

# Sistema de Sling Masculino AdVance™ XP

## Critérios de Seleção de Pacientes<sup>1</sup>

### 6 (seis) critérios de seleção de pacientes para a Sling masculino AdVance XP (incontinência pós-prostatectomia):

1. <4 absorventes/dia ou <300g de peso diário de absorvente
2. Esfíncter urinário externo com aparência intacta sem defeitos segmentais na cistoscopia; habilidade de contrair voluntariamente seu esfíncter urinário externo
3. Nenhum histórico de radiação pélvica ou crioterapia
4. Nenhum histórico de procedimentos cirúrgicos anteriores para tratamento de incontinência
5. Contração detrusora voluntária ao esvaziar
6. Volume de urina residual pós-esvaziamento (PVR) <100 mL

	Paciente atende a todos os 6 critérios	Paciente não atende a todos os 6 critérios	Valor de P
N=95	72	23	
Média diária de uso de absorvente no período pré-operatório (faixa)	2,6 (1-4)	4,4 (1-9)	<0,05
Média diária de peso de absorvente, em gramas, no período pré-operatório (faixa)	131 (10-280)	520 (80-1200)	<0,05
Média diária de uso de absorvente no período pós-operatório (faixa)	<b>0,6 (0-6)</b>	2,4 (0-7)	<0,05
Média diária de peso de absorvente, em gramas, no período pós-operatório (faixa)	<b>16 (0-310)</b>	201 (0-800)	<0,05
Porcentagem de redução de absorvente	<b>77%</b>	45%	
Porcentagem de redução de peso de absorvente	<b>88%</b>	61%	
Satisfação do paciente	<b>92%</b>	30%	

Média de acompanhamento: 28 meses

1. Sturm RM, Guralnick ML, Stone AR, et al. Comparison of clinical outcomes between "ideal" and "nonideal" transobturator male sling patients for treatment of postprostatectomy incontinence. *Urology*. 2014 May;83(5):1186-8.

Cuidado: A Lei Federal dos EUA restringe a venda deste dispositivo por ou a pedido de um médico.

Antes de usar este dispositivo, por favor analise as Instruções de Uso para uma listagem completa das indicações, contraindicações, advertências, precauções e eventos adversos em potencial.

O Sistema de Esling Masculino AdVance™ XP é pretendido para a colocação de uma eslinga suburetral para o tratamento de incontinência urinária do estresse masculino (SUI). Estes dispositivos são contraindicados para pacientes com infecções do trato urinário, distúrbios de coagulação de sangue, sistema imunológico comprometido ou qualquer outra condição que comprometeria a cicatrização, com insuficiência renal, e obstrução relativa do trato urinário superior. Possíveis eventos adversos incluem, entre outros, retenção urinária, retorno da incontinência e dor. MH-557013-AA.

Todas as marcas comerciais são propriedade de seus respectivos proprietários.

Liberado 510(k) pendente, não disponível para venda nos Estados Unidos.