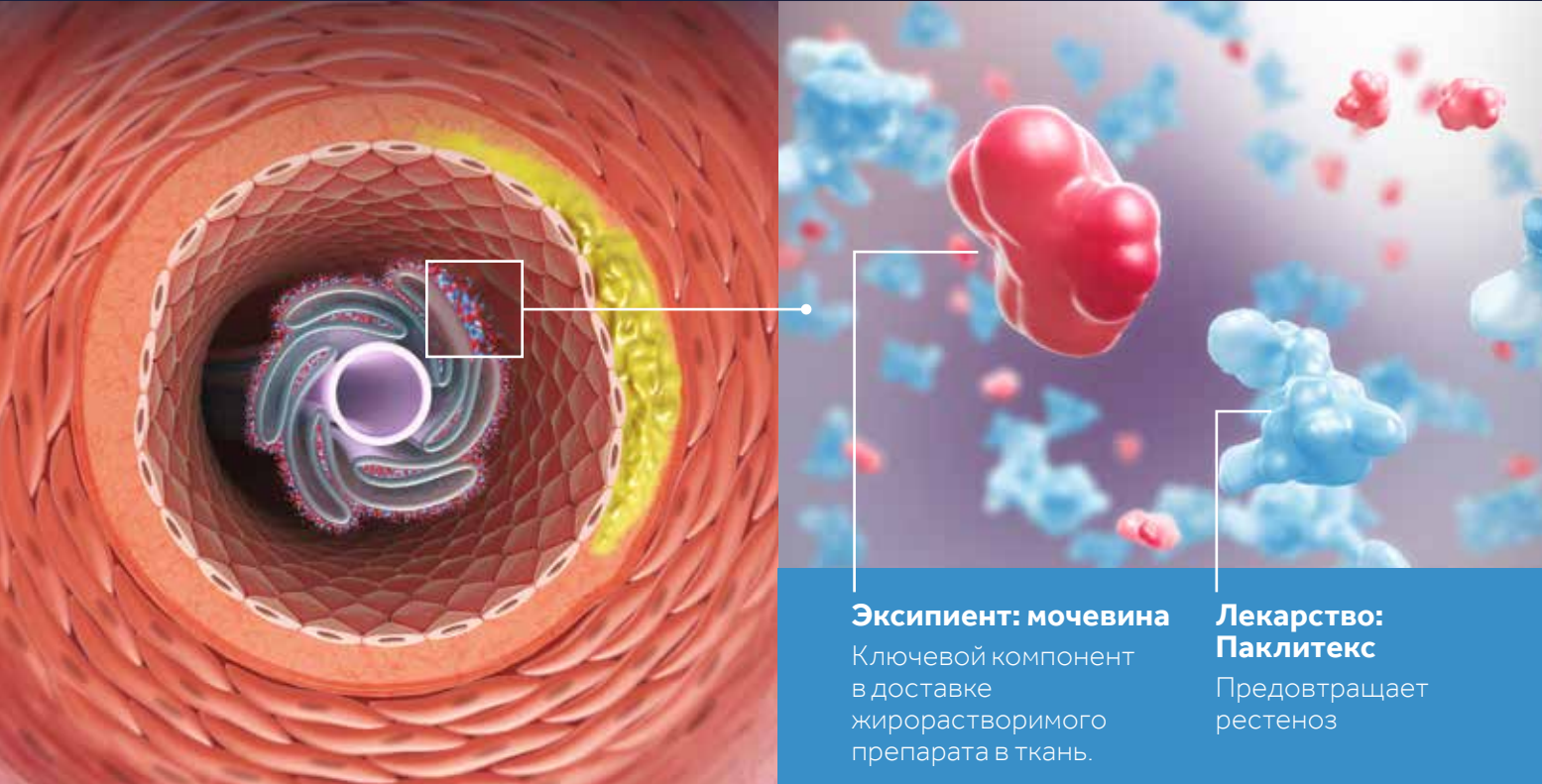


НАУЧНОЕ ОБОСНОВАНИЕ КЛИНИЧЕСКОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ

Эффективность и безопасность использования баллона с лекарственным покрытием IN.PACT™ Admiral™, подтверждена многочисленными клиническими исследованиями. Такой стойкий клинический результат объясняется механизмом действия.



