

CONFIAR

Incluso Para las Lesiones más Desafiantes¹²

PERFIL DE CRUCE ULTRA BAJO DEL STENT DE 0.039" PARA CRUZAR MÁS FÁCILMENTE GRACIAS AL NUEVO DISEÑO DEL STENT Y LA TECNOLOGÍA DEL BALÓN¹³

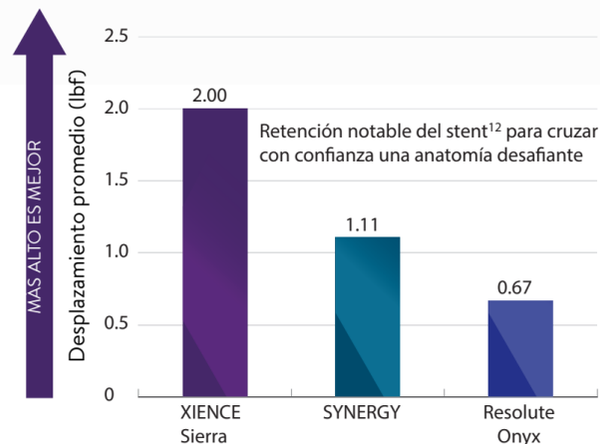
XIENCE Sierra
0.0390"

XIENCE Alpine
0.0435"

SYNERGY
0.0393"

Resolute Onyx
0.0401"

El sistema de colocación por reingeniería asegura la transmisión consistente de la fuerza para un empuje excelente



INFORMACIÓN PARA PEDIDOS

Nuevos tamaños

DIÁMETRO DEL STENT	LONGITUD								LÍMITE POST-DILATACIÓN
	8 mm	12 mm	15 mm	18 mm	23 mm	28 mm	33 mm	38 mm	
2.0 mm	1500200-08	1500200-12	1500200-15	1500200-18	1500200-23	1500200-28	1500200-33	1500200-38	3.75 mm
2.25 mm	1500225-08	1500225-12	1500225-15	1500225-18	1500225-23	1500225-28	1500225-33	1500225-38	3.75 mm
2.5 mm	1500250-08	1500250-12	1500250-15	1500250-18	1500250-23	1500250-28	1500250-33	1500250-38	13.75 mm
2.75 mm	1500275-08	1500275-12	1500275-15	1500275-18	1500275-23	1500275-28	1500275-33	1500275-38	3.75 mm
3.0 mm	1500300-08	1500300-12	1500300-15	1500300-18	1500300-23	1500300-28	1500300-33	1500300-38	3.75 mm
3.25 mm	1500325-08	1500325-12	1500325-15	1500325-18	1500325-23	1500325-28	1500325-33	1500325-38	3.75 mm
3.5 mm	1500350-08	1500350-12	1500350-15	1500350-18	1500350-23	1500350-28	1500350-33	1500350-38	5.50 mm
4.0 mm	1500400-08	1500400-12	1500400-15	1500400-18	1500400-23	1500400-28	1500400-33	1500400-38	5.50 mm

ESPECIFICACIONES DEL STENT

Diseño del Stent	MULTI-LINK, 3-3-3, Unión No Lineal
Material del Stent	L-605 Cobalto Cromo
Fármaco	Everolimus
Dosis del Fármaco	1 µg/mm ²
Polímero	Copolímero Fluorado
Grosor del Montante	0.0032"
Compatibilidad RM	RM Condicional (Ver IDU para condiciones específicas)
Acortamiento	0% (expansión nominal)
Límite Post-Dilatación	Tamaños 2.0-3.25 mm 3.5-4.0 mm
	Límite Post-Dil 3.75 mm 5.5 mm

ESPECIFICACIONES DEL SISTEMA DE COLOCACIÓN

Presión Nominal	9 atm para 2.0-2.5 mm; 12 atm para 2.75-4.0 mm	
Presión de Inflado	16 atm para todos los Diámetros	
Medidas de la Funda	Proximal 2.1F/0.71 mm	Distal 2.7F/0.89 mm
Min. GC/Diámetro de la Funda	5F/0.056"/1.42 mm	
Material del Balón	Pebax 72D	
Perfil de Cruce	0.039" (3.0 x 18 mm)	
Perfil de la Punta de Entrada	0.017" (3.0 x 18 mm)	
Longitud Maniobrable del Catéter	145 cm	

