

Programme

# Edwards Benchmark

Le parcours de soin du remplacement aortique transcathéter

Un programme conçu pour la Heart Team sur l'approche TAVI optimisée et dans le but d'améliorer le parcours patient.



## Le programme Edwards Benchmark adresse la charge hospitalière causée par la sténose aortique sévère

Cette approche rationalisée, fondée sur des données probantes, optimise le parcours patient et lui est bénéfique, ainsi qu'à ses médecins et à son hôpital.<sup>1-4</sup>





Un engagement pour des soins de qualité,  
une amélioration des résultats et la  
possibilité d'un retour à la maison plus  
rapide des patients après un TAVI<sup>†1,2</sup>



## Résultats patients



1%  
mortalité à  
30 jours\*



80%  
sortie de l'hôpital  
le lendemain

\*Population globale de l'étude

†Avec protocole Benchmark versus sans protocole Benchmark



Un programme TAVI optimisé est  
bénéfique pour la qualité de vie  
physique et mentale des patients<sup>3</sup>



Qualité de vie



\*Amélioration (points) du score Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire (KCCQ) entre la valeur initiale et la valeur obtenue 2 semaines après le TAVI 3M.



**Un parcours TAVI rationalisé est efficace et préserve les ressources en soins de santé<sup>4</sup>**



**Économie**

Économies à 30 jours estimées avec le parcours TAVI optimisé versus le TAVI classique.\*



**Davantage de patients ont accès à des soins de qualité**

\*Chez les patients à risque intermédiaire



## Intégrez le programme Edwards Benchmark afin d'obtenir de meilleurs résultats cliniques pour les patients atteints de sténose aortique sévère\*

\*Avec protocole Benchmark versus sans protocole Benchmark

### Abréviations

3M : Multimodalité, Multidisciplinaire mais Minimaliste ; TAVI : Implantation de valve aortique par voie percutanée

### Références

1. Wood DA, Lauck SB, Cairns JA *et al.* The Vancouver 3M (Multidisciplinary, Multimodality, but Minimalist) clinical pathway facilitates safe next-day discharge home at low-, medium-, and high-volume transfemoral transcatheter aortic valve replacement centers: The 3M TAVR study. *JACC Cardiovasc Interv.* 2019; **12**: 459-69.
2. Barbanti M, van Mourik MS, Spence MS *et al.* Optimising patient discharge management after transfemoral transcatheter aortic valve implantation: the multicentre European FAST-TAVI trial. *EuroIntervention.* 2019; **15**: 147-54.
3. Lauck SB, Arnold SV, Borregaard B *et al.* Very early changes in quality of life after transcatheter aortic valve replacement: Results from the 3M TAVR trial. *Cardiovasc Resc Med.* 2020; **21**: 1573-8.
4. Butala N. Economics of minimalist TAVR: the 3M TAVR economic study. TAVT: The Structural Heart Summit, 20-22 July 2021, Florida, USA.

L'étude 3M TAVR était une étude prospective multicentrique. Critère principal de jugement : mortalité toutes causes confondues / AVC dans un délai de 30 jours (estimations de Kaplan-Meier) et sortie d'hôpital le lendemain après un TAVR (taux bruts). Résultats : survenue de mortalité toutes causes confondues / d'un AVC jusqu'à 30 jours chez 2,9 % des cas (intervalles de confiance à 95 % : 1,7-5,1). Sortie d'hôpital le lendemain de l'intervention pour 80, 1 % des patients. Comparaison, par appariement 1:1 des scores de propension, des résultats et des coûts des soins de santé pour 351 patients de l'étude économique 3M TAVR versus 351 patients à risque intermédiaire du Registre SAPIEN 3 (S3i). Les dispositifs médicaux utilisés dans ces deux études sont : SAPIEN 3 and SAPIEN XT.

**Pour usage professionnel. Veuillez lire attentivement les instructions figurant dans la notice d'utilisation, notamment pour une information complète concernant les indications, contre-indications, mises en garde, précautions d'emploi et effets indésirables.**

**Le marquage CE est apposé sur les dispositifs Edwards présents sur le marché européen puisqu'ils sont conformes aux exigences essentielles mentionnées à l'article 3 de la directive relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE.**

Dénomination : Valve cardiaque transcathéter Edwards SAPIEN 3 et système de mise en place Edwards COMMANDER transfémoral ou système de mise en place Edwards Certitude transapicale et transaortique - Références : Valve cardiaque transcathéter Edwards SAPIEN 3 : 9600TFX (20mm, 23mm, 26mm, 29mm) - Système de mise en place Edwards COMMANDER transfémoral : 9610TF20, 9610TF23, 9610TF26, 9610TF29 - Système de mise en place Edwards Certitude transapicale et transaortique : 9620TA20, 9620TA23, 9620TA26, 9620TA29 - Classe : III - O.N. : CE0344 DEKRA Certification B.V. - Destination : Le système Edwards SAPIEN 3 compose de la valve cardiaque transcathéter Edwards SAPIEN 3 et du système de mise en place Edwards COMMANDER transfémoral ou du système de mise en place Edwards Certitude transapicale et transaortique est indiqué chez les patients atteints d'une maladie cardiaque due à une sténose aortique calcifiée native à l'un ou tous les niveaux de risque pour une chirurgie à cœur ouvert, ainsi qu'à une utilisation chez les patients souffrant de maladies cardiaques symptomatiques dues à une bioprothèse valvulaire aortique défaillante ou à une bioprothèse valvulaire chirurgicale mitrale défaillante (sténosée, insuffisante ou combinée), et qui sont considérés par l'équipe de cardiologie comme présentant un risque élevé ou supérieur pour une intervention chirurgicale ouverte (c.-à-d., un risque prévu de mortalité lié à la chirurgie  $\geq 8\%$  à 30 jours, basé sur le score de risque de la Society of Thoracic Surgeons (STS) et sur d'autres comorbidités cliniques non mesurées par le calculateur de risque de la STS). - Mandataire : Edwards Lifesciences Services GmbH.

Remboursement : Voie transfémorale : Dispositifs inscrits sur la LPPR sous conditions spécifiques à consulter (code 3299070) ; Voie transapicale : Dispositifs inscrits sur la LPPR sous conditions spécifiques à consulter (code 3239865), les indications risque intermédiaire et faible risque chirurgical ne sont pas prises en charge au titre de la LPPR ; Voie transaortique : Non prise en charge – Par ailleurs, l'indication valve in valve n'est pas prise en charge au titre de la LPPR.

Edwards, Edwards Lifesciences, le logo stylisé E, Certitude, COMMANDER, Edwards Benchmark, Edwards COMMANDER, Edwards SAPIEN, Edwards SAPIEN 3, Edwards SAPIEN XT, SAPIEN, SAPIEN 3, et SAPIEN XT sont des marques d'Edwards Lifesciences Corporation. Toutes les autres marques sont la propriété de leurs détenteurs respectifs.

© 2022 Edwards Lifesciences Corporation. Tous droits réservés. PP--FR-0218 v1.0 - 02/22

**Edwards Lifesciences SAS** • Immeuble Gerschwin, 1 rue A. Schoenberg, 78280 Guyancourt, France. 01 30 05 29 29 • RCS Versailles B 429 487 507



Edwards