disponibles auprès
de votre représentant
Coloplast.

Exemple de prescription pour 1 mois d'utilisation

Dr Dupont
26 rue de la Source
54000 NANCY

le 14/02/2024

M. Durand

- Etuis péniens Conveen® Optima diam. 30
>1 boite 1/jour, Réf 220300
- Poche Conveen® 0,5 L ou 0,75 L
>1 boite - 1/jour, Réf 051670
- Conveen® attaches de jambe
>1 boite, Réf 050501
- Poche Conveen® 2 L,
>1 boite - 1/jour, Réf. 213460
- Porte poche de sol Conveen®
>1 boite, Réf. 380431

AR 6 fois

Sondage à demeure



Bernard, utilisateur Conveen®

Sondage à demeure

du patient à domicile

Sonde à demeure



ou

+



Poche de jambe stérile Conveen® Triform

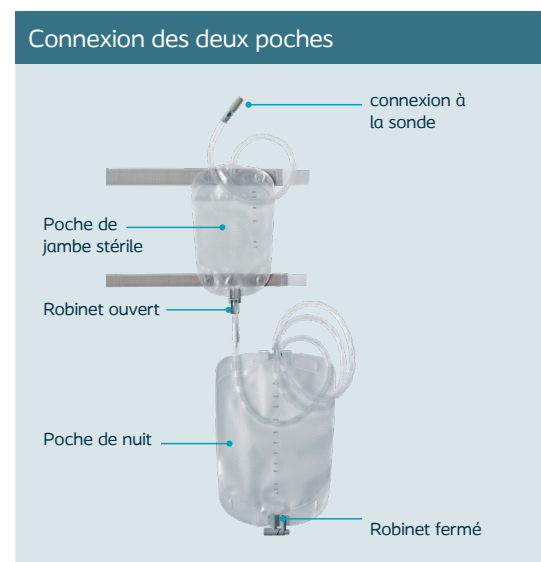


ou

+



Poche de nuit non stérile Conveen® pour les patients sous sondage vésical de longue durée en ambulatoire²³



Folysil®

Nos sondes à demeure en 100% silicone



Peut être laissée
en place jusqu'à
30 jours²⁴

Recommandations d'utilisation²⁵ :

Gonflez le ballonnet avec de l'eau stérile

L'utilisation de sérum physiologique peut entraîner la formation de cristaux de sels bloquant le conduit de gonflage du ballonnet

Utilisez un lubrifiant à base aqueuse

Les lubrifiants comme la vaseline et les lubrifiants à base d'huile de silicone sont déconseillés car ils altèrent le ballonnet

Dégonflez doucement et progressivement le ballonnet

Ceci prévient la formation de plis sur le ballonnet susceptible de traumatiser l'urètre

Sondage
à demeure

Intégralement remboursé*

Délivrabile à l'unité, cond. par boîte de 5

Adulte nelaton/droite 41 cm ballonnet 10 ml

CH	Ballonnet	Référence	GTIN
○ 12	10 ml	HA6112	3600040973738
● 14	10 ml	HA6114	3600040973769
● 16	10 ml	HA6116	3600040973790
● 18	10 ml	HA6118	3600040973820
● 20	10 ml	HA6120	3600040973851
● 22	10 ml	HA6122	3600040973882
○ 24	10 ml	HA6124	3600040242384

Enfant nelaton/droite 30 cm ballonnet 1,5-3 ml

CH	Ballonnet	Référence	GTIN
● 06	1,5 ml	HA6106	3600040973646
● 08	3 ml	HA6108	3600040973677
● 10	3 ml	HA6110	3600040973707

* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

Folatex®

Nos sondes à demeure en latex



Intégralement remboursé*

Délivrables à l'unité, conditionnées par boîte de 10

Homme nelaton/droite 38 cm ballonnet 5-15 ml

CH	Référence	GTIN
○ 12	HF1412	3600040910122
● 14	HF1414	3600040910153
● 16	HF1416	3600040910184
● 18	HF1418	3600040910214
● 20	HF1420	3600040910245
● 22	HF1422	3600040910276
○ 24	HF1424	3600040910306
○ 26	HF1426	3600040910337
○ 28	HF1428	3600040910368
○ 30	HF1430	3600040910399

Homme tiemann/béquillée 38 cm ballonnet 5-15 ml

CH	Référence	GTIN
● 14	HF3714	3600040910603
● 16	HF3716	3600040910634
● 18	HF3718	3600040910665
● 20	HF3720	3600040910696

Femme nelaton/droite 22 cm ballonnet 5-15 ml

CH	Référence	GTIN
○ 12	HF3112	3600040910429
● 14	HF3114	3600040910450
● 16	HF3116	3600040910481
● 18	HF3118	3600040910511
● 20	HF3120	3600040910542
● 22	HF3122	3600040910573



Peut être laissée
en place jusqu'à
14 jours²⁴

Recommandations d'utilisation²⁵ :

Gonflez le ballonnet avec de l'eau stérile

L'utilisation de sérum physiologique peut entraîner la formation de cristaux de sels bloquant le conduit de gonflage du ballonnet

Utilisez un lubrifiant à base aqueuse

Les lubrifiants comme la vaseline et les lubrifiants à base d'huile de silicone sont déconseillés car ils altèrent le ballonnet

Dégonflez doucement et progressivement le ballonnet

Ceci prévient la formation de plis sur le ballonnet susceptible de traumatiser l'urètre

* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

Conveen® Triform – 500 ml

La poche de jambe stérile pour incontinence modérée qui permet la mobilité



Son **site de prélèvement sans aiguille** permet le prélèvement d'échantillon d'urine

Sa tubulure crênelée, anti-coudage, **suit les mouvements** de l'utilisateur tout en **garantissant le bon écoulement des urines**

La face de la poche en contact avec la peau est recouverte d'un voile doux pour plus de **confort de port**

Elle est **discrète sous les vêtements** grâce à ses couleurs neutres et sa matière souple

Son robinet de vidange sécurisé est **conçu pour éviter les fuites**

Sondage
à demeure

Intégralement remboursé*

Non ajustables et pré-montées

Boîte de 10 poches (emballage individuel)

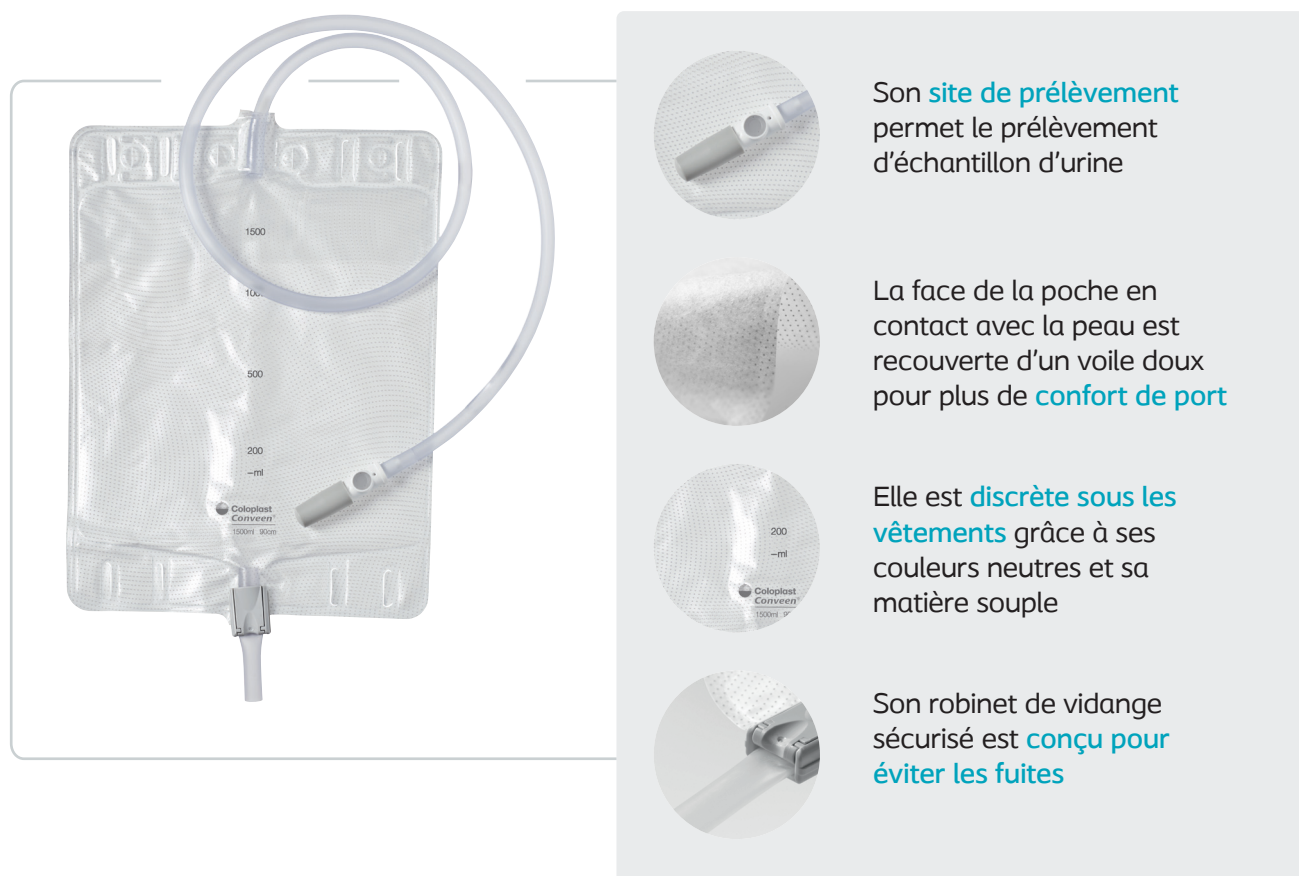
Référence	GTIN
0,5 l tub. crênelée 50 cm	210190 5708932539425

