



Urgent® PC

TRAITEMENT AMBULATOIRE DES
SYMPTÔMES DE LA VESSIE HYPERACTIVE



Innovation for Health

SYSTÈME DE NEUROMODULATION PERCUTANÉE URGENT® PC

Depuis 2003, Urgent PC établit les valeurs de référence relatives aux performances de la stimulation percutanée du nerf tibial (PTNS), que ce soit dans les études cliniques ou dans la pratique clinique.

OPTION ÉPROUVÉE : POUR LA PLUPART DES PATIENTS PRÉSENTANT DES SYMPTÔMES ASSOCIÉS À UNE VESSIE HYPERACTIVE (VHA)

Le système Urgent PC présente de faibles risques, peu de contre-indications et aucun événement indésirable grave. Le système Urgent PC est une bonne option pour la majorité des patients souffrant d'urgence mictionnelle, de mictions fréquentes et d'incontinence urinaire par impériosité.

- Neuromodulation en ambulatoire
- Efficace chez l'homme et la femme, indépendamment de l'âge¹
- Faibles risques, peu de contre-indications et aucun événement indésirable grave
- Peut être associé à des thérapies comportementales et des traitements médicamenteux

LES CANDIDATS À UN TRAITEMENT AVEC LE SYSTÈME URGENT PC SONT LES PATIENTS :

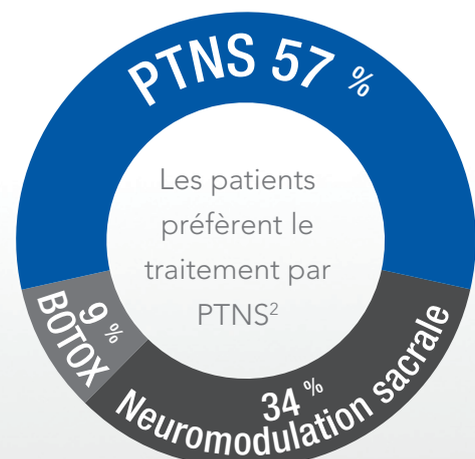
- Trop âgés ou fragiles pour subir d'autres traitements.
- Souffrant d'effets secondaires intolérables lorsqu'ils subissent d'autres traitements.
- Présentant une réponse insuffisante aux médicaments.
- Recevant déjà des injections de BOTOX®.
- Ne souhaitant pas pratiquer l'auto-cathétérisme.
- Qui auront besoin d'une IRM.
- Souhaitant une option non médicamenteuse, non chirurgicale.

LE PATIENT A OPTÉ POUR : LE TRAITEMENT RÉFRACTAIRE DES SYMPTÔMES ASSOCIÉS À LA VHA

- Premier choix parmi les traitements nouvelle génération pour les patients réfractaires aux traitements conservateurs et médicamenteux.²
- 98 % des patients souhaitaient tester la PTNS.²



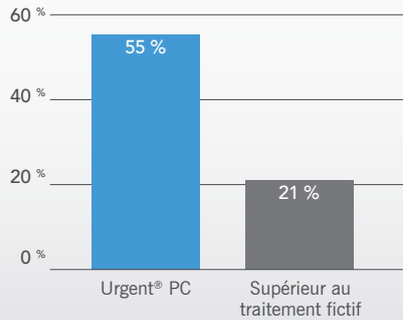
Le nerf tibial est facilement accessible au niveau du bas de la jambe. La stimulation se déplace le long du nerf tibial, du point d'entrée (situé à proximité de la cheville) au plexus sacré.



EFFICACITÉ PROUVÉE : 50 ÉTUDES DÉMONTRENT LES PERFORMANCES DU PRODUIT

URGENT® PC SUPÉRIEUR AU TRAITEMENT FICTIF (P < 0,001)

Patients rapportant une amélioration à 12 semaines³



Un ensemble de données fiable démontre que la PTNS avec le système Urgent PC est efficace et présente des résultats constants dans 3 essais contrôlés randomisés (ECR), 3 études de durabilité, 2 méta-analyses et plus de 50 articles revus par les pairs.

