

# Reewarm<sup>TM</sup> PTX

Cateter Balão PTA farmacológico

Fio guia compatível 0.018" e 0.035"

*Não deixe nada para trás*

# Reewarm™ PTX

## Balão Farmacológico

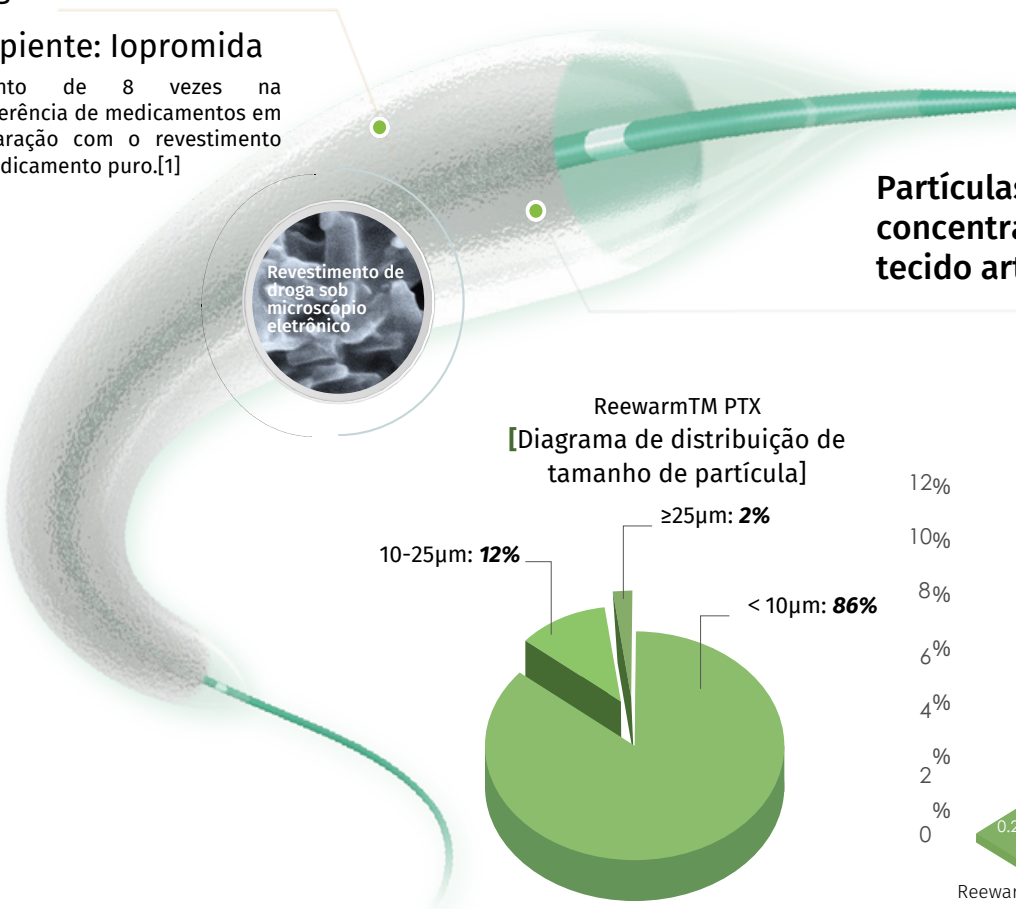
A tecnologia proprietária de **Pulverização por Atomização 3D** proporciona revestimento de medicamento uniforme e estável

**Dosagem da droga: 3 ug/mm<sup>2</sup>**

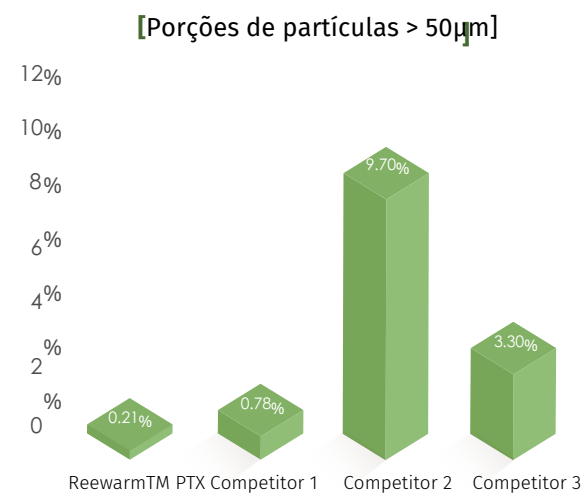
Droga: Paclitaxel

Excipiente: Iopromida

Aumento de 8 vezes na transferência de medicamentos em comparação com o revestimento de medicamento puro.[1]

