



Reinventando el arte de EVAR



Perfil ultra-bajo



Diseño tri-modular personalizable

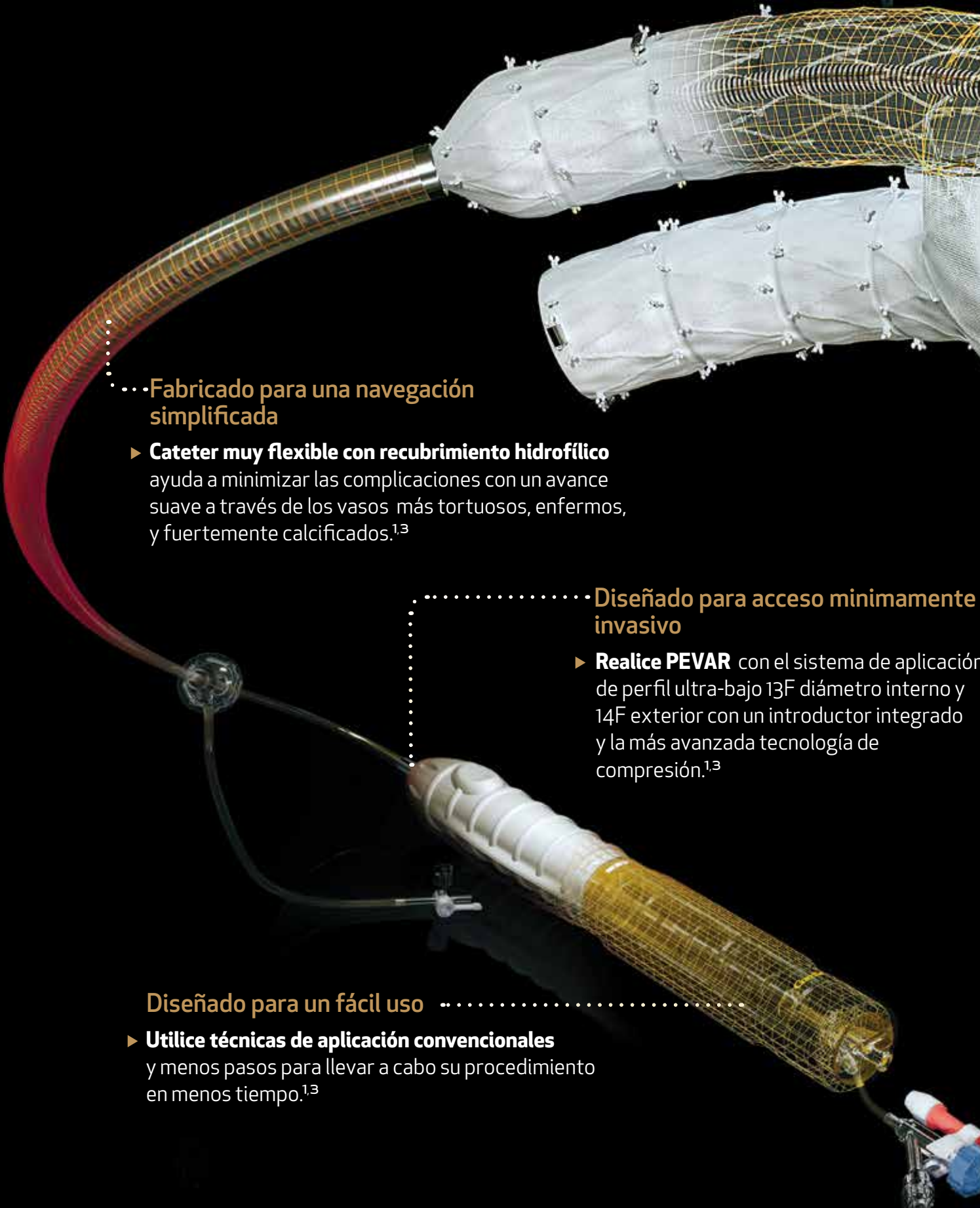


Eficacia y durabilidad sin compromiso^{1,2}



Pocas unidades se adaptan a la mayoría de anatomías

Reinventando EVAR



... **Fabricado para una navegación simplificada**

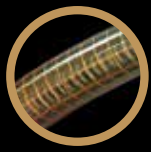
- ▶ **Cateter muy flexible con recubrimiento hidrofílico** ayuda a minimizar las complicaciones con un avance suave a través de los vasos más tortuosos, enfermos, y fuertemente calcificados.^{1,3}