- Prueba desarrollada e imágenes de archivo de Abbott.
- Prueba desarrollada y datos de archivo de Abbott. Sistema de Stent Coronario Medicado con Everolimus XIENCE Sierra (4.0 x 18 mm) n=5, Sistema de Stent SYNERGY (4.0 x 20 mm) n=5, Sistema de Stent Resolute Onyx (4.5 x 18 mm) n=5.
- XIENCE mostró beneficio significativo en comparación con varios DES y BMS compuestos en múltiples análisis a gran escala y otros RCTs. Referencias: Palmerini, et al. The Lancet. 379:9824, 14-20 April 2012, pp. 1393-1402; Bangalore S, et al. Circ Cardiovasc Interv. Aug 6, 2013. doi: 10.1161/circinterventions.113.000415; Valgimigli, Effects of Cobalt-chromium Everolimus eluting or bare metal stent on fatal and non-fatal cardiovascular events. A patient-level meta analysis. EuroPCR 2014; Serruys, PW, et al. RESOLUTE All Comers Trial, NEJM 2010. Published online June 16, 2010; Fajadet, J, et al. PLATINUM PLUS 30-day Poster, TCT 2012.
- Teeuwen, K. "Hybrid Sirolimus-eluting Stents with Biodegradable Polymer versus Everolimus eluting Stents with Durable Polymer in Chronic Total Occlusions (PRISON IV)." Presented Nov. 2, 2016 at TCT.
- U Kaul. "Last Word on DES in Diabetics: Two Year TUXEDO Outcomes." Presented on Oct. 30, 2016 at TCT.
- de Belder A, et al. XIMA Trial. JACC. 2014;63:1371-1375.
- Stone, G. "EXCEL: A Prospective, Randomized Trial Comparing Everolimus-Eluting Stents and Bypass Graft Surgery in Selected Patients with Left Main Coronary Artery Disease." Presented Oct. 31, 2016 at TCT.
- Lam, M. Three-year clinical outcome of patients with bifurcation treatment with second-generation Resolute and XIENCE V stents in the randomized TWENTE trial. American Heart Journal. Vol 169: No 1, Jan 2015.
- M. Sabaté. Everolimus-eluting stents versus bare metal stents in ST-segment elevation myocardial infarction. Five-year results of the EXAMINATION Trial. ESC 2015.
- Con base en los aportes del cliente sobre las pruebas del XIENCE Sierra en el Modelo Anatómico Sintético desarrollado por Abbott.
- Prueba desarrollada y datos de archivo de Abbott. Sistema de Stent Coronario Medicado con Everolimus XIENCE Sierra (3.0 x 18 mm) n=5, Sistema de Stent SYNERGY (3.0 x 20 mm) n=5, Sistema de Stent Resolute Onyx (3.0 x 18 mm) n=5.

Precaución: este producto está destinado a ser utilizado por o bajo la supervisión de un médico. Antes del uso, consulte las Instrucciones de Uso incluidas en la caja del producto para obtener información más detallada sobre Indicaciones, Contraindicaciones, Advertencias, Precauciones y Eventos adversos. La información contenida aquí es únicamente para su distribución en Latinoamérica con excepción de México. Verifique el estado regulatorio del dispositivo antes de la distribución en los países donde la marca CE no tiene la regulación vigente

Pruebas realizadas y datos en archivo de Abbott. Las ilustraciones solo son representaciones artísticas y no deben considerarse como dibujos de ingeniería o fotografías. Fotos en archivo de Abbott.

Abbott Vascular Latin América
Calzada de Tlalpan No. 3092, Col. Ex-Hacienda Coapa, C.P. 04980, Ciudad de México, México.

XIENCE Alpine, XIENCE Sierra y XIENCE V son marcas registradas del Grupo de Compañías de Abbott. Resolute Onyx es una marca registrada de Medtronic Inc. SYNERGY es una marca registrada de Boston Scientific Corporation o sus filiales. Orsiro es una marca registrada de Biotronik. Pebax es una marca registrada de Arkema, Francia.

www.Vascular.Abbott
© 2017 Abbott. Todos los Derechos Reservados. LA-40298-05 12/2017

LOS PACIENTES SON COMPLEJOS
ELEGIR UN STENT
NO DEBERÍA SER LO

PRESENTAMOS
XIENCE Sierra

Con la seguridad en la que siempre ha confiado y la capacidad de ubicación que siempre ha deseado, elegir el stent correcto es ahora una decisión más fácil.

