

Medtronic

DES Onyx TruCor™

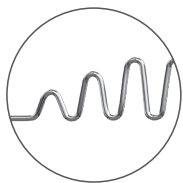


Diseñado
para brindar
ventajas clave

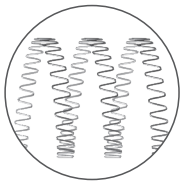
Su diseño ofrece ventajas clave

Capacidad de entrega optimizada¹

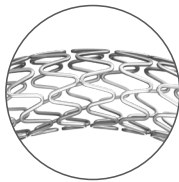
El sistema de entrega mejorado con la tecnología PowerTrac™, junto con el diseño de stent de un solo alambre, proporciona la **flexibilidad necesaria para una entrega optimizada.**¹



Alambre sinusoidal



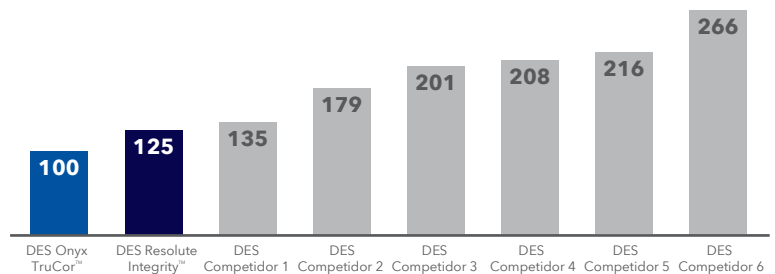
Envoltura helicoidal



Fusionado con láser

Fuerza máxima de tracción 2-D (escala gf)

Comparación de capacidad de entrega – DES de 3.0 mm
(Menor es mejor)⁷

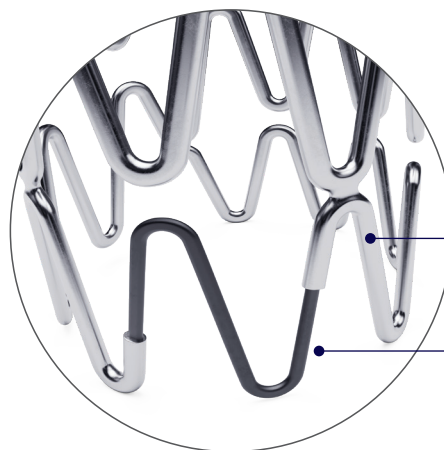
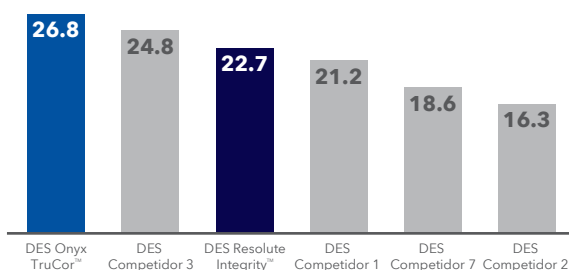


Visibilidad mejorada con struts más delgados²

El núcleo de platino-iridio dentro del DES Onyx TruCor™ **aumenta la visibilidad** para una colocación precisa del stent **sin comprometer la resistencia radial.**³

Índice medio de visibilidad de rayos X (%)

Comparación de visibilidad – DES de 3.0 mm
(Mayor es mejor)⁷



Aleación de cobalto

Núcleo de platino-iridio

Cicatrización rápida

- El diseño de un solo alambre proporciona un rango de movimiento fluido y la conformabilidad necesaria para **una aposición superior de los struts**.⁴
- El polímero biocompatible BioLinx™ **proporciona tromborresistencia**.⁵
- Cuando se combinan, la **cicatrización rápida** ocurre como se evidenció por el casi 90% de cobertura de los strut a los 30 días,⁶ facilitando la opción de acortar la duración de la DAPT a 1 mes en pacientes con Alto Riesgo de Sangrado-HBR.



Optimizado para las PCI actuales

El DES Onyx TruCor™ hereda los datos clínicos y preclínicos más significativos del DES Resolute Onyx™ para tratar con confianza los casos actuales.



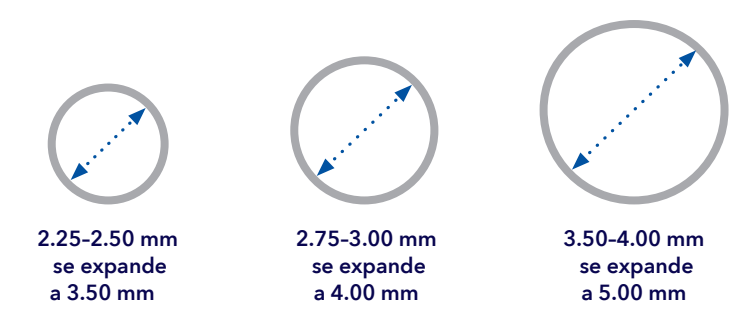
CE
2797

Indicaciones de CE Mark:

- Síndrome coronario agudo (ACS)
- Infarto agudo de miocardio (AMI)
- Lesiones en bifurcaciones
- Oclusiones totales crónicas (CTO)
- Diabetes mellitus
- Reestenosis intrastent (ISR)
- Tronco principal izquierdo (LM)
- Enfermedad multivaso
- DAPT de un mes en pacientes con HBR
- Vasos pequeños (SV)
- Oclusiones totales (TO)
- Angina inestable (UA)