... **Diseñado para acceso mínimamente invasivo**

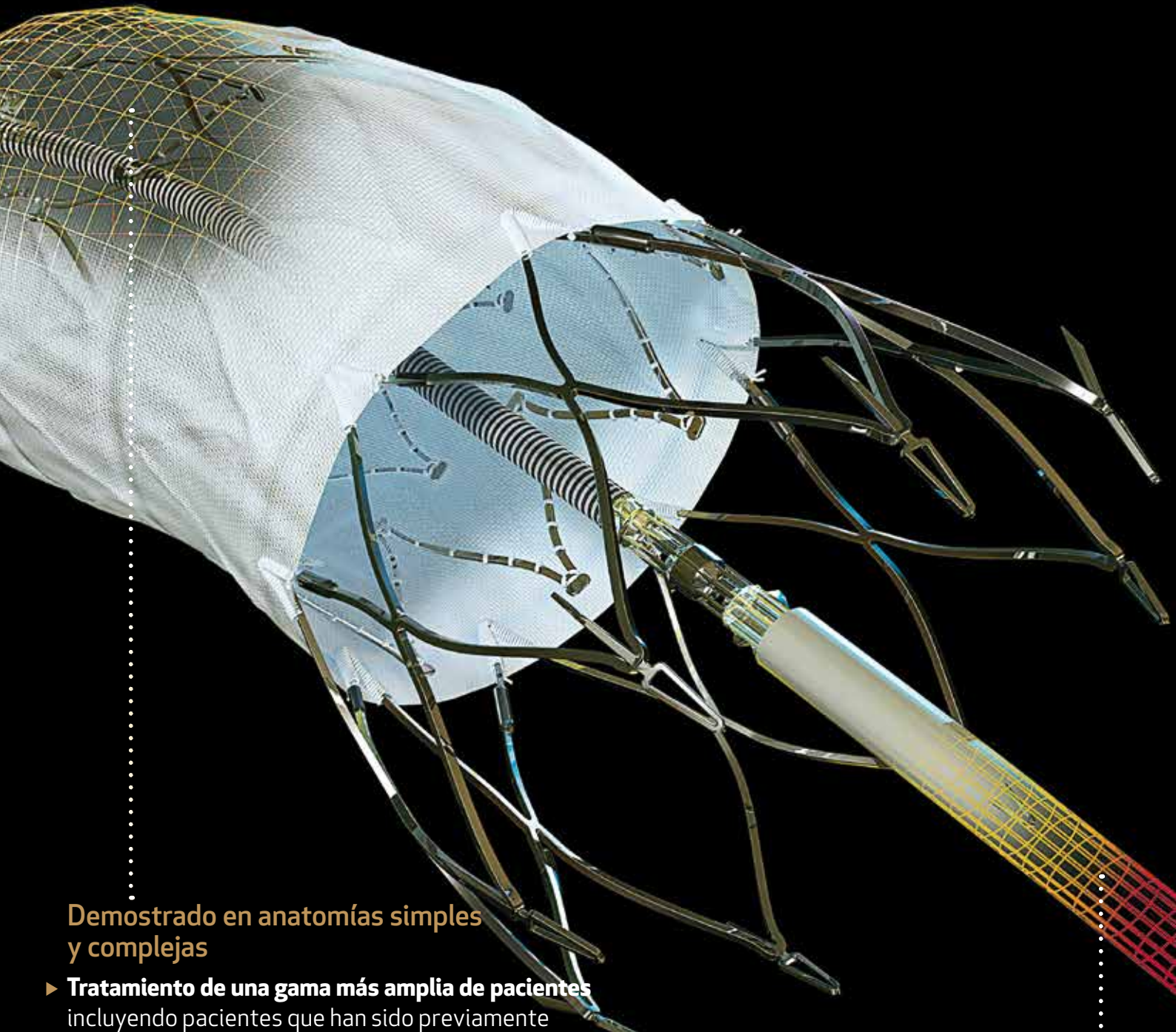
- ▶ **Realice PEVAR** con el sistema de aplicación de perfil ultra-bajo 13F diámetro interno y 14F exterior con un introductor integrado y la más avanzada tecnología de compresión.^{1,3}

