

# La prise en charge des patients ayant eu une chirurgie générale dépasse les limites du bloc opératoire.

Dans un contexte où le système de santé est de plus en plus surchargé, les chirurgiens sont amenés à faire davantage avec moins de ressources, ce qui risque d'entraîner des complications pour les patients. Ces complications peuvent avoir des conséquences en cascade, notamment une cicatrisation difficile, des séjours prolongés à l'hôpital et une dégradation de la qualité de vie pour le patient.

#### Améliorer la prise en charge globale des patients.

Aujourd'hui, la complexité de l'environnement de soins impose aux professionnels de santé de se prémunir des complications du site opératoire (CSO) pour améliorer la prise en charge globale des patients :

- Efficacité des traitements
- Diminution des durées de séjours hospitaliers
- Réduction des coûts
- Réduction des réadmissions
- Augmentation des chirurgies ambulatoires et des soins à domicile
- Retour à domicile précoce
- Optimisation des télé-consultations

#### Reconnaître les risques liés aux chirurgies abdominales

Le risque de contracter une infection du site opératoire (ISO) varie selon le tupe d'intervention chirurgicale et se situe généralement entre 2 et 5 %1-3. Toutefois, ce risque augmente dans le cas des chirurgies abdominales, en raison de l'implication de l'intestin et du risque accru d'écoulement fécal, rendant la contamination plus probable.

Les interventions d'urgence sont particulièrement difficiles dans la mesure où les patients présentent souvent des facteurs de risque et de faibles réserves physiologiques. La création et la fermeture de stomie sont également associées à un risque élevé d'ISO et même les chirurgies colorectales planifiées comportent des risques similaires.

#### Complications des infections du site opératoire :



Taux d'ISO pour les interventions abdominales ouvertes4



des interventions gastro-intestinales 5-6



Taux d'ISO à la suite d'une chirurgie colorectale7



La thérapie par pression négative 3M™ Prevena™ est indiquée dans la prise en charge des incisions fermées. Elle réduit le risque de complications post-opératoires, notamment les infections, protège le site de l'incision après une intervention chirurgicale jusqu'à 7 ou 14 jours\*, et favorise la cicatrisation post-opératoire des patients à risques.

La thérapie 3M™ Prevena™ apporte aux chirurgiens la fiabilité dont ils ont besoin pour protéger les patients au-delà du bloc opératoire.



Barrière contre les contaminations extérieures.



Elimination des fluides et des éléments infectieux.8



Diminution des tensions latérales des incisions suturées/agrafées.\*



Maintient les bords de l'incision ensemble."



Pression continue de -125 mmHg jusqu'à 7 ou 14 jours.



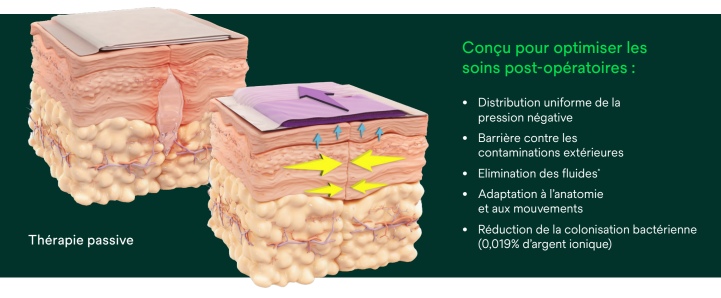
Réduction des œdèmes.

Les pansements 3M™ Prevena™ et 3M™ Prevena Restor™ peuvent être appliqués pour divers actes médicaux et sites anatomiques.

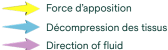
<sup>\*</sup>La durée maximale du traitement avec la plateforme de thérapie 3M™ Prevena™ est de 7 jours. La durée maximale du traitement avec la plateforme de thérapie 3M™ Prevena Restor™ est de 14 jours \*\*Dans un réservoir.

# Thérapie 3M™ Prevena™: un mécanisme d'action avancé.

La thérapie 3M™ Prevena™ est une thérapie par pression négative continue de -125 mmHg avec une technologie de pansement en mousse réticulée à pores ouverts. Cette innovation permet une prise en charge optimisée des fluides (réservoir externe et remplaçable) et une amélioration de la cicatrisation des incisions fermées



Thérapie 3M™ Prevena™



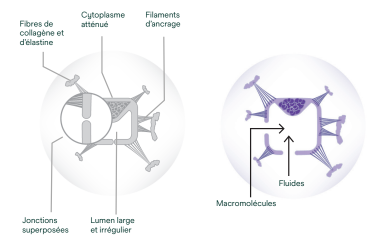
# Réduction des œdèmes post-opératoires.