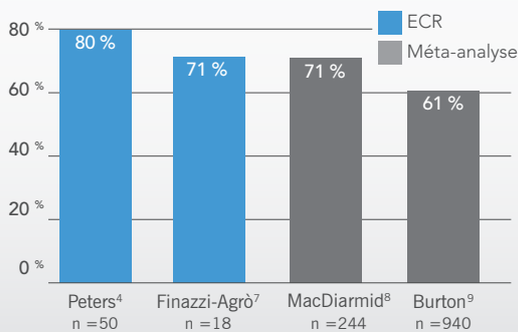
Statistiquement supérieur au traitement fictif afin de réduire la fréquence, les épisodes d'incontinence, les mictions nocturnes et l'urgence.³

Réponse subjective supérieure aux médicaments de premier plan avec des réductions statistiquement significatives des symptômes de la VHA.^{4,5}

Après un suivi de 3 ans, l'amélioration de tous les paramètres de la qualité de vie (QdV) est restée marquée à raison de 1 traitement par mois environ (tous p < 0,0001).⁶

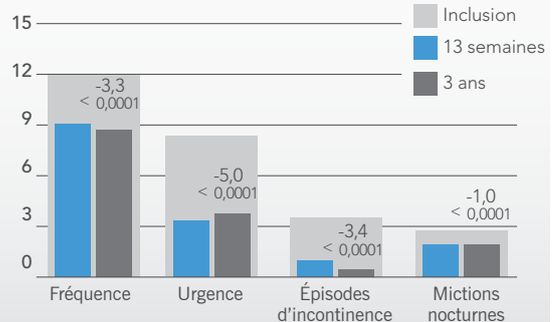
RÉUSSITE OBJECTIVE URGENT® PC

Résultats des ECR et des méta-analyses



EFFICACITÉ DURABLE URGENT®⁶

Amélioration objective chez les répondeurs ayant assisté à des consultations pendant 3 ans



UN DISPOSITIF DE PTNS ÉPROUVÉ

SYSTÈME DE NEUROMODULATION PERCUTANÉE URGENT® PC

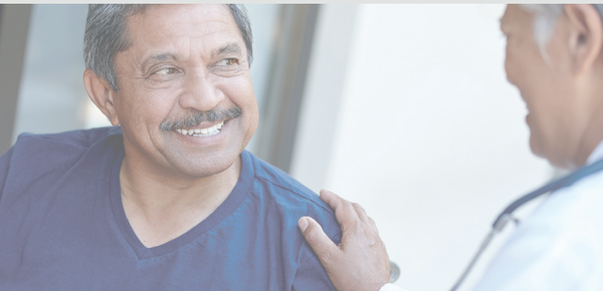
- L'option pour la majorité des patients présentant des symptômes associés à la VHA tels que l'urgence mictionnelle, les mictions fréquentes et l'incontinence urinaire par impériosité.
- Jusqu'à 80 % de réponse des patients, femmes comme hommes¹⁻⁹
- Plus d'un million de traitements depuis 2003
- Intégration aisée à la pratique clinique



NUMÉRO DE CATALOGUE C	DESCRIPTION DU PRODUIT	EXIGENCES DE PROCÉDURE
UPC 200	Stimulateur Urgent® PC réutilisable 1 Stimulateur portable, 1 Batterie de 9 V, 1 Tournevis, 1 Mode d'emploi	1 pièce
UPC 250-12	Équipements Conducteurs Percutanés Urgent® PC 12 l'équipement conducteurs/ boîte, 1 Batterie de 9 V, 1 Mode d'emploi	1 équipement conducteur

