

Pressemitteilung

Eurocor GmbH veröffentlicht Studienergebnisse zu Valentines Trial I

- **DIOR® (DEB) zeigt wirksame und sichere Behandlung bei In-Stent Restenosis (ISR)**
- **Größte Patienten-Datenbank um Wirksamkeit des DEB bei der Behandlung von ISR aufzuzeigen**

Washington DC, USA / Bonn, Germany, March 3, 2011

Eurocor präsentierte am 1. März 2011 auf dem CRT 2011 Kongress in Washington die ersten Ergebnisse der Nachuntersuchungen nach acht Monaten der Valentines Trial I Studie. Die Studie wurde mit dem Ziel durchgeführt, die Wirksamkeit der Paclitaxel-freisetzenden Ballons Dior® bei In-Stent-Restenose (ISR) im Vergleich zum Bare Metal Stent (BMS) und Drug-Eluting Stent (DES) innerhalb 6-9 Monaten aufzuzeigen. Mehr als 300 Patienten mit einer ISR wurden seit dem Start am 14. Februar 2010 innerhalb von nur 9 Tagen in die Studie eingeschlossen. Insgesamt registrierten sich 96 Kardiologen aus 26 Ländern. Die ersten Daten aus der Nachuntersuchung wurden am Dienstag von Prof. Dr. Sigmund Silber (München, Deutschland) während der Konferenz bekanntgegeben. „Es war eine große Herausforderung diese innovative Design-Studie zu erstellen. Wir sind dankbar und stolz, dass alles gut gelaufen ist. Ich bin sicher, dass die Studienteilnehmer und Eurocor eine Datenbank entwickelt haben, die sich auf die Behandlung auswirken und den Patienten helfen wird, sich von Herz-Kreislauf-Erkrankungen zu erholen“, sagte Rembert Pogge von Strandmann, Leiter Klinische Abteilung, Eurocor.

Die Ergebnisse: Die Ergebnisse nach acht Monaten zeigen sehr klar und überzeugend dass der DIOR® DEB eine wirksame und sichere Behandlung bei In-Stent-Restenose (ISR) bietet, sowohl bei ISR mit Bare-Metal-Stents (BMS) als auch bei Drug-Eluting-Stents (DES). Die Behandlung mit DIOR® DEB führte zu einer sehr niedrigen Target Lesion Revascularization-Rate (TLR) von durchschnittlich 7,4%. 5,9% für Bare-Metal Stents-ISR und 9,8% für Drug-eluting Stent-ISR. Die Ergebnisse der Studie ergaben weiterhin, dass DIOR® DEB wirksam ist bei Patienten die an Diabetes mit einer TLR-Rate von durchschnittlich 11,5% leiden.

Diese klinische Studie stellt die bisher größte registrierte Patientengruppe um die Wirksamkeit von DEBs bei der Behandlung von ISR aufzuzeigen. „Single Digit TLR-Raten für die Behandlung von In-Stent-Restenosen sowohl mit BMS und DES sind ein sehr bemerkenswertes Ergebnis, insbesondere unter Berücksichtigung der unter einer tiefgreifenden Krankheit leidenden Patienten“ wies **Prof. Dr. Sigmund Silber** während seiner Präsentation hin. Dr. Sigmund Silber aus München präsentierte als einer von drei PIs (principle Investigator) die Studienergebnisse zum Valentines Trial I in Washington.

Management Comments: Vinod Ramnani, Vorsitzender und Geschäftsführer von Opto Circuits (India) Ltd. – der Muttergesellschaft von Eurocor: „Wir sind sehr zufrieden mit den Ergebnissen dieser Meilenstein setzenden klinischen Studie. DIOR® zeigte sich eindrucksvoll bei einer sehr anspruchsvollen Indikation und in einer schwierigen Patientengruppe. Wir verpflichten uns fortwährend unsere klinische Datenbank um Patientendaten zu erweitern, die behandelt werden mit unseren innovativen und proprietären Drug-Eluting-Ballon Produkten DIOR® und Freeway®, und haben bereits mit der Registrierung im Valentines Trial II begonnen um de-novo-Läsionen mit DIOR® zu behandeln.“

Detailed Trial Results available at: <http://www.valentines-trial.com/>

Über DIOR®

DIOR® ist ein zum Patent angemeldeter Paclitaxel-freisetzender Ballon-Dilatationskatheter von Eurocor entwickelt und eingesetzt von Hunderten von interventionellen Kardiologen weltweit. Er kann effektiv bei Patienten mit In-Stent-Restenose, Bifurkationsläsionen und Läsionen in kleinen Gefäßen verwendet werden. Weitere Informationen finden Sie unter: http://www.eurocor.de/products/dior/product_information/

Das Unternehmen Eurocor:

Die Eurocor GmbH ist ein schnell wachsendes Life-Science-Unternehmen, das sich auf die Erforschung, Entwicklung und Herstellung kardiovaskulärer und endovaskulärer Katheter- und Stent-Technologien spezialisiert hat. Die Produkte des Bonner Unternehmens, die bei minimal-invasiven Eingriffen in Arterien am Herzen und peripheren Gefäßen eingesetzt werden, berücksichtigen biologische und biomechanische Prinzipien und sind dadurch besonders flexibel und anpassungsfähig. Für die Abgabe von Medikamenten über einen Ballonkatheter hat Eurocor ein innovatives Verfahren konzipiert, das für den Patienten besonders verträglich ist. Weitere Informationen finden Sie auf unseren Webseiten www.eurocor.de und www.optoindia.com.

About Opto Circuits (I) Ltd:

Opto Circuits (India) Ltd. (OCI) is an MNC in the business of design, development, manufacture and marketing of healthcare equipment and medical interventional products. The product profile includes USFDA-listed, CE-marked cardiac and vital signs monitoring systems, anesthesia and respiratory care equipment, automated external defibrillators, stents, catheters, body implants and consumables. Some of OCI's well-known brands are Cardiac Science, Criticare, Eurocor, Ormed, Mediaid and Unetixs. The company's key markets are North America, Europe and BRIC countries.

-Ende-

Pressekontakt

Eurocor GmbH
Claudia Tischendorf
Phone: +49 (0) 228 201 50 26
Email: pressoffice@eurocor.de

Opto Circuits (India) Ltd.
Phone: +91 80 2852 8088
E: Media - media@optoindia.com; Investors: ir@optoindia.com