Les effets de la thérapie 3M™ Prevena™ appliquée sur une peau saine ont été évalués à l'aide de l'analyse par éléments finis (AEF)<sup>9</sup>

Selon l'analyse, la thérapie 3M™ Prevena™ appliquée sur une peau saine apporte une expansion volumétrique qui peut contribuer à :

- Etirer les tissus sous-jacents
- Réduire la pression locale du liquide interstitiel
- Ouvrir les vaisseaux lymphatiques pour permettre l'élimination des fluides





<sup>\*</sup>Dans un réservoir.

## Les preuves cliniques soutenant l'utilisation de la thérapie 3M™ Prevena™ se multiplient.

Une méta-analyse de 22 études portant sur diverses interventions chirurgicales abdominales a démontré que la thérapie 3M™ Prevena™ réduit considérablement le risque de diverses complications du site opératoire (CSO) tout en contribuant à améliorer les résultats financiers liés aux soins.<sup>10</sup>

#### Risque de complications cliniques réduit :

# **Complications cliniques**

#### Complications du site opératoire

11 études : (p = 0.003)



#### Infections du site opératoire

20 études :  $(p < 0.001)^*$ 



Infection superficielle du site opératoire

8 études :  $(p < 0.001)^*$ 

Déhiscence"

12 études :

 $(p = 0.042)^*$ 



Infection profonde du site opératoire\*\*

9 études; (p = 0.033)

#### Impact financier sur les soins de santé



#### Readmission

7 études;  $(p = 0.014)^*$ 



Durée d'hospitalisation

8 études ; (p < 0,01)\*

Pour accéder aux études cliniques 3M™ Prevena™, scannez simplement le code QR ci-dessous.



### Soutenu par la science, de nombreux professionnels de santé font confiance à 3M™ Prevena™

La thérapie 3M™ Prevena™ est utilisée et approuvée par de nombreux professionnels de santé dans le monde pour gérer les incisions fermées chez les patients et les procédures à risques.



publications cliniques revues par des comités de lecture







<sup>\*</sup>Statistiquement significatif (p < 0,05) Le(s) calcul(s) est(sont) basé(s) sur le taux d'incidence relatif du groupe de patients rapporté dans cette étude.

<sup>\*\*</sup>À compter de novembre 2022.

## Repensez la prise en charge des incisions.

#### Protège l'incision

Minimise les contaminations extérieures et réduit les complications du site chirurgical

#### Précis et adaptable

Pansements conformables pour une distribution homogène de la thérapie par pression négative tout le long de l'incision

#### Facilité d'utilisation

Pansements "Peel and Place" tout-en-un facile à poser et "Customizable" pour les incisions complexes Permet la douche et les mouvements du patient

#### Pansements 3M<sup>™</sup> Prevena<sup>™</sup>

#### Recouvrement de la zone

Les pansements 3M™ Prevena™ protègent les incisions chirurgicales fermées et gèrent l'environnement chirurgical en éliminant les fluides et les éléments infectieux, en réduisant l'œdème et les tensions latérales via l'application d'une pression négative continue.



#### Recouvrement linéaire

Conçu pour gérer les incisions linéaires, croisées et multiples

#### Modèle "Peel and Place" - Tout-en-un



Pansement 3M™ Prevena™ Peel and Place – 13 cm



Pansement 3M<sup>™</sup> Prevena<sup>™</sup> Peel and Place – 20 cm



Pansement 3M™ Prevena™ Plus Peel and Place – 35 cm

# Conçu pour gérer les incisions linéaires, croisées et multiples



Pansement 3M™ Prevena™ "Customizable" - 90 cm

#### Pansements 3M<sup>™</sup> Prevena Restor<sup>™</sup>

#### Adaptés à des sites anatomiques complexes

Les pansements 3M™ Prevena Restor™ offrent une protection complète et adaptée de sites anatomiques complexes. Grâce à une pression négative de -125mmHg homogène et constante, les pansements protègent le site chirurgical et les tissus mous environnants contre les complications, les infections et les oedèmes.



#### Zone de couverture élargie

Conçus pour gérer le site chirurgical et les tissus mous environnants.