1. Peters, K., Carrico, D. (2013). Clinical insights into percutaneous tibial nerve stimulation (PTNS) versus sham therapy for the treatment of overactive bladder syndrome (OAB): secondary analysis of the SUMIT Trial. Poster presentation, SUFU winter meeting, Las Vegas, NV.
2. Hashim, H., Beusterien, K., Bridges, J.G., Amos, K. & Cardozo, L. (2015). Patient preferences for treating refractory overactive bladder in the UK. *Int Urol Nephrol*. Sept. 7 [Epub ahead of print].
3. Peters, K.M., Carrico, D.J., Perez-Marrero, R.A., Khan, A.U., Wooldridge, L.S., Davis, G.L., et al. (2010). Randomized trial of percutaneous tibial nerve stimulation versus sham efficacy in the treatment of overactive bladder syndrome: results from the SUMIT Trial. *J Urol*, 183, 1438-43.
4. Peters, K.M., Leong, F.C., Shobeiri, S.A., MacDiarmid, S.A., Rovner, E.S., Wooldridge, L.S., et al. (2009). A randomized trial of percutaneous tibial nerve stimulation versus extended-release tolterodine: results from the Overactive Bladder Innovative Therapy trial. *J Urol*, 182, 1055-61.
5. Vecchioli-Scaldazza, C., Morosetti, C., Beouz, A., Giannubilo, W., Ferrara, V. (2013). Solifenacin succinate versus percutaneous tibial nerve stimulation in women with overactive bladder syndrome: results of a randomized controlled crossover study. *Gynecol Obstet Invest*, 75(4), 230-4.
6. Peters, K.M., Carrico, D.J., Wooldridge, L.S., Miller, C.J. & MacDiarmid, S.A. (2013). Percutaneous tibial nerve stimulation (PTNS) for the long-term treatment of overactive bladder: three-year results of the STEP Study. *J Urol*, 189(6), 2194-2201.
7. Finazzi-Agrò, E., Petta, F., Sciobica, F., Pasqualetti, P., Musco, S., & Bove, P. (2010). Percutaneous tibial nerve stimulation effects on detrusor overactivity incontinence are not due to a placebo effect: a randomized, double-blind, placebo controlled trial. *J Urol*, 184, 2001-06.
8. MacDiarmid, S.A., & Staskin, D.R. (2009). Percutaneous tibial nerve stimulation (PTNS): a literature-based assessment. *Curr Blid Dysf Rept*, 4, 29-33.
9. Burton, C., Sajja, A., & Latthe, P.M. (2012). Effectiveness of percutaneous posterior tibial nerve stimulation for overactive bladder: a systemic review and meta-analysis. *NeuroUrol Urodyn*, 31(8), 1206-16.

CONTRE-INDICATIONS : le traitement avec le système Urgent PC est contre-indiqué chez les patients équipés de pacemakers ou de défibrillateurs internes, les patients susceptibles de présenter un saignement excessif, les patients présentant des atteintes nerveuses pouvant avoir un impact sur la stimulation percutanée du nerf tibial ou le fonctionnement du plancher pelvien ou les patientes enceintes ou planifiant une grossesse pendant le traitement. **PRÉCAUTION :** soyez prudent lorsque les patients souffrent de problèmes de rythme cardiaque. La majorité des patients ne présentent pas d'effets secondaires. Si des effets secondaires surviennent, ils sont généralement temporaires et se traduisent par une légère douleur et une inflammation cutanée au niveau ou à proximité du site de stimulation. Pour prendre connaissance de l'ensemble des instructions concernant l'utilisation, la conservation, les mises en garde, les indications, les contre-indications, les précautions, les réactions indésirables et les exclusions de garanties, veuillez consulter la notice fournie avec chaque produit Urgent PC. Les modèles sont présentés à titre purement illustratif. Urgent et BOTOX sont des marques déposées. Urgent PC est fabriqué par Uroplasty LLC. ©2018 LABORIE. Tous droits réservés.



EUROPE/INTERNATIONAL :
Tél. : +31 53 480 3700
E-mail : info@laborie.com

SIÈGE SOCIAL :
Tél. : +1 905 612 1170
E-mail : marketing@laborie.com



www.laborie.com