

Vidabra

Validación Clínica

MUVU+
ASCIREs



MUVU
ACTIVATES YOUR SKIN

ASCIREs



www.vidabra.es

Diseño y validación clínica de un top específico para prevención de toxicidad cutánea aguda mamaria radioinducida.



Amparo González Sanchís, José Carlos Gordo Partearroyo, Rafael Íñigo Valdenebro, Natalia García Piera, Lidia Gómez Cerdà, José López Torrecilla.

A pesar de los avances en irradiación mamaria la toxicidad cutánea sigue representando un deterioro en la calidad de vida de las pacientes.

Se ha diseñado y se ha validado clínicamente un top dermoespecífico que:

Cumple con el diseño para uso en RT de mama.

Integra Plata y Quitina en sus fibras como principios activos para acelerar la reparación cutánea tras cada sesión.

Método.

Estudio aleatorizado prospectivo de 85 pacientes remitidas a Oncología Radioterápica para irradiación tras cirugía conservadora:

A 41 de las pacientes se les asignó de manera aleatoria el uso del top con los principios activos y a las 44 pacientes restantes se les indicó que siguieran las recomendaciones estándar empleadas en el servicio.



Resultados y conclusión del uso de Vidabra.

Menor impacto del tratamiento por Radioterapia en la calidad de vida de los pacientes.

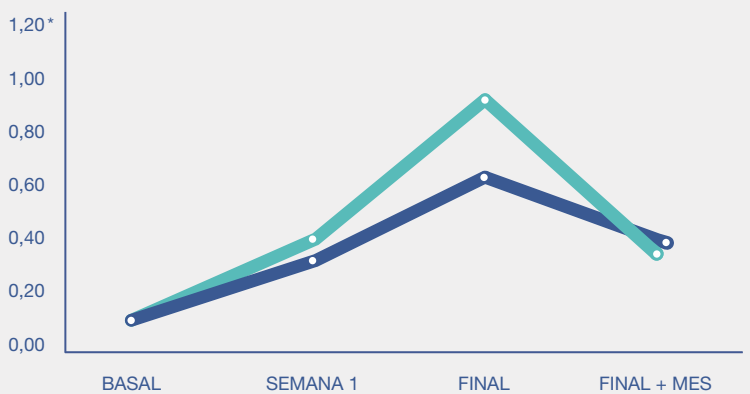
En todas las pacientes se les valoró objetivamente la inflamación de la piel mediante la cuantificación de la microvascularización de la zona irradiada con flujometría láser Doppler y toma de imágenes termográficas.

Tras la valoración, se observó que existe una diferencia estadísticamente significativa en la medición realizada al acabar la RT entre las pacientes que utilizaron el top y las que no lo emplearon, observándose menor alteración cutánea en las que utilizaron el top Vidabra.

Promedio IMC

* Microcirculación de la piel de la mama (índice de microcirculación).

Con top Sin top

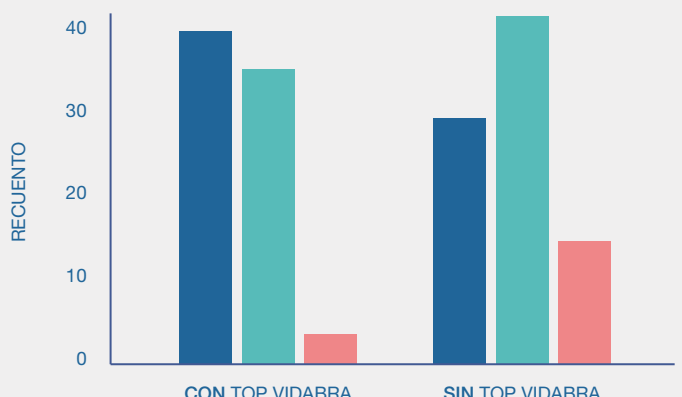


El uso diario del top Vidabra enriquecido con principios activos dermoespecíficos integrados en sus propias fibras, puede disminuir la toxicidad cutánea producida por la radioterapia y mejorar la calidad de vida de las pacientes.

Al finalizar el tratamiento se les realizó una valoración ciega por parte de un especialista en dermatología independiente y sin conocimiento previo de las pacientes que utilizaron el top y de las que no.

“Casi la mitad de las pacientes que utilizaron el top Vidabra no presentaron ninguna alteración cutánea (el 46,3%) y el resto sólo presentaron una leve irritación (dermitis grado 1).

En las pacientes que NO utilizaron el top aumentó el número de casos con afectación cutánea leve (dermitis grado 1), alcanzando dermitis grado 2 e incluso grado 3”.



Grado de dermitis: ● Grado 0 ● Grado 1 ● Grado 2 o más