



AMS 800™

ESFÍNCTER URINÁRIO ARTIFICIAL

**Boston
Scientific**
Avançando a ciência pela vida™

Padrão ouro para o tratamento de incontinência urinária por estresse¹

+ de **50** anos de
uso clínico²

+ de **250k** dispositivos
vendidos em
todo mundo²

+ de **1500** estudos
publicados²

90% taxa de incontinência
em estudo com
435 pacientes³

Acompanhamento médio significativo de 68 meses.



**Mais segurança para o paciente
e maior confiança para o urologista**



BOTÃO DE DESATIVAÇÃO

Permite desativação e reativação do dispositivo de forma não invasiva. Quando desativado, o cuff permanece aberto para procedimentos transutretrais e durante a recuperação pós cirúrgica, ou em caso de indicação clínica. A desativação pode ser mantida conforme necessário, mesmo por períodos prolongados.

REALIZAÇÃO DE RESSONÂNCIA MAGNÉTICA (RM)

Tesla 3.0

PREVENÇÃO DE INFECÇÕES

Tratamento com InhibiZone™
(Rifampicina + Minociclina)

TAXA DE REVISÃO

Taxa de sobrevivência geral do dispositivo
de 72% após 5 anos, 56% após 10 anos.³



AMS 800™

ESFÍNCTER URINÁRIO ARTIFICIAL

**Boston
Scientific**
Avançando a ciência pela vida™

Padrão ouro para o tratamento de incontinência urinária por estresse¹

Ajuste anatômico personalizado

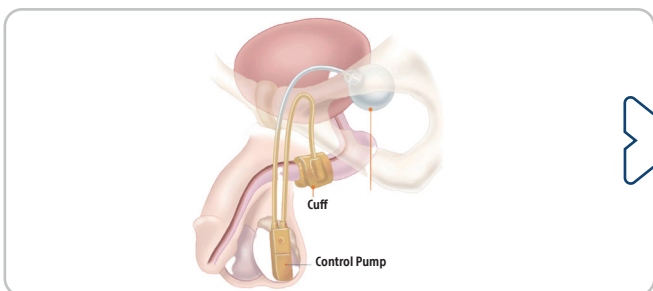
Componentes ajustados para se adequarem à anatomia do paciente e adaptados de acordo com sua condição física.

Cuffs disponíveis em tamanhos que variam de 3,5 a 11 cm, possibilitando:

1. Implantação com abordagem transcorporal
2. Implantação em mulheres e crianças

Compatível para uso em conjunto com o AMS 700™ Prótese Peniana Inflável.

Funcionamento



O AMS 800™ Esfíncter Urinário Artificial é projetado para gerenciar a incontinência urinária ao simular a função natural do esfíncter urinário. O dispositivo funciona por meio de um sistema composto por um manguito, um balão regulador de pressão e uma bomba.

1. Biardeau X, Aharony S; AUS Consensus Group, et al. Artificial Urinary Sphincter: Report of the 2015 Consensus Conference. Neurourol Urodyn. 2016 Apr;35 Suppl 2:S8-24.
2. Dados em arquivo com Boston Scientific
3. Trost T, Elliott D. Incontinência Urinária de esforço masculina: uma revisão das opções e desfechos do tratamento cirúrgico. Adv Urol. 2012;2012:1-13.

Atenção: A lei restringe a venda deste dispositivo a um médico ou sob a ordem deste. Antes do uso, favor revisar as Instruções de Uso para obter uma listagem completa das indicações, contraindicações, advertências, precauções e possíveis eventos adversos. Indicações de Uso: O EUA AMS 800 é indicado para tratamento de incontinência urinária masculina, classificada como moderada a severa, provocada por redução de resistência de saída na uretra/bexiga (deficiência intrínseca do esfíncter), principalmente, relacionada à pós-prostatectomia. Para o público feminino, poderá ser considerado como tratamento de segunda linha para pacientes portadoras de insuficiência urinária por esforço associada à deficiência intrínseca do esfíncter após falha de tratamento conservador previamente adotado. Contraindicações: Pacientes que o médico determina como candidatos não favoráveis a cirurgia, incontinência urinária causada (ou complicada) por um trato urinário baixo irreversivelmente obstruído, apresentam hiperreflexia do detrusor não resolvida ou instabilidade da bexiga, ou (para as próteses AMS 800 com Tratamento de Superfície com Antibiótico InhibiZone™) apresentam sensibilidade conhecida ou alergia a rifampina, minociclina ou outras tetraciclina, ou pacientes com lúpus eritematoso, pois a minociclina foi relatada como um agravante dessa condição médica. Advertências: Pacientes com infecções no trato urinário, diabetes, lesões na medula espinhal, ou feridas abertas infecções regionais de pele podem ter um aumento no risco de infecção associada à prótese. Erosão pode ser causada por infecção, pressão sobre o tecido, tamanho inadequado da bainha, seleção inadequada do balão, danos ao tecido e má colocação de componentes. Pacientes com incontinência urgente, incontinência com superfluo, hiperreflexia do detrusor ou instabilidade na bexiga devem ter essas condições médicas tratadas e controladas (ou resolvidas) antes do implante do dispositivo. Complicações cirúrgicas, físicas, psicológicas ou mecânicas, caso ocorram, podem requerer revisão ou remoção da prótese. Possíveis Eventos Adversos: Podem incluir mau funcionamento/falha do dispositivo levando à necessidade de cirurgia adicional, erosão do dispositivo/tecido através da uretra/bexiga/escroto, retenção urinária, infecção e dor/machucado, infecção e dor/machucado.

URO-1959812-AA

Saiba mais em www.bostonscientific.com

Boston Scientific Corporation 300 Boston Scientific Way Marlborough, MA 01752
Ordering information 1.888.272.1001
©2024 Boston Scientific Corporation or its affiliates. All rights reserved.

**Boston
Scientific**
Avançando a ciência pela vida™