

# Pour le meilleur départ possible après une intervention chirurgicale

Gestion des incisions axée sur la sécurité des patients.

Solutions de gestion d'incisions chirurgicales

  
Mölnlycke®





# Le traitement adapté à chaque patient

Chaque patient mérite le meilleur départ possible après une intervention chirurgicale. Les solutions de Mölnlycke® pour la prise en charge d'incisions chirurgicales vous aident à obtenir des résultats de haute qualité pour vos patients.

**Une mauvaise gestion des incisions chirurgicales peut se traduire par un ralentissement de la guérison et une hausse des coûts:**

jusqu'à

**41 %**

des patients de chirurgie orthopédique souffrent de phlyctènes post-opératoires causées par des pansements<sup>1</sup>

plus de

**9,7**

jours supplémentaires d'hospitalisation en cas d'infections post-opératoires des plaies au sein d'hôpitaux / d'établissements de santé<sup>2</sup>

jusqu'à

**20.000 \$**

de coûts supplémentaires pour les patients souffrant d'une infection post-opératoire<sup>2</sup>

## Lorsque le risque change, le traitement des patients doit lui aussi être adapté



Chez Mölnlycke®, nous sommes conscients que l'évaluation du risque est essentielle et incontournable lors de la définition des besoins des patients: avant, pendant et après l'intervention chirurgicale. **Lorsque le risque change, le traitement des patients doit lui aussi être adapté.**

L'évaluation du risque renseigne sur les complications potentielles et le choix de la prise en charge post-opératoire.



# Un outil de soutien à la prise de décisions fondées

L'outil d'évaluation du risque offre une solution pratique et pragmatique d'identification de patients à risque et à haut risque en vue de garantir une prise en charge post-opératoire optimale des patients. Il intègre des informations sur l'état de santé du patient et les principales données de l'intervention chirurgicale.



## Outil d'évaluation du risque de Mölnlycke®

Découvrez-en plus sur l'outil d'évaluation du risque et téléchargez notre PDF éditable pour utiliser l'outil dans votre cabinet, votre établissement ou votre clinique.



L'outil d'évaluation du risque aide à ne traiter par des mesures onéreuses destinées à la réduction du risque que les patients considérés comme étant à haut risque. La mobilisation des ressources peut ainsi être optimisée et le résultat pour les patients amélioré.

## Pour le meilleur départ possible après une intervention chirurgicale

### Risque élevé

La thérapie par pression négative **Avance® Solo** pour les plaies chirurgicales fermées (ciNPT) est recommandée chez les patients à haut risque.

### Risque accru

Le pansement post-opératoire de haute qualité **Mepilex® Border Post-Op** est recommandé chez les patients exposés à un risque accru. En présence d'un rapport coût-efficacité équilibré, il convient d'envisager la ciNPT.

### Risque faible à modéré

Le pansement post-opératoire de haute qualité **Mepilex® Border Post-Op** est recommandé chez les patients exposés à un risque faible à modéré en présence de plaies chirurgicales fermées.

# Pression négative constante. Pour un traitement constant.

Avance® Solo est un système de thérapie par pression négative à usage unique portatif qui contribue par une pression négative continue à une cicatrisation constante, une amélioration de la mobilité et la réduction de complications au site opératoire.



## Avance® Solo

Patients exposés à un risque élevé



## Mepilex® Border Post-Op

Pour les patients présentant un risque faible à modéré

## Cicatrisation continue

Mepilex® Border Post-Op a été développé pour relever les défis cliniques et satisfaire des critères établis pour les pansements post-opératoires par des chirurgiens de renom<sup>1</sup>. Un pansement post-opératoire de qualité doit être utilisé pour chaque patient.

Mepilex Border Post-Op satisfait toutes les exigences:

- ✓ Adhérence efficace
- ✓ Flexible
- ✓ Utilisable sous la douche<sup>1</sup>
- ✓ Aucun espace mort
- ✓ Protection de la peau
- ✓ Bonne absorption



### -125 mmHg<sup>4</sup>

Une pression négative continue de -125 mmHg est la norme clinique dont l'efficacité a été prouvée dans la réduction de complications, comme les déhiscences, les séromes et les hématomes.

### Technologie CFM™<sup>5-8</sup>

L'association d'un flux d'air contrôlé, d'un pansement absorbant et d'un réservoir distal permet au système de TPN Avance Solo de fournir une pression négative régulée et continue.

### Pansements Safetac®<sup>9-14</sup>

Minimise les traumatismes de la plaie et les douleurs pour le patient lors du retrait ou du changement du pansement et permet un repositionnement.