Pansement 3M<sup>™</sup> Prevena Restor<sup>™</sup> Bella•Form<sup>™</sup>



# Compatible avec les unités de thérapie par pression négative Solventum.



#### Unité de thérapie 3M™ Prevena™ Plus 125

Une unité de traitement des plaies et incisions par pression négative à usage unique compatible avec tous les pansements 3M™ Prevena™.

#### Caractéristiques de la pression négative :

- Thérapie de traitement des plaies par pression négative continue et préréglée à -125 mmHg pendant 7 ou 14 jours\*
- À usage unique
- Batterie rechargeable

#### Caractéristiques:

- Dimensions: Environ 8,9 × 16,3 x 5,49 cm
- Poids avec réservoir vide : 0,29 kg





Les pansements 3M™ Prevena™ sont également compatibles avec les unités traditionnelles de thérapie des plaies par pression négative:

Unité de thérapie 3M™ V.A.C.® Ulta@Home et unité de thérapie 3M™ ActiV.A.C.®

#### Informations de commande

| Référence                           | Description  | Conditionnement |
|-------------------------------------|--|-----------------|
| Unités de thérapie                  |  |                 |
| PRE4010                             | 3M™ Prevena™ Plus 125- 14 jours                                      | A l'unité       |
| Pansements seuls                    |  |                 |
| PRE1155                             | 3M <sup>™</sup> Prevena <sup>™</sup> Peel and Place Dressing – 13 cm | Carton de 5     |
| PRE1055                             | 3M™ Prevena™ Peel and Place Dressing - 20 cm                         | Carton de 5     |
| PRE3255                             | 3M™ Prevena™ Plus Peel and Place Dressing – 35 cm                    | Carton de 5     |
| PRE4055                             | 3M™ Prevena™ Plus "Customizable" - 90 cm                             | Carton de 5     |
| PRE5255                             | 3M™ Prevena Restor™ Bella•Form™ – 21 cm x 19 cm                      | Carton de 5     |
| PRE5355                             | 3M™ Prevena Restor™ Bella•Form™ – 24 cm x 22 cm                      | Carton de 5     |
| PRE5455                             | 3M™ Prevena Restor™ Bella•Form™ – 29 cm x 27 cm                      | Carton de 5     |
| Accessories                         |  |                 |
| PRE1095                             | Réservoir 3M™ Prevena™ 45ml  | Carton de 5     |
| PRE4095                             | Réservoir 3M™ Prevena™ Plus 150ml                                    | Carton de 5     |
| PRE9090                             | 3M™ Prevena™ Therapy V.A.C.® Connector                               | Carton de 10    |
| Kits (Unité + Pansement + Réservoir |  |                 |
| PRE1001                             | Kit 7 jours 3M™ Prevena™ – 13 cm                                     | A l'unité       |
| PRE1101                             | Kit 7 jours 3M™ Prevena™ – 20 cm                                     | A l'unité       |
| PRE3201                             | Kit 7 jours 3M™ Prevena™ Plus – 35 cm                                | A l'unité       |
| PRE4001                             | Kit 7 jours 3M™ Prevena™ Plus "Customizable" – 90 cm                 | A l'unité       |
| PRE1121                             | Kit 7 jours 3M™ Prevena™ Duo – 13 cm/13 cm                           | A l'unité       |
| PRE5221                             | Kit 14 jours 3M™ Prevena Restor™ Bella•Form™ – 21 cm x 19 cm         | A l'unité       |
| PRE5321                             | Kit 14 jours 3M™ Prevena Restor™ Bella•Form™ – 24 cm x 24 cm         | A l'unité       |
| PRE5421                             | Kit 14 jours 3M™ Prevena Restor™ Bella•Form™ – 29 cm x 27 cm         | A l'unité       |

<sup>\*</sup>La durée maximale du traitement avec la plateforme de thérapie 3M\*\* Prevena\*\* est de 7 jours. La durée maximale du traitement avec la plateforme de thérapie 3M\*\* Prevena Restor\*\* est de 14 jours.

## Découvrez-en davantage sur la gamme 3M™ Prevena™



Votre plateforme unique pour tout ce qui concerne la thérapie 3M™ Prevena™. Conçue pour les professionnels de santé, vous retrouverez sur le site internet 3M™ Prevena™ des ressources scientifiques et médicales pour prendre en charge les incisions et améliorer le parcours de soins des patients.