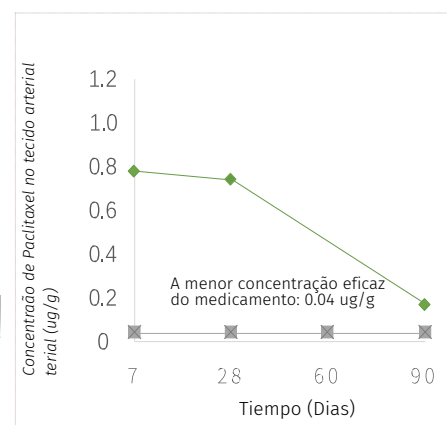
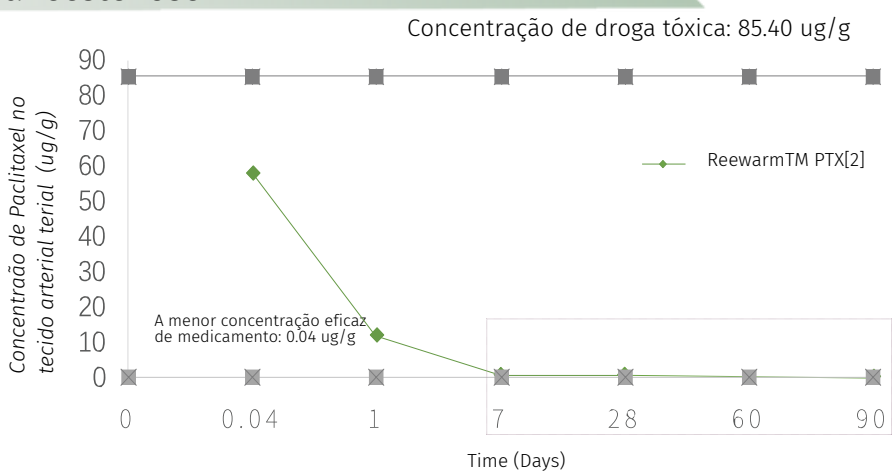


**Partículas pequenas aumentam a concentração de paclitaxel no tecido arterial**



**100% da droga e dos excipentes podem ser dissolvidos no sangue em 3 horas**

**O nível ideal do medicamento no tecido garante efeito a longo prazo na reestenose**

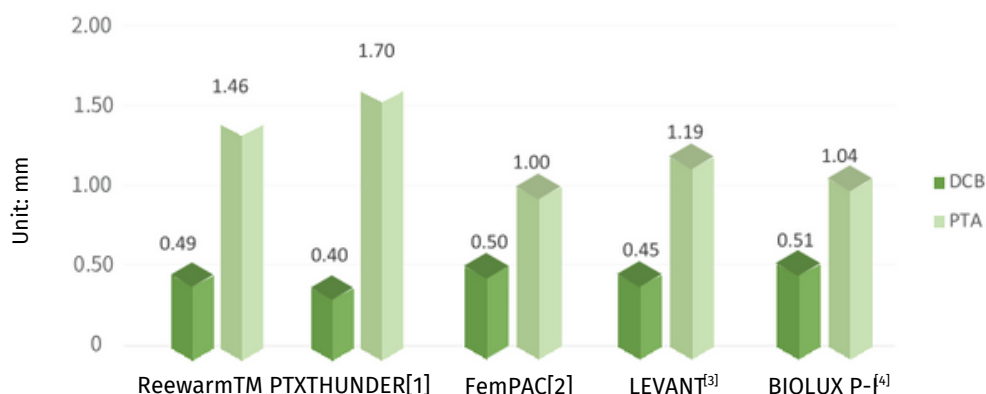


[1]European Heart Journal (2003) 24, 1462-1467

[2]Data from animal study

# Resultados clínicos

## Desfecho Primário: Perda luminal tardia aos 6 meses (LLL)



Nota: LLL, definido como a diferença entre o diâmetro luminal mínimo após o procedimento e na angiografia de acompanhamento de 6 meses

[1] N Engl J Med 2008; 358: 689-699.

