

NOVITÀ

 earfold®

Correzione personalizzata delle orecchie ad ansa dai risultati prevedibili^{1,2}



- Trattamento mininvasivo¹
- Si esegue in anestesia locale²
- Corregge le orecchie ad ansa in 5-20 minuti^{1*}
- Approccio personalizzato per un trattamento individuale¹
- Risultato prevedibile e permanente^{1,2}
- Reversibile, se necessario²

* Dipende dal numero degli impianti necessari e dall'esperienza del medico. Non è incluso il tempo per la valutazione, il consenso, la medicazione e le pratiche amministrative.

earFold® con una procedura mininvasiva corregge

L'incidenza delle orecchie ad ansa

Da oggi è possibile offrire un'innovativa opzione di trattamento per i pazienti insoddisfatti delle loro orecchie ad ansa.

- Si stima che il 5% della popolazione sia affetto da orecchie prominenti^{3,4}
- Questi pazienti possono essere soggetti a disagio psicologico⁵

Le caratteristiche anatomiche che contribuiscono alla prominente dell'orecchio sono:⁴

- Piega dell'antelice poco sviluppata/sottosviluppata
- Ipertrofia della conca



earFold® è una soluzione innovativa per i pazienti con orecchie ad ansa dovute all'assenza della piega dell'antelice.

Trattamento con earFold®

Piano di trattamento personalizzabile



Posizionatore preFold®

Prima della procedura con earFold®, l'utilizzo di preFold® permette al paziente di visualizzare in anteprima il risultato ed indicare il grado di correzione che desidera ottenere^{1,2}. Insieme al paziente, il medico determinerà:

- Il numero ottimale degli impianti da utilizzare
- La loro posizione migliore per ottenere il risultato desiderato

Introduttore earFold®



Impianto earFold®



Prima



preFold®



6 mesi dopo earFold®

in modo permanente le orecchie ad ansa¹

Risultati comprovati

Un recente studio post-marketing, dimostra come earFold® abbia efficacemente ridotto la prominenza delle orecchie

- N = 403⁶
- 1.200 impianti utilizzati in totale (circa 3 per paziente)⁶

- La misura primaria di efficacia era il cambiamento della distanza elice-mastoidea (H-M) ossia la distanza misurata tra il bordo esterno dell'orecchio e il lato della testa⁶

Efficacia⁶

Distanza H-M al basale	Dopo l'impianto	Riduzione percentuale
27 mm	18 mm	34%

Eventi avversi

Percentuale di eventi avversi (AE)	8.1% (33 pazienti) ⁷
Effetti collaterali principali	Dolore, gonfiore, ematomi auricolari ^{2,6}
Richiesta di riposizionare/rimuovere l'impianto	3.7% dei pazienti (15 impianti) ⁷
Motivo più comune per la procedura di revisione dell'impianto	Visibilità dell'impianto sotto la pelle ⁶

earFold® come alternativa all'otoplastica standard

	Otoplastica standard	earFold®
Tempo richiesto dalla procedura	> 1 ora ⁸	Da 5 a 20 minuti ^{1*}
Anestesia	Generale/locale ⁴	Locale ²
Luogo	Sala operatoria/clinica	Ambulatorio medico
Prevedibilità	Non si può vedere in anteprima l'esito dell'intervento chirurgico ¹	Con preFold® è possibile personalizzare e prevedere l'esito della procedura ^{1,2}
Convalescenza	Oltre 1 mese ⁹	Fino a 1 settimana ¹

* Dipende dal numero degli impianti necessari e dall'esperienza del medico. Non è incluso il tempo per la valutazione, il consenso, la medicazione e le pratiche amministrative

Il trattamento di correzione delle orecchie ad ansa personalizzabile con risultati prevedibili¹

Il risultato del trattamento è visibile per il paziente

- Trattamento minimamente invasivo¹
- Si esegue in anestesia locale²
- Corregge le orecchie ad ansa in 5-20 minuti^{1*}
- Approccio personalizzato per un trattamento individuale¹
- Risultato prevedibile e permanente¹
- Reversibile, se necessario²

* Dipende dal numero degli impianti che vengono inseriti e dall'esperienza del medico. Non è incluso il tempo per la valutazione, il consenso, la medicazione e le pratiche amministrative.



Prima



6 mesi dopo earFold*



Prima



6 mesi dopo earFold*

Per ulteriori informazioni su earFold[®], contattare il Product Specialist Allergan di zona.



earFold[®] è un dispositivo medico con marchio CE (classe IIb) e preFold[®] è un dispositivo medico con marchio CE (classe I). Azienda produttrice: Contract Medical International GmbH, Lauensteiner Strasse 37 01277 Dresden, Germany. Fare riferimento alle Istruzioni per l'uso di earFold[®] per ulteriori informazioni.

Riferimenti bibliografici:

1. Kang NV, Kerstein RL. Treatment of prominent ears with an implantable clip system: a pilot study. *Aesthet Surg J.* 2016;36(3):100-116. 2. earFold[®] Instructions for Use. 3. Nagasao T. Prevention of intra-auricular deformity in prominent ear correction. In: Shiffman MA, ed. *Advanced Cosmetic Otoplasty: Art, Science, and New Clinical Techniques.* Heidelberg, Germany: Springer; 2013:297-310. 4. Kelley P, Hollier L, Stal S. Otoplasty: evaluation, technique, and review. *J Craniofac Surg.* 2003;14(5):643-653. 5. Prominent ears background. Patient.com website. <http://patient.info/doctor/prominent-ears>. Accessed March 15, 2016. 6. Data on file, Allergan, Inc.; INT/0077/2015. 7. Data on file, Allergan, Inc.; INT/0019/2016. 8. Cosmetic surgery for ears. WebMD.com website. <http://www.webmd.com/beauty/treatments/cosmetic-procedures-ears>. Accessed March 15, 2016. 9. Handler EB, Song T, Shih C. Complications of otoplasty. *Facial Plast Surg Clin North Am.* 2013;21(4):653-662.

