

COLO CURTO. LONGA HISTÓRIA.

Mais de 15 anos de conquistas Endovasculares. A Endurant® possui uma experiência clínica sem igual*, com mais de 200.000 pacientes.

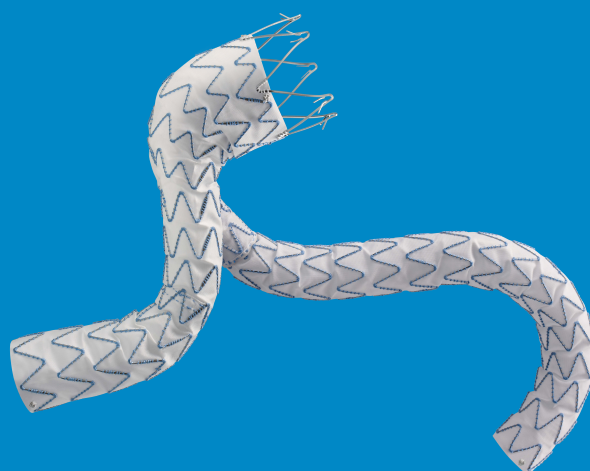
O sistema de endoprótese Endurant® garantem um desempenho clínico consistente em colos aórticos de comprimento curto.

EVENTOS CUMULATIVOS DO REGISTRO ENGAGE AO LONGO DE 3 ANOS*

	10 mm a <15 mm (n = 123)	≥15 mm (n=1100)	Valor p
Ruptura	1,6% (2/123)	0,4% (4/1100)	0,057 (ns)
Conversão	1,6% (2/123)	0,8% (9/1100)	0,368 (ns)
Procedimento Endovascular Secundário	7,3% (9/123)	9,4% (103/1100)	0,456 (ns)
Procedimento Endovascular Secundário para corrigir Vazamento do Tipo I e III.	2,4% (3/123)	2,7% (30/1100)	0,852 (ns)
Migração (corpo principal)	0% (0/122)	0% (0/1082)	(n/a)

Endurant® II/IIs

Sistema de endoprótese para AAA¹



O Registro ENGAGE demonstra resultados consistentes*:

- Em anatomias simples e complexas
- Em pacientes com colo de comprimento curto e normal
- Nenhum resultado significativamente diferente para ruptura, conversão ou procedimento endovascular secundário/correção de vazamento ou migração do Tipo I e III

O Registro ENGAGE representa os dados clínicos de uma população real de pacientes cuja abrangência, profundidade e qualidade são sem paralelo*.

*Dados em arquivo Medtronic, baseado em estudos como o Registro Global ENGAGE, o Estudo Europeu e o IDE.

* Dados em Arquivo Medtronic. Dados da análise de um subconjunto de três anos do Registro ENGAGE, que avaliou os resultados clínicos em colos curtos (10 mm–<15 mm) e colos de comprimento padrão (≥15 mm). Verhagen, Hence. "Device design and influence on hostile neck outcomes: how far can we go?" Charing Cross 2014.

¹ Aneurisma de Aorta Abdominal

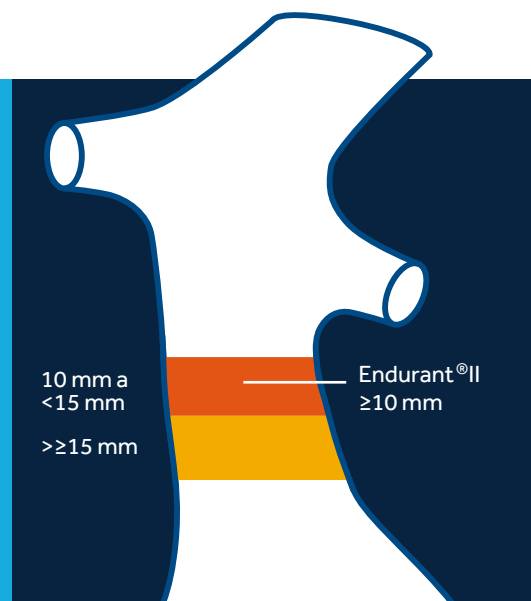
LIDERANDO PELO EXEMPLO

A Endurant® é voltada para uma das características mais complexas da anatomia dos pacientes, além de ser respaldada por extensa experiência clínica

O comprimento do colo aórtico é a característica do colo que limita a prática do tratamento endovascular do aneurisma (EVAR1)

No tratamento padrão com EVAR, a Endurant® possui a indicação do comprimento do colo que permite o tratamento de um número maior de pacientes

Nome do Produto	Indicação
Endurant® II	≥10 mm (≤60°) ou ≥15 mm (≤75°)
Concorrente 3	≥10 mm (≤60°)
Concorrente 1	≥15 mm (≤60°)
Concorrente 2	≥15 mm (≤60°)
Concorrente 2 fenestrado	>4 mm (<45°)
Concorrente 4	>7 mm (≤45°) ou ≥10 mm (≤60°)
Concorrente 5	≥10 mm (≤60°)



EXIJA RESULTADOS. CONFIE NA ENDURANT®.

