

# SETZEN SIE IHR VERTRAUEN

*in die **Metalstents** von Boston Scientific*

IN KLINISCHE  
NACHWEISE



IN FORTSCHRITTLICHES  
DESIGN



IN TAUSENDE VON  
ÄRZTEN WIE IHNEN



IN ERFAHRUNG





# EXZELLENT PROZEDUREN – GESTÜTZT DURCH KLINISCHE NACHWEISE.

Boston Scientific (BSC) unterstützt die **weltweite klinische Forschung**, die sich mit **klinisch relevanten Fragen beschäftigt** und das Potenzial hat, **Behandlungsalgorithmen zu ändern** und die **Patientenversorgung zu verbessern**.

2005

Erster Patient wird in die von BSC gesponserte Studie mit dem WallFlex™ Duodenalstent zur **Palliation maligner Obstruktionen des Magenausgangs** aufgenommen.

2006

Erster Patient wird in die von BSC gesponserte Studie mit dem WallFlex™ Kolonstent zur **Palliation und bei malignen Strikturen des Kolons** aufgenommen.

2007

Erster Patient wird in die von BSC gesponserte Studie mit dem vollständig beschichteten biliären WallFlex™ Stent zur **Palliation maligner biliärer Strikturen** aufgenommen.

2009

Erster Patient wird in die von BSC gesponserte Studie mit dem vollständig beschichteten biliären WallFlex™ Stent zur **Behandlung benigner biliärer Strikturen** aufgenommen.

2012

Erster Patient wird in die von BSC gesponserte Studie mit dem vollständig beschichteten biliären WallFlex™ Stent versus mehrerer Plastikstents zur **Behandlung von durch chronische Pankreatitis hervorgerufener benigner biliärer Strikturen** aufgenommen.

2013

Erster Patient wird in die von BSC gesponserte Studie mit dem biliären WallFlex™ Stent zur **präoperativen Drainage von malignen biliären Strikturen** aufgenommen.



**1989**

**WALLSTENT™**

**Biliärer Stent**

Erster biliärer Stent von Boston Scientific wird platziert

**1991**

**Ultraflex™**

**Ösophagus-Stent**

Erster eingesetzter Ultraflex Ösophagus-Stent

**1994**

**Ultraflex Ösophagus-Stent**

Erster Stent zur proximalen und distalen Freisetzung

**1994**

**WALLSTENT**

**Ösophagus-Stent**

Erster Stent mit Permalume-Beschichtung

**SEIT MEHR ALS 20 JAHREN** gehört

Boston Scientific zu den führenden Unternehmen

bei der Entwicklung fortschrittlicher Stenttechnologien

– bei gleichbleibend hohen Qualitätsstandards und

enger Zusammenarbeit mit den Ärzten.

*Die Stenttechnologie von Boston Scientific beruht auf wissenschaftlicher Forschung und Innovation mit dem Ziel, die verfügbaren Optionen für Patientenbehandlung und -management zu erweitern.*



**1998**

**WALLSTENT™ Kolon-  
und Duodenalstent**

Erste Kolon-/Duodenal  
Stent Indikation in  
den USA

**2000**

**WALLSTENT biliäre  
Endoprothese**

Erster beschichteter  
biliärer Stent

**2001**

**Biliärer RX-WALLSTENT**

Erster biliärer RX-Stent

**2006**

**WallFlex™ Kolon-/  
Duodenalstent**

Erster WallFlex  
enteraler Stent  
platziert

## DIE MEINUNG DER ÄRZTE...



Boston Scientific zielt mit der **Förderung und Durchführung von klinischen Studien** auf bestmögliche Patientenversorgung und nimmt gleichzeitig eine ständige **Bewertung und Verbesserung seiner Produkte** vor. Dadurch werden nicht nur die wissenschaftlichen Erkenntnisse vorangetrieben, sondern auch die **evidenz-basierte medizinische Versorgung unter Verwendung der besten Methoden für unsere Patienten gefördert.**

*Prof. Marco Bruno, Erasmus-Medizinzentrum  
Rotterdam, Niederlande*



Als Arzt schätze ich die Investition von Boston Scientific in klinische Studien mit dem Ziel, **die besten Stents für die Patientenversorgung zu entwickeln und auszuwählen.** Das Portfolio erfüllt die Anforderungen jedes einzelnen Falls.

