

iVascular[®]
therapies for living

angiolite

Sistema de stent coronario con liberación de sirolimus



the DES we trust



www.ivascular.global

angiolite

tecnología innovadora

ESPECÍFICAMENTE DISEÑADO
CON ENLACES ALTERNOS

Cobertura arterial homogénea

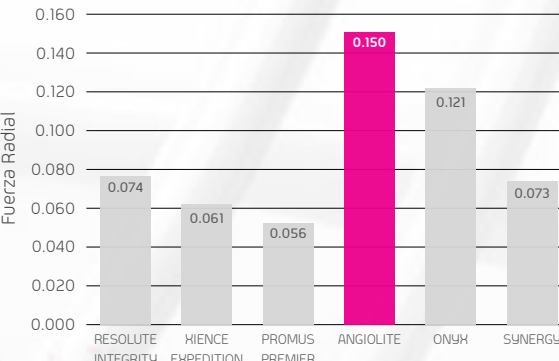


CALIDAD DE CURACIÓN

Alta endotelización gracias al
polímero fluorado

FUERZA RADIAL ÓPTIMA
CON EL MÍNIMO RECOIL

Soporte arterial
excepcional



"Data on file at IVascular SLU"



INTEGRIDAD DEL
RECUBRIMIENTO

Elasticidad, cohesión
e integridad



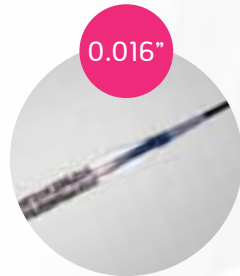
RANGO DE GROSOR DE STRUTS

Adaptado a las necesidades de las arterias

75 µm

Sistema de liberación

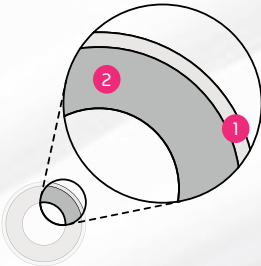
Perfil de entrada
muy bajo



Tecnología de
crimpado avanzada



Balón
multicapa



- 1 Pebax: Capa suave para efecto cojín
- 2 Nylon: Mejor resistencia interna

Recubrimiento hidrofílico
de larga durabilidad



fórmula propia

Control de calidad de Angiolite



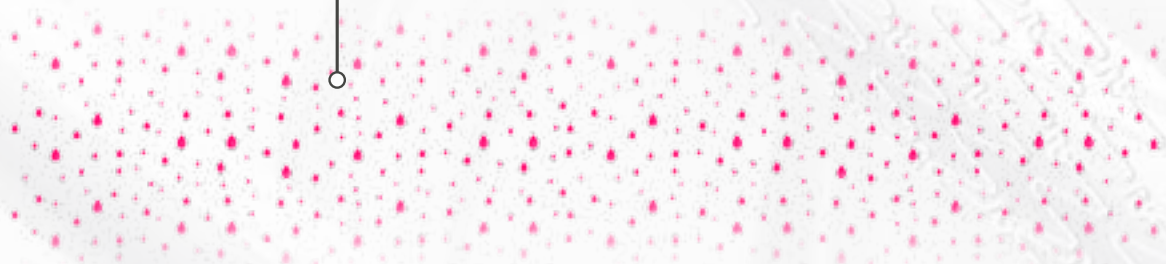
QSIx

Única tecnología
innovadora que controla
el 100% de los stents

iVascular tiene una tecnología propia de recubrimiento que asegura la integridad de Angiolite

