

Válvula Edwards SAPIEN 3 Ultra

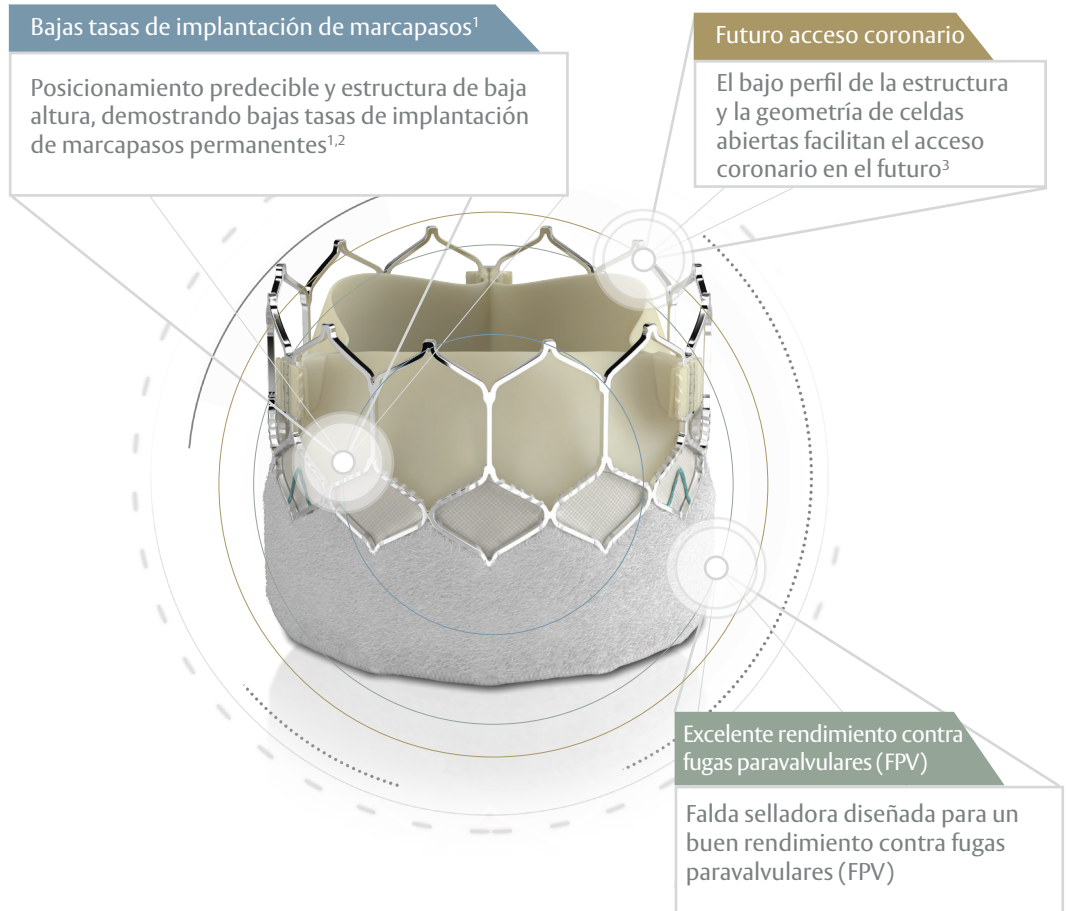
Ahora aprobada para estenosis aórtica grave de bajo riesgo

Bajas tasas de implantación de marcapasos¹

Posicionamiento predecible y estructura de baja altura, demostrando bajas tasas de implantación de marcapasos permanentes^{1,2}

Futuro acceso coronario

El bajo perfil de la estructura y la geometría de celdas abiertas facilitan el acceso coronario en el futuro³



Excelente rendimiento contra fugas paravalvulares (FPV)

Falda selladora diseñada para un buen rendimiento contra fugas paravalvulares (FPV)

Los pacientes de bajo riesgo merecen el procedimiento de menor riesgo

Ofrezca a sus pacientes TAVI con SAPIEN 3 Ultra



Edwards

Los pacientes de bajo riesgo merecen el procedimiento de menor riesgo

La SAPIEN 3 Ultra demuestra bajas tasas de mortalidad y accidentes cerebrovasculares a los 30 días.¹

La válvula que elija hoy puede afectar el futuro de sus pacientes



Acceso coronario

- Los pacientes post-TAVI corren el riesgo de desarrollar arteriopatía coronaria (AC) tras la implantación⁴



Fuga paravalvular

- La fuga paravalvular (FPV) se ha asociado a la mortalidad cardiovascular a largo plazo del paciente tras TAVI⁵



Alteraciones en la conducción

- Las complicaciones a largo plazo derivadas de la implantación de un marcapasos afectan negativamente la calidad de vida y la mortalidad del paciente⁶

Referencias:

1. STS/ACC TVT Registry, Data on File at Edwards Lifesciences.
2. Webb J, Gerosa G, Lefèvre T, Leipsic J, Spence M, Thomas M, et al. Multicenter evaluation of a next-generation balloon-expandable transcatheter aortic valve. *J Am Coll Cardiol*. 2014;64(21):2235-43.
3. Tarantini G, Fovino LN, Leprince P, et al. Predictors, feasibility and outcomes of coronary intervention up to 3 years after TAVI with a balloon-expandable valve: results from a large European multicenter registry. Presented at: ESC Congress 2019; September 2019; Paris, France.
4. Yudi MB, et al. Coronary Angiography and percutaneous coronary intervention after transcatheter aortic valve replacement. *JACC Vol 71*, No 12, 2018.
5. Kapadia-S, et al. (2015). 5-year outcomes of transcatheter aortic valve replacement compared with standard treatment for patients with inoperable aortic stenosis (PARTNER 1): a randomised controlled trial. *The Lancet*. 385 (9986), 2485-91.
6. Fujita B, et al. Impact of new pacemaker implantation following surgical and transcatheter aortic valve replacement on 1-year outcome. *Eur J Cardiothorac Surg* 2019.

Disponible en tamaños de 20, 23 y 26 mm.

Para uso profesional. Para conocer la lista de indicaciones, contraindicaciones, precauciones, advertencias y posibles acontecimientos adversos, consulte las instrucciones de uso (acceda a eifu.edwards.com si corresponde). Los productos de Edwards comercializados en el mercado europeo reúnen los requisitos esenciales a los que hace referencia el artículo 3 de la Directiva 93/42/CEE sobre productos sanitarios y llevan el marcado CE de conformidad.

Todos los productos sanitarios de Edwards Lifesciences puestos en el mercado español cumplen la legislación vigente.

Edwards, Edwards Lifesciences, el logotipo estilizado de la E, Edwards SAPIEN, Edwards SAPIEN 3, Edwards SAPIEN 3 Ultra, PARTNER, SAPIEN, SAPIEN 3 y SAPIEN 3 Ultra, son marcas comerciales o marcas de servicio de Edwards Lifesciences Corporation o sus filiales.

© 2020 Edwards Lifesciences Corporation. Reservados todos los derechos. PP--EU-0596 V1.0

Edwards Lifesciences • Route de l'Etraz 70, 1260 Nyon, Suiza • edwards.com



Edwards