

SNAP™ THERAPY-SYSTEEM

BEHANDEL CHRONISCHE WONDEN MET
MECHANISCH AANGEDREVEN NPWT



SMART NEGATIVE PRESSURE™ THERAPY

Het SNAP™ Therapy-systeem combineert de eenvoud van geavanceerde wondverbanden met de bewezen voordelen¹ van negatieve druktherapie. Het SNAP™ Therapy-systeem is geïndiceerd voor patiënten die voordeel kunnen hebben bij negatieve druktherapie, in het bijzonder omdat het hulpmiddel wondgenezing kan bevorderen door het verwijderen van kleine hoeveelheden exsudaat.



Stille cartridge

Het innovatieve, draagbare ontwerp creëert negatieve druk voor wondbehandeling waarbij geen elektriciteit nodig is.

Patiëntvriendelijke eigenschappen

- Het kleine, lichtgewicht ontwerp kan discreet onder de kleding worden verborgen
- Mechanisch aangedreven – geen batterijen of stroomkabels nodig
- Stille werking – geen luide alarmen die de slaap kunnen verstoren

Innovatief ontwerp

- Het gepatenteerde veermechanisme zorgt voor een consistente, evenredige mate van negatieve druk (-125 mmHg)
- BIOLOCK™-technologie vormt exsudaat tot een gel
- De visuele indicator maakt eenvoudige, nauwkeurige tracerings van hoeveelheden exsudaat mogelijk



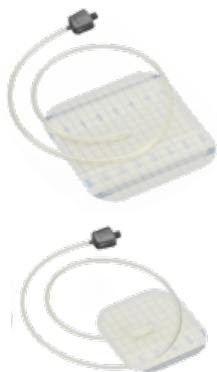
Ontworpen om geavanceerde wondtherapie te vereenvoudigen

- Gemakkelijk in gebruik en binnen 10 minuten aan te brengen¹
- Biedt snelle, gemakkelijke afdichting op ongelijkmatige huidoppervlakken en uitdagende lichaamscontouren

SNAP™-wondverbandkits en -accessoires

De gepatenteerde hydrocolloïde wondverbanden bieden bescherming rondom de wond en gemakkelijke verwijdering. Er zijn extra accessoires verkrijgbaar om het aanbrengen van het wondverband verder te vereenvooudigen.

SNAP™ geavanceerde hydrocolloïde wondverbanden



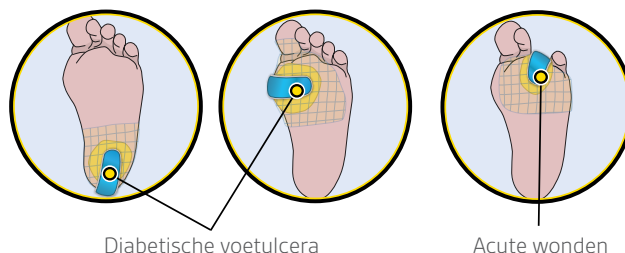
- Geavanceerde hydrocolloïd helpt bij het in stand houden van de afdichting en helpt bij het beperken van weefselverweking rondom de wond
- De volledig geïntegreerde micropoort maakt een stevige buigradius mogelijk voor wonden op moeilijk te behandelen plekken
- Wondverband en slang kunnen op maat worden bijgeknipt om te voldoen aan de behoeften van de patiënt
- Het terugslagventiel houdt exsudaat op zijn plek en uit de buurt van de wond

SNAP™ Bridge-wondverband



- Geïntegreerde brug en poort voor aanbrengen in één stap
- Zacht kussentje onder de brug voor meer comfort voor de patiënt en om verdere drukschade te beperken

Gebruikslocaties:



Diabetische voetulcera

Acute wonden

Verbeterde kwaliteit van leven voor de patiënt¹

- Klein, stil, onopvallend en licht van gewicht zodat het onder de kleding kan worden gedragen
- Gegarandeerd minimale verstoring van dagelijkse activiteiten, slaap en sociale interactie
- Belemmert niet de mobiliteit van de patiënt, zodat patiënten tijdens de behandeling actief kunnen blijven



Foam

- Stimuleert de vorming van granulatieweefsel in wonden*
- Zorgt voor een evenredige distributie van negatieve druk*
- De hydrofobe samenstelling helpt bij het verwijderen van exsudaat*



SNAP™ SecurRing™-hydrocolloïd

- Maakt snelle, gemakkelijke afdichting op ongelijkmatige huidoppervlakken en uitdagende lichaamscontouren mogelijk
- Beperkt de noodzaak voor het gebruik van accessoires om de wond af te dichten en beschermen tegen vocht
- Vergroot de hechting van het SNAP™-wondverband op droge en onregelmatige huid



SNAP™ Therapy-riem

- De zachte riem zorgt ervoor dat het apparaat comfortabel en discreet onder kleding kan worden gedragen

*Data on file

De eenvoud van geavanceerde wondverbanden wordt gecombineerd met de bewezen voordelen¹ van negatieve druktherapie.

