

# TAVI schont Krankenhausressourcen, so dass mehr Patienten früher behandelt werden können

## Ihre Patienten mit schwerer Aortenklappenstenose (sAS) benötigen auch jetzt dringend eine Behandlung

Während der Wartezeit auf die Behandlung einer sAS, erhöht sich das Sterberisiko zwischen Monat 1 und Monat 6 um das **3,1-fache**<sup>1</sup>



Geben Sie Ihren Patienten eine Prozedur mit einem kürzeren Krankenhausaufenthalt und weniger Komplikationen:

Niedrige Mortalitätsrate

Kürzerer Aufenthalt auf der Intensivstation

Rasche Rückkehr nach Hause



## TAVI mit SAPIEN 3 bietet Ihren Patienten überlegene Behandlungsergebnisse gegenüber dem chirurgischen Klappenersatz (sAVR)\*

Kombinierter Endpunkt aus Gesamtmortalität, Schlaganfall oder Rehospitalisierung (nach 1 Jahr):<sup>2</sup>

Lebensbedrohliche oder schwere Blutung (nach 30 Tagen):<sup>2</sup>



TAVI

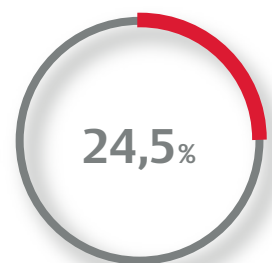


sAVR

Bessere Behandlungsergebnisse zum Vorteil Ihrer Patienten



TAVI

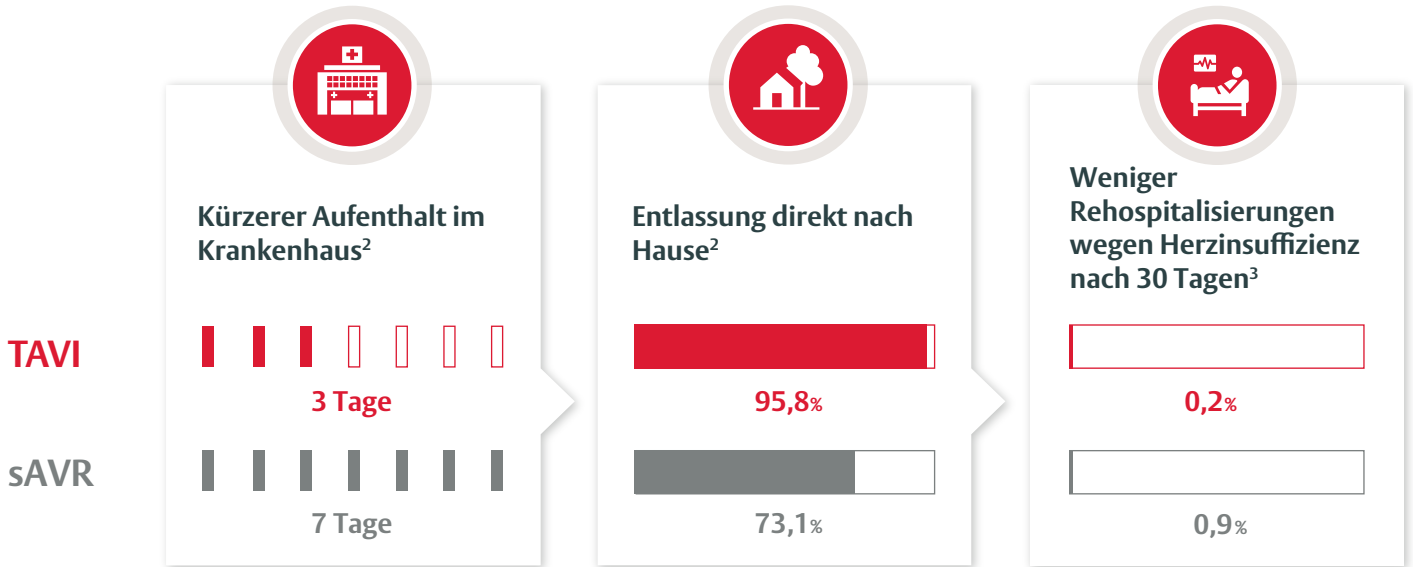


sAVR

Geringeres Risiko für lebensbedrohliche Blutungen und einen verlängerten Krankenhausaufenthalt

\*Die PARTNER 3 Studie hat gezeigt, dass die Transkatheter-Aortenklappenimplantation (TAVI) mit SAPIEN 3 dem chirurgischen Klappenersatz hinsichtlich des primären Endpunkts sowie mehrerer vordefinierter sekundärer Endpunkte überlegen ist (Population mit niedrigem Risiko; n = 950)

# TAVI mit SAPIEN 3 bietet Ihren Patienten vielfältige Vorteile, wie eine frühzeitige Mobilisierung und eine rasche Rückkehr in den Alltag\*



Ermöglichen Sie Ihren Patienten einen kürzeren Krankenhausaufenthalt und eine raschere Rückkehr in ein selbstständiges Leben

## So kann eine TAVI in der modernen Praxis aussehen



Lokalanästhesie/Sedierung bei erhaltenem Bewusstsein<sup>4</sup>  
**98%**  
(n=408)



Entlassung am Folgetag<sup>4</sup>  
**80,1%**  
(n=408)



Kürzer Aufenthalt auf der kardiologischen Intensivstation, wenn überhaupt nötig<sup>5</sup>  
**4 Stunden**



Kürzere Verfahrensdauer<sup>6</sup>  
**TAVI**  
**59 Minuten**  
**sAVR**  
**208 Minuten**

**Ebnen Sie Ihren sAS-Patienten den Weg zur schnellsten Therapie mit dem geringsten Risiko. Überweisen Sie sie zur TAVI-Beurteilung.**



\*Population mit niedrigem Risiko; n = 950

Referenzen: 1. Malaisrie S, et al. Ann Thorac Surg 2014;98:1564-71; 2. Mack M et al. N Engl J Med 2019; 380: 1695-1705; 3. Data on File at Edwards Lifesciences; 4. Wood D, et al. JACC: Cardiovascular Interventions 2019; 12(5): 459-69; 5. Barbanti M, et al. Eurointervention 2019; 5:147-154; 6. Mack MJ, et al. N Engl J Med. 2019;380(18):1695-1705 suppl.

Nur für Angehörige medizinischer Fachkreise. Für Indikationen, Gegenanzeigen, Vorsichtsmaßnahmen, Warnhinweise und mögliche Nebenwirkungen bitte die Packungsbeilage beachten (ggf. unter [eifu.edwards.com](http://eifu.edwards.com) abzurufen).

Produkte von Edwards Lifesciences, die in Europa in Verkehr gebracht werden und die grundlegenden Anforderungen nach Artikel 3 der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG erfüllen, sind mit dem CE-Zeichen versehen.

Edwards, Edwards Lifesciences, das stilisierte „E“-Logo, PARTNER, PARTNER 3, SAPIEN und SAPIEN 3 sind Handelsmarken oder Dienstleistungsmarken der Edwards Lifesciences Corporation. Alle anderen Marken sind Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber.

© 2020 Edwards Lifesciences Corporation. Alle Rechte vorbehalten. PP-EU-0541 v1.0

Edwards Lifesciences • Route de l'Etraz 70, 1260 Nyon, Schweiz • [edwards.com](http://edwards.com)

