

ELUVIA™

System ze Stentem Naczyniowym Uwalniającym Lek

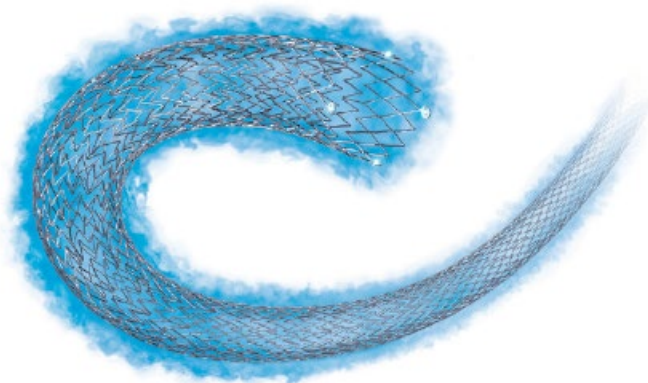
- System ze Stentem ELUVIA™ pozwala uzyskiwać bezprecedensowe wyniki w obrębie tętnicy udowej powierzchownej (SFA) dzięki swojej unikalnemu, przedłużonemu dostarczaniu leku
ELUVIA jest jedynym wyrobem obwodowym opartym na polimerze, oferującym uwalnianie paklitakselu, który zapewnia kontrolowane, zlokalizowane i przedłużone dostarczanie najniższej dawki leku, optymalizując ilość leku dostarczanego do tkanki przy jednoczesnym zminimalizowaniu liczby cząstek stałych za wyrobem. Stent ELUVIA pozwolił uzyskać znakomite wyniki w zakresie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania w randomizowanym badaniu kontrolowanym IMPERIAL i randomizowanym badaniu kontrolowanym EMINENT.

Przedłużone uwalnianie leku

- Jedyna opcja leczenia SFA, która zapewnia utrzymanie uwalniania leku przez 12 miesięcy, kiedy to prawdopodobieństwo wystąpienia restenozy jest największe
- Polimer o udowodnionej skuteczności wszczepiony w 10 milionach zmian² od 2007 r.

Zoptymalizowana platforma stentu

- Zoptymalizowana w celu zapewnienia elastyczności, wytrzymałości i odporności na złamania
- Trójosiowy system dostarczający w celu precyzyjnego umieszczenia



		Średnica stentu (mm)				Minimalny rozmiar koszulki wprowadzającej
		6		7		
		Długość robocza systemu dostarczającego (cm)				
		75	130	75	130	
Długość stentu	40	H74939295600470	H74939295600410	H74939295700470	H74939295700410	6 F (2,0 mm)
	60	H74939295600670	H74939295600610	H74939295700670	H74939295700610	6 F (2,0 mm)
	80	H74939295600870	H74939295600810	H74939295700870	H74939295700810	6 F (2,0 mm)
	100	H74939295601070	H74939295601010	H74939295701070	H74939295701010	6 F (2,0 mm)
	120	H74939295601270	H74939295601210	H74939295701270	H74939295701210	6 F (2,0 mm)

Kompatybilność z przewodnikiem o rozm. 0,035" / 0,89 mm

Typu Over-the-Wire

¹Müller-Hulsbeck S. Zaprezentowano na CIRSE 2016. Przedstawia rzeczywiste przeżycie wolne od rewaskularyzacji zmiany. Przeżycie wolne od rewaskularyzacji wg estymatora Kaplana-Meiera zmiany wynosi 91.3%. Dane w dokumentacji Boston Scientific.

²Dane w dokumentacji Boston Scientific. Reprezentują całkowitą sprzedaż globalną serii stentów PROMUS (Boston Scientific) i XIENCE (Abbott) od 2007 roku.

ELUVIA™

Drug-Eluting Vascular Stent System

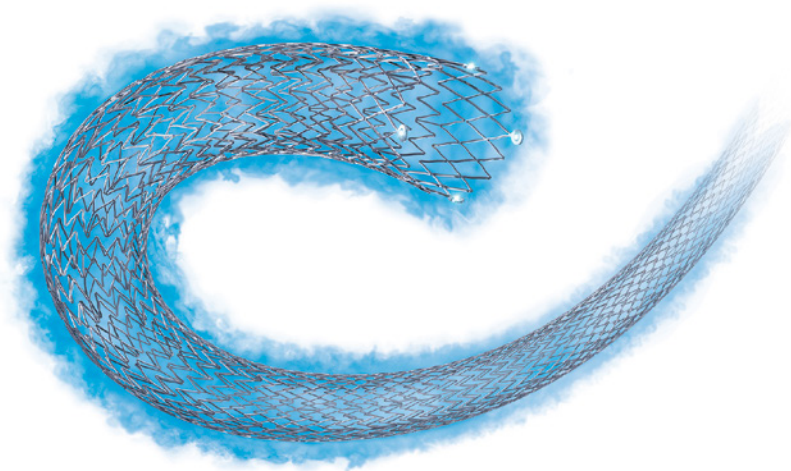
- **The ELUVIA™ Stent System delivers unprecedented results in the SFA through its unique sustained drug release**
ELUVIA is the only polymer-based peripheral paclitaxel device that provides controlled, localized, and sustained delivery of the lowest drug dose, optimizing the amount delivered to the tissue while minimizing downstream particulates. ELUVIA has demonstrated excellent efficacy and safety results in the IMPERIAL RCT and EMINENT RCT.

Sustained Drug Release

- The only SFA treatment option that sustains drug release for 12 months, when restenosis is most likely to occur
- Proven polymer implanted in 10 million lesions² since 2007

Optimized Stent Platform

- Optimized for flexibility, strength and fracture resistance
- Triaxial delivery system for precise deployment



		Stent diameter (mm)				
		6		7		
		Delivery system working length (cm)				
		75	130	75	130	
Stent Length (mm)	40	H74939295600470	H74939295600410	H74939295700470	H74939295700410	6F (2.0 mm)
	60	H74939295600670	H74939295600610	H74939295700670	H74939295700610	6F (2.0 mm)
	80	H74939295600870	H74939295600810	H74939295700870	H74939295700810	6F (2.0 mm)
	100	H74939295601070	H74939295601010	H74939295701070	H74939295701010	6F (2.0 mm)
	120	H74939295601270	H74939295601210	H74939295701270	H74939295701210	6F (2.0 mm)

GW compatibility 0.035" / 0.89 mm
Over-the-Wire

¹ Müller-Hulsbeck S. Presented at CIRSE 2016. Represents actual freedom from TLR rate. Kaplan-Meier estimated freedom from TLR is 91.3%. Data on file at Boston Scientific.
² Data on file at Boston Scientific. Represents total global sales of the PROMUS (Boston Scientific) and XIENCE (Abbott) series of stents since 2007.