Экспипиент: мочевиная
Ключевой компонент в доставке жирорастворимого препарата в ткань.

Лекарство: Паклитекс
Предотвращает рестеноз

Доставка

93% паклитаксела кумулируется в ткани в течение 24 часов.

Продолжительность

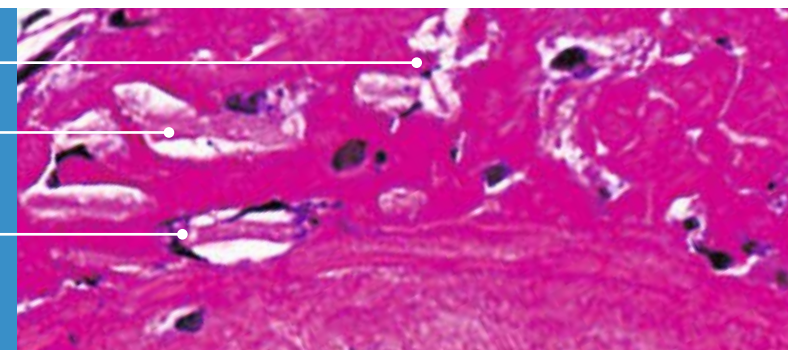
Паклитаксел сохраняется в тканях в терапевтической дозировке в течение 90 дней.

Эффект

Выраженное антипролиферативное действие паклитаксела в ткани в течение 90 дней.

Наличие паклитаксела в клетках через 28 дней

Сохранение паклитаксела в ткани предотвращает образование рестеноза.



УСТОЙЧИВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ПРЕПАРАТА= УСТОЙЧИВЫЙ КЛИНИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ

Информация для заказа

IN.PACT™ Admiral™ баллон с лекарственным покрытием 0.035"

Код продукта рабочая длина 40 см	Код продукта рабочая длина 80 см	Код продукта рабочая длина 130 см	Диаметр баллона мм	Длина баллона мм	Совместимость с интродьюсером F	RBP (атм)
SBI 040 040 04P	SBI 040 040 08P	SBI 040 040 13P	4	40	5	14
SBI 040 060 04P	SBI 040 060 08P	SBI 040 060 13P	4	60	5	14
SBI 040 080 04P	SBI 040 080 08P	SBI 040 080 13P	4	80	5	14
—	SBI 040 120 08P	SBI 040 120 13P	4	120	5	14
—	SBI 040 150 08P	SBI 040 150 13P	4	150	5	14
SBI 050 040 04P	SBI 050 040 08P	SBI 050 040 13P	5	40	6	14
SBI 050 060 04P	SBI 050 060 08P	SBI 050 060 13P	5	60	6	14
SBI 050 080 04P	SBI 050 080 08P	SBI 050 080 13P	5	80	6	14
—	SBI 050 120 08P	SBI 050 120 13P	5	120	6	14
—	SBI 050 150 08P	SBI 050 150 13P	5	150	6	14
SBI 060 040 04P	SBI 060 040 08P	SBI 060 040 13P	6	40	6	14
SBI 060 060 04P	SBI 060 060 08P	SBI 060 060 13P	6	60	6	14
SBI 060 080 04P	SBI 060 080 08P	SBI 060 080 13P	6	80	6	14
—	SBI 060 120 08P	SBI 060 120 13P	6	120	6	14
—	SBI 060 150 08P	SBI 060 150 13P	6	150	6	14
SBI 070 040 04P	SBI 070 040 08P	SBI 070 040 13P	7	40	7	14
SBI 070 060 04P	SBI 070 060 08P	SBI 070 060 13P	7	60	7	14
SBI 070 080 04P	SBI 070 080 08P	SBI 070 080 13P	7	80	7	14
SBI 080 040 04P	SBI 080 040 08P	SBI 080 040 13P	8	40	7	10
SBI 080 060 04P	SBI 080 060 08P	SBI 080 060 13P	8	60	7	10
SBI 080 080 04P	SBI 080 080 08P	SBI 080 080 13P	8	80	7	10
SBI 090 040 04P	SBI 090 040 08P	SBI 090 040 13P	9	40	7	10
SBI 090 060 04P	SBI 090 060 08P	SBI 090 060 13P	9	60	7	10
SBI 090 080 04P	SBI 090 080 08P	SBI 090 080 13P	9	80	7	10
SBI 100 040 04P	SBI 100 040 08P	SBI 100 040 13P	10	40	7	9
SBI 120 040 04P	SBI 120 040 08P	SBI 120 040 13P	12	40	9	9

