



Información de prensa

Eurocor presenta resultados del estudio Valentines Trial II

- **DIOR[®] Balón Liberador de Medicamento seguro y eficaz para el tratamiento de lesiones *de novo***
- **El tratamiento con el catéter de balón recubierto de fármaco DIOR[®] presenta una tasa TLR muy reducida del 2,9% después de 8 meses**

Bonn – 19 de marzo de 2012 – Eurocor presentó en el Congreso CRT 2012 en Washington los primeros resultados del estudio Valentines Trial II. El registro multicéntrico internacional fue llevado a cabo con el objeto de verificar la eficacia del balón liberador de paclitaxel DIOR[®] en lesiones *de novo* dentro de los 6-9 meses. 103 pacientes fueron incluidos por 38 investigadores de un total de 16 países en el período comprendido entre el 14 de febrero y el 31 de marzo de 2011. El estudio fue dirigido por el Prof. Dr. Antonio Serra (Barcelona, España), el Dr. Alfredo Rodríguez (Buenos Aires, Argentina) y el Dr. Fazila Malik (Dhaka, Bangladesh). La lesión coronaria a tratar (estenosis en lesión objetivo $\geq 50\%$) fue tratada con un catéter de balón recubierto de fármaco (DIOR[®]). Los datos del examen posterior fueron dados a conocer en el congreso el 7 de febrero de 2012 por el Dr. Antonio Serra (Barcelona, España). El porcentaje de exámenes clínicos posteriores ascendió al 99% y se registró un monitoreo clínico in situ del 50,5%.

Los resultados: Los resultados tras ocho meses muestran claramente que el balón liberador de fármaco DIOR[®] (DEB – Balón Liberador de Medicamento) representa un tratamiento eficaz y seguro para lesiones *de novo*. El tratamiento con el DEB DIOR[®] conduce a una tasa de revascularización de lesiones objetivo (TLR) muy reducida de en promedio el 2,9% y a una tasa de revascularización del vaso objetivo (TVR) del 6,9%. El porcentaje de eventos adversos cardíacos mayores (MACE) no deseados se encuentra también en valores de una cifra con el 8,7%. La pérdida luminal tardía (LLL) provisional después del examen angiográfico posterior en un subgrupo de pacientes fue del $0,30 \pm 0,36$ mm y $0,33 \pm 0,37$ mm para los segmentos intra DEB y los análisis tradicionales intrasegmento.



Resultados del análisis de subgrupos: El examen de los subgrupos de pacientes enfermos de diabetes (porcentaje total 28,2%) muestra con una tasa TLR de una cifra del 6,9% y una tasa TVR del 13,8% después de 8 meses, que el DEB DIOR® puede considerarse eficaz y seguro para el tratamiento de lesiones *de novo* en diabéticos. Los resultados del subgrupo de pacientes que no estaban enfermos de diabetes muestra después de 8 meses una tasa TLR notablemente menor de solo 1,4% y una tasa TVR del 4,1%.

Dr. Antonio Serra: “Los resultados del Valentines Trial II confirman los resultados sobresalientes que ya pudimos observar dentro del registro multicéntrico español, que examinó la seguridad y eficacia del tratamiento con el DEB DIOR® para lesiones *de novo* en vasos pequeños. Con los presentes resultados del estudio Valentines Trial II está asegurado que esto también es aplicable para lesiones *de novo* en vasos con un diámetro de $\geq 2,5$ mm.”

Dr. Rembert Pogge von Strandmann, Director del Departamento Clínico de Eurocor: “Estamos sumamente conformes de continuar obteniendo buenos resultados y evidencias clínicas sobre la eficacia de nuestro catéter de balón recubierto de fármaco DIOR® en distintos estudios. Estamos convencidos de que nuestra tecnología DEB brinda considerables ventajas terapéuticas para el paciente y ofrece una alternativa de tratamiento terapéutico muy prometedora en el ámbito de las intervenciones vasculares. El DEB DIOR® representa una posibilidad de tratamiento para pacientes con estenosis, restenosis intra-stent o lesiones *de novo*, cuando existe contraindicación para una terapia anti plaquetaria dual (DAPT).

Resultados detallados de estudios: www.valentines-trial.com y www.crtonline.org

-Fin-

Contacto de prensa

Eurocor GmbH

Claudia Tischendorf

Teléfono: +49 (0) 228 201 50 26

E-mail: pressoffice@eurocor.de

Eurocor GmbH
One heartbeat ahead®

Eurocor GmbH
In den Dauen 6a
53117 Bonn
Germany

T + 49 (0) 228 20 1500
F + 49 (0) 228 20 1505
pressoffice@eurocor.de
eurocor.de

Eurocor is a wholly owned subsidiary of Opto Eurocor Healthcare and is part of the Opto Circuits Group – optocircuits.com



La empresa:

Eurocor GmbH es una empresa de bio ciencia de rápido crecimiento que se especializa en la investigación, el desarrollo y la fabricación de tecnologías para catéteres de balón cardiovasculares y endovasculares así como de stents. Los productos de esta empresa de Bonn se implantan mediante intervenciones mínimamente invasivas en arterias del corazón y vasos periféricos, consideran principios biológicos y biomecánicos, y por esta razón son especialmente flexibles y adaptables. Para el suministro de fármacos a través de un catéter de balón, Eurocor ha creado un procedimiento innovador de gran tolerancia para el paciente.

One heartbeat ahead® - con productos como DIOR® y FREEWAY™.

Eurocor GmbH es una subsidiaria propiedad total de Opto Eurocor Healthcare Limited y es parte de Opto Circuits Group.

Encontrará más informaciones en nuestros sitios Web eurocor.de y optocircuits.com.