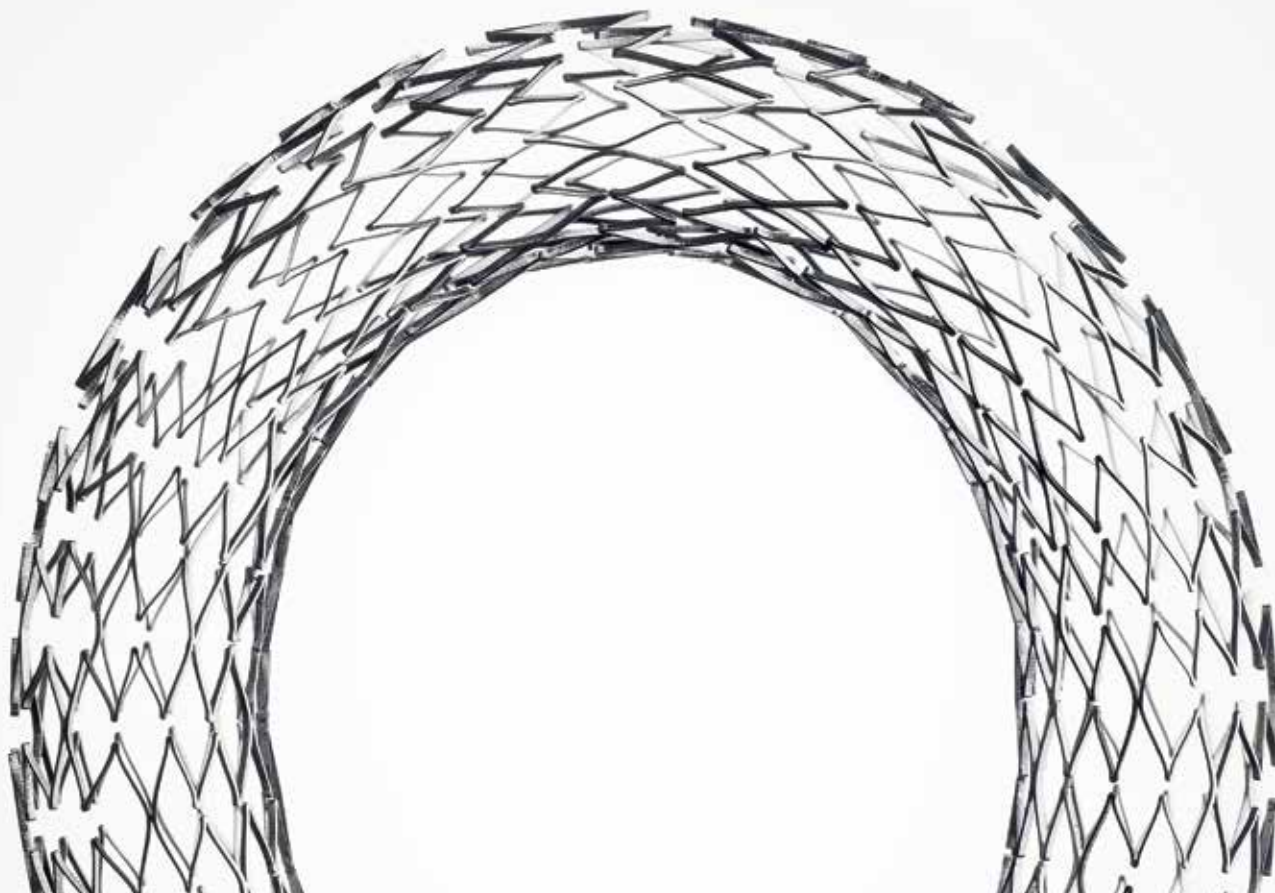


EverFlex™

Sistema Periférico Stent Auto-Expansível



DURABILIDADE **COMPROVADA**¹

O stent certo. O design certo. A evidência certa. O parceiro certo.