... **Diseñado para un fácil uso**

- ▶ **Utilice técnicas de aplicación convencionales** y menos pasos para llevar a cabo su procedimiento en menos tiempo.^{1,3}



Desde el catéter a la corona, el nuevo Sistema INCRAFT® de perfil ultra bajo ha sido diseñado para aumentar el éxito en EVAR—incluyendo sus casos más complicados.^{1,3}



Demostrado en anatomías simples y complejas

- ▶ **Tratamiento de una gama más amplia de pacientes** incluyendo pacientes que han sido previamente excluidos para EVAR, con vasos pequeños (<7mm), enfermos y de accesos complicados.^{3,4†}

Construido para reducir la complejidad del procedimiento

- ▶ **Innovadora tecnología del Sistema INCRAFT®**, incluyendo el diseño trans-renal “sin tapa” y customización durante el procedimiento. Mejora las prestaciones en EVAR sin aumentar la complejidad.^{1,3}

*Asegúrese de que los vasos femorales de acceso son adecuados y compatibles con las técnicas de acceso vascular y accesorios utilizados con un perfil de aplicación 14F.

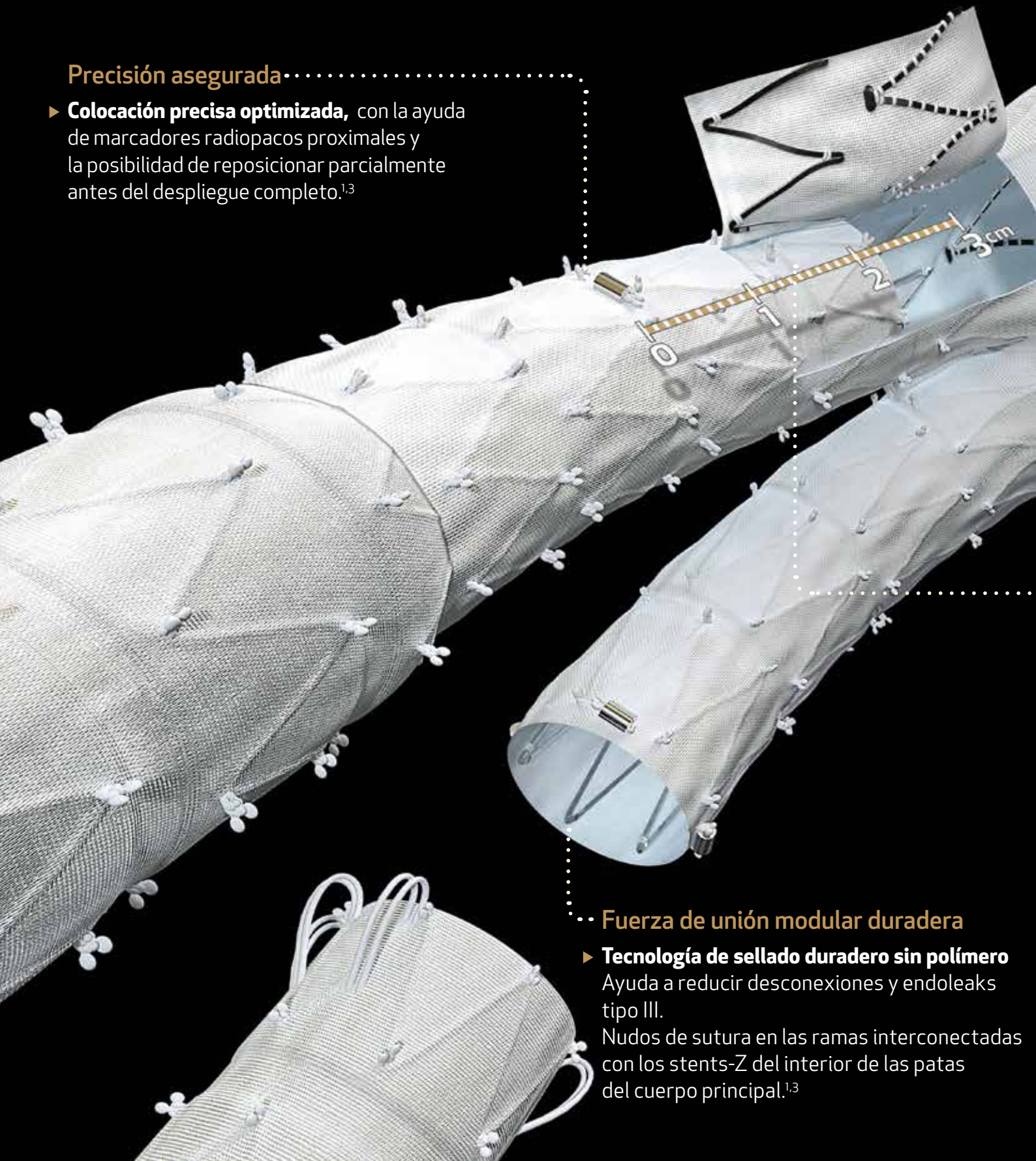
Creado para satisfacer sus necesidades



Con un despliegue customizado, una precisión optimizada y una probada durabilidad, puede liberarse de las limitaciones de otros dispositivos y descubrir los beneficios de INCRAFT® AAA

Precisión asegurada

- **Colocación precisa optimizada**, con la ayuda de marcadores radiopacos proximales y la posibilidad de reposicionar parcialmente antes del despliegue completo.^{1,3}

