

Demostrado.

Un estudio independiente publicado en el JBJS (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.

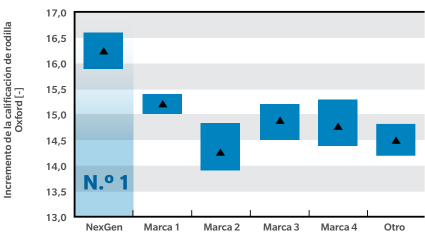
Las **mayores mejoras** tanto en OKS como en EQ-5D se observaron con el **implante de rodilla NexGen** frente a todos los demás tipos de implantes.¹

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.
- $2. \ Creado\ a\ partir\ de\ los\ valores\ presentados\ en\ el\ documento\ Baker\ en\ JBJS\ Br\ (2012)\ (n.^{o}\ 1\ de\ arriba).\ Es\ una\ representación\ pictórica\ del\ cuadro\ en\ el\ documento\ se al companyo de la companyo del companyo del companyo de la companyo del companyo del la companyo del companyo de la companyo del companyo de la companyo del companyo del companyo de la companyo del companyo de la companyo del companyo$
- 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**