*Prof. Thierry Ponchon, Hospital Edouard Herriot  
Lyon, Frankreich*



2008

WallFlex™ biliärer  
RX-Stent

Erster biliärer  
Platinol-Stent

2008

Vollständig und  
teilbeschichteter  
biliärer WallFlex RX-  
Stent

Erster extrahierbarer  
biliärer Stent

2009

WallFlex vollständig  
beschichteter  
Ösophagus-Stent

Erster WallFlex  
vollständig beschichteter  
Ösophagus-Stent

2010

WallFlex Biliary RX

Benigne Indikation für  
biliäre Stents in Ländern mit  
CE-Kennzeichnung



Die Indikation des biliären WallFlex Stents bei benignen Strikturen, die durch die starke Investition von Boston Scientific in klinische Studien unterstützt wird, **gibt den Ärzten das Vertrauen, Metallstents für einen weiten Bereich biliärer Strikturen einzusetzen**, einschließlich der Behandlung von Patienten, die zuvor auf eine Bestätigung der Diagnose warten mussten. **Die benigne Indikation verringert möglicherweise die Anzahl der Behandlungen pro Patient. Dabei werden potenziell Kosten gespart und gleichzeitig die bestmögliche Versorgung bereitgestellt.**

*Prof. Jacques Deviere, Erasme Hospital*

*Brüssel, Belgien*

\* Die benigne Indikation ist nur in Ländern mit CE-Kennzeichnung sowie in Ländern außerhalb der USA verfügbar. Zusätzliche Informationen sowie Angaben zur Produktverfügbarkeit erhalten Sie von Ihrem zuständigen Boston Scientific Vertreter.



Der WallFlex [Kolon-] Stent stellt einen erheblichen Fortschritt in der Stenttechnologie dar...**diese Stents legen sich ohne zu knicken in Strikturen.** Das Lumen des Stents wird durch die Strikturen nicht komprimiert und folgt dem Verlauf des Lumens.

*Douglas Pleskow, MD, Beth Israel Deaconess Medical Center*

*Boston, USA*



2013

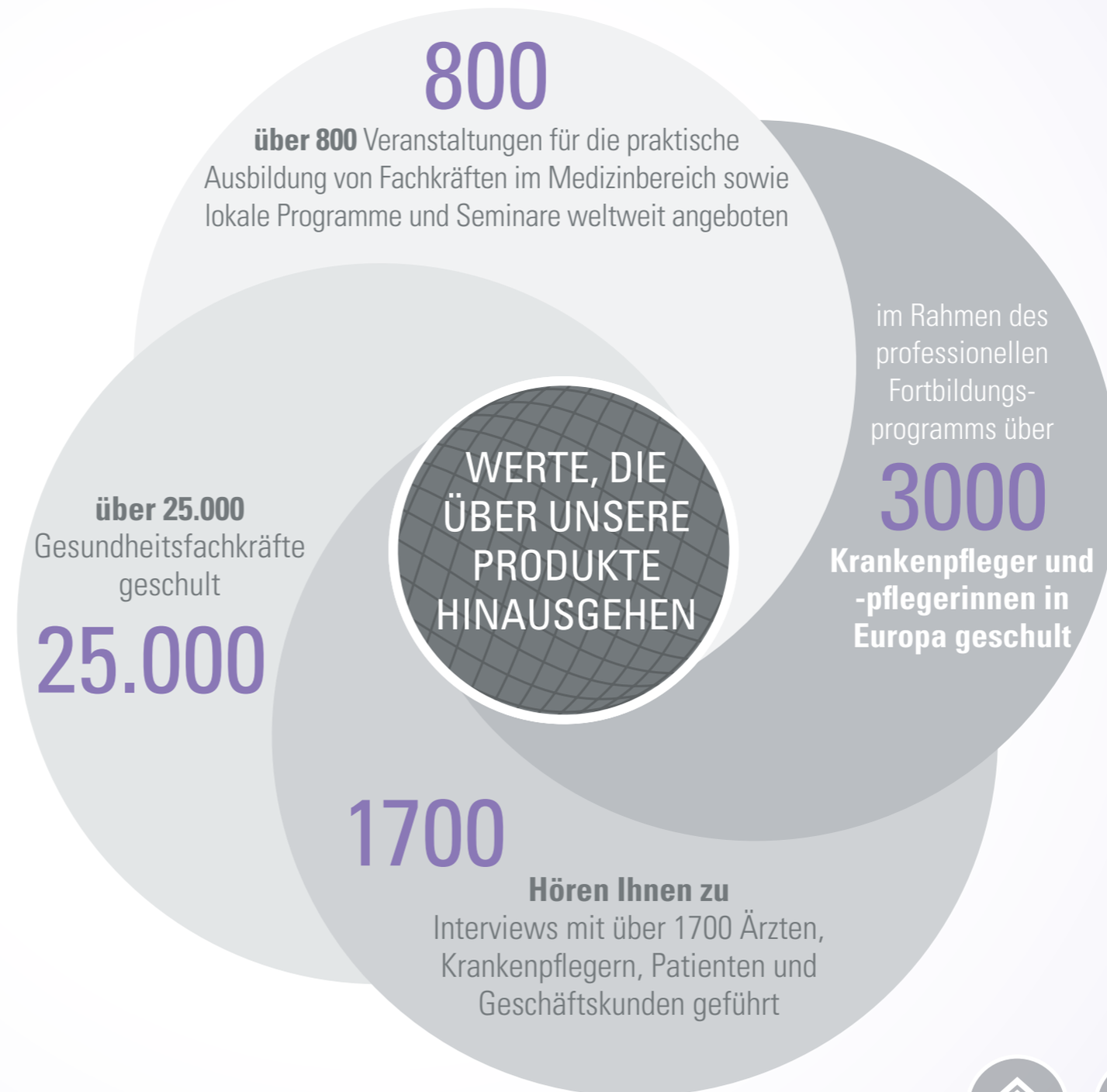
**Mehr als 1 Million Stents**

weltweit in den  
vergangenen 20 Jahren  
eingesetzt



Boston Scientific liefert Werte, die über die Produkte hinausgehen. Dazu gehören der hervorragende Service und die Unterstützung von Krankenhäusern und Ärzten weltweit.