TransferWise

Tecnología de nanogotas



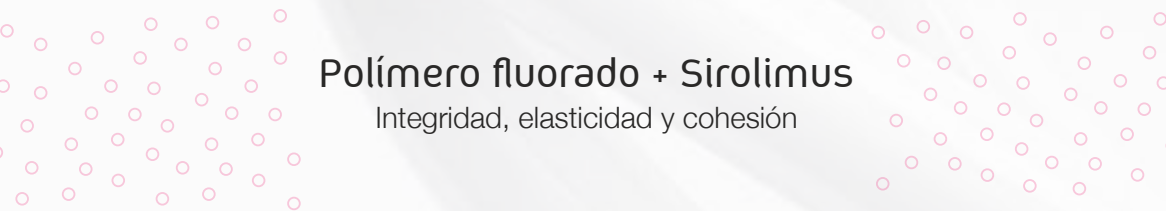
Polímero fluorado

Controla la elución del fármaco



Polímero fluorado + Sirolimus

Integridad, elasticidad y cohesión



Acrilato

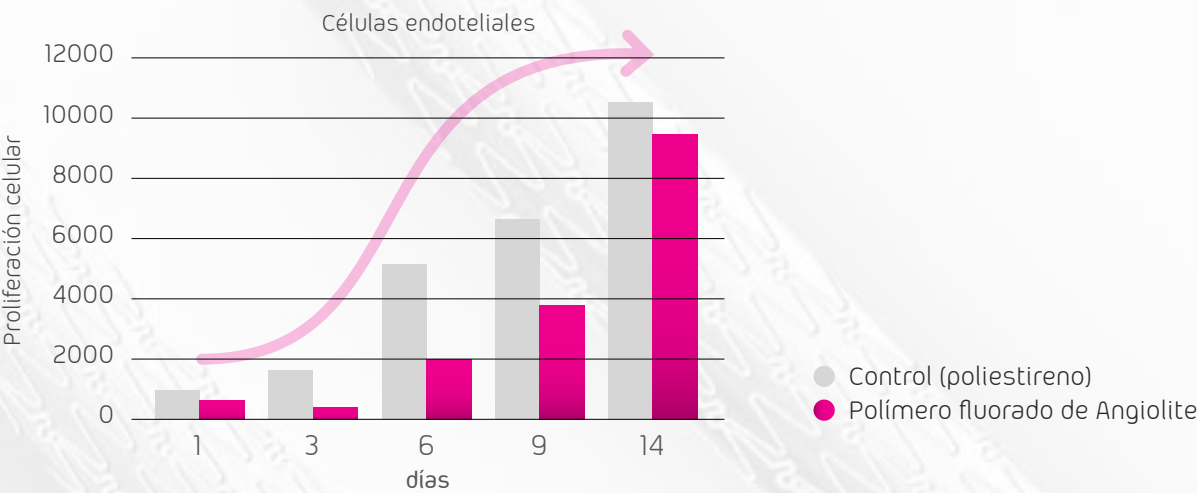
Asegura la adhesión a BMS



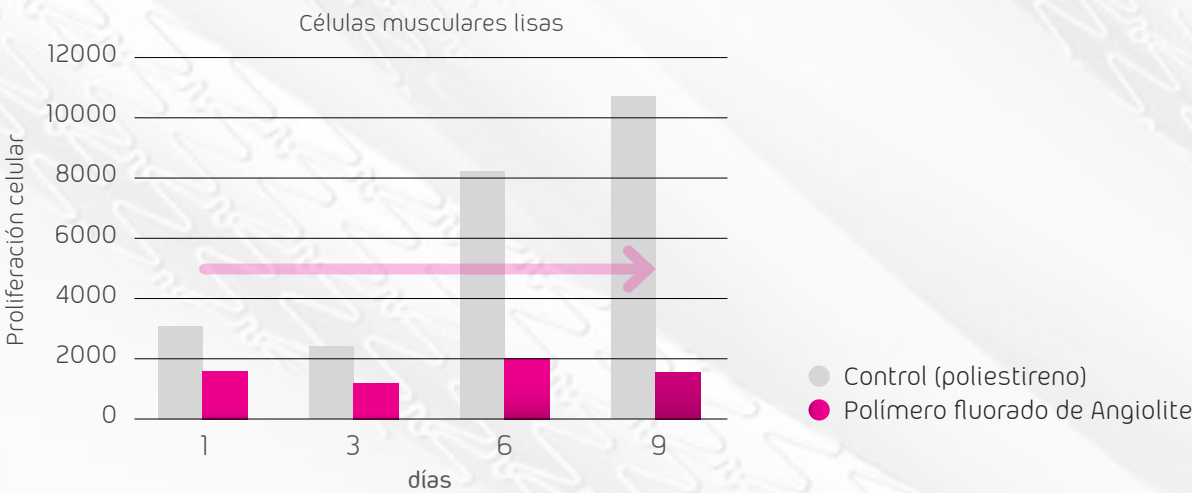
angiolite

the DES we trust

Favorece el crecimiento endotelial



Prevención de restenosis



Angiolite tiene alta calidad de endotelización gracias a la elección del polímero fluorado

iVasTriam

The iVascular Clinical Trial Program

Estudio ANCHOR

24
meses de
seguimiento

Los resultados del estudio ANCHOR confirman la seguridad y eficacia de Angiolite para el tratamiento de pacientes con lesiones de novo a los 24 meses de seguimiento¹ *.

