

Sistema de Controle Urinário AMS 800™

The **gold standard** for male stress urinary incontinence¹

Ajude seus pacientes a encontrar a felicidade.



96% dos pacientes recomendariam o procedimento AMS 800 a um amigo¹

Pense no Sistema de Controle Urinário AMS 800™ para restaurar a normalidade e restabelecer a autoconfiança.

Benefícios para o urologista

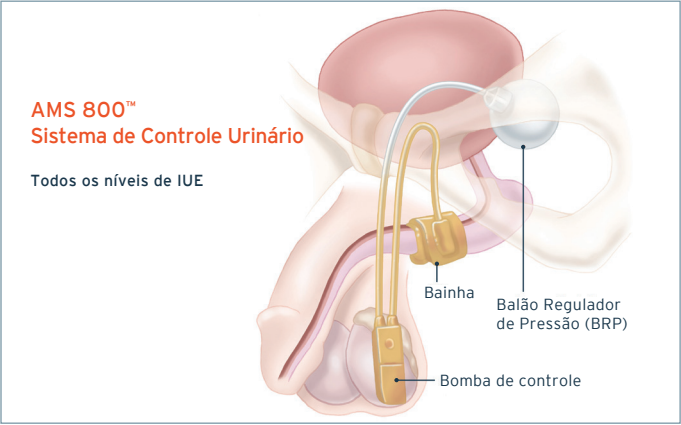
- ▶▶ Desenvolvida para tratar todos os níveis de incontinência urinária por estresse (IUE)
- ▶▶ Resultados estabelecidos
 - ▶ Mais de 40 anos de uso clínico do esfíncter urinário artificial (EUA), com mais de 180.000 sistemas implantados em todo o mundo²
 - ▶ 90% do índice taxa de incontinência em um estudo com 435 pacientes com acompanhamento médio significativo de 68 meses³
 - ▶ Tratamento de Superfície com Antibiótico InhibiZone™ desenvolvido para reduzir infecção causada pelo dispositivo

Benefícios para o paciente

- ▶▶ Restaura a função normal do esfíncter com abertura e fechamento da uretra controlado pelo paciente⁴
- ▶▶ Componentes personalizados para ajuste na anatomia do paciente e com base em sua condição física
- ▶▶ Pode ser utilizado em combinação com a Prótese Peniana Inflável AMS 700™⁵

AMS
MEN'S HEALTH

Mecanismo de ação



O Sistema de Controle Urinário AMS 800™ simula a função normal do esfíncter abrindo e fechando a uretra, sob controle do paciente. Quando a bainha está fechada, a urina permanece na bexiga⁴.

Informações para pedido do Sistema AMS 800

Kit de Acessórios		Bainha oclusiva	Com InhibiZone	Sem InhibiZone
72401685		3,5 cm	720157-01	720133-01
		4,0 cm	72404130	72400160
		4,5 cm	72404131	72400161
		5,0 cm	72404132	72400162
		5,5 cm	72404133	72400163
		6,0 cm	72404134	72400164
		6,5 cm	72404135	72400165
		7,0 cm	72404136	72400166
		7,5 cm	72404137	72400167
		8,0 cm	72404138	72400168
		9,0 cm	72404140	72400170
		10,0 cm	72404142	72400172
		11,0 cm	72404144	72400174

Bomba de Controle	Balão regulador de pressão
InhibiZone – 72404127	51-60 cm H ₂ O – 72400023
Sem InhibiZone – 72400098	61-70 cm H ₂ O – 72400024
	71-80 cm H ₂ O – 72400025

Pacote de Desativação	Pacote de inserção	Ferramenta de Montagem AMS Quick Connect
72400095	72100005	72400271

1. Montague DK. Artificial urinary sphincter: long-term results and patient satisfaction. Adv Urol. 2012; 2012:835290.
2. Dados em arquivo da Boston Scientific.
3. Raj GV, Peterson AC, Toh KL, Webster GD. Outcomes following revisions and secondary implantation of the artificial urinary sphincter. J Urol. 2005 Abr; 173(4):1242-5.
4. Instruções de Uso do Sistema de Controle Urinário AMS 800. American Medical Systems, Inc. 2014.
5. Segal RL, Cabrini MR, Harris ED, et al. Combined inflatable penile prosthesis-artificial urinary sphincter implantation: no increased risk of adverse events compared to single or staged device implantation. J Urol. 2013 Dez; 190(6):2183-8

Atenção: A lei federal dos EUA restringe a venda deste dispositivo a um médico ou sob a ordem deste.
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 Sistema de Controle Urinário AMS 800™ é utilizado para tratar incontinência urinária causada por resistência reduzida de saída (deficiência intrínseca do esfíncter) após cirurgia da próstata.
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 superfluxo, 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.