

Enquête prospective menée à l'Assistance Publique Hôpitaux de Paris sur les conditions d'utilisation et l'efficacité pro-cicatrisante de Cellosorb® Non adhésif Micro-Adhérent

M. Auger ide ⁽¹⁾, F. Legrand ide ⁽²⁾ et J. Bailly ⁽³⁾

⁽¹⁾ Stomathérapeute, Chirurgie digestive, Hôpital Saint Louis, Paris.

⁽²⁾ Urgences médico-chirurgicales, Hôpital J. Verdier, Bondy.

⁽³⁾ Cadre supérieur de santé, Médecine aiguë spécialisée, Hôpital R. Poincaré, Garches.

L'objectif de cette enquête observationnelle a été d'évaluer les conditions d'utilisation du pansement **Cellosorb® Non Adhésif** Micro-adhérent en pratique hospitalière au sein des établissements de l'Assistance Publique des Hôpitaux de Paris (AP-HP). Cette enquête prospective a été menée sur 10 hôpitaux de l'AP-HP afin d'évaluer, les modalités de prise en charge des patients avec le **Cellosorb® Non Adhésif** Micro-adhérent ainsi que le niveau de performance du pansement par rapport aux attentes des utilisateurs.

10 hôpitaux de l'AP-HP ont expérimenté le pansement **Cellosorb® Non Adhésif** Micro-adhérent, 30 patients ont été inclus dans cette étude prospective de septembre 2008 à octobre 2009 dont 26 fiches-patients évaluable, 63 % d'hommes et 37 % de femmes, âge moyen 68,5 ans (12 – 100 ans)

Les plaies traitées avec Cellosorb® étaient principalement :

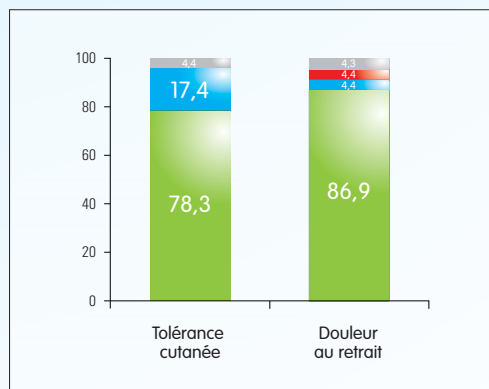
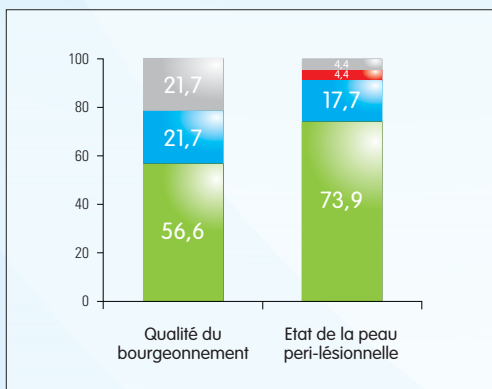
- Ulcères de jambe : 42 % (veineux ou mixte : 89 %, artériel : 11 %)
- Escarres : 19 % (sacrum 60 %, talon 40 %)
- Plaies post-opératoires : 12 %
- Plaies traumatiques : 8 %
- Purpura fulminans : 8 %
- Autres : 11 %

La taille moyenne de ces plaies était de 37,9 cm², 80,8 % étaient en fin de détersion ou phase de bourgeonnement, 88,5 % présentaient un exsudat modéré ou important. La peau péri-lésionnelle était altérée dans 53,8 % des cas.

Répartition des patients par centre

Hôpital	Nbre de patients	Hôpital	Nbre de patients
Saint-Louis	5	E. Roux	2
J. Verdier	5	Necker	2
R. Poincaré -Garches	5	P. Brousse	1
A. Paré	5	G. Clemenceau	1
Vaugirard	3	Lariboisière	1

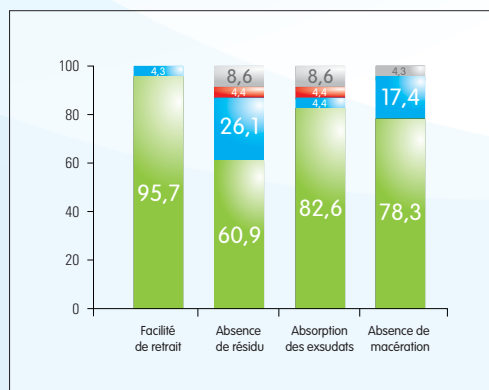
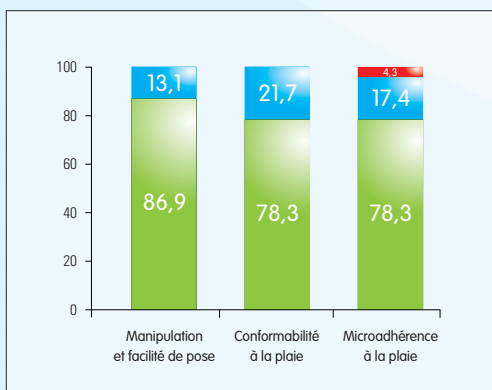
Appréciation de l'efficacité et de la tolérance de Cellosorb® Non Adhésif Micro-adhérent



Les soignants ont jugé dans 78,3 % au total et 100 % sur les répondants que la qualité du bourgeonnement était très satisfaisante ou satisfaisante et que l'état de la peau péri-lésionnelle était très satisfaisante ou satisfaisante dans 91,3 % des cas. Cette évolution cicatricielle favorable s'est accompagnée d'une bonne tolérance et d'une absence de douleur au retrait jugées très satisfaisantes ou satisfaisantes dans respectivement 95,7 % et 91,3 % des cas.

■ Très satisfait ■ Satisfait ■ Insatisfait ■ NR

Praticité et fonctionnalités de Cellosorb® Non Adhésif Micro-adhérent



Lors de la pose, la manipulation et la conformabilité de **Cellosorb®** ont été évaluées comme satisfaisantes et très satisfaisantes dans 100 % des cas, la micro-adhérence comme satisfaisantes et très satisfaisantes dans 95,7 % des cas. Lors du retrait du pansement, ont été jugé satisfaisants et très satisfaisants les items, facilité de retrait dans 100 % des cas, absence de résidu et absorption des exsudats dans 87 % des cas, absence de macération dans 95,7 % des cas. Le renouvellement du pansement s'est fait en moyenne tous les 2 jours.

■ Très satisfait ■ Satisfait ■ Insatisfait ■ NR

Cette enquête prospective multicentrique sur 10 établissements de l'AP-HP conforte l'intérêt de **Cellosorb® Non Adhésif** Micro-adhérent dans la prise en charge des plaies à peau péri-lésionnelle altérée ou saine, et ce tant en terme d'évolution cicatricielle que de praticité pour les soignants ou encore de confort pour les patients. En effet 96 % des utilisateurs considèrent la performance de **Cellosorb® Non Adhésif** Micro-adhérent comme très bonne (84 %) et bonne (12 %). Les données de cette enquête en terme d'évolution des plaies traitées rejoignent celles de l'étude clinique menée.