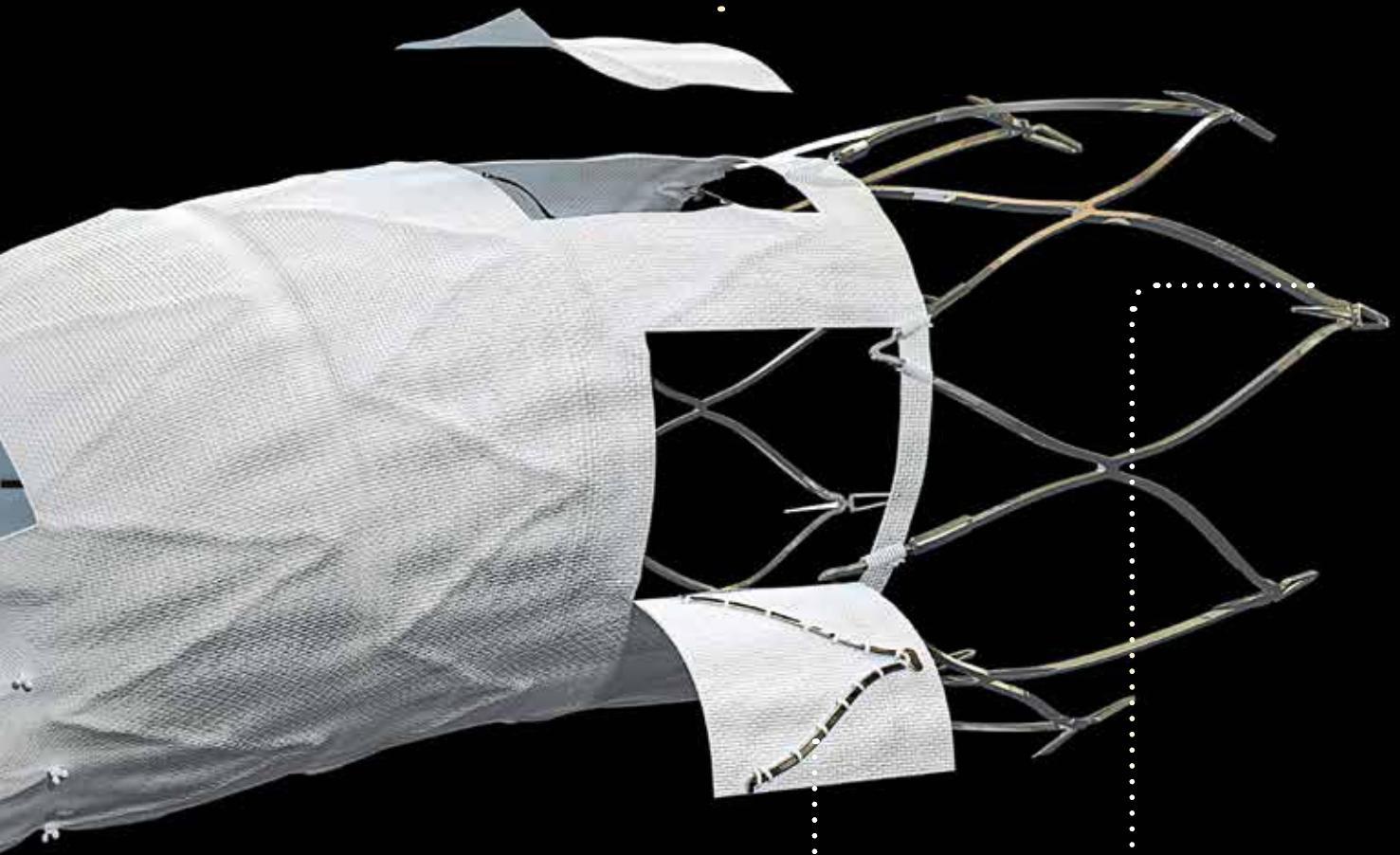


Fuerza de unión modular duradera

- **Tecnología de sellado duradero sin polímero**
Ayuda a reducir desconexiones y endoleaks tipo III.
Nudos de sutura en las ramas interconectadas con los stents-Z del interior de las patas del cuerpo principal.^{1,3}

Tejido flexible biodurable

- ▶ **Tejido de poliéster de baja porosidad** del "graft" resistente a la torsión para ayudar a mitigar la perfusión hacia saco aneurismático (AAA).^{1,3}