Voir p. 36 pour les solutions de maintien des poches à urine

* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.

Conveen® Triform – 1,5 l

La poche de jambe stérile pour une incontinence sévère



Intégralement remboursé*

Non ajustables et pré-montées

Boîte de 10 poches (emballage individuel)

	Référence	GTIN
1,5 l tub. lisse 90 cm	050630	5701780009645

Voir p. 36 pour les solutions de maintien des poches à urine

* Produits intégralement remboursés LPPR pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'une couverture complémentaire.



Peristeen® Plus



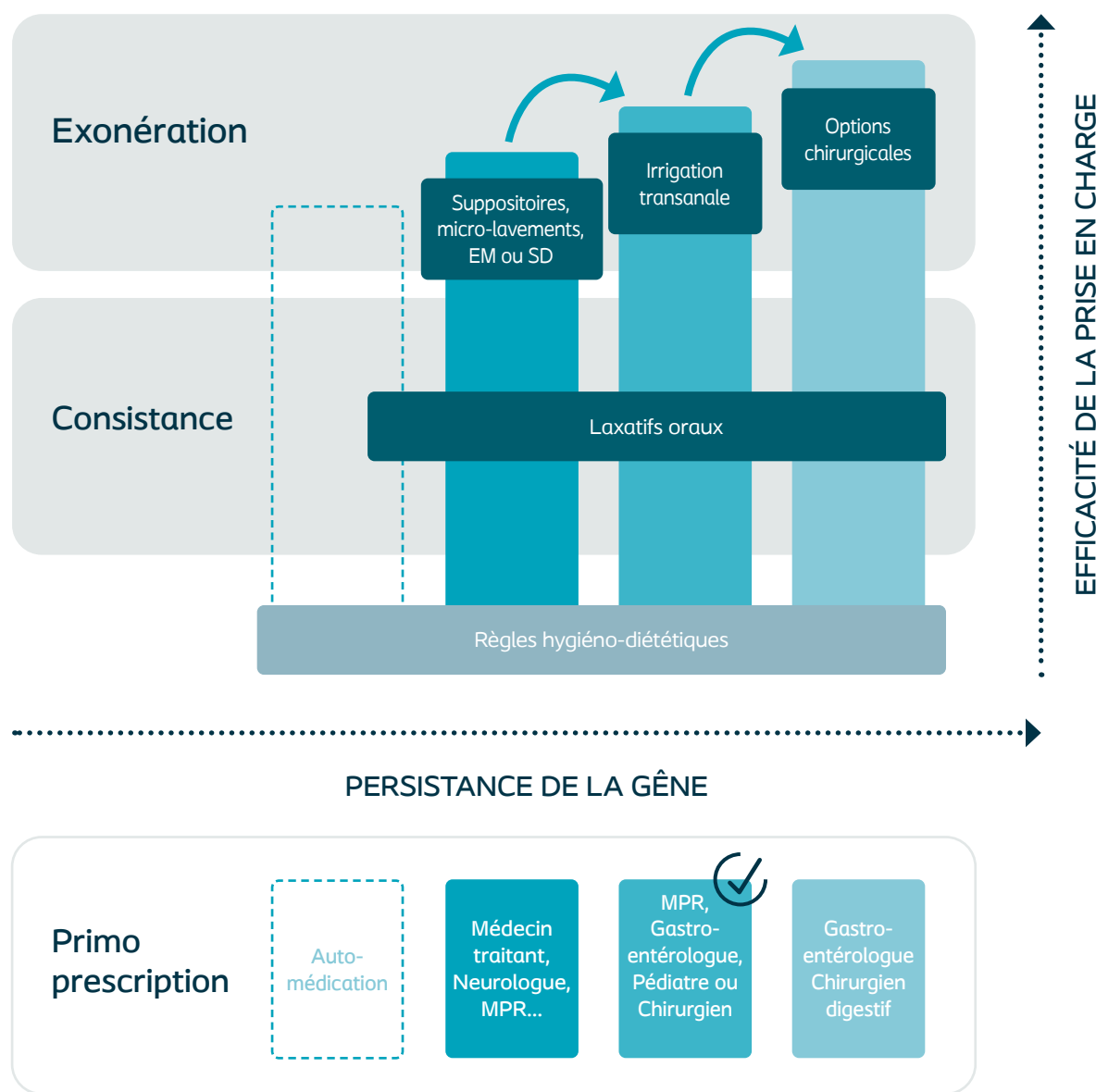
Bob, utilisateur Peristeen® Plus

Peristeen® Plus



L'approche thérapeutique pour les patients neurologiques souffrant de constipation et d'incontinence fécale

La prise en charge des troubles colorectaux nécessite la maîtrise de deux paramètres : **consistance des selles** et **exonération**.



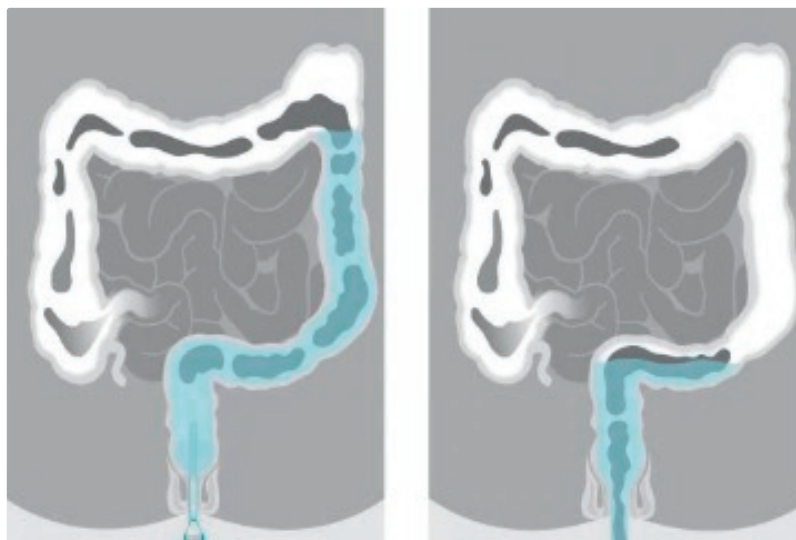
Cette approche thérapeutique est une représentation visuelle et simplifiée de la prise en charge des troubles colorectaux d'origine neurologique. Elle s'appuie sur la publication 2023 de Magnuson*, qui propose une version simplifiée de la pyramide, en trois étapes. Remarque : Dans cette publication, les traitements exploratoires et expérimentaux, tels que le biofeedback, la stimulation du nerf sacré, la stimulation de la racine antérieure du nerf sacré, la stimulation épидurale/non invasive, la stimulation électrique, sont placés dans une case distincte afin de mieux refléter la pratique clinique réelle (non représentés sur ce schéma).

*Fredrika S. Magnuson, Peter Christensen, Andrei Krassioukov, Gianna Rodriguez, Anton Emmanuel, Steven Kirshblum and Klaus Krogh. J Clin Med. 2023;12(22).