## ALLEIN IM LETZTEN JAHR HAT BOSTON SCIENTIFIC...



# BESTELLINFORMATIONEN

		Bestellnummer	Stentdurchmesser (mm)	Stentlänge (cm)	Arbeitslänge des Applikationssystems (cm)	Länge des Applikationssystems (cm)
Biliäre WallFlex™ Metalstents	Biliärer WallFlex RX Vollständig beschichteter RX-Stent mit Permalume-Beschichtung	M00570450	8	6	194	253
		M00570460		8		
		M00570470	10	4		
		M00570480		6		
		M00570490		8		
	Biliärer WallFlex RX Teilbeschichtete RX-Stents mit Permalume-Beschichtung	M00570700	8	6	194	253
		M00570710		8		
		M00570720	10	4		
		M00570730		6		
		M00570740		8		
	Biliärer WallFlex RX unbeschichtete RX-Stents	M00570600	8	4	194	253
		M00570610		6		
		M00570620		8		
		M00570630		10		
		M00570890	10	4		
M00570640		6				
M00570650		8				
M00570660		10				
Enterale WallFlex™ Metalstents	WallFlex Kolonstent	M00565100	22	6	230	270
		M00565110		9		
		M00565120		12		
		M00565130	22	6	135	175
		M00565140		9		
		M00565150		12		
		M00565040	25	6	230	270
		M00565050		9		
		M00565060		12		
	WallFlex Duodenalstent	M00565070	25	6	135	175
		M00565080		9		
		M00565090		12		
		M00565010	22	6	230	270
		M00565020		9		
		M00565030		12		



	Bestellnummer	Stentdurchmesser (mm)	Stentlänge (cm)	Arbeitslänge des Applikationssystems (cm)	Länge des Applikationssystems (cm)			
WallFlex™ Ösophagus-Metalstent	Vollständig beschichteter WallFlex Ösophagus-Stent	18	M00516700	10	78	120		
			M00516710	12				
			M00516720	15				
			M00516730	10				
			M00516740	12				
			M00516750	15				
	Teilbeschichteter WallFlex Ösophagus-Stent	23	18	M00516900	10	78	120	
				M00516910	12			
				M00516920	15			
				M00516930	10			
				M00516940	12			
				M00516950	15			
Ultraflex™ Ösophagus-NG-Stents	Beschichteter Ultraflex Ösophagus-NG-Stent – distale Freisetzung	18	M00513730	10	95	100		
			M00513740	12				
			M00513750	15				
			23	M00514200			10	
				M00514210			12	
				Beschichteter Ultraflex Ösophagus-NG-Stent – proximale Freisetzung			18	M00513840
	M00513850	12						
	M00513860	15						
	23	M00514240	10		90	95		
		M00514250	12		92	97		
		Unbeschichteter Ultraflex Ösophagus-NG-Stent – distale Freisetzung	18		M00513700	7	90	95
	M00513710			10				
	M00513720			15	95	100		
	Unbeschichteter Ultraflex Ösophagus-NG-Stent – proximale Freisetzung			18	M00513800	7	90	95
					M00513810	10		
					M00513820	12		
		M00513830	15					
		23	M00514220	7	87	92		
			M00514230	12	92	97		



Permalume, Ultraflex, WallFlex und WALLSTENT sind eingetragene oder nicht eingetragene Marke der Boston Scientific Corporation oder deren Tochterunternehmen. Alle anderen Marken sind das Eigentum der jeweiligen Besitzer. Indikationen, Kontraindikationen, Warnhinweise und Gebrauchsanweisung sind dem mitgelieferten Beipackzettel und der Etikettierung des jeweiligen Produkts zu entnehmen. Vorsicht: Laut Gesetzgebung darf diese Vorrichtung ausschließlich an einen Arzt oder auf dessen Anordnung verkauft werden. Das WallFlex biliäre Stentsystem ist in den USA von der FDA freigegeben und ist zur Verwendung bei der palliativen Behandlung von biliären Strikturen, die durch maligne Neoplasmen verursacht wurden, indiziert. Das WallFlex biliäre Stentsystem verfügt über die CE-Kennzeichnung (und ist in anderen Regionen zugelassen – bitte lokale Verfügbarkeit überprüfen). Es ist zur Verwendung bei der palliativen Behandlung biliärer Strikturen, die durch maligne Neoplasmen verursacht wurden, indiziert. Der vollständig beschichtete Stent ist darüber hinaus für die Behandlung benigner biliärer Strikturen indiziert.

