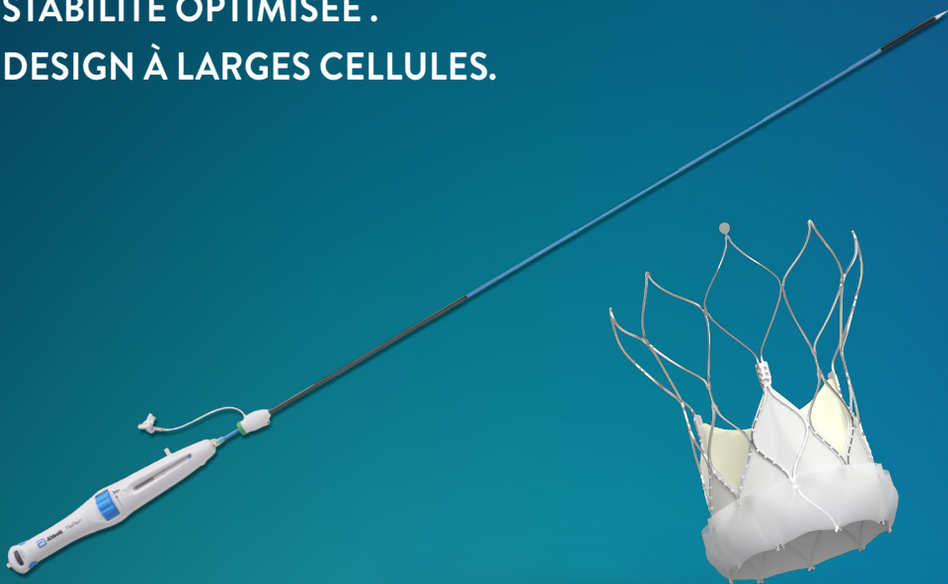




SYSTÈME TAVI NAVITOR™ FLEXNAV™

ÉTANCHÉITÉ ACTIVE* GRÂCE À LA COLLERETTE NAVISEAL™.
ACCÈS SIMPLE À DES VAISSEAUX DE MINIMUM 5MM.
STABILITÉ OPTIMISÉE .
DESIGN À LARGES CELLULES.



* Données Abbott 90664679

FlexNav™, système de mise en place pour pose de valve Navitor™. Dispositif de classe III. Marqué CE 2797. Fabriqué par Abbott, mandataire européen Abbott Medical Coordination Center BVBA.

Navitor™, bioprothèse valvulaire aortique indiquée en vue d'une implantation transcathéter chez des patients souffrant d'une sténose aortique native symptomatique grave à risque chirurgical élevé ou extrêmement élevé. Dispositif médical de classe III, organisme notifié BSI 2797. Fabriqué par Abbott, mandataire européen Abbott Medical Coordination Center BVBA. Lire attentivement les instructions figurant dans la notice. Pris en charge par l'assurance maladie Code LPPR 3238200.

Indications prises en charge : Patients avec sténose native sévère symptomatique (surface valvulaire aortique indexée $< 0,5 \text{ cm}^2/\text{m}^2$) :

- Contre-indiqué à la chirurgie de remplacement valvulaire aortique. La contre-indication est caractérisée par un Euroscore logistique $\geq 20\%$ ou un score STS $\geq 10\%$.
- À haut risque. Le haut risque est caractérisé par un score STS compris entre 8 et 10% et un risque de mortalité ou morbidité irréversible opératoire (jusqu'à 30 jours post-opératoires) $> 15\%$.

Le refus de la chirurgie de remplacement valvulaire aortique ne constitue pas une indication à la technique de remplacement valvulaire aortique par voie artérielle transcathétée et transapicale. Les patients ayant une espérance de vie inférieure à 1 an compte tenu de facteurs extracardiaques (comorbidités) ne sont pas éligibles à la technique (non-indication).

™ indique une marque commerciale du groupe de sociétés Abbott

Abbott Medical France

1-3 esplanade du Foncet, 92442 Issy-les-Moulineaux, France. © 2022 Abbott. Tous droits réservés. 9-FR-2-13734-03 10-2022