Resultados angiográficos 6 meses

Pérdida tardía
intra-stent
0.07_{mm}

Resultados clínicos

Revascularización
de la lesión diána (TLR)
1%

Trombosis
del stent
0%

Angiolite demuestra un rendimiento excepcional

* n = 103 pacientes
Datos presentados en TCT 2018

¹ Publicados los resultados a 3 y 6 meses de tomografía de coherencia óptica: Rodés-Cabau
J. Catheter Cardiovasc. Interv. 2018;91:435-443

angiolite - Sistema de stent coronario con liberación de sirolimus

12
meses de
seguimiento

Estudio ANGIOLITE

Angiolite demuestra no inferioridad vs comparador[†] en cuanto eficacia y seguridad**.

Resultados angiográficos 6 meses

Pérdida tardía
intra-stent
0.04_{mm}
comparador 0.08mm
 $p^{\dagger} = 0.002$

Resultados OCT

Struts
endotelizados
89.6%
comparador 90%
 $p^{\S} = 0.001$

Grosor
neointimal
72.1 μ m
comparador 86.4 μ m
 $p^{\dagger} = 0.001$

Angiolite, uno de los mejores DES de segunda generación

** n = 223 pacientes
Datos presentados en TCT 2018

[†] Xience
[†] test t-student de no inferioridad
[§] test Farrington-Manning score de no inferioridad

angiolite - Sistema de stent coronario con liberación de sirolimus

angiolite

características

- > Catéter de rápido intercambio (RX)
- > Compatible con **guía de alambre de 0.014"**
- > Compatible con **catéter guía 5F**
- > Perfil de punta: **0.016"**
- > **2 marcas radiopacas** (Pt-Ir)
- > Material balón: **Nylon y Pebax**
- > Balón **semi-distensible**
- > NP: **9-12 atm** RBP = **16 atm** | ABP = **22 atm**
- > Material stent: **CoCr L605**
- > Grosor strut **75 µm - 85 µm**
- > Fármaco: **1.4 µg/mm² Sirolimus**
- > **Polímero fluorado**

Producto con Marca CE, certificado por Organismo Notificado 0318

Diámetro del stent (mm)	Longitud efectiva del catéter: 142 cm									
	Longitud del stent (mm)									
	9	14	16	19	24	29	34	39	44	49
2.00	SCCDSRI415020009	SCCDSRI415020004	SCCDSRI415020006	SCCDSRI4150200019	SCCDSRI4150200024	SCCDSRI4150200029	SCCDSRI4150200034	SCCDSRI4150200039	-	-
2.25	SCCDSRI4150225009	SCCDSRI4150225014	SCCDSRI4150225016	SCCDSRI4150225019	SCCDSRI4150225024	SCCDSRI4150225029	SCCDSRI4150225034	SCCDSRI4150225039	-	-
2.50	SCCDSRI4150250009	SCCDSRI4150250014	SCCDSRI4150250016	SCCDSRI4150250019	SCCDSRI4150250024	SCCDSRI4150250029	SCCDSRI4150250034	SCCDSRI4150250039	SCCDSRI4150250044	SCCDSRI4150250049
2.75	SCCDSRI4150275009	SCCDSRI4150275014	SCCDSRI4150275016	SCCDSRI4150275019	SCCDSRI4150275024	SCCDSRI4150275029	SCCDSRI4150275034	SCCDSRI4150275039	SCCDSRI4150275044	SCCDSRI4150275049
3.00	SCCDSRI4150300009	SCCDSRI4150300014	SCCDSRI4150300016	SCCDSRI4150300019	SCCDSRI4150300024	SCCDSRI4150300029	SCCDSRI4150300034	SCCDSRI4150300039	SCCDSRI4150300044	SCCDSRI4150300049
3.50	SCCDSRI4150350009	SCCDSRI4150350014	SCCDSRI4150350016	SCCDSRI4150350019	SCCDSRI4150350024	SCCDSRI4150350029	SCCDSRI4150350034	SCCDSRI4150350039	SCCDSRI4150350044	SCCDSRI4150350049
4.00	SCCDSRI4150400009	SCCDSRI4150400014	SCCDSRI4150400016	SCCDSRI4150400019	SCCDSRI4150400024	SCCDSRI4150400029	SCCDSRI4150400034	SCCDSRI4150400039	SCCDSRI4150400044	SCCDSRI4150400049
4.50	-	SCCDSRI4150450014	SCCDSRI4150450016	SCCDSRI4150450019	SCCDSRI4150450024	SCCDSRI4150450029	SCCDSRI4150450034	SCCDSRI4150450039	-	-

La disponibilidad para la venta de cada referencia está vinculada a la autorización de comercialización en el país de destino

Distribuido por:



LEVBETH
MEDICAL

(55) 6719 3014

info@levbethmedical.com



Fabricado por:

Life Vascular Devices Biotech S.L
www.ivascular.global
info@ivascular.global