

Cuando se retrasa el desbridamiento quirúrgico, ¡tiene otra opción!

Terapia 3M Veraflo™, con el apósito 3M V.A.C. Veraflo™ Cleanse Choice™, ofrece una opción de limpieza de heridas que:



Se puede usar cuando se retrasa el desbridamiento quirúrgico



Permite que los apósitos se dejen puestos por hasta 72 horas*



Puede ayudar a reducir los cambios diarios de apósitos**

*En una herida no infectada monitoreada, el apósito debe cambiarse cada 48 a 72 horas, pero no menos de 3 veces por semana, con una frecuencia que ajustará el médico según corresponda. Si la herida está infectada, se debe monitorear y puede necesitar cambios de apósito más frecuentes.

**En comparación con apósitos tradicionales para heridas que requieren cambios diarios.

El diseño de 3 capas del apósito 3M™ V.A.C. Veraflo™ Cleanse Choice™ ayuda a:

- Facilitar la eliminación de exudado espeso de la herida, fibrina y materiales infecciosos.
- Crear un ambiente que favorece la curación de la herida.
- Favorecer la formación de tejido de granulación¹.



Estudio retrospectivo¹

Terapia de presión negativa sobre heridas con instilación mediante un apósito de espuma innovador para eliminar el exudado espeso.

Un análisis de datos retrospectivo de 21 pacientes con 21 heridas grandes y complejas que contenían área considerables de tejido esfacelado o desvitalizado tratadas en un solo hospital por varios cirujanos.

Se administró la terapia 3M™ V.A.C. Veraflo™ (NPWTi-d) dos con los siguientes parámetros:



Día 0



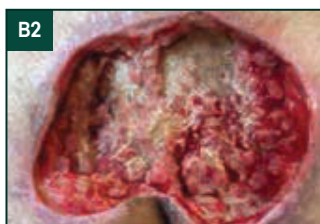
Día 0



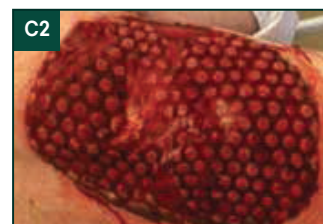
Día 0



Día 9



Día 9



Día 9

Solución: salina normal
Tiempo de remojo: 10 minutos

Terapia 3M V.A.C. Veraflo™: 3,5 horas
Presión objetivo: -125 mmHg

Cantidad media de cambios
de apósito: 2,9
Duración media de NPWTi-d: 8,7 días

Pacientes:

- 11/21 (52,4 %) recibieron un desbridamiento quirúrgico antes de la terapia NPWTi-d con ROCF-CC.
- 10/21 (47,6 %) no recibieron un desbridamiento quirúrgico antes de la terapia NPWTi-d con ROCF-CC (recibieron desbridamiento autolítico, desbridamiento escisional incompleto con un bisturí o cureta o ningún desbridamiento posterior a la terapia NPWTi-d con ROCF-CC).
- 15/21 tuvieron una infección ósea confirmada y tratada.

Resultados:

- 18/21 (85,7 %) heridas tenían menos del 10 % de la superficie con tejido negro no viable restante después de un promedio de 1 a 3 aplicaciones de apósitos.
- 12/21 (57,1 %) heridas tenían menos del 10 % de la superficie con tejido esfacelado restante después de un promedio de 1 a 3 aplicaciones de apósitos.
- 20/21 (95,2 %) heridas mostraron una rápida formación de tejido de granulación debajo de la parte de la esponja en contacto directo con el lecho de la herida.

Como sucede con cualquier estudio de caso, no se deben interpretar los resultados y desenlaces como una garantía o respaldo de resultados similares. Los resultados individuales pueden variar según las circunstancias o el estado del paciente.

Referencias:

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(5):842-848.

NOTA: Existen indicaciones específicas, contraindicaciones, advertencias, precauciones e información de seguridad para estos productos y terapias. Consulte acerca del uso a un médico y las instrucciones del producto antes de la aplicación. Solo con receta. Este material está dirigido a profesionales de la salud.



Para más información visite
www.solventum.com/es-cl/home/

Solventum Medical Surgical
Los Militares 4611 P.12, Las Condes, Santiago - Chile
productos.cl@solventum.com 800 914 850

© Solventum 2025. Solventum, el logotipo S Y V.A.C. VERAFLU son marcas comerciales de Solventum o sus filiales. 3M y el logotipo de 3M son marcas comerciales de 3M. Las demás marcas comerciales pertenecen a sus respectivos propietarios