[2] Circulation 2008; 118:1358-1365.

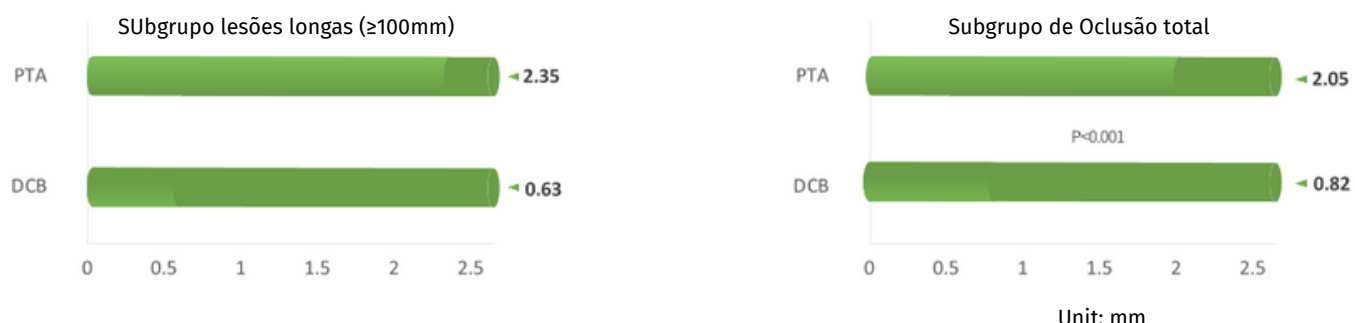
[3] JACC Cardiovasc Interv 2014;7:10-19.

[4] JVT 2015; 22:14-21

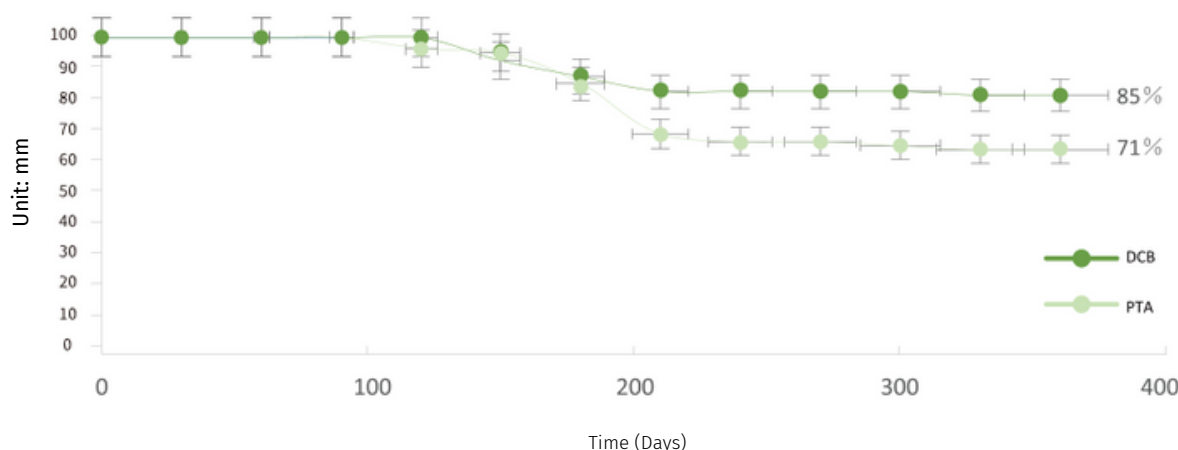
Comparado com outros estudos clínicos, o estudo clínico de ReewarmTM PTX abrange lesões mais complexas