Personalización en tiempo real

- ▶ **Ajuste bilateral "in situ" de las ramas**
Mejora la precisión de colocación y reduce el riesgo de cobertura no prevista de ramas laterales.^{1,3}

Estabilidad del graft mejorada

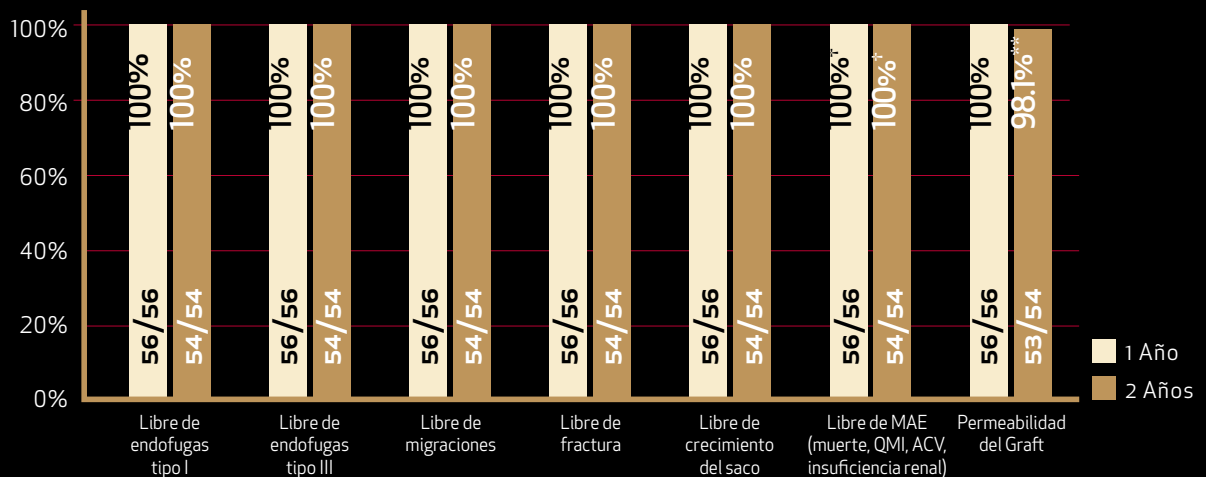
- ▶ **Reduce riesgo de migración** con el mecanismo único de fijación suprarrenal: Stent acampanado, y púas afiladas, cortadas por láser, para un robusto anclaje a la pared.^{1,3}

