



Veraflo™
Therapy

Ihre Alternative falls ein chirurgisches Debridement nicht möglich ist!



Wird die 3M™ Veraflo™ Therapie zusammen mit dem 3M™ V.A.C. Veraflo Cleanse Choice™ Dressing eingesetzt, bietet sie Ihnen eine einfache Möglichkeit, die Wunden Ihrer Patienten zu reinigen und infektiöses Material, Wundbeläge und Exsudat zu entfernen.

Zum Therapiebeginn benötigen Sie:



3M™ V.A.C.® Ulta Therapieeinheit



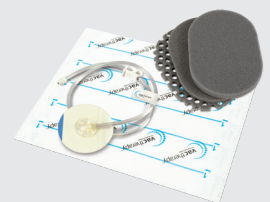
3M™ InfoV.A.C.™ 1000 ml Kanister



3M™ V.A.C. Veralink™ Kasette



Topische Wundspüllösung



3M™ V.A.C. Veraflo Cleanse Choice™ Kit – Medium

Anlage der Veraflo Therapie

Anlage des V.A.C. Veraflo Cleanse Choice Dressings

Die Wunde wird analog zur klassischen V.A.C.® Therapie Verbandsanlage versorgt. Das Dressing mit den großen Durchtrittslöchern dient als Wundkontaktschicht.

Empfehlung des Verbandswechsel:

Mind. 3x wöchentlich oder alle 48–72 Stunden.

Standardtherapieeinstellungen (können angepasst werden)

Einwirkzeit: 10 Minuten

V.A.C.® Therapie Zeit: 3.5 Stunden bei einem Unterdruck von -125mmHg

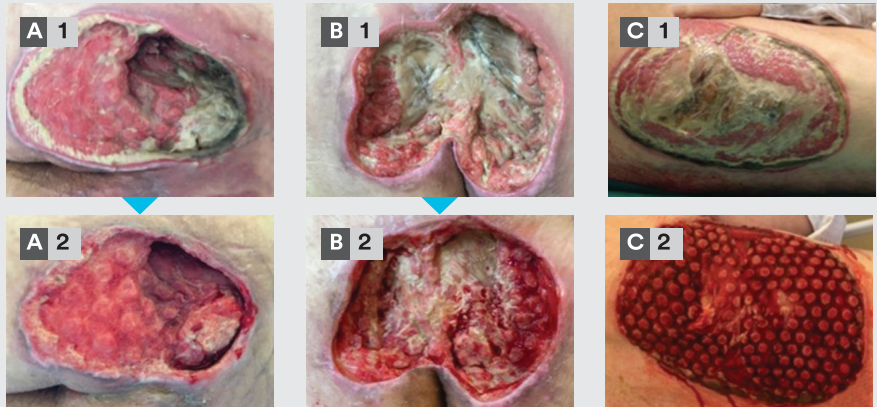
Am 7. Therapietag muss die Wunde beurteilt werden!

Eine retrospektive Studie:¹

Neuartiges Dressing nutzt Vakuuminstillation (NPWTi-d) um zähflüssiges Exsudat zu entfernen.

Eine retrospektive Datenanalyse zu 21 Patienten mit insgesamt 21 großflächigen, komplexen Wunden, die u.a. sowohl avitales Gewebe und/oder fibrinöse Beläge aufwiesen, wurden von verschiedenen Chirurgen stationär in einem Krankenhaus versorgt.

Die 3M™ V.A.C. Veraflo™ Therapie wurde mit den folgenden Einstellungen appliziert:



- ▶ Instillationslösung: Kochsalzlösung (NaCl) Einwirkzeit: 10 Minuten
- ▶ V.A.C. Therapie: 3,5 Stunden Zieldruck/Unterdruck: -125mmHg
- ▶ Durchschnittliche Anzahl der Verbandswchsel: 2,9 Durchschnittliche Anwendung der NPWTi-d Therapie: 8,7 Tage

Patienten

- ▶ 11/21 Patienten (52.4%) erhielten vor der Anlage der NPWTi-d ein chirurgisches Debridement mit ROCF-CC
- ▶ 10/21 Patienten (47.6%) erhielten vor der Anlage der NPWTi-d kein chirurgisches Debridement mit ROCF-CC Sie erhielten vor Therapiebeginn ein autolytisches oder ein chirurgisches Debridement mittels Skalpell/Kürette
- ▶ 15/21 Patienten (71.4%) wiesen eine bestätigte und behandelte Osteomyelitis auf

Studienergebnisse

- ▶ 18/21 Wunden (85.7%) wiesen weniger als 10% avitales Gewebe nach durchschnittlich 1-3 Verbandswchsel auf
- ▶ Bei 12/21 Wunden (57.1%) waren nach durchschnittlich 1-3 Verbandswchseln weniger als 10% des Wundgrundes mit gelben Fibrinbelägen überzogen
- ▶ Bei 20/21 Wunden (95.2%) konnte eine schnelle Bildung von Granulationsgewebe durch die Wundkontaktfläche des Dressings mit den großen Durchtrittslöcher nachgewiesen werden

Wie bei allen Fallstudien dürfen die Ergebnisse nicht als Garantie oder Gewährleistung ähnlicher Ergebnisse interpretiert werden. Die Ergebnisse können je nach Situation und Zustand des Patienten im Einzelfall variieren.

Fotos und Patientendaten mit freundlicher Genehmigung Luc Teot, MD, PhD.



KCI Medizinprodukte GmbH
Hagenauer Straße 47
D-65203 Wiesbaden
+49 (0) 800 78 33 524
kci-kundenservice@mmm.com
3M.com/KCI



KCI Austria GmbH
Lemböckgasse 49, Stiege A
1230 Wien
+43 (0) 186 330
kci-atkundenservice@mmm.com
3M.com/KCI

KCI Medical GmbH
Ifangstraße 91
8153 Rülmlang
+41 (0)848 848 900
postmasterch@mmm.com
3M.com/KCI

References

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.

Hinweis: Für die Produkte und Therapien von KCI gelten spezifische Indikationen, Kontraindikationen, Warnungen, Vorsichtsmaßnahmen und Sicherheitsinformationen. Bitte machen Sie sich vor der Verwendung mit dem jeweiligen Anwender- und Produktleitfaden vertraut. Dieses Material ist für medizinisches Fachpersonal bestimmt.

© 2021 3M. All rights reserved. 3M and the other marks shown are marks and/or registered marks. Unauthorized use prohibited. PRA-PM-AT-00214 (06/21). OMG157928.

Für weitere Informationen kontaktieren Sie bitte Ihren 3M Ansprechpartner.