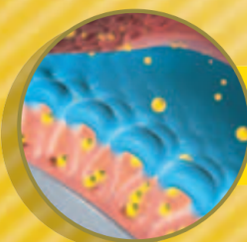
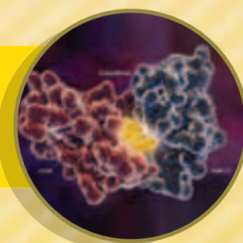


La conception révolutionnaire de la plate-forme de stent Integrity confère une facilité de pose* et une conformabilité[†] supérieures

La substance active éprouvée du DES est hautement lipophile et non cytotoxique



Le polymère biocompatible BioLinx™ assure la libération prolongée du médicament (180 jours)

Le système de pose innovant MicroTrac améliore la traçabilité et facilite la progression



Information de commande du DES Resolute Integrity

Diamètre du stent (mm)	Longueur du stent (mm)										
	8	9	12	14	15	18	22	26	30	34	38
2,25	RSINT22508X	—	RSINT22512X	RSINT22514X	—	RSINT22518X	RSINT22522X	RSINT22526X	RSINT22530X	—	—
2,50	RSINT25008X	—	RSINT25012X	RSINT25014X	—	RSINT25018X	RSINT25022X	RSINT25026X	RSINT25030X	—	—
2,75	RSINT27508X	—	RSINT27512X	RSINT27514X	—	RSINT27518X	RSINT27522X	RSINT27526X	RSINT27530X	—	—
3,00	—	RSINT30009X	RSINT30012X	—	RSINT30015X	RSINT30018X	RSINT30022X	RSINT30026X	RSINT30030X	RSINT30034X	RSINT30038X
3,50	—	RSINT35009X	RSINT35012X	—	RSINT35015X	RSINT35018X	RSINT35022X	RSINT35026X	RSINT35030X	RSINT35034X	RSINT35038X
4,00	—	RSINT40009X	RSINT40012X	—	RSINT40015X	RSINT40018X	RSINT40022X	RSINT40026X	RSINT40030X	RSINT40034X	RSINT40038X

Résultats prouvés chez une vaste population de patients

- Efficacité et sécurité excellentes démontrées chez plus de 5 000 patients*
- Solides performances dans le groupe des patients complexes
- Premier et unique DES approuvé par la FDA dans le traitement des patients diabétiques

Confiance accrue durant la procédure

- Facilité de pose[†] et conformabilité[‡] supérieures par rapport aux principaux concurrents

* RESOLUTE, RESOLUTE All Comers, RESOLUTE International, RESOLUTE US, RESOLUTE Japan

† D'après des données bench test internes de Medtronic, Inc. par comparaison avec les DES Xience Prime™ d'Abbott et Promus Element™ de Boston Scientific.

‡ Mortier P et al. Virtual bench testing of new generation coronary stents. EuroIntervention. 2011; 7:369-376.

Simplifier LA COMPLEXITÉ.

www.medtronicstents.com

Medtronic International Trading Sàrl.
Route du Molliau 31
Case postale
CH-1131 Tolochenaz
www.medtronic.eu
Tél. : +41 (0)21 802 70 00
Fax : +41 (0)21 802 79 00

Medtronic Belgium S.A.
Avenue du Bourgmeistre Etienne
Demunter 5
BE-1090 Bruxelles
www.medtronic.be
Tél. : +32 (0)2 456 09 00
Fax : +32 (0)2 460 26 67

Medtronic (Suisse) SA
Talstrasse 9
Postfach 449
CH-3053 Münchenbuchsee
www.medtronic.ch
Tél. : +41 (0)31 868 01 00
Fax : +41 (0)31 868 01 99

Ne pas distribuer en France.



Resolute Integrity™
STENT CORONAIRE À ÉLUTION DE ZOTAROLIMUS



SIMPLIFIER
LA COMPLEXITÉ.

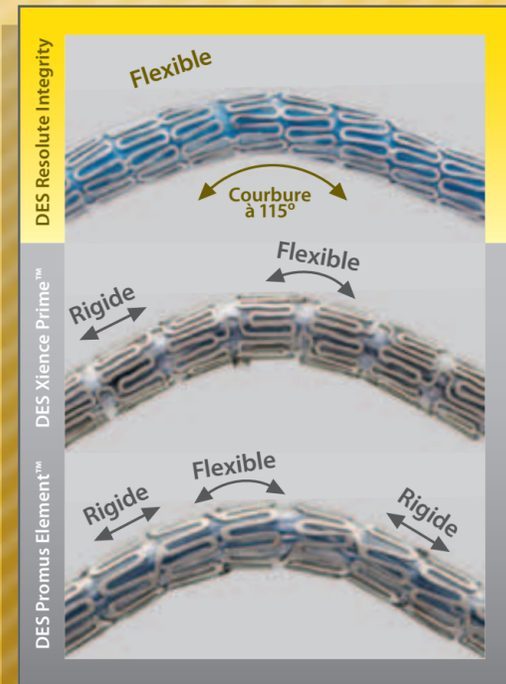
FONCTIONNALITÉ SUPÉRIEURE

La transmission de mouvement continue du stent Resolute Integrity™ permet d'obtenir une réponse uniforme sur toute la longueur du stent, ce qui simplifie la progression dans les anatomies complexes, pour une prise en charge plus facile des patients.