Integridad del graf-stent mejorada

- ▶ **Stents de nitinol biocompatibles cortados con láser**, que combinan la fuerza radial con la resistencia a la rotura del stent, suturados al stent-graft para minimizar micro movimientos.^{1,3}

EVAR que resiste el paso del tiempo

Ningún compromiso en la durabilidad de la reparación del AAA a 2 años¹



Libre de reintervención a 2 años: 94.4% (51/54)^{**‡}



Concepto graft quirúrgico "Few-fit-most"^{1,3}

Diseño customizable "in situ" y amplio rango de sobre dimensionamiento (3-6mm) permiten cubrir un amplio rango de anatomías con menos referencias. Optimizando la planificación preoperatoria y gestión del inventario.

- ▶ 4 medidas cuerpo principal
- ▶ 19 medidas ramas ilíacas

*Un paciente desarrolló una oclusión tardía del graft en el día 666 y fue tratado con trombectomía y bypass.

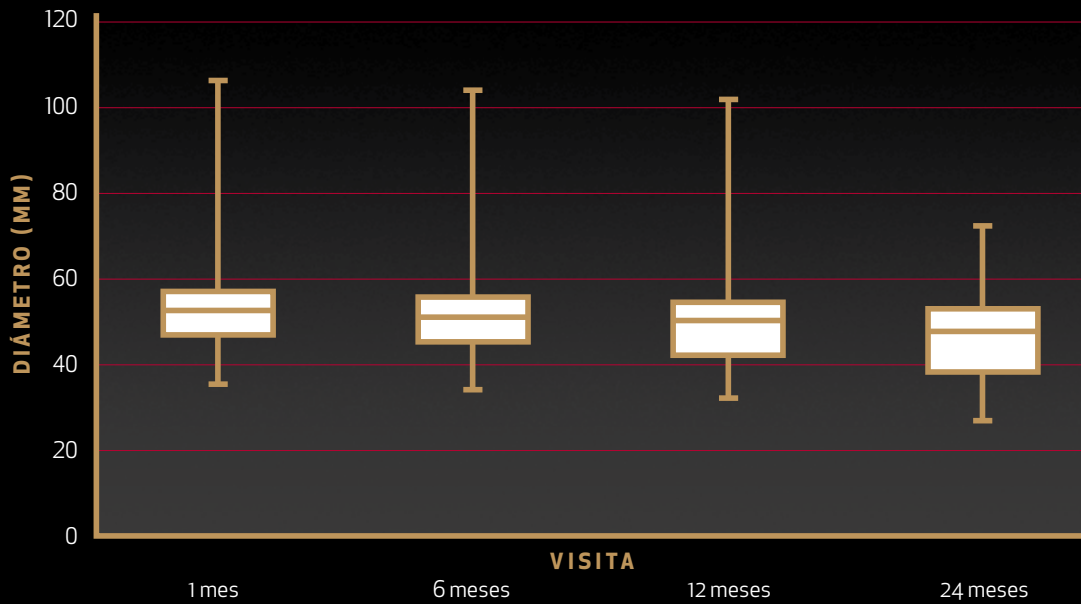
**Una muerte ocurrió en plazo hasta 1 año, 5 en el plazo de 2 años, todos no relacionados a AAA.