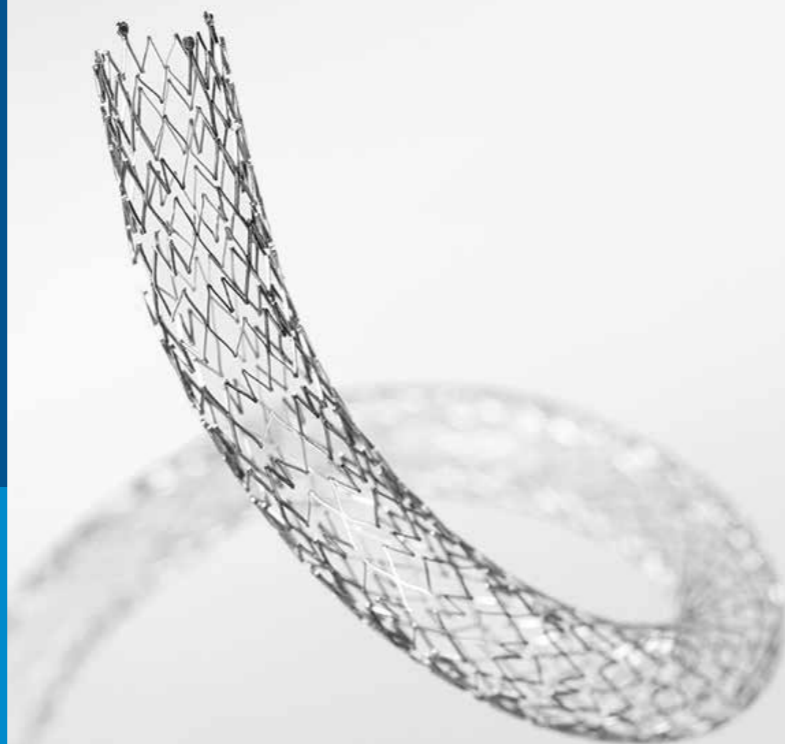
Medtronic

¹Dados baseados no estudo DURABILITY II

O STENT CERTO

O stent EverFlex™ oferece reconhecida durabilidade, precisão na implantação e escolha, tudo em um stent.

As séries do Estudo Clínico DURABILITY mostraram excelente performance clínica em múltiplos leitos de vasos, demonstrando a efetividade do stent EverFlex no tratamento das lesões longas e complexas na Artéria Femoral Superficial (SFA) e Iliaca^{1,2}.



A EVIDÊNCIA CERTA

87.5%

Patência primária aos 12 meses em lesões ≤ 80 mm

Estudo DURABILITY II

- Demonstrou a segurança e eficácia do stent EverFlex em uma população de pacientes complexos
- 287 pacientes inscritos com lesões SFA longas, complexas e altamente calcificadas
- 46,2 % recebeu um stent 150 mm ou maior

	12 Meses	24 Meses ³	36 Meses ⁴
Livres de perda de patência primária (PSVR < 2.0)	77.9%	66.1%	60.0%
Patência em lesões ≤ 80 mm	87.5%	80.9%	71.0%
Patência em lesões > 80 mm	69.6%	53.3%	50.5%
Índice de fraturas	0.4%	0.9%	0.9%

93.2%

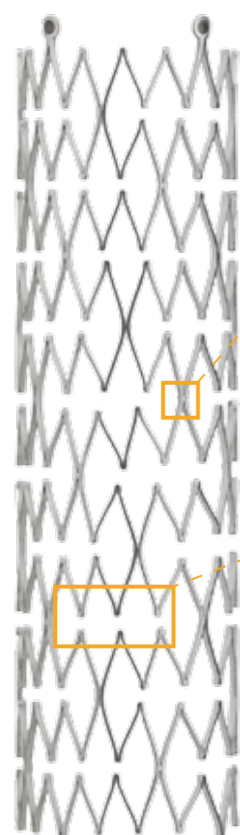
Patência Primária do stent EverFlex aos 9 meses

Estudo DURABILITY Iliaca

- Confirmou a segurança do stent EverFlex™ nas artérias ilíacas comuns e externas
- 75 pacientes inscritos com lesões longas nas artérias ilíacas comuns e externas
- 31 pacientes receberam o stent EverFlex™

Desfechos Primários/ resultados stents EverFlex™	N = 31
9 Meses MAE	0.0% (0/31)
Morte perioperatória	0.0% (0/31)
IM hospitalização	0.0% (0/31)
TLR Clinicamente dirigida	0.0% (0/31)
Amputação da perna tratada	0.0% (0/31)

O DESIGN CERTO



Conexão celular espiral

Nós de conexão *Peak-to-peak* para dispensa de força uniforme

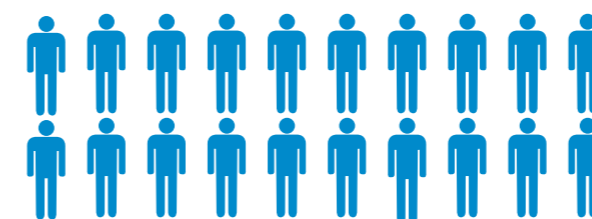
Design Flexível

Melhora a resistência à fratura e restaura a patência do vaso

Design *Three-wave peak*

Projetado para resistir à compressão e oferecer aposição ao vaso

O PARCEIRO CERTO



DOENÇA ARTERIAL PERIFÉRICA AFETA **200 MILHÕES DE PESSOAS** AO REDOR DO MUNDO

Doença Arterial Periférica (DAP) é uma doença progressiva. Na Medtronic, nós estamos um passo à frente para oferecer mais soluções para suas intervenções periféricas desafiadoras fornecendo melhores resultados para você e seus pacientes.