L'irrigation transanale et Peristeen® Plus en quelques mots

L'irrigation transanale pour faciliter l'exonération



Instillation rétrograde d'eau dans le colon à l'aide d'une sonde rectale, permettant une vidange jusqu'à l'angle du colon transverse.

Lorsque les laxatifs et les micro-lavements sont insuffisants !

Le système d'irrigation transanale Peristeen® Plus est le dispositif recommandé lorsque les traitements classiques, tels que les laxatifs et les micro-lavements, ne sont plus efficaces.

Peristeen® Plus permet de minimiser les risques de fuites fécales involontaires et/ou la constipation chronique²⁷



Peristeen® Plus

Peristeen® Plus - Sonde à ballonnet



2 formats disponibles :
Sondes standards et sondes courtes

Intégralement remboursé*

Peristeen® Plus Irrigation Transanale

Sondes standards (125 mm) à usage unique

Référence	GTIN
Système initial 291410	5701780235686
1 unité de contrôle + 2 sondes rectales + 1 poche + 1 paire d'attaches de jambe	
Sondes rectales 291420	5701780235808

15 sondes rectales + 1 poche

Tubulures 291460 5701780236829
2 tubulures avec connecteur

Intégralement remboursé*

Peristeen® Plus Irrigation Transanale

Sondes courtes (115 mm) à usage unique

Référence	GTIN
Système initial 291480	5701780237482
1 unité de contrôle + 2 sondes rectales courtes + 1 poche + 1 paire d'attaches de jambe	
Sondes courtes 291490	5701780237574

15 sondes rectales courtes + 1 poche

Tubulures 291460 5701780236829
2 tubulures avec connecteur



Une insertion facilitée grâce
à la sonde autolubrifiée

La sonde à ballonnet aide
à obturer le rectum afin de
maintenir l'eau dans le côlon
lors de l'irrigation²⁸

Une préparation intuitive
grâce à ses connecteurs avec
code couleurs et symboles²⁸

Une manipulation
simplifiée²⁸

Une poche stable, même
posée au sol

Une température d'eau
adéquate pour l'irrigation
grâce à son indicateur de
température

Vidéo d'utilisation
Peristeen® Plus Irrigation
Transanale Adulte



Vidéo d'utilisation
Peristeen® Plus Irrigation
Transanale Enfant



* Intégralement remboursé dans l'indication troubles colorectaux par atteinte neurologique se traduisant par une constipation et/ou une incontinence fécale chroniques, rebelles au traitement médical bien conduit pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'un régime complémentaire. La prescription initiale doit être effectuée soit par un médecin de médecine physique et de réadaptation, soit par un gastroentérologue, soit par un chirurgien viscéral ou pédiatrique, soit par un pédiatre. Le médecin traitant pourra prescrire le renouvellement de ce dispositif. L'irrigation transanale pourra être effectuée tous les deux ou trois jours, à l'issue d'une phase d'initiation. Les traitements de première intention pourront être poursuivis. Peristeen® Plus doit être réservé aux patients ayant reçu une éducation à l'utilisation de ce dispositif, notamment à l'autosondage. L'implication d'infirmières formées à la technique ou de stomathérapeutes est recommandée pour l'apprentissage de la technique et peut être nécessaire lors de sa poursuite.

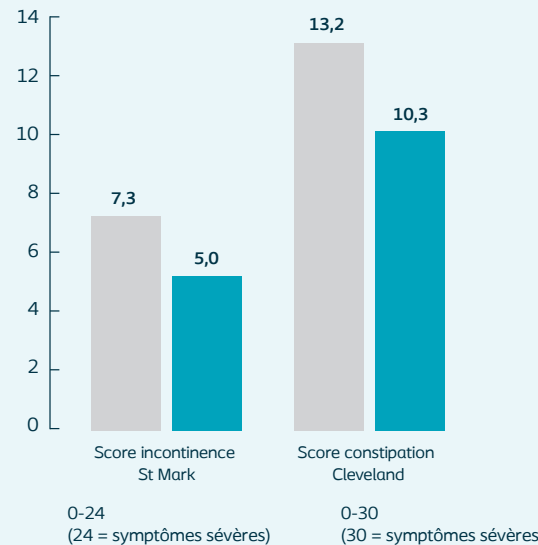
Peristeen® Plus Système initial (boîte de 1) : prix limite de vente au public 104,95 €TTC, remb. Séc. Soc. 104,95€. Peristeen® Plus Sondes rectales (boîte de 15) :
prix limite de vente au public 173,83€TTC remb. Séc. Soc. 173,83€. Peristeen® Plus Tubulures (boîte de 2) : prix limite de vente au public 20,16€TTC, remb. Séc.
Soc. 20,16€.

Peristeen® Plus : une efficacité démontrée par des preuves cliniques

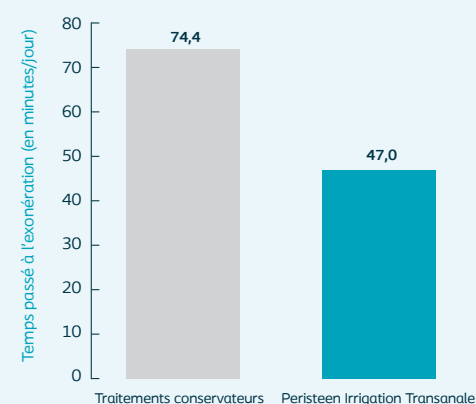
Etude clinique contrôlée²⁶

- > Etude internationale* multicentrique, comparative, contrôlée, randomisée réalisée sur 87 patients présentant une lésion médullaire.
- > Comparant : Peristeen® Plus Irrigation Transanale aux traitements médicaux conventionnels
- > Durée : 10 semaines

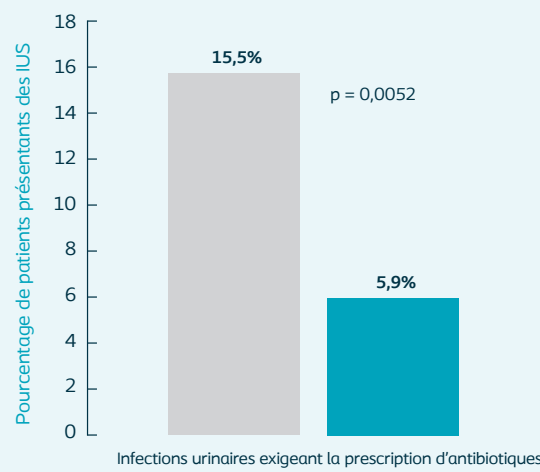
Diminution significative ($p<0.05$) de l'incontinence fécale et de la constipation objectivée à l'aide d'échelles validées.



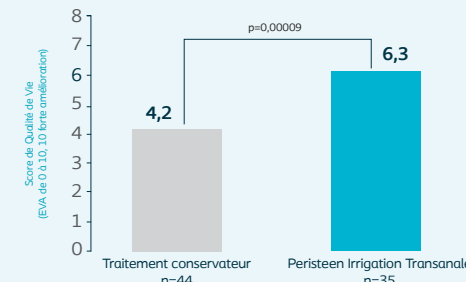
Diminution significative ($p=0.04$) du temps passé à l'exonération



Réduction significative ($p<0.01$) des infections urinaires symptomatiques



Amélioration de 50% du score de qualité de vie



* Allemagne, Angleterre, Danemark, Italie et Suède

Traitements conservateurs

Peristeen® Plus

Peristeen® Plus - Sonde rectale conique



- ✚ Sa forme
- ✚ Sa longueur
- ✚ Sa flexibilité



Intégralement remboursé*

Peristeen® Plus sonde rectale conique

Sondes coniques à usage unique

	Référence	GTIN
Système initial	291610	5701780238427
1 unité de contrôle + 2 sondes rectales + 1 poche + 1 paire d'attaches de jambe		
Sondes rectales coniques	291620	5701780238489
15 sondes rectales + 1 poche		
Tubulures	291461	5701780281317
2 tubulures avec connecteur		

Vidéo d'utilisation
Peristeen® Plus
sonde rectale conique



* Intégralement remboursé pour les patients en ALD et pour les patients au régime général bénéficiant d'un régime complémentaire dans le traitement symptomatique du syndrome de résection antérieure du rectum (LARS) chez les patients en échec d'un traitement conventionnel bien conduit . La prescription initiale doit être effectuée soit par un médecin de médecine physique et de réadaptation, soit par un gastro-entérologue, soit par un chirurgien viscéral. Le médecin traitant pourra prescrire le renouvellement de ce dispositif. L'irrigation transanale pourra être effectuée tous les 2 ou 3 jours, à l'issue d'une phase d'initiation. Les traitements de première intention pourront être poursuivis. Peristeen Plus Sonde rectale conique doit être réservé aux patients ayant reçu une éducation à l'utilisation de ce dispositif, notamment à l'auto-sondage. L'implication d'infirmiers formés à la technique ou de stomathérapeutes est recommandée pour l'apprentissage de la technique et peut être nécessaire lors de sa poursuite. Peristeen Plus Sonde rectale : Système initial : prix limite de vente au public 110,14 €TTC, remb. Séc. Soc. 110,14€. Sonde rectale conique (boîte de 15) : prix limite de vente au public 182,38€TTC remb. Séc. Soc. 182,38€. Tubulures (boîte de 2) : prix limite de vente au public 20,16€TTC, remb. Séc. Soc. 20,16€.