Sin compromiso de durabilidad INCRAFT® proporciona la eficacia clínica que usted necesita, como se ha demostrado en el estudio INNOVATION con seguimiento a 2 años^{1,2}



Diámetros medios del AAA a 1, 6, 12 y 24 meses después de la implantación^{1**}

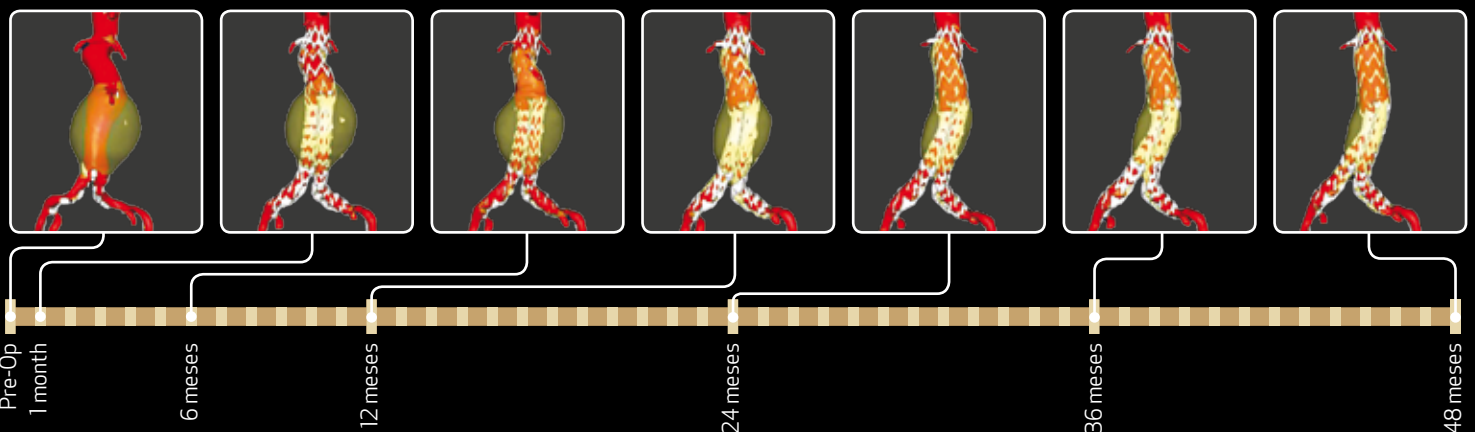


**Diámetro medio del AAA por visita.

Reducción probada del Aneurisma a 2 años^{1‡}

- ▶ Reducción media del saco de 6mm
- ▶ 45% de los pacientes muestran reducción del saco ≥ 5 mm (22/49)
- ▶ NO se observaron crecimientos del saco (0/49)

Caso real: éxito clínico a largo plazo de un paciente a 4 años¹



[‡]En base a las evaluaciones Corelab demostradas en el estudio INNOVATION.

Reinventando el diseño en EVAR

Espere más de su sistema Stent Graft



Sistema de liberación de perfil ultra-bajo (13F diámetro interno y 14F exterior) para simplificar el acceso, navegación y despliegue.¹



