

Stellarex™

0,035" OTW medikamentenbeschichteter
Angioplastieballon

Höchste
Offenheitsrate bei
niedrigster Medikamen-
tendosis für alle Patienten mit
**normalen bis
komplexen**
Läsionen

89,0%
Offenheit

BEI PATIENTEN
MIT NORMALER
KOMPLEXITÄT²

82,3%
Offenheit

BEI HOCH KOMPLEXEN
PATIENTEN¹

Die richtige Entscheidung für Ihre hoch komplexen Patienten

43,9%

HÖCHSTE RATE AN
HOCHGRADIGEN KALZIFI-
ZIERUNGEN¹

49,5%

HÖCHSTE RATE AN
DIABETES¹

18,0%

HÖCHSTE RATE AN NIEREN-
INSUFFIZIENZ¹

44,0%

HÖCHSTE RATE AN FRAUEN¹

39,0%

HÖCHSTE RATE KLINISCH
ADIPOSER PATIENTEN¹

StellarexTM 0,035TM medikamentenbeschichteter Angioplastieballon

Artikelnummer	Schleusengröße (Fr)	Ballondurchmesser (mm)	Ballonlänge (mm)	Schaftlänge (cm)	Nominaldruck (atm)	Berstdruck (atm)
A35SX040040080	6	4	40	80	10	20
A35SX040080080	6	4	80	80	10	20
A35SX040120080	6	4	120	80	10	20
A35SX050040080	6	5	40	80	10	18
A35SX050080080	6	5	80	80	10	18
A35SX050120080	6	5	120	80	10	16
A35SX060040080	6	6	40	80	8	14
A35SX060080080	6	6	80	80	8	14
A35SX060120080	6	6	120	80	8	12
A35SX040040135	6	4	40	135	10	20
A35SX040080135	6	4	80	135	10	20
A35SX040120135	6	4	120	135	10	20
A35SX050040135	6	5	40	135	10	18
A35SX050080135	6	5	80	135	10	18
A35SX050120135	6	5	120	135	10	16
A35SX060040135	6	6	40	135	8	14
A35SX060080135	6	6	80	135	8	14
A35SX060120135	6	6	120	135	8	12

* 0,89mm

Indikationen

Der StellarexTM OTW medikamentenbeschichtete Angioplastieballon ist für die Behandlung von de novo oder restenotischen Läsionen in den unteren Extremitäten, um den Blutfluss aufzubauen und die Gefäßdurchgängigkeit zu erhalten.

Wichtige Sicherheitsinformationen

Indikationen, Gegenanzeigen, Warnhinweise und die Gebrauchsanweisung befinden sich in der Packungsbeilage, die mit jedem Produkt geliefert wird. Diese Informationen gelten nur für die Länder, in denen das Produkt von der zuständigen Gesundheitsbehörde zugelassen ist.

Literatur

1 Krishnan P, Faries P, Niazi K, Jain A, Sachar R, Bachinsky WB, Cardenas JA, Werner M, Brodmann M, Mustapha JA, Mena-Hurtado CJ, Jaff MR, Holden AH, Lyden SP. Stellarex Drug-Coated Balloon for Treatment of Femoropopliteal Disease: 12-Month Outcomes from the Randomized ILLUMENATE Pivotal and Pharmacokinetic Studies. *Circulation*. 2017 Jul 20. pii: CIRCULATIONAHA.117.028893. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.117.028893. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 28729250

2 Schroeder H, Werner M, Meyer DR, Reimer P, Krüger K, Jaff MR, Brodmann M; ILLUMENATE EU RCT Investigators. Low-Dose Paclitaxel-Coated Versus Uncoated Percutaneous Transluminal Balloon Angioplasty for Femoropopliteal Peripheral Artery Disease: One-Year Results of the ILLUMENATE European Randomized Clinical Trial (Randomized Trial of a Novel Paclitaxel-Coated Percutaneous Angioplasty Balloon). *Circulation*. 2017 Jun 6;135(23):2227-2236. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.116.026493. Epub 2017 Apr 19. PubMed PMID: 28424223; PubMed Central PMCID: PMC5459585

Geschäftssitz

The Spectranetics Corporation
 9965 Federal Drive
 Colorado Springs, CO 80921
 Tel: +1 719-447-2000

Spectranetics International BV

Plesmanstraat 6
 3833 LA Leusden
 Niederlande
 Tel: +31 33 43 47 050

Spectranetics Deutschland GmbH

Schweinfurter Straße 7
 97080 Würzburg
 Deutschland
 Tel: +49 931 4520080

Spectranetics France S.A.R.L.

18 rue de l'Arcade
 75008 Paris
 Frankreich
 Tel: +33 1 409808 73

Erfahren Sie mehr und besuchen Sie uns unter www.stellarexdcb.com

©2017 Spectranetics. Alle Rechte vorbehalten. Für den externen Gebrauch genehmigt. D035966-02 082017

Alle genannten Handelsmarken gehören dem jeweiligen Eigentümer. Diese Broschüre ist nicht für den Vertrieb in Frankreich und den USA vorgesehen.

StellarexTM ist ein Medizinprodukt der Klasse III, CE0086.