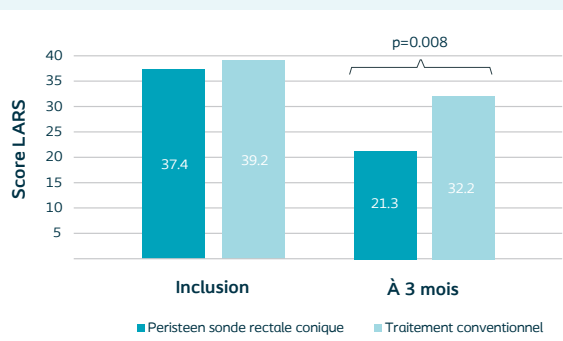
Peristeen® Plus : une efficacité démontrée par des preuves cliniques

Etude clinique contrôlée²⁹

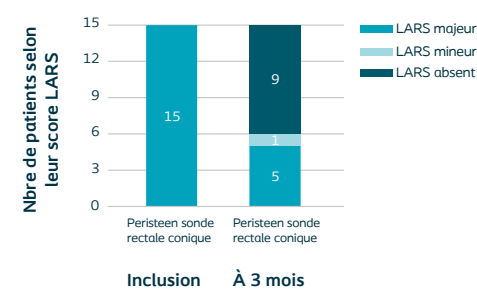
- > Etude multicentrique randomisée, contrôlée réalisée sur 32 patients, 30 analysés à distance à 3 mois minimum de remise en continuité de la stomie et présentant un score LARS majeur (>30).
- > Comparant : Peristeen® Plus sonde rectale conique au traitement conventionnel
- > Critère principal : amélioration du score LARS à 3 mois
- > Durée : 12 semaines

À 3 mois

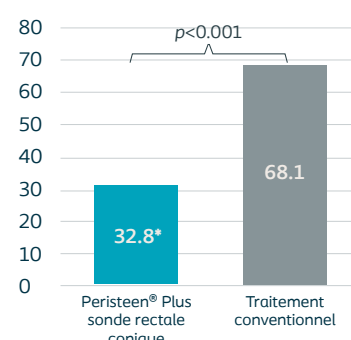
Réduction significative du score LARS



60% des patients n'ont plus de LARS



Réduction significative du temps passé à l'exonération



Temps (min) passé aux exonérations et aux épisodes d'incontinence après 3 mois de suivi

Le nombre d'exonérations diurnes et nocturnes est significativement plus faible en comparaison des traitements conventionnels

	ITA (Peristeen® Plus sondrectale conique)	Traitemetn conventionnel
	1.4 (0.9; 2.1)	3.8 (2.7; 5.4)
	0.29 (0.18; 0.48)	1.14 (0.58; 2.26)

Nombre de visites quotidiennes aux toilettes après 3 mois de suivi, moyenne (95% IC)

Les règles d'or de l'initiation aux irrigations transanales

La phase d'initiation dure 10 à 14 jours
1 soin tous les jours durant cette phase

Peristeen® Plus

Avant le soin

Le premier soin doit être réalisé en présence d'un professionnel de santé formé.



Vider sa vessie

Avant la 1^{ère} irrigation, le soignant s'assure que l'ampoule rectale est vide.

Le soin

Idéalement, le patient est assis sur les toilettes ou allongé sur le côté gauche.



Exercer 2 pressions pour gonfler le ballonnet

Si de l'eau s'écoule durant l'irrigation exercer 1 pression supplémentaire pour obtenir l'étanchéité. max = 4 pressions.



Instiller l'eau doucement : 1 pression toutes les 5 sec
Température de l'eau : environ 37°C (pastille verte)



Viser un volume de 500 ml pour la 1^{ère} irrigation

Augmenter de 50 ml par jour pour atteindre 10 ml / kg de poids, max = 1 l

Après le soin



Rester sur les toilettes jusqu'à ce que l'eau et les selles s'écoulent.

Les corps gras favorisent la rupture du ballonnet, n'utilisez pas de laxatifs par voie rectale ou lubrifiants

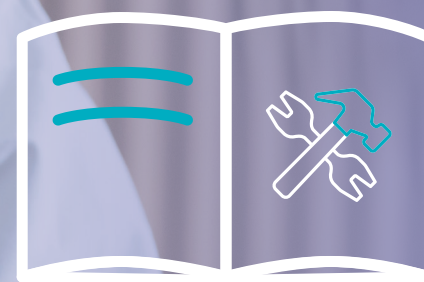
Le logo Coloplast est une marque enregistrée par Coloplast A/S, DK - 3050 Humlebaek.
© Tous droits réservés aux Laboratoires Coloplast - Réf. 2991P - Mars 2024

 **Coloplast**

**Demandez « les règles d'or » à votre
Responsable Régional Coloplast**



Outils & services



Julie, infirmière

Outils Sondes

Professionnels de santé

Documentations



3031C :
Règles d'or de
l'auto-sondage



208C :
Bloc d'aide
à la délivrance



2920C :
Guide d'évaluation des
facteurs de risques
d'infection urinaires



2927C :
Modèle des facteurs
de risques d'infections
urinaires



2477C :
Planches
anatomiques



209Z :
Brochure
Références

Outils d'éducation



2553C :
Buste Homme



2297C :
Buste Femme

Patients

Documents éducatifs



1267C : Livret
de sondage
intermittent
Femme



1268C : Livret
de sondage
intermittent
Homme



1769C :
Carnet Mictionnel



2496C :
Livret infections
urinaires

Outils pour le quotidien



2863C :
Brochure d'outils
pour le quotidien
Sondage intermittent



2739C :
Brochure
MémoSonde



2296C :
Pantier



255Z :
Miroir SpeediCath®



2590C :
Miroir retro
éclairé



Demandez vos documents & outils
à votre Responsable Régional Coloplast

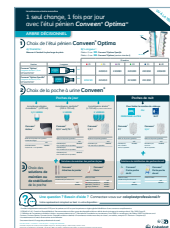
Outils Systèmes collecteurs et sondage à demeure

Professionnels de santé

Documentations



2988E :
Protocole de soin



1582E :
Poster arbre
décisionnel



1995E :
Bloc d'aide à la délivrance
Systèmes collecteurs et Sondes à demeure

Outils d'éducation



574E :
Mesureur



Verge de
démonstration

Patients

Documents éducatifs



2969E :
Livret d'information
Systèmes collecteurs



2648E :
Conseils d'utilisation
Conveen



272E :
Livret prostatectomie
totale



3033E
Conseils d'utilisation
sondage à demeure

Outils pour le quotidien



2318E :
Livret service d'auto-
rééducation périnéale



2680E :
Brochure d'outils
pour le quotidien



1677E :
Applicateur Conveen® Optima

Demandez vos documents & outils
à votre Responsable Régional Coloplast

Outils Peristeen® Plus

Professionnels de santé

Documentations



2794P :
Bloc d'aide à la prescription



209Z :
Brochure Références



2990P :
Protocole de soin

Documents éducatifs



2538C :
Tablette vidéo
Continence



2812P :
Outil d'entretien
avec le patient



2621P :
Score fonctionnel
digestif des maladies
neurologiques



2795P :
Echelle de Bristol

Patients

Documentations



2799P :
Guide d'utilisation



2793P :
Guide d'utilisation enfant

**Demandez vos documents & outils
à votre Responsable Régional Coloplast**



Votre **partenaire de confiance** pour améliorer la prise en charge des patients ayant des troubles de la continence ou stomisés

Nous avons développé **l'offre exclusive Coloplast® Professional** qui regroupe des **services et supports d'éducation** permettant aux professionnels de santé d'accéder à des informations fiables et pertinentes, d'échanger entre pairs et de partager leur expertise, afin d'optimiser la prise en charge et le suivi des patients.