IN.PACT™ Pacific™ баллон с лекарственным покрытием 0.018"

Код продукта рабочая длина 90 см	Код продукта рабочая длина 130 см	Диаметр баллона мм	Длина баллона мм	Совместимость с интродьюсером F	RBP (атм)
PCF 040 040 09P	PCF 040 040 13P	4	40	5	20
PCF 040 060 09P	PCF 040 060 13P	4	60	5	14
PCF 040 080 09P	PCF 040 080 13P	4	80	5	14
PCF 040 120 09P	PCF 040 120 13P	4	120	5	14
PCF 050 040 09P	PCF 050 040 13P	5	40	5	20
PCF 050 060 09P	PCF 050 060 13P	5	60	5	14
PCF 050 080 09P	PCF 050 080 13P	5	80	5	14
PCF 050 120 09P	PCF 050 120 13P	5	120	5	14
PCF 060 040 09P	PCF 060 040 13P	6	40	5	16
PCF 060 060 09P	PCF 060 060 13P	6	60	5	14
PCF 060 080 09P	PCF 060 080 13P	6	80	5	14
PCF 060 120 09P	PCF 060 120 13P	6	120	5	14
PCF 070 040 09P	PCF 070 040 13P	7	40	6	12
PCF 070 060 09P	PCF 070 060 13P	7	60	6	12
PCF 070 080 09P	PCF 070 080 13P	7	80	6	12
PCF 070 120 09P	PCF 070 120 13P	7	120	6	12

Medtronic

ООО "Медтроник"
125317, Москва
Пресненская набережная, д.10
тел.: (495) 5807377
факс: (495) 5807378
www.cardiovasc.ru

E-mail: info.russia@medtronic.ru

medtronic.com/dcbresults

UC201702944b RU © 2017 Medtronic. Все права защищены. Medtronic, the Medtronic logo and Further, Together are trademarks of Medtronic. All other brands are trademarks of a Medtronic company. Not for distribution in USA, France and Japan. 3/17

ЭФФЕКТИВНОСТЬ. СТАБИЛЬНОСТЬ. БЕЗОПАСНОСТЬ.