APRENDA MÁS EN XIENCESTENT.COM

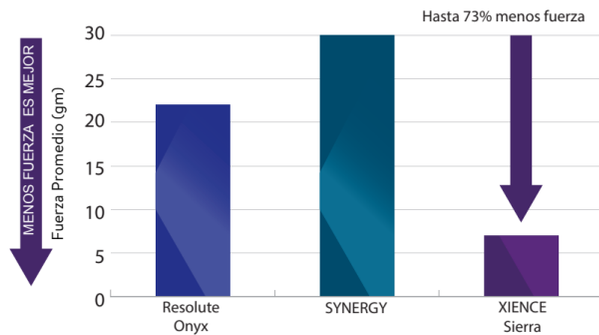
Xience Sierra
Everolimus Eluting Coronary Stent System

La información contenida aquí es únicamente para distribución en Latinoamérica con excepción de México. Verifique el estado regulatorio del dispositivo antes de su distribución en países donde la marca CE no tiene la regulación vigente.

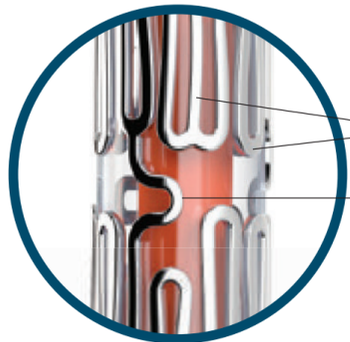


La Mejor Capacidad de entrega en su Clase¹

XIENCE SIERRA REQUIERE **73% MENOS FUERZA** PARA CRUZAR UNA LESIÓN QUE SYNERGY Y **64% MENOS FUERZA** QUE RESOLUTE ONYX



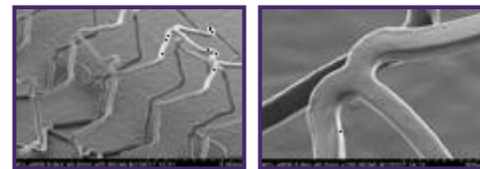
El diseño optimizado del stent MULTI-LINK permite un corrugado más adherido y un cruce más suave



1. Los datos del banco de pruebas muestran que XIENCE Sierra tuvo un mejor desempeño en la capacidad de cruce y fue no estadísticamente diferente en la capacidad de rastreo y empuje en comparación con los stents Resolute Onyx y SYNERGY. Los resultados del banco de pruebas pueden no ser necesariamente indicativos del desempeño clínico. Las pruebas realizadas y los datos de archivo son de Abbott. Pruebas realizadas en el Sistema de Stent Coronario Medicado con Everolimus XIENCE Sierra (3.0 x 18 mm) n = 5, Sistema de Stent SYNERGY (3.0 x 20 mm) n = 5, Sistema de Stent Resolute Onyx (3.0 x 18 mm) n = 5. La prueba de cruce de desempeño del catéter mide la fuerza promedio para cruzar una lesión modelo desafiante.

Opciones de Tratamiento Expandido²

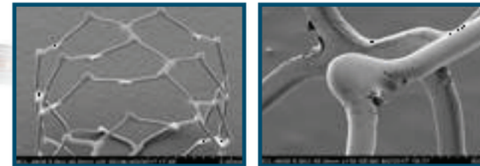
DISEÑO ESPECIALMENTE PARA POST-DILATAR A 5.5 mm



XIENCE Sierra (3.5 x 18 mm)
Aumento de 25x a una expansión máxima de 5.5 mm

XIENCE Sierra (3.5 x 18 mm)
Aumento de 150x a una expansión máxima de 5.5 mm

El recubrimiento de SYNERGY muestra múltiples grietas con deslaminación cuando alcanza su expansión máxima de 4.25 mm desde 3.5 mm



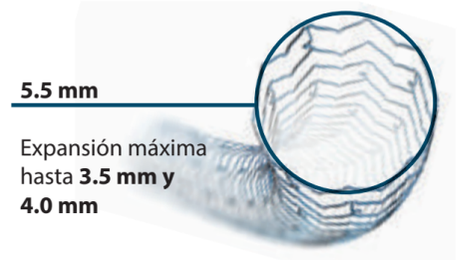
SINERGY (3.5 x 20 mm)
Aumento de 25x a una expansión máxima de 4.25 mm

SINERGY (3.5 x 20 mm)
Aumento de 150x a una expansión máxima de 4.25 mm

PROPORCIONA UNA PRECISIÓN SIN IGUAL EN LA COLOCACIÓN Y EVITA LA EQUIVOCACIÓN GEOGRÁFICA

Acortamiento CERO incluso con una expansión máxima de 5.5 mm⁴

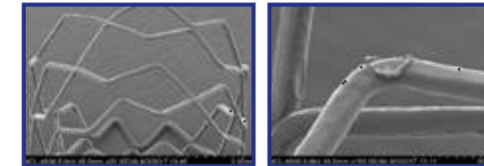
2. Aumento de la expansión máxima al comparar el Sistema de Stent Coronario Medicado con Everolimus XIENCE con otros.