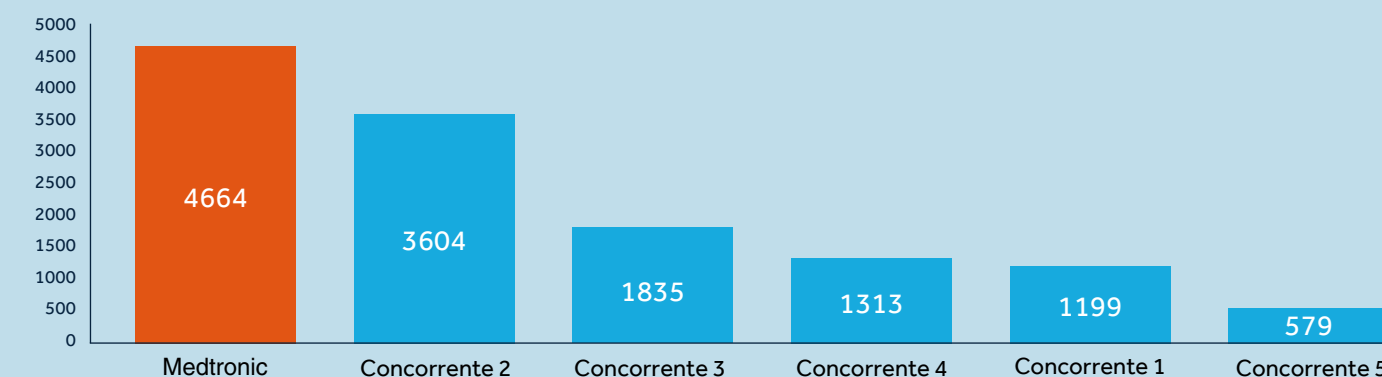
A Endurant® possui a profunda experiência clínica e os resultados clínicos favoráveis para o tratamento tanto de anatomias simples, quanto complexas. A Endurant® é o dispositivo preferido - mundialmente, um entre dois dispositivos utilizados para tratamento endovascular do aneurisma é Endurant®.

Não há necessidade de se arriscar.

ENSAIOS CLÍNICOS DE IDE		RESULTADOS DE ENSAIOS CLÍNICOS INDEPENDENTES					
	Endurant® N=150 ¹	Concorrente 1 N=565 ²	Concorrente 2 Flex N=200 ³	Concorrente 2 Fenestrada N=42 ⁴	Concorrente 3 N=150 ⁵	Concorrente 4 N=161 ⁶	Concorrente 5
Duração	5 anos	5 anos	5 anos	5 anos	30 dias	1 ano	1 ano
Endoleak Tipos I e III	0,0%	0,8%	0,0%	0,0%	0,7%	0%	1,7%
Endoleak Tipo II	7,2%	12,3%	3,0%	0,0%	5,4%	34,3%	25,4%
Procedimento Secundário ou Intervenção	11%	15,8%	19,2% (5/26 pontos)	29,2% (11/42 pontos)	0,7%	6,2%	7,0%
ARM	99,2% FF	98% FF	98,9% FF	95,5% FF	n/a	99,4% FF	0,0%

EXPERIÊNCIA CLÍNICA INCOMPARÁVEL⁸

Pacientes com AAA⁹ inscritos e previstos⁸



1 Verhagen, Hencé. Device design and influence on hostile neck outcomes: how far can we go? Charing Cross 2014. L. Leurs, et al, Influence of Infrarenal Neck Length on Outcome of Endovascular Abdominal Aortic Aneurysm Repair, J ENDOVASC THER 2006;13:640-648

Dados não comparáveis diretamente

1 Michael Singh. Five-Year Outcomes of the Endurant Stent Graft System United States Regulatory Trial. SVS 2015 / Endurant US IDE Report. Medtronic Data on File. Endoleak rates are "at" 5 years, secondary procedure and ARM rates are "through" 5 years.

2 Combined IDE. Gore Excluder IFU; Excluder Annual Clinical Update 2012

3 Cook Zenith IFU / Standard Risk / Zenith Annual Clinical Update 2012

4 Cook Zenith Fenestrated IFU, Cook Website, June 2015 (full cohort not available at 5 years).

5 Carpenter, Jeffrey P. 30-day Results of the Pivotal Trial of the Nellix System for Endovascular Sealing (EVAS). SVS 2015

6 Trivascular Ovation Prime IFU, Mehta et al. J Vasc Surg 2014, 1 year results reported.

7 Ohki, Takao. One-Year Outcomes of the INSPIRATION Regulatory Study of the InCraft Stent-Graft System for the treatment of Abdominal Aortic Aneurysms. SVS 2015

8 Dados em arquivo Medtronic

Marcas de terceiros encontradas são de responsabilidade de seus proprietários

9 Aneurisma de Aorta Abdominal

HISTÓRIA SEM IGUAL.[†] RESULTADOS COMPROVADOS.

- A Medtronic é a sua parceira confiável, com resultados comprovados[†]
- Nossos avançados recursos de pesquisa e desenvolvimento, dados clínicos sem igual e incomparável apoio comercial produzem os melhores resultados do mercado[†]
- A Medtronic foi pioneira em tratamento endovascular de aneurisma e assumiu o compromisso de aperfeiçoar o desempenho dos seus dispositivos, para tratar um número maior de pacientes
- Nós decidimos lançar produtos devido ao seu desempenho de longo prazo, não somente pela presença de mercado

[†]Dados em arquivo Medtronic, baseado em estudos como o Registro Global ENGAGE, o Estudo Europeu e o IDE.

Medtronic

Medtronic

710 Medtronic Parkway NE
Minneapolis, MN 55432
EUA
Tel. +1.763.514.4000

Medtronic Brasil

Av. Jornalista Roberto Marinho,
85 - 10º andar São Paulo/SP
Brasil
CEP: 04576-010
Tel. +55 11 2182-9200

medtronicbrasil.com.br
aortic.medtronicendovascular.com*

* site somente em inglês

UC201601436 EE © Medtronic 2015. Todos os direitos reservados.
Impresso no Brasil. Não destinado para distribuição nos EUA ou França.
04/2016
Endurant II - Sistema de Endoprótese - Reg. ANVISA 10339190508