Ensemble, facilitons la vie des personnes souffrant de troubles médicaux intimes.

Ce service comprend :



Supports d'informations

Revoir ou acquérir les fondamentaux dans une spécialité



Événements nationaux et régionaux

Se rencontrer, échanger et partager les bonnes pratiques entre pairs



Groupes de réflexion

Contribuer à la création des produits et services de demain



Projets de recherche

Trouver de nouvelles façons d'élever le standard des soins

Coloplast au service de vos patients

L'équipe de conseillers du **Service Relation Utilisateurs** est à l'écoute pour répondre à toutes les questions de vos patients sur leur appareillage Coloplast.

Les conseillers sont disponibles du lundi au vendredi de 8h30 à 12h30 et de 13h30 à 17h30 :

Par téléphone au : **0 800 01 58 68**

Par e-mail à : **FR_SRU@coloplast.com**



Coloplast est à vos côtés

Les **Responsables Régionaux Coloplast** sont vos interlocuteurs privilégiés et répondent à vos besoins :

- Conseils sur l'utilisation des produits.
- Échantillons et documentations sur demande.

Le **Service Clients Coloplast** vous assiste du lundi au vendredi, de 9h00 à 12h30 et de 13h30 à 17h30 :

- Commandes de produits.
- Échantillons et documentations sur demande.
- Conseils techniques sur l'utilisation des produits.

Pour plus d'informations, contactez Coloplast :

Téléphone : 01 56 63 18 00



Votre relais de confiance en ville

Le **Service Coloplast® Professional Conseil** offre un accompagnement personnalisé aux professionnels de santé exerçant à la ville pour les aider dans la prise en charge de leurs patients, de retour à domicile :

- Formation à la bonne utilisation des produits.
- Échantillons et documentations sur demande.
- Conseils personnalisés quant à la délivrance des produits.

Les conseillers sont disponibles du lundi au vendredi de 9h00 à 17h30, sans interruption :

par téléphone au : 01 56 63 18 88 - Choix 1

par e-mail à : **conseil.pro@coloplast.com**



Références bibliographiques

1. Etude LNE H060843, août 2007. Détermination des forces de frottements (en Newton) sur les sondes urinaires conformément à la norme NF T 54-112, pour les sondes SpeediCath® vs Actreen Glys vs Lofric Primo. Les sondes SpeediCath® ont exercé des forces de frottement significativement inférieures : 0.16 ± 0.002 vs 0.25 ± 0.04 avec LoFric Primo et 0.83 ± 0.05 avec Actreen Glys. Les sondes Luja™ bénéficient du même lubrifiant que les sondes SpeediCath.
2. Stensballe J et al. Eur Urol. 2005 Dec; 48(6): 978-83. Etude randomisée, en cross over et en simple aveugle. SpeediCath® vs LoFric vs InCare Advance Plus. 40 hommes volontaires sains. Critère principal : Frictions sur l'urètre (Newton) mesurées par une procédure automatisée. Résultats : Frictions plus faibles avec SpeediCath® ($0.14N \pm 0.003$ vs 0.28 ± 0.13 avec LoFric et 0.20 ± 0.05 avec Incare Advance Plus ; $p < 0,05$). Les sondes Luja™ bénéficient du même lubrifiant que les sondes SpeediCath.
3. Recommendations European Association of Urology Nurses (EAUN) 2013 - Evidence-based Guidelines for Best Practice in Urological Health Care: Urethral intermittent catheterization in adults. Page 29.
4. Landauro MH, Jacobsen L, Tentor F et al. New Intermittent Urinary Micro-Hole Zone Catheter Shows Enhanced Performance in Emptying the Bladder: A Randomised, Controlled Crossover Study. J. Clin. Med. 2023, 12, 5266. Etude randomisée, contrôlée. Sondes Luja™ homme vs sondes à 2 œils (VaPro, Hollister), 42 patients inclus. 3 visites. Critère principal : Résidu d'urine au premier arrêt de débit & épisodes d'arrêt du débit pendant le sondage. Résultats : Résidu d'urine au premier arrêt du débit : Luja™ 5,10 ml [2,79;7,42] vs sondes à 2 œils 39,40 ml [19,92;58,89] ($p < 0,001$). Nombre moyen d'arrêt du débit : Luja™ 0,17 [0,06;0,45] vs sondes à 2 œils 1,09 [0,75;1,60] ($p < 0,001$). Pic de pression d'aspiration au premier arrêt de débit significativement réduit (en cm H2O) témoignant de la réduction des muco-succions : -16,5 [-22,9; -10] avec Luja™ vs -113 [-156,4; -71,7] avec la sonde à 2 œils soit une différence moyenne de -97,6 ; $p < 0,001$. Hématurie positive à la bandelette : Luja™ 9,6% des cas [0,03;0,24] vs Sondes à 2 œils 29% des cas [0,17;0,45] ($p = 0,043$). Pic de pression d'aspiration au premier arrêt de débit significativement réduit (en cm H2O) témoignant de la réduction des muco-succions : -16,5 [-22,9; -10] avec Luja™ vs -113 [-156,4; -71,7] avec la sonde à 2 œils soit une différence moyenne de -97,6 ; $p < 0,001$. Hématurie positive à la bandelette : Luja™ 9,6% des cas [0,03;0,24] vs Sondes à 2 œils 29% des cas [0,17;0,45] ($p = 0,043$).
5. A. Willumsen, T. Reza, L. Schertiger, L. F. Nielsen - Reduction in Eyelet Size in Intermittent Urinary Catheters Results in Less Urothelial Microtrauma in the Bladder - Congrès UKCS 2023, Sheffield. Etude comparative ex-vivo évaluant la succion de la muqueuse vésicale avec les sondes à 2 œils vs les sondes avec Micro-Hole Zone Technology. Critère principal : Pic de pression moyen intra-cathéter (mbar). 21 essais réalisés par type de sondes. Critère secondaire : Analyses histologiques des morceaux de muqueuse testés. Résultats : Réduction significative des pics de pression négative (en coup de bâlier) (moyenne : -192,4 mbar avec Luja™ vs avec les sondes à 2 œils -806,8 mbar ; $p < 0,0001$). Réduction des lésions épithéliales sur l'analyse histologique (présence de zones d'exfoliation de l'urothélium avec les sondes à 2 œils vs amincissement et micro-brèches avec les sondes Micro-Hole Zone Technology). Conclusion : Luja™ permet une diminution des microtraumatismes sur la muqueuse par rapport à une sonde à 2 œils.
6. Stærk K, Schröder B, Jensen LK. Catheter-associated bladder mucosal trauma during intermittent voiding: An experimental study in pigs BJUI Compass. 2023. Etude randomisée in vivo sur porcs vivants puis analyse histo-pathologique sur vessies disséquées. Comparaison des microtraumatismes de la muqueuse lors du drainage de la vessie avec les sondes Luja™ avec MHZT vs les sondes à 2 œils (3 marques différentes : SpeediCath, Coloplast ; VaPro, Hollister ; LoFric, Wellspect) évalués à la cystoscopie, à l'examen histo-pathologique de la muqueuse vésicale au contact des œils et aux pics de pression intra-cathétérés mesurés à l'arrêt du débit. Résultats : des pics de pression significativement plus élevés mesurés avec la sonde à 2 œils vs les sondes Luja™ (-132,2 mbar \pm 7,4 mbar vs -42,3 mbar \pm 10,8 mbar ; $p < 0,0001$). Présence de lésions de la muqueuse observées au cystoscope et à l'examen histo-pathologique après sondages avec les sondes à 2 œils (score histologique et compatge des neutrophiles significativement augmentés vs contrôle ; $p = 0,0003$ et $p = 0,0002$ respectivement), non observés avec les sondes Luja.
7. Thiruchelvam N, Landauro MH, Biardeau X, Amarenco G et al. Improved emptying performance with a new micro-hole zone catheter in adult male intermittent catheter users: A comparative multi-center randomized controlled cross-over study. Neurourol Urodyn. 2024 Jan 9. Etude randomisée, contrôlée. Sondes Luja™ homme vs des sondes à 2 œils hydrophiles avec gaine (SpeediCath® Flex (Coloplast), VaPro (Hollister)). 73 patients inclus. Suivi sur 8 semaines, 3 visites. Critère principal : Résidu d'urine au 1er arrêt de débit (RU1) & Episodes d'arrêt de débit pendant le sondage. Résultats-Résidu d'urine au 1er arrêt de débit : Sondage par l'infirmière : Luja™ 18 ml [7,1;28,9] vs sondes à 2 œils 63,9 ml [37,9;90,0] ($p = 0,001$). Autosondages : Luja™ 8,2 ml [-5,6;22,1] vs sondes à 2 œils 36,8 ml [23,1;50,5] ($p = 0,004$). Résultats-Nombre moyen d'arrêt de débit : Sondage par l'infirmière : Luja™ 0,20 [0,09;0,43] vs sondes à 2 œils 1,32 [0,96;1,80] ($p < 0,001$). Autosondages : Luja™ 0,13 [0,04;0,37] vs sondes à 2 œils 0,96 [0,65;1,43] ($p < 0,001$). Pic de pression d'aspiration au premier arrêt de débit significativement réduit (en cm H2O), aussi bien lors des sondages par l'infirmière que des autosondages témoignant de la réduction des muco-succions. Hétérosondages : -7,5 [-43; -28] avec Luja™ vs -152,2 [-204,4; -100] avec la sonde à 2 œils soit une différence moyenne de -144,7 ($p < 0,001$). Autosondages : -13,6 [-20,5; -6] avec Luja™ vs -148,9 [-197,7; -100] avec la sonde à 2 œils soit une différence moyenne de -132,7 ($p < 0,001$).