IN.PACT™ Admiral™
Баллон с лекарственным
покрытием

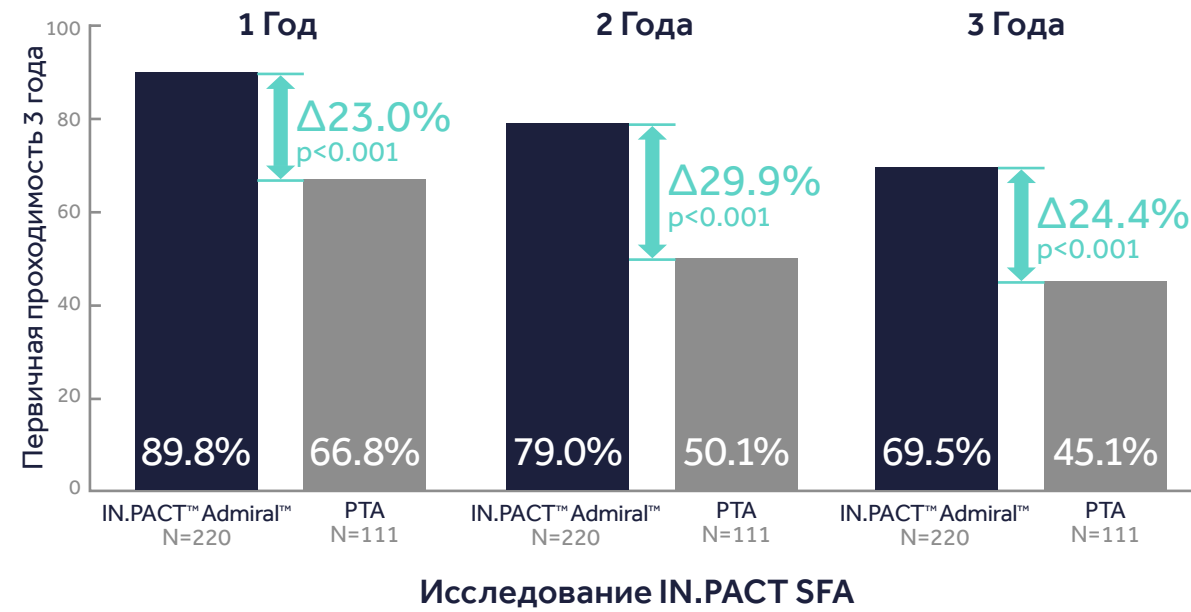


Medtronic
Further, Together

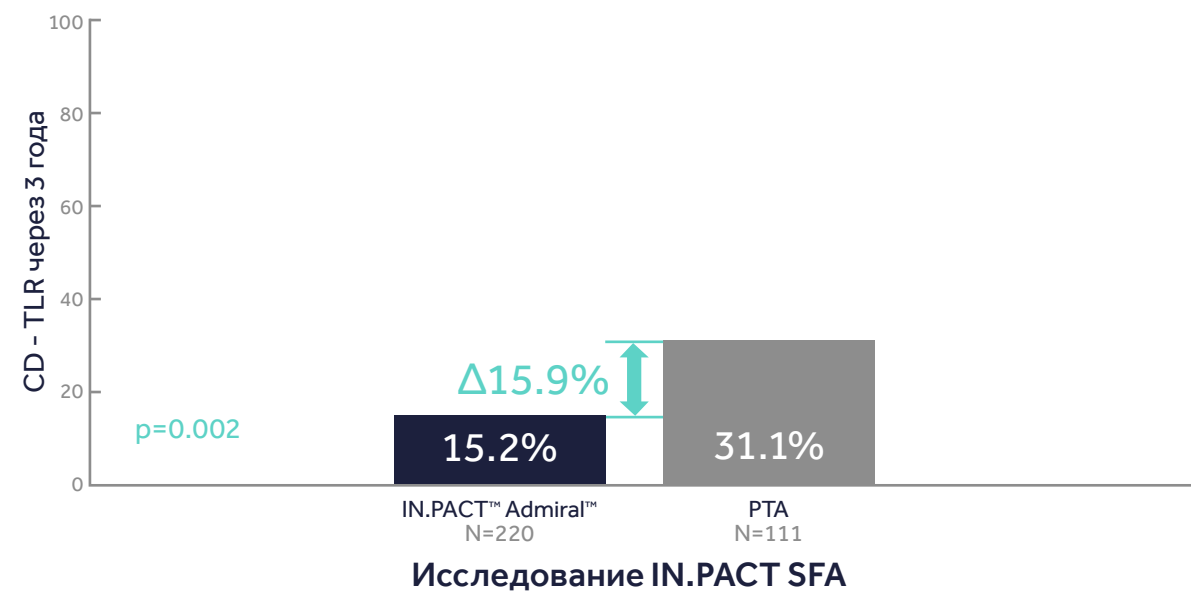
ЭФФЕКТИВНОСТЬ.

IN.PACT™ Admiral™ - баллон с лекарственным покрытием, демонстрирует лучшую в классе, клинически доказанную эффективность на протяжении 3 лет.

IN.PACT™ Admiral™ - баллон с лекарственным покрытием, демонстрирующий стабильно высокое значение первичной проходимости (PP) в течение 3 лет, в сравнении с контрольной группой стандартной баллонной ангиопластики.