Comprimento do Catéter		Tamanho do Stent		Compatibilidade		
80 cm Código do Produto	120 cm Código do Produto	Diâmetro (mm)	Comp (mm)	Bainha do introdutor recomendada (F)	Fio Guia (in)	Tamanho do lúmen recomendado (mm)
PRP35-05-020-080	PRP35-05-020-120	5	20	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-05-030-080	PRP35-05-030-120	5	30	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-05-040-080	PRP35-05-040-120	5	40	6	0.035	3.5 – 4.5
-	PRP35-05-060-120	5	60	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-05-080-080	PRP35-05-080-120	5	80	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-05-100-080	PRP35-05-100-120	5	100	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-05-120-080	PRP35-05-120-120	5	120	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-05-150-080	PRP35-05-150-120	5	150	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-06-020-080	PRP35-06-020-120	6	20	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-06-030-080	PRP35-06-030-120	6	30	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-06-040-080	PRP35-06-040-120	6	40	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-06-060-080	PRP35-06-060-120	6	60	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-06-080-080	PRP35-06-080-120	6	80	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-06-100-080	PRP35-06-100-120	6	100	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-06-120-080	PRP35-06-120-120	6	120	6	0.035	3.5 – 4.5
PRP35-06-150-080	PRP35-06-150-120	6	150	6	0.035	4.5 – 5.5
-	PRP35DR-06-200-120	6	200	6	0.035	4.5 – 5.5
PRP35-07-020-080	PRP35-07-020-120	7	20	6	0.035	5.5 – 6.5
PRP35-07-030-080	PRP35-07-030-120	7	30	6	0.035	5.5 – 6.5
PRP35-07-040-080	PRP35-07-040-120	7	40	6	0.035	5.5 – 6.5
PRP35-07-060-080	PRP35-07-060-120	7	60	6	0.035	5.5 – 6.5
PRP35-07-080-080	PRP35-07-080-120	7	80	6	0.035	5.5 – 6.5
PRP35-07-100-080	PRP35-07-100-120	7	100	6	0.035	5.5 – 6.5
PRP35-07-120-080	PRP35-07-120-120	7	120	6	0.035	5.5 – 6.5
PRP35-07-150-080	PRP35-07-150-120	7	150	6	0.035	5.5 – 6.5
-	PRP35DR-07-200-120	7	200	6	0.035	5.5 – 6.5
PRP35-08-020-080	PRP35-08-020-120	8	20	6	0.035	6.5 – 7.5
PRP35-08-030-080	PRP35-08-030-120	8	30	6	0.035	6.5 – 7.5
PRP35-08-040-080	PRP35-08-040-120	8	40	6	0.035	6.5 – 7.5
PRP35-08-060-080	PRP35-08-060-120	8	60	6	0.035	6.5 – 7.5
PRP35-08-080-080	PRP35-08-080-120	8	80	6	0.035	6.5 – 7.5
PRP35-08-100-080	PRP35-08-100-120	8	100	6	0.035	6.5 – 7.5
PRP35-08-120-080	-	8	120	6	0.035	6.5 – 7.5
PRP35-08-150-080	PRP35-08-150-120	8	150	6	0.035	6.5 – 7.5
-	PRP35DR-08-200-120	8	200	6	0.035	6.5 – 7.5

¹ Matsumura et al. DURABILITY II 12-Month Results. *JVS*. 2013.

² Schultz G. DURABILITY II 24-Month Data. *NCVH*. 2013.

³ Rocha-Singh KJ, Bosiers M, Schultz G et al. A Single Stent Strategy in Patients with Lifestyle Limiting Claudication: 3-Year Results From the Durability II Trial. *Catheter Cardiovasc Interv*. 2015.

⁴ Faries, P. Nine-Month Outcomes of DURABILITY Iliac Trial. *WVA*. 2014.

Medtronic

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

medtronic.com/apv*

*Site somente em inglês

DC00042014 © 2016 Medtronic. A Todos os direitos reservados. Impresso no Brasil. Julho/2016

Stent Periférico EverFlex. Registro ANVISA: 90219081