	Reewarm PTX		THUNDER <sup>[1]</sup>		FemPAC <sup>[2]</sup>		LEVANT I <sup>[3]</sup>		BIOLUX P-I <sup>[4]</sup>	
	DCB	PTA	DCB	PTA	DCB	PTA	DCB	PTA	DCB	PTA
Comprimento médio da lesão (mm)	96±48	91±44	74±65		NA	NA	81±37	80±38	51±47	69±57
Oclusão total (%)	49	55	27		19	13	41	42	38	

## Subgrupo LLL aos 6 meses de Follow-up



## Desfecho Secundário: 12 meses livre de TLR (Revascularização da lesão alvo)

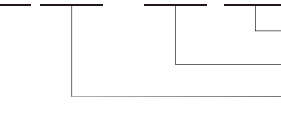


# Especificações

	Especificação do Modelo			Fio-guia	Diâmetro do Balão (mm)	Comprimento do Balão (mm)
	Comprimento efetivo do cateter 130mm	Comprimento efetivo do cateter 135mm	Comprimento efetivo do cateter 150mm			
1	/	/	DEB20150150	0.018 in	4,0	150
2	/	/	DEB20220150			220
3	/	/	DEB25150150		5,0	150
4	/	/	DEB25220150			220
5	/	/	DEB30150150		6,0	150
6	/	/	DEB30220150			220
7	DEB40040130	/	/		7,0	40
8	DEB40080130	/	/			80
9	/	/	DEB40150150			150
10	/	/	DEB40220150			220
11	DEB50040130	/	/	0.035 in	4,0	40
12	DEB50080130	/	/			80
13	DEB50150130	/	/		5,0	150
14	DEB50220130	/	/			220
15	DEB60040130	/	/		6,0	40
16	DEB60080130	/	/			80
17	DEB60150130	/	/			150
18	DEB60220130	/	/			220
19	DEB70040130	/	/	0.035 in	7,0	40
20	DEB70150130	/	/			150
21	/	/	DEBL30100150		5,0	100
22	/	/	DEBL30150150			150
23	/	/	DEBL30220150			220
24	/	/	DEBL40080150			80
25	/	/	DEBL40150150			150
26	/	/	DEBL40220150			220
27	/	DEBL50080135	/			80
28	/	DEBL50150135	/			150
29	/	DEBL50220135	/			220
30	/	DEBL60040135	/	0.035 in	6,0	40
31	/	DEBL60080135	/			80
32	/	DEBL60150135	/		7,0	150
33	/	DEBL60220135	/			220
34	/	DEBL70040135	/	0.035 in	7,0	40
35	/	DEBL70150135	/			150

Descrição do Modelo: DEB XX XXX XXX

Exemplo: DEB 20 220 150



Comprimento efetivo do cateter 150mm

Comprimento do balão 220mm

Diâmetro do balão 2.0mm

Código do produto



Shanghai MicroPort Endovascular MedTech (Group) Co., Ltd.  
Address: Building#1, 3399 Kangxin Rd, SIMZ Century Medicine Park, Shanghai 201318, P.R.China  
Tel: +86 21 38139300

Todas as marcas registradas citadas são propriedade de seus respectivos proprietários nos respectivos países. Esses dispositivos só devem ser usados para curar doenças mediante prescrição de um médico licenciado. Indicações, contra-indicações, advertências, possíveis eventos adversos e instruções de uso podem ser encontradas nas Instruções de Uso e na rotulagem do produto fornecida com cada dispositivo. Esses dispositivos estão proibidos de serem promovidos, distribuídos e vendidos em quaisquer países onde os certificados de registro ou quaisquer outras licenças não sejam obtidos. Esta brochura não se destina ao uso nos países acima mencionados. Esta brochura é entregue apenas a pessoas específicas para referência e não deve ser distribuída amplamente como publicidade. Qualquer informação poderá ser alterada sem aviso prévio. Não disponível para venda nos Estados Unidos. ©2020 Shanghai MicroPort Endovascular MedTech (Group) Co., Ltd. Todos os direitos reservados. Versão nº IB-RM-23-01