GARANTIZA LA INTEGRIDAD DEL RECUBRIMIENTO³ INCLUSO A EXPANSIÓN MÁXIMA

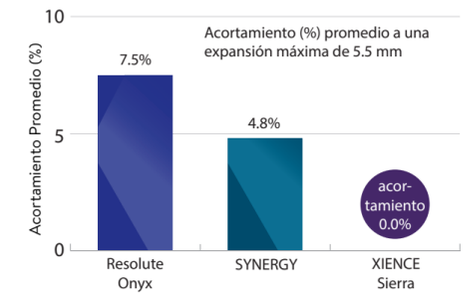
El recubrimiento de XIENCE Sierra permanece íntegro a una expansión máxima post-dilatación de 5.5 mm desde 3.5 mm

El recubrimiento de Resolute Onyx se desprende y muestra metal expuesto cuando alcanza su expansión máxima de 4.75 mm desde 3.5 mm



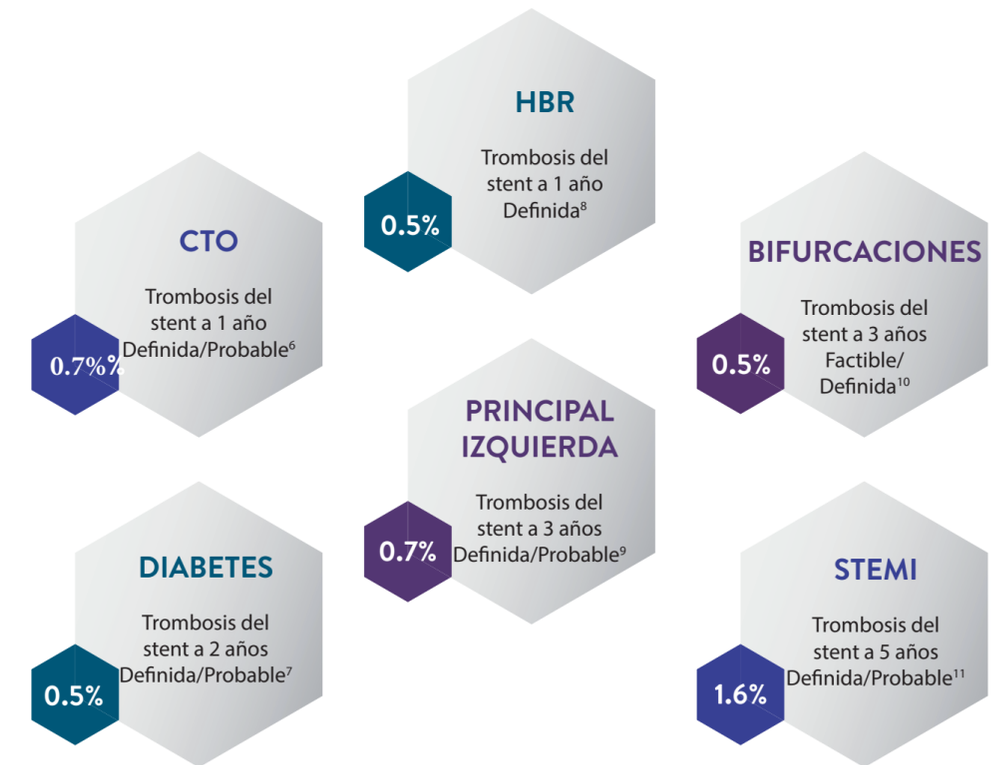
Resolute Onyx (3.5 x 18 mm)
Aumento de 25x a una expansión máxima de 4.75 mm

Resolute Onyx (3.5 x 18 mm)
Aumento de 150x a una expansión máxima de 4.75 mm



Seguridad Inigualable⁵

XIENCE MUESTRA TASAS DE TROMBOSIS CONSISTENTEMENTE BAJAS EN PACIENTES COMPLEJOS:⁶⁻¹¹



NOTA: las diferencias en los datos presentados entre estos ensayos pueden no ser estadísticamente significativas o clínicamente significativas, y diferentes ensayos clínicos pueden incluir diferencias en las poblaciones de pacientes.