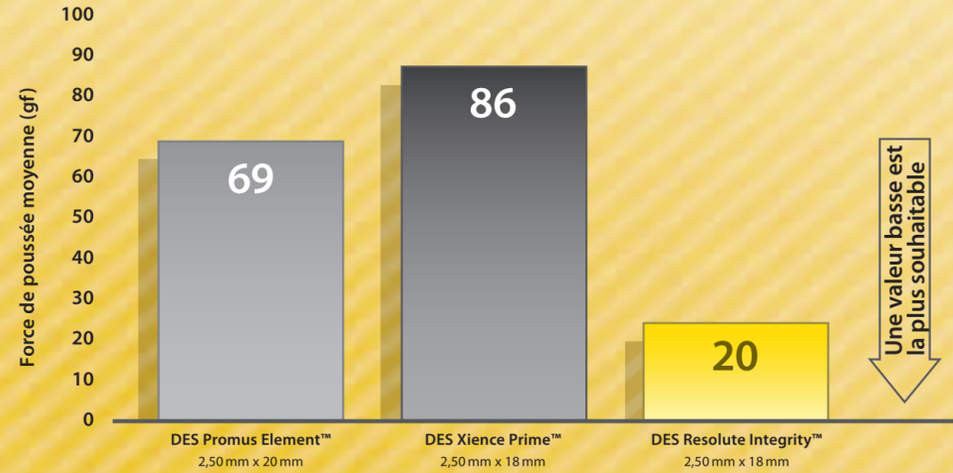
- Facilité de pose supérieure par rapport aux autres DES*
- La plate-forme Integrity™ offre une flexibilité continue et une confiance accrue dans la procédure



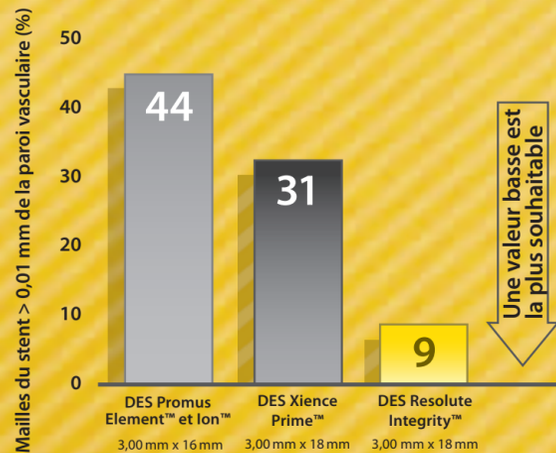
Flexibilité continue par rapport aux produits concurrents



Facilité de pose supérieure*



Conformabilité supérieure†



Grâce à une apposition remarquable des mailles sans compromission de la force radiale, l'excellent étayage vasculaire du stent Resolute Integrity garantit la libération uniforme du médicament.

- Conformabilité supérieure† par rapport aux stents concurrents
- Grâce à son excellente apposition contre la paroi, le stent résiste mieux à l'accroche par un dispositif secondaire et contribue à réduire l'incidence des événements indésirables

* Données bench test internes de Medtronic, Inc. par comparaison avec les DES Xience Prime d'Abbott et Promus Element de Boston Scientific.
† Mortier P et al. Virtual bench testing of new generation coronary stents. EuroIntervention. 2011;7:369-376.

PROUVÉ EN CONDITIONS RÉELLES

Des données rigoureuses (issues d'études internationales d'une ampleur cumulée sans précédent) confirment la sécurité et l'efficacité du stent Resolute Integrity sur l'ensemble du spectre clinique.

Programme clinique RESOLUTE

RESOLUTE		Premier essai clinique non randomisé chez l'homme (R = 139)
RESOLUTE All Comers		Essai clinique randomisé 1:1 vs Xience V™ (R = 1 140 ; X = 1 152)
RESOLUTE International		Essai clinique observationnel non randomisé (R = 2 349)
RESOLUTE US		Essai clinique non randomisé 2,25-4,00 mm (R = 1 402). Essai clinique secondaire non randomisé 38 mm vs objectif de performance (R = 114)
RESOLUTE Japan		Essai clinique non randomisé 2,50-3,50 mm (R = 100) vs groupe témoin historique
R-Japan SVS		Essai clinique non randomisé 2,25 mm vs objectif de performance (R = 65)
RESOLUTE Asia		Essai clinique non randomisé (R ≈ 300)
R-China Registry		Registre (R = 1 800 max.)
R-China RCT		Essai clinique randomisé 1:1 vs DES Taxus™ (R = 200 ; T = 200)

Effacité et sécurité excellentes chez plus de 5 000 patients*

Performances remarquables chez une vaste population de patients, y compris 3 489 patients en conditions réelles

Analyse commune RESOLUTE†, données à 24 mois



* RESOLUTE, RESOLUTE All Comers, RESOLUTE International, RESOLUTE US, RESOLUTE Japan

† Le programme clinique global RESOLUTE n'a pas été spécifiquement conçu ou doté d'une puissance statistique pour l'analyse susmentionnée.