### Aide à réduire le risque d'infection post-opératoire des plaies<sup>8,9,15</sup>

Par la minimisation des lésions cutanées, des phlyctènes de tension et des changements de pansements potentiellement contaminants.

### Contribue à la mobilisation précoce des patients<sup>8,9,15</sup>

De par sa flexibilité, il s'adapte bien aux mouvements du corps.

### Réduit les frais de pansements<sup>8,9,15</sup>

Une durée de port allant jusqu'à 7 jours<sup>9,10</sup> permet de diminuer la fréquence de changements de pansements.





# Thérapie des plaies par pression négative pour le traitement des plaies chirurgicales suturées

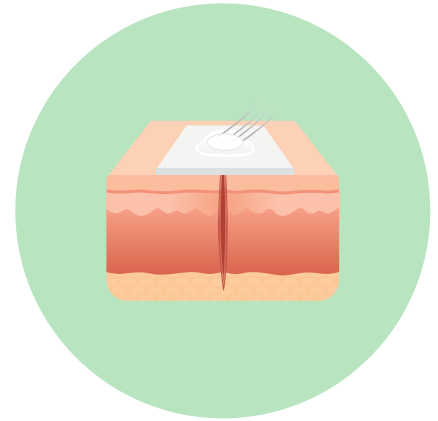
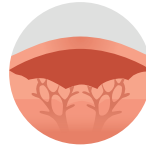
## Réduction des tensions le long de l'incision

Réduction des forces de traction sur le site d'incision, ce qui permet de réduire le risque de déhiscence et de contamination.<sup>5-17</sup>



## Réduction de l'incidence et élimination des hématomes/séromes

Réduction/élimination de l'espace mort à l'intérieur de l'incision pour éviter et réduire la formation d'hématomes et de séromes, qui peuvent entraîner des complications, comme des infections et un retard de cicatrisation.<sup>18-20</sup>



## Résorption de l'œdème et amélioration de la circulation sanguine

Atténuation de l'œdème, amélioration de la circulation sanguine et de l'évacuation de liquide à travers le système lymphatique, ce qui permet de réduire la compression des microvaisseaux sur le site d'incision.<sup>21-23</sup>



## Avance® Solo

Thérapie par pression négative à usage unique sans compromis. Avance® Solo est un système NPWT modulaire destiné à une application sur des plaies chirurgicales et chroniques:



### Système NPWT à usage unique

- 125 mmHG
- Durée de vie: 14 jours
- Portatif



### Réservoir de 50 ml

- Prévention de la saturation des pansements
- Changement aisé



La **technologie CFM<sup>14</sup>** (Controlled Fluid Management) combine un flux d'air contrôlé, un pansement absorbant et un réservoir distal.

**Elle génère une pression négative continue et régulée tout en permettant une gestion efficace de l'exsudat.**



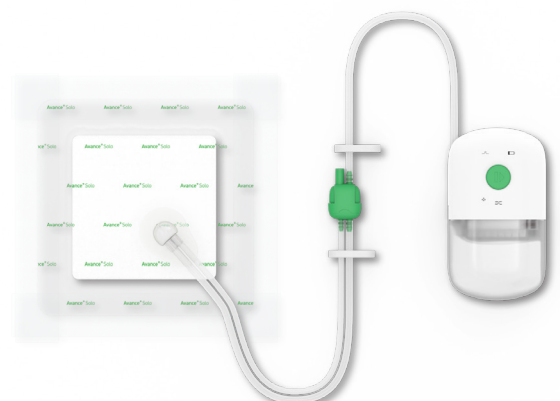
### Sécurité thérapeutique

Avertissements visuels et sonores (fuite, blocage/réservoir plein, niveau de charge des piles)



Pansements avec **technologie Safetac®** pour plus de sécurité et de confort pour les patients

Taille: 12,5 x 6,8 x 3 cm  
Poids: env. 130 g  
Réservoir: 50 ml





## Gamme de produits Avance® Solo

# Avance® Solo

### Set de démarrage Avance® Solo

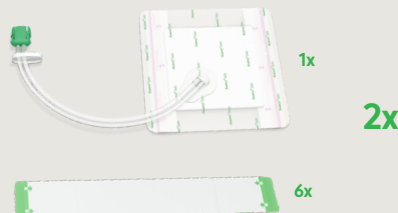


Le set de démarrage Avance® Solo contient:

- Pompe
- Réservoir de 50 ml avec tubulure et connecteur
- 4 piles au lithium AA
- Clip de ceinture en plastique

Réf.	Description	Pcs/boîte	Pcs/carton
888 00 50	Set de démarrage Avance Solo	1	2

### La pompe doit être combinée avec le pansement approprié:



Disponible dans huit tailles différentes de pansement, y compris tubulure et connecteur ainsi que 6 bandes de fixation.