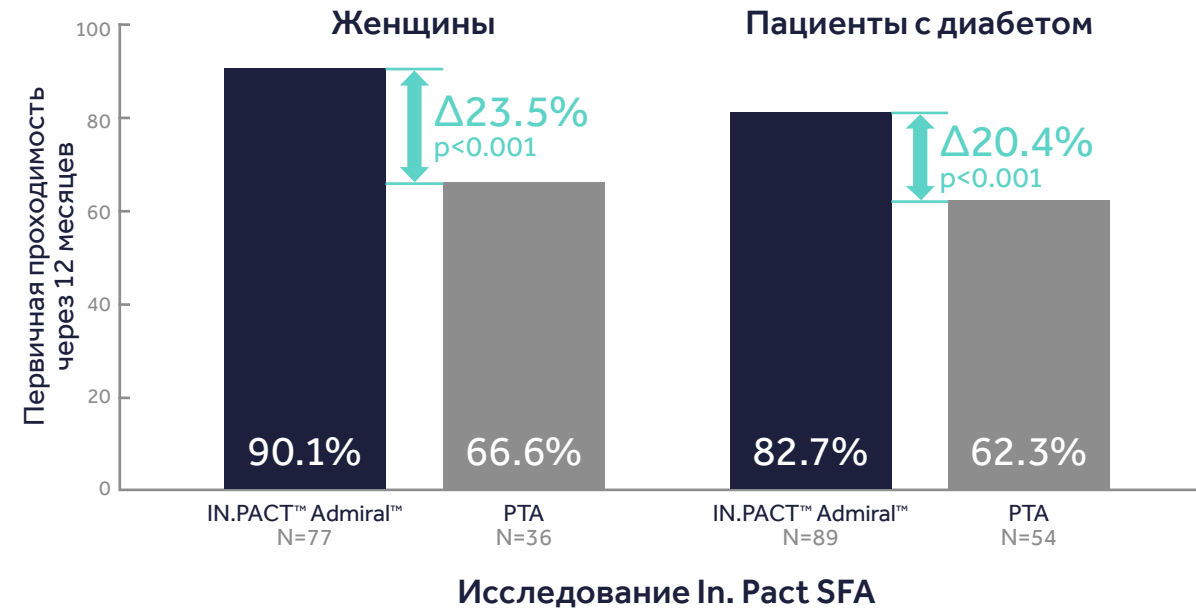
IN.PACT™ Admiral™ демонстрирует наименьший уровень повторных вмешательств 15.2% в сравнении с контрольной группой после 3 лет наблюдений.



СТАБИЛЬНОСТЬ.

IN.PACT™ Admiral™ так же эффективен при лечении сложных групп пациентов в сравнении со стандартной методикой.

Баллон с лекарственным покрытием IN.PACT™ Admiral™ демонстрирует клиническую эффективность в лечении различных групп пациентов в течение 12 месяцев.



Баллон с лекарственным покрытием In. Pact Admiral эффективен для лечения комплексных поражений ПБА.



БЕЗОПАСНОСТЬ.

Баллон с лекарственным покрытием In. Pact™ демонстрирует превосходную комплексную безопасность в сравнении со стандартной баллонной ангиопластикой.

Подтвержденная безопасность в рамках 3-летних наблюдений.

	IN.PACT™ Admiral™ (n=220)	PTA (n=111)	p-value*
Первичный профиль безопасности [†]	81.2% (160/197)	64.1% (66/103)	<0.001 [†]
Смертность, связанная с вмешательством или использованием устройства	0.0% (0/197)	0.0% (0/103)	N/A
Ампутация	0.0% (0/197)	0.0% (0/103)	N/A
Тромбоз	2.0% (4/197)	4.9% (5/103)	0.283

Тысячи пациентов во всем мире были пролечены с использованием баллона с лекарственным покрытием In.Pact.

200,000+ ПАЦИЕНТОВ, ПРОЛЕЧЕННЫХ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ IN.PACT**

21 SFA ИССЛЕДОВАНИЙ, ПРОВЕДЕННЫХ В МИРЕ

3,500+ ПАЦИЕНТОВ, ВКЛЮЧЕННЫХ В РАЗЛИЧНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

[†] Primary Patency: Freedom from clinically driven TLR or freedom from restenosis as determined by Duplex ultrasound peak systolic velocity ratio ≤ 2.4 at 12 months and reported again at 24 and 36 months. The 36-month primary patency was calculated based on Kaplan-Meier estimate.
[‡] Clinically-driven TLR adjudicated by an independent Clinical Event Committee, blinded to the assigned treatment based on any re-intervention at the target lesion due to symptoms or drop of ABI of $\geq 20\%$ or >0.15 when compared to post-procedure baseline ABI.

Values are % (n/N); *p values are based on Fisher exact test for superiority with significance level of 0.05
[†] Freedom from 30-day device- and procedure-related death and target limb major amputation and clinically driven TVR within 36 months
[‡] 10% Non-inferiority Test Margin with one-sided 97.5005% CI
 ** Based on sales and use of IN.PACT™ Admiral™ and IN.PACT™ Pacific™ globally.