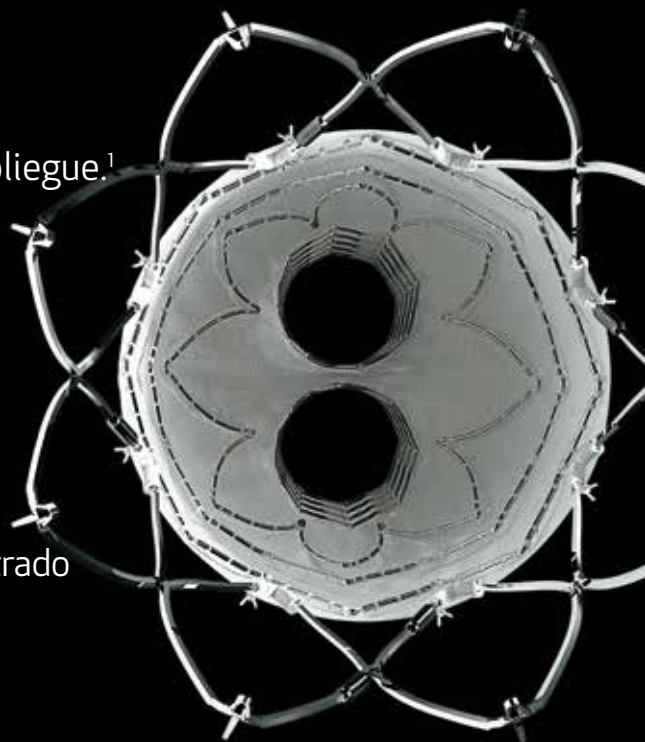
Diseño Tri- modular personalizable que lleva a un enfoque "a medida" a la EVAR.¹



Eficacia y durabilidad sin compromiso demostrado a través de 2 años en el estudio INNOVATION.^{1,2}



El concepto "Few-fit-most" requiere menos unidades para optimizar la planificación y la gestión del inventario.^{1,3}



Hable con su representante Cordis acerca de la incorporación del Sistema del graft Stent INCRAFT® en su programa EVAR.

CONTRAINDICACIONES

El sistema de endoprótesis cubierta INCRAFT® AAA está contraindicado en:

- Pacientes con alergia o intolerancia conocidas al níquel-titanio (nitinol), al polietileno tereftalato (PET) o al politetrafluoroetileno (PTFE).
- Pacientes con contraindicación conocida para someterse a angiografía o anticoagulación.

Únicamente para profesionales de la salud. Información importante: Antes de su uso, remitirse al Manual de Instrucciones suministrado con el implante para las indicaciones, contraindicaciones, efectos secundarios, procedimiento sugerido, advertencias, y precauciones.

El Sistema de Stent INCRAFT® AAA debe ser únicamente utilizado por médicos y equipos adiestrados en técnicas vasculares intervencionistas, incluyendo el entrenamiento en el uso de este implante.

Las expectativas específicas del adiestramiento se describen en el Manual de Instrucciones.

Estos productos sanitarios cumplen los requisitos de aplicación de la legislación de productos sanitarios.

Referencias: 1. Datos en archivo. Corporación Cordis. 2. Torsello G, Brunkwall J, Scheiner D. Cordis INCRAFT™ *J Cardiovasc Surg* (Torino). 2011; 52(5):661-667. 3. Pratesi G. INCRAFT® AAA Stent Graft System 2-year clinical data from the INNOVATION Trial. Presentado en: Charing Cross International Symposium. Abril, 2014. London, UK. 4. Chaikof EL, Fillinger MF, Matsumura JS. Identifying and grading factors that modify the outcome of endovascular aortic aneurysm repair. *J Vasc Surg*. 2002;35(5):1061-1066. Estos datos se encuentran a su disposición bajo petición expresa.

Contacte con su representante de Cordis para disponibilidad y pedidos.

Solo para los profesionales de salud.

CORDIS, el LOGO de Cordis e INCRAFT son marcas comerciales o marcas registradas de Cardinal Health y pueden estar registradas en Estados Unidos de América como al igual en otros países. Todas las demás marcas son propiedad de sus respectivos propietarios. Antes de usar el producto, lea las Instrucciones de Uso proporcionadas con este dispositivo para las indicaciones, contraindicaciones, efectos colaterales, procedimiento sugerido, advertencias y precauciones. Como parte de la política de Cordis de desarrollo continuo de productos, nos reservamos el derecho de cambiar las especificaciones de productos sin notificación previa. El uso del Sistema de Endoprótesis para AAA INCRAFT® requiere que los médicos estén especialmente entrenados en técnicas de reparación de aneurisma aórtico abdominal endovascular, incluyendo experiencia con fluoroscopia de alta resolución y seguridad contra radiación. Cordis Corporation proveerá entrenamiento específico del Sistema de Endoprótesis para AAA INCRAFT®.