



Quand une déterision au bloc opératoire doit être repoussée, maintenant vous avez une autre solution !



La Thérapie V.A.C. VERAFLU™, associée au pansement V.A.C. VERAFLU CLEANSE CHOICE™, permet de favoriser le nettoyage de la plaie et l'élimination de matériaux infectieux tels des exsudats épais et de la fibrine.

De quoi avez-vous besoin pour commencer la thérapie ?



Unité de Thérapie
V.A.C. ULTA™



Réservoir
V.A.C. ULTA™ - 1000ml



V.A.C. VERALINK™
Cassette



Solution topique
saline



Kit Pansement V.A.C.
VERAFLO CLEANSE
CHOICE™

Lancement de la V.A.C. VERAFLU™ Thérapie

Application du pansement V.A.C. VERAFLU CLEANSE CHOICE™

De la même manière que la thérapie V.A.C.®, pansez la plaie comme vous le feriez normalement mais assurez que la couche alvéolée est la couche primaire au contact de la plaie.

Fréquence de changement du pansement

Recommandation de trois changements de pansement par semaine (toutes les 48 à 72 heures)

Paramètres de thérapie par défaut (ajustez comme prescrit)

Temps d'instillation 10 minutes

Temps de thérapie V.A.C.® de 3,5 heures à -125 mmHg

A J7, évaluez la plaie



Une étude rétrospective ¹ :

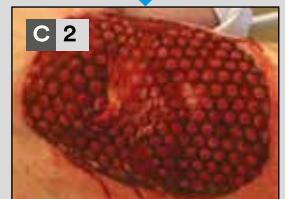
Nouveau pansement en mousse utilisant le traitement des plaies par pression négative avec instillation pour éliminer l'exsudat épais.

Une analyse rétrospective des données sur 21 patients, présentant 21 plaies complexes et larges présentant des zones de tissus dévitalisé et / ou de la fibrine jaune, ont été traités dans un hôpital par plusieurs chirurgiens.

V.A.C. Thérapie VERAFLORTM a été proposée avec les paramètres suivants:

Solution : saline

Temps d'instillation : 10 minutes



Temps de thérapie VAC : 3,5 heures

Pression : -125 mmHg

Nombre moyen de changements de pansements par semaine : 2,9

Durée moyenne de la thérapie : 8,7 jours

Type de patients:

- 11/21 (52,4%) ont subi une déterction chirurgicale avec ROCF-CC avant mise en place de la NPWTi-d.
- 10/21 (47,6%) n'ont pas eu de déterction chirurgicale avec ROCF-CC avant mise en place de la NPWTi-d (ils ont été traité ou par déterction autolytique, ou par déterction mécanique à l'aide d'un scalpel ou d'une curette ou n'ont pas été traités par déterction)
- 15/21 (71,4%) ont confirmé une infection osseuse qui a été traitée.

Résultats:

- 18/21 (85,7%) des plaies avaient moins de 10% de leur surface présentant de la nécrose noire non viable après 1 à 3 changements de pansements en moyenne.
- 12/21 (57,1%) des plaies avaient moins de 10% de surface présentant un résidu fibrineux jaune après 1 à 3 changements de pansement en moyenne
- 20/21 (95,2%) des plaies ont montré une formation rapide de tissu de granulation au niveau du lit de la plaie directement en contact avec la mousse.

Comme pour toute étude de cas, les résultats et les enseignements ne doivent pas être interprétés comme une garantie ou une garantie de résultats similaires. Les résultats individuels peuvent varier selon la situation et l'état du patient.

Photos et étude de cas: Photos et étude de cas fournis gracieusement par Luc Teot, MD, PhD.

Pour plus d'informations, veuillez contacter votre représentant 3M + KCI

V.A.C.[®] Therapy, V.A.C. VERAFLOR[™] Therapy, V.A.C. VERAFLOR CLEANSE[™] Dressing, V.A.C. VERAFLOR CLEANSE CHOICE[™] Dressing et ACTIV.A.C.[™] Therapy sont des produits de classe IIb. SNAP[™] Therapy est un produit de classe IIa. Organisme notifié: BSI 0086.

Bibliografia

1. Teot L, Boissiere F, Fluieraru S. Novel foam dressing using negative pressure wound therapy with instillation to remove thick exudate. Int Wound J 2017;14:842-848.

NOTE: Specific indications, contraindications, warnings, precautions and safety information exist for these products and therapies. Please consult a physician and product instructions for use prior to application. This material is intended for healthcare professionals.

©Copyright 2020 3M. All rights reserved. 3M and the other marks shown are marks and/or registered marks. Unauthorized use prohibited. PRA-PM-FR-00180 (04/20)

3M + KCI