



# Prevena Restor<sup>MC</sup>

Récupération postopératoire

## Arthroplastie totale bilatérale primaire du genou

R. Michael Meneghini, MD; Orthopaedic Surgery, Indiana University Health Hip and Knee Center and Indiana University School of Medicine, Indianapolis, IN

### Patient

Un patient de 64 ans s'est présenté pour une arthroplastie totale bilatérale primaire du genou. Les comorbidités du patient et ses facteurs à risque étaient l'obésité, l'hypertension, l'hyperlipidémie et le reflux gastro-œsophagien.

### Diagnostic

Le patient devait recevoir une arthroplastie totale bilatérale primaire du genou en raison d'une douleur et d'une raideur invalidantes dues à une arthrose en phase terminale réfractaire aux mesures non opératoires.

### Mise en place

Le patient a reçu une antibiothérapie prophylactique intraveineuse préopératoire et postopératoire pendant 24 heures. Immédiatement après la chirurgie, le système de prise en charge des incisions 3M<sup>MC</sup> Prevena Restor<sup>MC</sup> Arthro•Form<sup>MC</sup> a été appliqué sur les incisions fermées avec une pression négative de -125 mmHg. Les objectifs de la thérapie étaient de gérer l'incision chirurgicale et les tissus mous environnants, de maintenir ensemble les bords de l'incision fermée, de réduire la force de traction à travers l'incision fermée et de contribuer à la réduction de l'œdème.

### Sortie de l'hôpital et suivi

Le patient est sorti avec le kit pour système 3M<sup>MC</sup> Prevena Restor<sup>MC</sup> Arthro•Form<sup>MC</sup> et celui-ci lui a été retiré après 7 jours lors d'une visite de suivi. Les incisions de l'arthroplastie ont cicatrisé sans complication (Figure 1).



**Figure 1** Incisions de l'arthroplastie totale bilatérale du genou après 7 jours d'utilisation du système de prise en charge des incisions 3M<sup>MC</sup> Prevena Restor<sup>MC</sup> Arthro•Form<sup>MC</sup>.



Illustration d'artiste du système de prise en charge des incisions 3M<sup>MC</sup> Prevena Restor<sup>MC</sup> Arthro•Form<sup>MC</sup> appliqué sur un genou. À des fins d'illustration uniquement.

Disponible au Canada auprès des distributeurs 3M-KCI autorisés.  
KCI USA, Inc., une société 3M  
Propriété de KCI et exploitée par 3M Company

**KCI Medical Canada Inc.**  
75 Courtneypark Dr W, Unit 4  
Mississauga, ON  
L5W 0E3

**KCI USA, INC.**  
12930 IH 10 West  
San Antonio, TX  
78249

Données et photos de la patiente utilisées avec l'aimable autorisation de R. Michael Meneghini, MD, Orthopaedic Surgery, Indiana University Health Hip and Knee Center and Indiana University School of Medicine, Indianapolis, IN.  
**Remarque :** comme dans toute étude de cas, les résultats observés ne doivent pas être interprétés comme étant garants de résultats comparables. Les résultats individuels peuvent varier selon les circonstances et l'état du patient.

**Remarque :** ces produits et thérapies sont associés à des indications spécifiques, des contre-indications, des avertissements, des précautions et des renseignements de sécurité. Veuillez consulter un médecin et les instructions d'utilisation du produit avant l'application. Ce document est destiné aux professionnels de santé.

© 2021, 3M. Tous droits réservés. 3M et les autres marques indiquées sont des marques et/ou des marques déposées. Toute utilisation non autorisée est interdite. Utilisées sous licence au Canada. PRA-PM-CA-00177 2105-20639 E