



Las rodillas NexGen[®] son el

parámetro de referencia

PROMs



ZIMMER BIOMET
Your progress. Our promise.™

Demostrado.

Un estudio independiente publicado en el JBS (Gran Bretaña) analizó los registros de los indicadores de resultados comunicados por pacientes entre 22.691 intervenciones de reemplazo total de rodilla primario.

La marca del implante fue el único factor quirúrgico controlable* que se observó que afectaba la **magnitud de las mejoras de los indicadores de resultados comunicados por pacientes**.

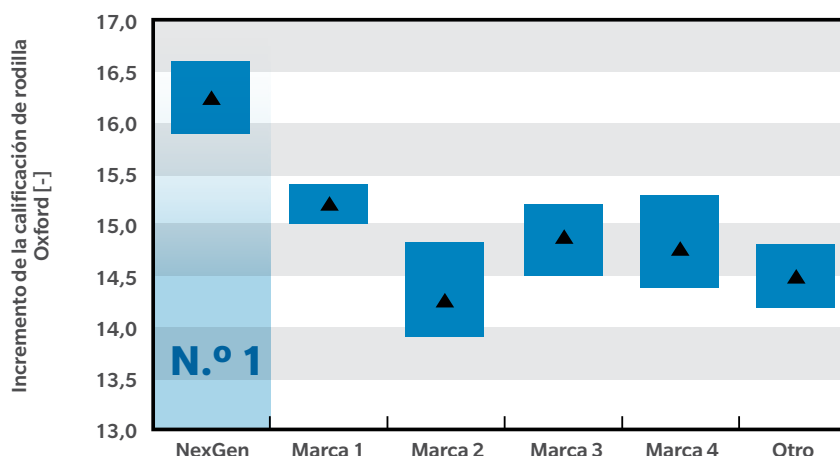
Las **mayores mejoras** tanto en OKS como en EQ-5D se observaron con el **implante de rodilla NexGen** frente a todos los demás tipos de implantes.¹

Pese a que el efecto de los factores quirúrgicos era inferior a los factores de los pacientes, **el efecto de la marca NexGen en las mejoras de los indicadores de resultados comunicados por pacientes fue estadísticamente significativo** ($P < 0,001$).¹

También se observó que el cambio de marca del implante por NexGen aumentó las mejoras en los indicadores de resultados comunicados por pacientes. Partridge *et al.* informó que las mejoras OKS medias aumentaron 2,4 puntos después del cambio de marca del implante por NexGen.³

Indicadores de resultados comunicados por pacientes por marca²

El sistema de reemplazo total de rodilla **más ampliamente utilizado y comprobado clínicamente** en el mundo.



*Los factores controlables son todos aquellos sobre los que ejercen influencia los cirujanos.

1. Baker, P.N., *et al.* The effect of surgical factors on early patient-reported outcome measures (PROMs) following total knee replacement. J Bone Joint Surg Br. 2012;94:1058.

2. Creado a partir de los valores presentados en el documento Baker en JBS Br (2012) (n.º 1 de arriba). Es una representación pictórica del cuadro en el documento.

3. Partridge, Thomas *et al.* Improving Patient Reported Outcome Measures in Total Knee Replacement by Changing Implant: A Quality Improvement Project. EFORT #3259 2015.

Todo el contenido y las marcas comerciales en este documento son propiedad de Zimmer Biomet o sus empresas afiliadas a menos que se indique de otro modo; además, se prohíbe su redistribución, copia o divulgación, en su totalidad o parcialmente, sin el consentimiento explícito por escrito de Zimmer Biomet. Este material está previsto para profesionales de la salud. Se prohíbe su distribución a todo otro destinatario. No está prevista su distribución en Francia. Consulte las autorizaciones de los productos por país así como las instrucciones de uso específicas de los productos. Encontrará información completa de los productos, incluidas indicaciones, contraindicaciones, advertencias, precauciones y posibles efectos adversos, en el folleto del envase.

©2016 Zimmer Biomet

Si necesita información adicional, comuníquese con su representante de ventas de Zimmer Biomet o bien, visite zimmerbiomet.com

 **ZIMMER BIOMET**
Your progress. Our promise.™

0630.1-GLBL-es-REV0816