Références bibliographiques (suite)

8. Landauro M.H, Tentor F, Pedersen T et al. Improved performance with the Micro-hole Zone intermittent catheter : A combined analysis of 3 randomized controlled studies comparing the new catheter technology with a conventional eyelet catheter J Wound Ostomy Continence Nurs. 2023;50(6):504-511. Trois études randomisées, contrôlées, multicentriques, à méthodologie identique. Sondes Micro-hole Zone Technology prototypes hommes et femme vs Sondes à 2 œils (SpeediCath® ou SpeediCath® Flex, Coloplast). 30 volontaires sains (15H/15F) et 30 patients en ASI (15H/15F) inclus. 3 visites. Critère principal : Résidu d'urine au 1er arrêt de débit et épisodes d'arrêt de débit pendant le sondage. Résultats combinés - groupe Hommes : Résidu d'urine au 1er arrêt de débit significativement plus élevé avec les sondes à 2 œils vs Luja™ (Différence moyenne de 49 ml [33-65 ml] ; (p<0,001). 8 fois plus d'arrêt de flux avec les sondes à 2 œils vs Luja™ (95% CI, 4,08-14,50).
9. Schrøder B, Tentor F, Micleaș T New micro-hole zone catheter reduces residual urine and mucosal microtrauma in a lower urinary tract model Sci Rep. 2024 Jan 27;14(1):2268 Etude ex-vivo sur modèle de vessie porcine. Comparaison de 4 prototypes de sondes MHZT (de différentes tailles de micro-perforations) vs des sondes à 2 œils contrôle (SpeediCath, Coloplast) sur les critères : vitesse du débit urinaire, résidu d'urine au 1er arrêt du débit et fréquence des épisodes d'aspiration de la muqueuse. Effet de la profondeur d'insertion sur les performances de la MHZT : Aucune différence significative de débit moyen ou de volume résiduel n'a été signalée entre les trois configurations (insertion de la totalité de la zone de drainage dans la vessie ; ou avec la moitié de la zone de drainage dans la vessie ; ou jusqu'à ce que l'écoulement commence, puis un peu plus, conformément aux instructions données aux patients). L'urine résiduelle était significativement plus faible dans les 3 scénarios avec la MHZT vs le contrôle (p < 0,001), avec plus de $44,3 \pm 30,5$ ml pour la sonde à 2 œils et entre $2,8 \pm 0,9$ et $4,0 \pm 1,6$ ml pour la MHZT. Aucune aspiration de la muqueuse avec arrêt de débit avec les sondes MHZT vs 13/15 sondages avec les sondes à 2 œils.
10. M. Kennelly, N. Thiruchelvam, M. A. Averbeck, E. Chartier Kastler et al. Adult neurogenic lower urinary tract dysfunction and intermittent catheterisation in a community setting: risk factors model for urinary tract infections. Adv Urol. 2019 Apr 2;2019:2757862.
11. SpeediCath® Flex evaluation study, Poster présenté au congrès de l'ISCoS (International Spinal Cord Society), oct 2017, Dublin, P248. , Etude prospective «avant-après» en 2 parties, Partie 2 : Critère principal : évaluation du succès de l'insertion des sondes SpeediCath® Flex dès le 1er essai dans les anatomies difficiles. Participants : 95 hommes pratiquant l'autosondage avec des sondes bâquillées (Tiemann), principalement pour grosse prostate (36%), rétrécissement urétral (26%) ou fausse route (12%). Résultats : 86% d'entre eux ont réussi le sondage avec SpeediCath® Flex dès le premier essai. Et sur les 87 patients qui l'ont utilisé pendant une semaine, 62% ont jugé Facile/Très Facile la navigation de la sonde dans l'urètre et 71% l'ont noté «douce à l'insertion». Etude réalisée sur la sonde SpeediCath® Flex qui présente le même embout «flex tip» que les sondes Luja.
12. Recommendations European Association of Urology Nurses (EAUN) 2013 - Evidence-based Guidelines for Best Practice in Urological Health Care: Urethral intermittent catheterization in adults.
13. Enquête internationale de satisfaction sur l'utilisation de SpeediCath® Compact Set, réalisée auprès de 1044 patients sous sondage intermittent dont 638 hommes et 406 femmes, février 2015. Chaque patient a testé 30 produits. 92% des patients ont trouvé SpeediCath® Compact Set discret. 88% ont noté SpeediCath® Compact Set facile à utiliser, 88% facile à ouvrir.
14. Enquête de satisfaction avec l'utilisation de SpeediCath® Control auprès de 17 patients, mars 2009. Résultats : 100% des participants l'ont noté Facile/Très facile à utiliser et 88% Facile/Très facile à contrôler durant le sondage.
15. Enquête européenne de satisfaction sur l'utilisation de SpeediCath® Compact Eve, réalisée auprès de 1176 femmes pratiquant l'autosondage dont 251 avec une dextérité manuelle réduite et de 161 professionnels de santé. Résultats 88% des patientes la trouvent facile à utiliser.
16. Verification Laboratory Report SpeediCath® Compact Eve, 2014: Page 5. Le test "Fermeture sécurisée après utilisation" consistait à ouvrir et refermer la sonde en essuyant les gouttes, l'agiter et la placer dans un filtre charbon pendant 1 minute et observer les fuites. 14 sondes testées. Résultats : aucune fuite observée.
17. La longueur utile de la sonde SpeediCath® Compact Eve est de 8,3cm. «La longueur fonctionnelle de l'urètre de la femme est de $3 \pm 0,5$ cm». G. Amarenco, A. Chantraine. Les fonctions sphinctériennes. Collection de l'académie européenne de médecine et de réadaptation, Springer 2008, Page 74.
18. Chartier-Kastler E et al. J Urol. 2013 Sep;190(3):942-7. Etude randomisée en cross over. SpeediCath® Compact vs sondes standards. 125 patients (dont 15 femmes). Critère Principal : Qualité de vie, à l'aide du questionnaire ISC-Q (allant de 0: Contraintes maximales liées à l'autosondage à 100: Aucune contrainte). Amélioration significative du score.
19. Guidelines on urinary incontinence. European Association of Urology (EAU); 2013 Mar. p. 27-49. www.guideline.gov/content.aspx?id=47641.
20. Consensus SPILF AFU, Nov 2002. Infections urinaires nosocomiales de l'adulte.
21. Recommandations CODIMS AP-HP, Déc 2009. Bon usage des dispositifs médicaux utilisés dans le drainage et le sondage vésical.