Réf.	Description	Pcs/boîte	Pcs/carton
88 10 20	Pansement à bords adhésifs 10 x 20 cm	2	4
88 10 30	Pansement à bords adhésifs 10 x 30 cm	2	4
88 10 35	Pansement à bords adhésifs 10 x 35 cm	2	4
88 15 15	Pansement à bords adhésifs 15 x 15 cm	2	4
88 15 20	Pansement à bords adhésifs 15 x 20cm	2	4
88 15 30	Pansement à bords adhésifs 15 x 30 cm	2	4
88 20 20	Pansement à bords adhésifs 20 x 20 cm	2	4
88 25 25	Pansement à bords adhésifs 25 x 25 cm	2	4

### Set de démarrage Avance® Solo avec pansement



Pour une application sur les plaies chirurgicales dans la salle d'opération. Contient tous les composants requis pour les premiers soins.

- Pompe
- Réservoir de 50 ml avec tubulure et connecteur
- Clip de ceinture en plastique
- 4 piles au lithium AA
- Un pansement avec 6 bandes de fixation, selon le set, pansement disponible dans trois tailles différentes.

Réf.	Description	Pcs/boîte	Pcs/carton
888 10 20	Set de démarrage avec pansement 10 x 20 cm	1	2
888 10 30	Set de démarrage avec pansement 10 x 30 cm	1	2
888 10 35	Set de démarrage avec pansement 10 x 35 cm	1	2

## Consommables et accessoires: Avance® Solo et Avance® Solo Adapt

### Réservoir et mousse pour combler les cavités



Un réservoir et une mousse pour combler les cavités (10 x 12 x 1,5 cm) sont inclus dans le set de quatre articles. Ils sont emballés de manière stérile en conditionnement individuel. Chaque réservoir est équipé d'une tubulure et d'un connecteur intégrés.

Réf.	Description	Pcs/boîte	Pcs/carton
88 00 50	Réservoir de 50 ml Avance® Solo avec tubulure et connecteur	4	8
88 20 00	Mousse pour combler les cavités Avance® Solo	4	8

Réf.	Description	Envoi/unité
89 00 02	Sac de transport (grand, noir), pouvant contenir la night case	8
510 51 00	Night Case (boîte d'insonorisation de la pompe)	7

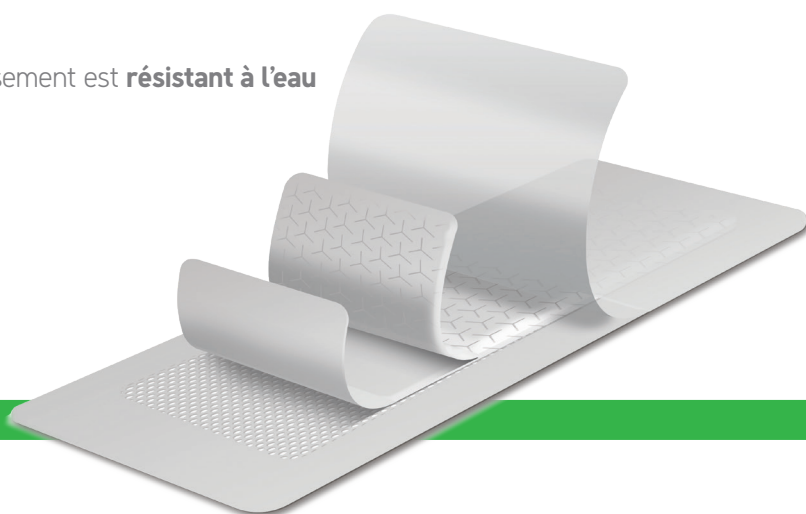




# Mepilex<sup>®</sup> Border Post-Op

Mepilex Border Post-Op est la réponse aux défis cliniques et aux exigences des experts autour des plaies aiguës post-opératoires:

- ✓ La **technologie Flex** innovante permet une extension à 360° et une adaptation aux contours du corps. La mousse bicouche Flex-Cut absorbe et retient efficacement les liquides pour réduire la fréquence des changements de pansements et minimiser le risque de macération.<sup>6-9</sup>
- ✓ La couche **Safetac<sup>®</sup>** en contact avec la plaie présente sur l'ensemble du pansement permet de minimiser les **cavités** entre la plaie et le pansement. Le pansement **adhère en douceur** sur la peau, la **protège** et minimise les lésions cutanées ainsi que les adhérences tout en réduisant les douleurs associées aux changements de pansements.<sup>6-9</sup>
- ✓ Le film respirant protège des germes et le pansement est **résistant à l'eau sous la douche**.<sup>10-12</sup>



## Réduit les infections de plaies post-opératoires<sup>6-13</sup>

Moins d'irritations cutanées et de changements de pansements.