RCT KLINISCH BEWIJSMATERIAAL

Armstrong¹

In een multicenter, gerandomiseerde, gecontroleerde trial werden 132 patiënten met diabetische en veneuze wonden op de onderste extremiteiten ingeschreven voor het onderzoek. 118 patiënten werden behandeld met ofwel SNAP™ Therapy (n=59) of V.A.C.® Therapy (n=56), waarbij 115 patiënten het onderzoek hebben afgerond.

- Patiënten werden maximaal 16 weken of tot de wond volledig was gesloten behandeld.
- Bij de primaire eindpuntanalyse van de reductie van de wondgrootte werd waargenomen dat deelnemers die met SNAP™ Therapy waren behandeld in week 4, 8, 12 en 16 (respectievelijk $p=0,0030$, $0,0130$, $0,0051$ en $0,0044$) non-inferioriteit vertoonden ten opzichte van deelnemers die V.A.C.® Therapy ontvingen.
- Het onderzoek wees uit dat het effect van het SNAP™ Therapy-systeem niet significant afweek van dat van het V.A.C.® Therapy-systeem bij het stimuleren van volledige wondsluiting bij de onderzochte populatie ($p=0,9620$).
- Patiënten met SNAP™ Therapy meldden minder onderbrekingen van activiteiten in het dagelijks leven in vergelijking met patiënten met V.A.C.® Therapy. De pijn die werd geassocieerd met de behandeling verschilde echter niet significant tussen de twee behandelgroepen.
- Andere voordelen die werden waargenomen door de auteurs waren een kortere benodigde tijd voor het aanbrengen en het gebruiksgemak.
- Ondanks randomisatie was de oorspronkelijke wondgrootte bij de patiënten met V.A.C.® Therapy echter aanzienlijk groter dan bij de patiënten met SNAP™ Therapy (gemiddeld $9,95\text{cm}^2$ t.o.v. $5,37\text{cm}^2$; $p=0,0093$).



-125mmHg

SNAP™ Therapy & SNAP™ PLUS Therapy cartridge

Artikelnummer	Druk	Capaciteit
SNPA125	-125mmHg	60ml
SNPA125P	-125mmHg	150ml



SNAP™ geavanceerde wondverbandkit

Artikelnummer	Afmetingen	Interface
SKTF10X10	10cm x 10cm	Foam
SKTF15X15	15cm x 15cm	Foam



SNAP™ Bridge-wondverbandkit

Artikelnummer	Afmetingen	Interface
BKTF14X11S	14cm x 11cm met SNAP™ SecurRing™-hydrocolloïd	Foam



SNAP™ SecurRing™-hydrocolloïd (10 stuks)

Artikelnummer	Afmetingen
SRNG10	5cm diameter



SNAP™ Therapy-riem (per stuk)

Artikelnummer	Afmetingen
STPAS	Small 46cm
STPAM	Medium 53cm
STPAL	Large 61cm



SNAP™ PLUS Therapy-riem (per stuk)

Artikelnummer	Afmetingen
STPASP	Small 46cm
STPAMP	Medium 53cm
STPALP	Large 61cm

Voor meer informatie kunt u contact opnemen met uw account manager bij GD Medical of kijken op gdmedical.nl

REFERENTIES

1. Armstrong DG, Marston WA, Reyzelman AM, Kirsner RS. Comparative effectiveness of mechanically and electrically powered negative pressure wound therapy devices: a multicenter randomized controlled trial. Wound Rep Reg. 2012; 20(3):332-341

LET OP: Er bestaan specifieke indicaties, contra-indicaties, waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en veiligheidsinformatie voor producten en behandelingen van KCI. Raadpleeg een arts en de gebruiksaanwijzing vóór toepassing van het product. Dit materiaal is bedoeld voor professionals in de gezondheidszorg.

©2016 KCI Licensing, Inc. Alle rechten voorbehouden. Alle hierin genoemde handelsmerken zijn eigendom van KCI Licensing, Inc., zijn gelieerde ondernemingen en/of licentiegevers. DSL#16-0639.NL (Rev.11/16)