Références bibliographiques (suite)

22. Chartier-Kastler E et al. BJU Int. 2011 Jul; 108(2): 241-7. Etude randomisée, en cross over. Etuis péniens Conveen® Optima + poches Conveen® vs les protections absorbantes. 58 hommes incontinents urinaires. Critère principal : Qualité de vie. Résultats : Qualité de vie significativement améliorée sur 2 domaines du KHQ : « limitation des activités quotidiennes » ($p=0,01$) et « impact de l'incontinence » ($p=0,045$). Les participants ont attribué une note moyenne significativement supérieure pour les étuis péniens Conveen® Optima pour : sentiment de sécurité, sentiment de liberté, discréction, maîtrise des odeurs, respect de l'état cutané ($p<0,05$). 4 cas d'irritation cutanée qui a disparu en un à trois jours avec une meilleure hygiène dans trois cas et 1 cas d'éruption maculopapuleuse (l'utilisation de l'étui pénien a été arrêtée).
23. Recommandations CODIMS AP-HP, Déc 2009. Bon usage des dispositifs médicaux utilisés dans le drainage et le sondage vésical. Page 51 : Lorsque le patient sera installé dans son lit, un collecteur pourra être relié à la vidange de la poche de jambe pour toute la durée de la nuit.
24. Se référer à la notice d'utilisation.
25. Abrams P et al. Incontinence. 5th International Consultation on Incontinence. édition Février 2012. p.1740.
26. Christensen P et al. Gastroenterology 2006;131:738-747. Etude randomisée, comparative, multicentrique, suivi de 10 semaines. 87 blessés médullaires adultes avec un intestin neurogène traités par Peristeen vs traitements médicaux conservateurs, 81 analysés. Critères principaux : scores de symptômes de constipation et d'incontinence fécale. Résultats : Les patients traités avec Peristeen avaient moins de plaintes de constipation et d'incontinence fécale. Score constipation Cleveland (0 à 30 ; 30 sévère) : 10,3 vs 13,2 ($p=0,0016$) ; score incontinence St-Mark (0-24 ; 24 sévère) : 5,0 vs 7,3 ($p=0,015$). 4 événements indésirables ont été signalés dans le groupe ITA, aucun cas sévère, 2 cas non liés au dispositif (1 distension abdominale aigüe et 1 escarre sacré) et 2 cas de douleurs abdominales sévères se résolvant après déimpaction fécale après 3 et 9 semaines de traitement. Cette étude porte sur une version de Peristeen antérieure à Peristeen Plus.
27. Summative usability test report - Peristeen Plus (VV- 0314800), Décembre 2020. 30 patients et 30 professionnels de santé et aide-soignants. 78% d'entre eux ont répondu que le système Peristeen Plus est intuitif. 90% d'entre eux ont répondu que le système Peristeen Plus est simple à utiliser. 88% que Peristeen Plus est facile à manipuler.
28. Se référer à la notice utilisation du produit.
29. Meurette et al. Low anterior resection syndrome after rectal resection management: multicentre randomized clinical trial of transanal irrigation with a dedicated device (cone catheter) versus conservative bowel management, BJS, 2023, 1-4, znad078, N=30 Etude randomisée multicentrique, suivi de 12 semaines incluant 32 patients, 30 analysés à distance à 3 mois minimum de remise en continuité de la stomie et présentant un score LARS majeur (au moins 30) traité par Peristeen® Plus sonde rectale conique vs traitement conservateur – critère principal : amélioration du score LARS à 3 mois (0 à 42 - 30 sévère) 21,3 vs 32,2 ($p=0,008$). Temps consacré à l'exonération et aux épisodes d'incontinence par jour (minutes), moyenne sur 3 mois, 32,8 min vs 68,1 min ($p<0,001$). Visites aux toilettes par jour, moyenne sur 3 mois, 1,4 vs 3,8 ($p<0,001$). Visites aux toilettes par nuit, moyenne sur 3 mois, 0,29 vs 1,14 ($p<0,001$). Etude réalisée sur une version antérieure de Peristeen® Plus Sonde rectale conique, Coloplast a documenté l'équivalence en termes de performances et sécurité des 2 produits.
30. Avis de la CNEDIMTS SpeediCath® Compact, 20 juillet 2021.
31. Avis de la CNEDIMTS SpeediCath® Compact Set, 21 septembre 2021.
32. Amarenco G et al. Ed Coloplast 2014 : En pratique : prise en charge des troubles colorectaux par atteinte neurologique.
33. Crunelle S et al. Evaluation a long terme de patients présentant une myelomeningocele. J Readapt. Med. 1997, 17, n°2, 53-58.
34. Malone PS et al. Continence in patients with spina bifida: long term results. Arch. Dis. Child. 1994 Feb;70(2): 107-10. 3.
35. Krogh K et al. Colorectal symptoms in patients with neurological diseases. Acta Neurol Scand. 2001 Jun;103(6): 335-43. Review.
36. Recommendations European Association of Urology Nurses (EAUN). Evidence-based Guidelines for Best Practice in Urological Health Care: Urethral intermittent catheterization in adults. 2024.
37. Thiruchelvam N, Hashim H, Forman CR, et al. New compact micro-hole zone catheter enables women to achieve effective bladder emptying without flow-stops. Br J Nurs. 2024 Sep 19;33(17):834-43. Etude randomisée, contrôlée, en cross over, sondes micro-perforées Luja femme vs sondes à 2 œils SpeediCath Compact Eve et SpeediCath Compact Plus Femme (Coloplast). 82 patientes suivies pendant 4 semaines. Critère principal : Volume de résidu d'urine au premier arrêt de débit et nombre d'arrêt de débit. Résultats : avec Luja femme, le résidu d'urine au premier arrêt de débit est <10 ml pour 83% des patientes et aucun arrêt de débit n'est observé chez 87% des patientes. Le sondage avec la MHZT réduit significativement le risque d'arrêt du débit, avec un risque relatif 2,74 fois inférieur durant l'HSI et 2,52 fois inférieur durant l'ASI. Il n'y avait pas de différence significative sur le volume moyen de résidu d'urine au premier arrêt de débit entre les deux sondes. Critère secondaire : La sonde est douce

Références bibliographiques (suite)

- au retrait. Résultats : 92% des patientes sont Tout à fait d'accord/D'accord concernant Luja Femme (vs 70% avec les sondes à 2 œils). Critère secondaire : Pincement/picotement durant le sondage. Résultats : 5% des patients sont Tout à fait d'accord/D'accord concernant Luja Femme (vs 25% avec les sondes à 2 œils)
38. Tentor F, Grønholt Schrøder B, Nielsen S, et al. Development of an ex-vivo porcine lower urinary tract model to evaluate the performance of urinary catheters. *Sci Rep.* 2022;12(1):17818. (17).
 39. Pre Clinical Laboratory Report - Luja female - TM7067 (Glahn Model Test) - 2024-0053. Test comparatif ex-vivo évaluant les effets de l'aspiration de la muqueuse vésicale avec les sondes à 2 œils (Infyna Chic, Hollister ; SpeediCath Compact +, SpeediCath Compact Eve, Coloplast) vs Luja femme. Critère d'évaluation : pression négative intra-cathéter. 15 mesures réalisées pour chaque type de sondes, sous 20 cmH2O pour simuler la pression abdominale en position assise. Résultats : La pression négative moyenne des quinze tests d'aspiration de la muqueuse avec Luja femme était significativement plus basse que celle de toutes les autres sondes testées (-119 mbar vs -219 à -264 mbar* pour les sondes à 2 œils ; p<0,0001). Pas de différence statistique entre les performances des autres sondes à 2-œils. *-264 mbar avec Infyna Chic (P5).
 40. Willumsen A, Suldvart B, Bagi P, Nielsen LF. The effect of Micro-hole Zone Technology in female intermittent urinary catheters as examined in an ex-vivo setting. ISCoS annual scientific meeting, Antwerp, Belgium 2024. Test comparatif ex-vivo évaluant l'aspiration de la muqueuse vésicale avec les sondes à 2 œils (Infyna Chic, Hollister ; SpeediCath Compact +, SpeediCath Compact Eve, SpeediCath Standard, Coloplast ; LoFric Elle, Wellspect) vs Luja femme. Critère d'évaluation : nombre d'arrêt de débit. 10 mesures ont été réalisées pour chacune des sondes sur 3 vessies porcines (n=30 mesures/sonde). Résultats : Le nombre d'arrêt de débit était significativement inférieur avec Luja femme (1/30 vs 17/30 à 24/30* avec les sondes à 2 œils). Aucun tissu n'a été observé à l'intérieur de la lumière des sondes Luja pendant les épisodes d'aspiration, contrairement aux sondes à 2 œils.
 41. Willumsen A, Reza T, Schertiger L, et al. Reduction in lower urinary tract mucosal microtrauma as an effect of reducing eyelet sizes of intermittent urinary catheters. *Sci Rep.* 2024 Jul;14(1):15035. Etude comparative ex-vivo évaluant l'aspiration de la muqueuse avec les sondes à 2 œils vs les sondes MHZT. Critère principal : Pic de pression moyen intra-cathéter (mbar). 21 essais réalisés par type de sondes. Critère secondaire : Analyses histologiques des morceaux de muqueuse testés. Résultats : Réduction significative des pics de pression négative (en coup de bâlier) (moyenne : -192,4 mbar avec les sondes MHZT vs avec les sondes à 2 œils -806,8 mbar ; p<0,0001). Réduction des lésions épithéliales sur l'analyse histologique (présence de zones d'exfoliation de l'urothélium avec les sondes à 2 œils vs amincissement et micro-brèches avec les sondes MHZT). Conclusion : Luja permet une diminution des microtraumatismes sur la muqueuse par rapport à une sonde à 2 œils.
 42. LCA report Luja Female vs SpeediCath Compact Eve 2023 V1 Novembre 2023. P34-35. Etude comparative évaluant l'empreinte carbone. Résultats : L'empreinte carbone totale est de 65,19g de CO2 pour Luja femme vs 83,87g de CO2 pour SpeediCath Compact Eve. La différence relative est de -22,27% en faveur de Luja femme.
 43. Laboratory Report/Verification Laboratory Report. Weight Comparison with other relevant Compact Female Catheters V1 Août 2023. P5. Test comparatif évaluant la masse de déchet plastique générée (en grammes) lors de l'élimination d'une sonde Luja femme (Coloplast) vs SpeediCath Compact Eve (Coloplast) vs Infyna Chic (Hollister). Résultats : Luja génère moins de déchet plastique que les comparateurs (9,2g vs 12,8g pour SpeediCath Compact Eve et 13,9g pour Infyna Chic).
 44. Snyder et al. Report of the task group on reference man. International commission on radiological protection, Pergamon 1974.