Pour accéder au site internet 3M™ Prevena™, scannez le code QR



L'utilisation des produits décrits dans le présent document implique des connaissances particulières et ne peut être réalisée que par un professionnel compétent. Avant toute utilisation, il est recommandé de réaliser des essais d'utilisation et de valider la bonne adéquation du produit au regard de l'application envisagée. Merci de bien consulter la notice avant toute mise en œuvre. Les informations et préconisations inclues dans le présent document sont inhérentes au produit Solventum concerné et ne sauraient être appliquées à d'autres produits ou environnements. Toute action ou utilisation des produits faite en infraction de ces indications est réalisée aux risques et périls de leur auteur. Le respect des informations et préconisations relatives aux produits Solventum ne dispense pas de l'observation d'autres règles (règles de sécurité, normes, procédures...) éventuellement en vigueur, relatives notamment à l'environnement et moyens d'utilisation. Le groupe Solventum, qui ne peut vérifier ni maîtriser ces éléments ne saurait être tenu pour responsable des conséquences, de quelque nature que ce soit, de toute infraction à ces règles, qui restent en tout état de cause extérieures à son champ de décision et de contrôle. Les conditions de garantie des produits Solventum sont déterminées dans les documents contractuels de vente et par les dispositions impératives applicables, à l'exclusion de toute autre garantie ou indemnité. Note spécifique : document destiné aux professionnels de santé. Les documents Solventum visent à décrire les produits et solutions Solventum ainsi que leur contexte d'utilisation. Ces éléments ne sont en aucun cas constitutifs de formation professionnelle.

#### Références :

- 1. Raymond DP, Pelletier SJ, Crabtree TD, et al. Surgical infection and the aging population. Am Surg. 2001;67:827–33.
- 2. Cruse P. Wound infection surveillance. Rev Infect Dis. 1981 Jul-Aug;3(4):734-7.
- 3. Graves, EJ. National Hospital Discharge Survey: Annual Summary. National Center for Health Statistics; Hyattsville, MD: 1987. 1989. Series 13, no. 99.
- 4. Alkaaki A, x-Radi OO, Khoja A, et al. Surgical site infection following abdominal surgery: a prospective cohort study. Can J Surg. 2019;62(2):111-117.
- 5. Pinkney TD, Calvert M, Bartlett DC, et al. Impact of wound edge protection devices on surgical site infection after laparotomy: multicentre randomised controlled trial (ROSSINI Trial). BMJ. 2013;347:f4305. Published 2013 Jul 31. 10.1136/bmj.f4305P.
- 6. Smyth ET, McIlvenny G, Enstone JE, et al. Four country healthcare associated infection prevalence survey 2006: overview of the results. J Hosp Infect 2008;69:230-48.
- 7. Falconer R, Ramsay G, Hudson J, Watson A; Highland Colorectal SSI Group. Reducing surgical site infection rates in colorectal surgery a quality improvement approach to implementing a comprehensive bundle. Colorectal Dis. 2021 Nov;23(11):2999–3007.
- 8. Wilkes RP, Kilpadi DV, Zhao Y, et al. Closed Incision Management With Negative Pressure Wound Therapy (CIM): Biomechanics. Surgical Innovation. 2012;19(1):67-75.
- 9. Haridas B, Kieswetter K, Haggerty M. Test Report: Negative Pressure Therapy on Intact Skin: Poroelastic Finite Element Modeling of Interstitial Fluid Pressures. DOC- 0000049240 Rev A, 1-13. 6-27-2019. San Antonio, TX, KCI. Ref Type: Report.
- 10. Collinsworth A, Mantyh C, Silverman R, et al. Closed incision negative pressure therapy versus standard of care over closed abdominal incisions in the reduction of surgical site complications: A systematic review and meta-analysis of comparative studies. Presented at the Symposium on Advanced Wound Care Spring/Wound Healing Society Meeting, April 26–30, 2023, National Harbor, MD



Distributed by

GD Medical Belgium B.V Rue Abbé Cuypers 3 1040 Brussel Tel +32 (0) 2 808 58 80 customerservice@gdmedical.be www.gdmedical.be

Thérapies 3M™ Prevena™ et 3M™ Prevena Restor™: Dispositifs Médicaux de classe lla. CE2797. Lire attentivement les instructions figurant dans la notice ou sur l'étiquetage. © 2025, Solventum. Tous droits réservés. Solventum, le logo S et toutes les autres marques déposées de commerce indiquées sont des marques déposées de commerce de Solventum ou de ses sociétés affiliées. Toutes les autres marques déposées appartiennent à leurs propriétaires respectifs. OMG1830226