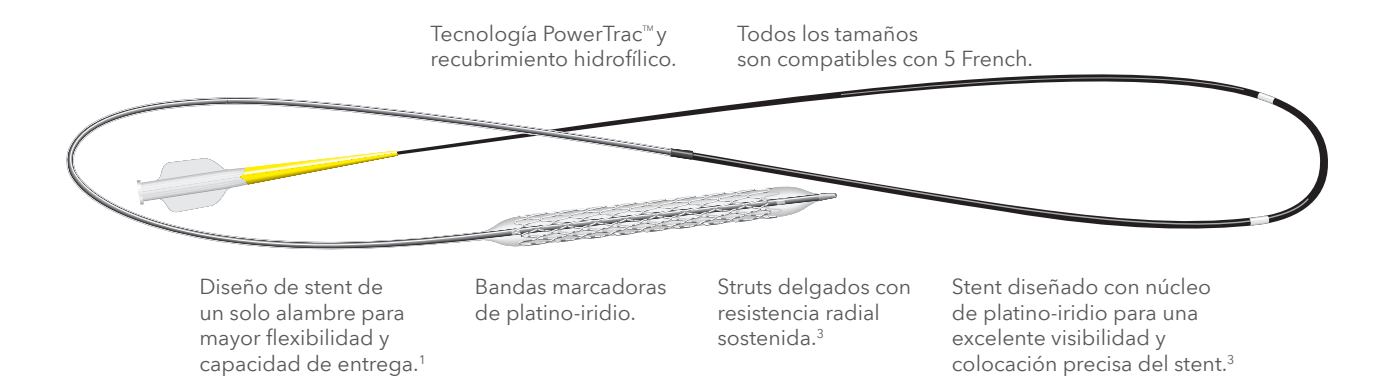
Capacidad máxima de expansión (MSID)[†]



Información para pedidos

Diámetro del stent (mm)	Capacidad máxima de expansión (MSID) [†] (mm)	Longitud del stent (mm)								
		8	12	15	18	22	26	30	34	38
2.25	3.50	TRCR22508X	TRCR22512X	TRCR22515X	TRCR22518X	TRCR22522X	TRCR22526X	TRCR22530X	TRCR22534X	TRCR22538X
2.50	3.50	TRCR25008X	TRCR25012X	TRCR25015X	TRCR25018X	TRCR25022X	TRCR25026X	TRCR25030X	TRCR25034X	TRCR25038X
2.75	4.00	TRCR27508X	TRCR27512X	TRCR27515X	TRCR27518X	TRCR27522X	TRCR27526X	TRCR27530X	TRCR27534X	TRCR27538X
3.00	4.00	TRCR30008X	TRCR30012X	TRCR30015X	TRCR30018X	TRCR30022X	TRCR30026X	TRCR30030X	TRCR30034X	TRCR30038X
3.50	5.00	TRCR35008X	TRCR35012X	TRCR35015X	TRCR35018X	TRCR35022X	TRCR35026X	TRCR35030X	TRCR35034X	TRCR35038X
4.00	5.00	TRCR40008X	TRCR40012X	TRCR40015X	TRCR40018X	TRCR40022X	TRCR40026X	TRCR40030X	TRCR40034X	TRCR40038X

5 F mín. diámetro interno I.D. del catéter guía: 1.4 mm (0.056 pulg.)



[™]Las marcas de terceros son marcas comerciales de sus respectivos propietarios.

[†] No posdilatar por encima del valor indicado.

¹ Basado en los bancos de datos de pruebas archivados en Medtronic (método 1003634DOC). Los datos en animales pueden no ser indicativos del rendimiento clínico. N = 5 de cada DES evaluado.

² En comparación con el DES Resolute Integrity™. Bancos de datos de pruebas archivados en Medtronic.

³ Basado en los bancos de datos de pruebas archivados en Medtronic. Puede no ser indicativo del rendimiento clínico. N = 3 de cada DES de 3.0 mm.

⁴ Modelado y análisis de terceros. Los datos pueden no ser indicativos del rendimiento clínico.

⁵ Jinnouchi H, Sato Y, Cheng Q, et al. Thromboresistance and endothelial healing in polymer-coated versus polymer-free drug-eluting stents: Implications for short-term dual anti-platelet therapy. *Int J Cardiol*. 15 de marzo de 2021;327:52-57.

⁶ Roleder T, Kedhi E, Berta B, et al. Short-term stent coverage of second-generation zotarolimus-eluting durable polymer stents: Onyx one-month optical coherence tomography study. *Adv Interv Cardiol*. 2019;15(2):143-150.

⁷ En las comparaciones realizadas el Competidor 1 corresponde al DES Ultimaster™, Competidor 2 al DES Osorio™, Competidor 3 al DES SYNERGY™, Competidor 4 al DES Promus Premier™, Competidor 5 al DES XIENCE Sierra™, Competidor 6 al DES XIENCE Alpine™, y Competidor 7 al DES XIENCE™. Consulte el manual del dispositivo para obtener información detallada sobre las instrucciones de uso, el procedimiento de implantación, indicaciones, contraindicaciones, advertencias, precauciones y posibles eventos adversos. Para obtener más información, póngase en contacto con su representante local de Medtronic y/o consulte el sitio web de Medtronic en www.medtronic.com

Para productos aplicables, consulte las instrucciones de uso en manuals.medtronic.com. Los manuales se pueden ver utilizando una versión actual de cualquier navegador de Internet importante. Para obtener los mejores resultados, use Adobe Acrobat® Reader con el navegador.

Medtronic

América Latina
701 Waterford Way, Suite 190
Miami, FL 33126
786-709-4200

medtronic.com