Mentions légales

Luja™ femme, SpeediCath® Standard Femme, SpeediCath® Compact Eve, SpeediCath® Compact Femme, SpeediCath® Compact Plus, SpeediCath® Compact Set Femme : Dispositifs médicaux destinés au sondage intermittent, de classe I, stériles, marqués CE (2460).

SpeediCath® Flex, SpeediCath® Flex Set, SpeediCath® Compact Homme, SpeediCath® Compact Set Homme, SpeediCath® Standard Homme, SpeediCath® standard et SpeediCath® Control : Dispositifs médicaux destinés au sondage intermittent par l'urètre ou par une stomie continentale et pouvant également être utilisés pour auto-dilatation de l'urètre, de classe I, stériles, marqués CE (2460).

Luja™ : Dispositif médical destiné au sondage intermittent par l'urètre et pouvant également être utilisé pour auto-dilatation de l'urètre, de classe I, stérile, marqué CE (2460)

Conveen® Optima, Poches à urine Conveen® & accessoires poche à urine Conveen® : Dispositifs médicaux destinés à l'incontinence urinaire masculine, de classe I, non stériles, marqués CE.

Conveen® Prep : Dispositif médical destiné à protéger les peaux sensibles ou traumatisées exposées aux adhésifs, à l'urine, aux fécès ou aux frottements, de classe I, non stérile, marqué CE.

Lingettes Brava : Dispositif médical destiné à nettoyer la peau intacte lors du changement d'appareillage de stomie ou de continence (par ex. étuis pénien ou sondes urinaires), de classe I, non stérile, marqué CE.

Retrait d'adhésif Brava : Dispositif médical destiné au retrait des adhésifs médicaux de la peau intacte, de classe I, non stérile, marqué CE.

Sondes à demeure Folysil : Dispositif médical destiné au sondage urétral, de classe IIb, stérile, marqué CE (2460).

Poches à urine stériles Conveen® Triform : Dispositif médical destiné à recueillir passivement l'urine, de classe I, stérile, marqué CE (2460).

Peristeen® Plus : Dispositif médical indiqué pour les patients qui souffrent d'incontinence fécale, de constipation chronique et/ou qui consacrent un temps anormalement long à la procédure d'exonération. Le produit est indiqué pour les hommes et les femmes adultes et les enfants à partir de 3 ans. L'irrigation transanale avec Peristeen® Plus® Plus n'est pas recommandée pour les femmes enceintes ou qui envisagent une grossesse, car le produit n'a pas été évalué chez cette population de patientes.

Complications : La perforation intestinale est une complication extrêmement rare, mais grave et potentiellement mortelle de l'irrigation transanale, qui nécessite une hospitalisation d'urgence et, souvent, une intervention chirurgicale. Consultez immédiatement un médecin si, pendant ou après la procédure d'irrigation transanale Peristeen, vous présentez l'un des symptômes suivants :

- Douleur abdominale ou dorsale sévère ou prolongée, notamment si elle est associée à de la fièvre
- Saignement anal sévère ou prolongé

Dispositif médical destiné à l'évacuation du contenu de la partie inférieure et descendante du colon, de classe I, non stérile, marqué CE.

Peristeen® Plus sonde rectale conique : Dispositif médical indiqué pour les patients qui souffrent d'incontinence fécale, de constipation chronique et/ou qui consacrent un temps anormalement long à la procédure d'exonération. Le produit est indiqué pour les hommes et les femmes adultes et les enfants à partir de 3 ans.

Complications : La perforation intestinale est une complication extrêmement rare, mais grave et potentiellement mortelle de l'irrigation transanale, qui nécessite une hospitalisation d'urgence et, souvent, une intervention chirurgicale. Consultez immédiatement un médecin si, pendant ou après la procédure d'irrigation transanale Peristeen, vous présentez l'un des symptômes suivants :

- Douleur abdominale ou dorsale sévère ou prolongée, notamment si elle est associée à de la fièvre
- Saignement anal sévère ou prolongé.

Dispositif médical destiné à faciliter l'évacuation du contenu de la partie inférieure et descendante du colon de classe I, non stérile, marqué CE.

Fabricant : Coloplast A/S. (Pour tous les produits sus-mentionnés)

Sondes à demeure Folatex : Dispositif médical destiné pour le drainage urinaire et l'administration de traitements médicamenteux, de classe IIb, stérile, marqué CE (0123).

Fabricant : Well Lead Medical, Ltd

Filet Conveen® : Dispositif médical destiné à la fixation de poches à urine de jambe portées par les personnes disposant de sondes urinaires temporaires ou permanentes et d'étuis pénien, de classe I, non stérile, marqué CE.

Fabricant : Tytex A/S.

Lire attentivement les notices d'instructions de tous les produits sus-mentionnés, avant utilisation.

LPO

en Bocadillos

vulgaris)
3m - 40kg

CALAMARES

(*Loligo vulgaris*)
VIVEN HASTA 50m DE PROFUNDIDAD

Piruletas



-a la Pla



Jefferson, utilisateur Conveen®

Anillos Cru

Carpaccio

Minihamburguesa

Tartar

ÍN



L'histoire de Coloplast commence en 1954 au Danemark.

Elise Sørensen est infirmière. Sa soeur Thora vient juste d'être opérée d'une colostomie et refuse de sortir de chez elle de crainte que sa stomie ne fuit en public. Pour répondre aux problèmes de sa soeur, Elise crée la première poche de stomie adhésive au monde. Une poche de recueil qui ne fuit pas, donnant à Thora, et à des milliers de personnes comme elle, la chance de reprendre une vie normale.

Une solution simple mais qui peut changer une vie.

Aujourd'hui, notre activité concerne les soins des stomies, l'urologie, la continence et les soins des plaies. Nous continuons de suivre l'exemple d'Elise : nous écoutons, nous apprenons et nous développons, en étroite collaboration avec les utilisateurs, des produits et services qui facilitent la vie des personnes souffrant d'altérations physiques intimes.

Document réservé à l'usage de professionnels de santé.

[Soins des stomies](#) | [Continence](#) | [Soins des plaies](#) | [Urologie interventionnelle](#)

Laboratoires Coloplast, SAS : Société par actions simplifiée
Siège social : Le Move - 38 rue Roger Salengro - 94120 Fontenay-sous-Bois - France
Capital social : 22 001 980 Euros - RCS CRETEIL : 312 328 362
SIREN : 312 328 362 - CODE NAF (ex APE) : 4646Z
N° TVA Intracommunautaire : FR 18 312 328 362

www.coloplastprofessional.fr Le logo Coloplast est une marque enregistrée par Coloplast A/S, DK - 3050 Humlebaek.
© Tous droits réservés aux Laboratoires Coloplast - Réf. 247Z - PM-33801 - Février 2025 - PS