## Favorise la mobilisation précoce des patients<sup>6-9</sup>

S'adapte aux contours du corps, est flexible et réduit le risque de lésions cutanées douloureuses.

## Permet une réduction des coûts liés aux pansements<sup>7,9</sup>

Par la réduction du nombre de changements de pansements.

## Peut rester jusqu'à 7 jours sur la plaie.

## Informations de commande

Taille	Taille Coussinet	Réf.	Boîte/ carton
6 x 8 cm	3 x 5 cm	49 61 00	10/80
9 x 10 cm	5 x 6 cm	49 62 00	10/70
10 x 15 cm	5 x 10 cm	49 63 00	10/100
10 x 20 cm	5 x 15 cm	49 64 00	10/120
10 x 25 cm	5 x 20 cm	49 64 50	10/60
10 x 30 cm	5 x 25 cm	49 66 00	10/40
10 x 35 cm	5 x 30 cm	49 66 50	5/50

Stérile - conditionnement individuel



# Proving it every day

Mölnlycke® fournit des produits innovants pour le traitement des plaies ainsi que des solutions d'amélioration de la sécurité et de l'efficacité au sein du bloc opératoire, ainsi que pour la prévention et le traitement des escarres. Ces produits et solutions contribuent à de meilleurs résultats de traitement et reposent sur des preuves cliniques et tirées de l'économie de la santé.

Tout ce que nous faisons n'a qu'un seul but: aider les professionnels de santé à faire de leur mieux pour assurer les meilleurs soins possibles à leurs patients. Et nous nous efforçons de le prouver jour après jour.

Pour en savoir plus sur le traitement des plaies post-opératoires, rendez-vous sur:  
<https://www.molnlycke.ch/fr-ch/wound-areas/incision-care/>



#### Références:

1. Johansson C et al. Preventing post-operative blisters following hip and knee arthroplasty. *Wounds International*, 2012.
2. Ban, Kristen A. et al. American College of Surgeons and Surgical Infection Society: Surgical Site Infection Guideline. *Journal of the American College of Surgeons*, 2016.
3. SSERA Group (2023) Surgical patient population risk assessment: The simplified SSERA assessment model. *Wounds International*.
4. Data on file (15).
5. Data on file (10).
6. Data on file (18).
7. Data on file (23).
8. Data on file (17).
9. Beele H. et al. A prospective randomized controlled clinical investigation comparing two post-operative wound dressings used after elective hip and knee replacement; Mepilex® Border Post-Op versus Aquacel® Surgical. *International Journal of Orthopaedic and Trauma Nursing*, 2020.
10. Bredow J. et al. Beurteilung von absorbierenden und konventionellen Wundverbänden. Eine randomisierte kontrollierte Studie in der Orthopädie. *Deutsches Arzblatt International*, 2018.
11. Silverstein P. et al. An operformance, tolerance, and safety of a silver-containing soft silicone foam. *Journal of Burn Care and Research*, 2011.
12. Gee Kee E.L. et al. Randomized controlled trial of three burns dressings for partial thickness burns in children. *Burns*, 2014.
13. David F. et al. A randomised, controlled, non-inferiority trial comparing the performance of a soft silicone-coated wound contact layer (Mepitel One) with a lipidocolloid wound contact layer (UrgoTul) in the treatment of acute wounds. *International Wound Journal*, 2017.
14. Patton M.L. et al.. An open, prospective, randomized pilot investigation evaluating pain with the use of a soft silicone wound contact layer vs bridal veil and staples on split thickness skin grafts as a primary dressing. *Journal of burn care & research*, 2013.
15. Zarghooni K. et al. Is the use of modern versus conventional wound dressings warranted after primary knee and hip arthroplasty? *ActaOrthopaedica Belgica*, 2015.

Pour en savoir plus, rendez-vous sur [www.molnlycke.ch/fr-ch](http://www.molnlycke.ch/fr-ch)

Mölnlycke Health Care GmbH  
Grafenberger Allee 297, 40237 Düsseldorf, Allemagne, tél. +49 211 920 88 0  
Wagenseilgasse 14, 1120 Vienne, Autriche, tél. +43 1 2788542  
Brandstrasse 24, 8952 Schlieren, Suisse, tél. +41 44 744 54 00  
Le nom Mölnlycke® et le logo Safetac de même que tous les produits cités sont des marques déposées à l'échelle mondiale d'un ou de plusieurs membres du groupe de sociétés Mölnlycke Health Care. ©2023 Mölnlycke Health Care. Tous droits réservés. DWC0131

