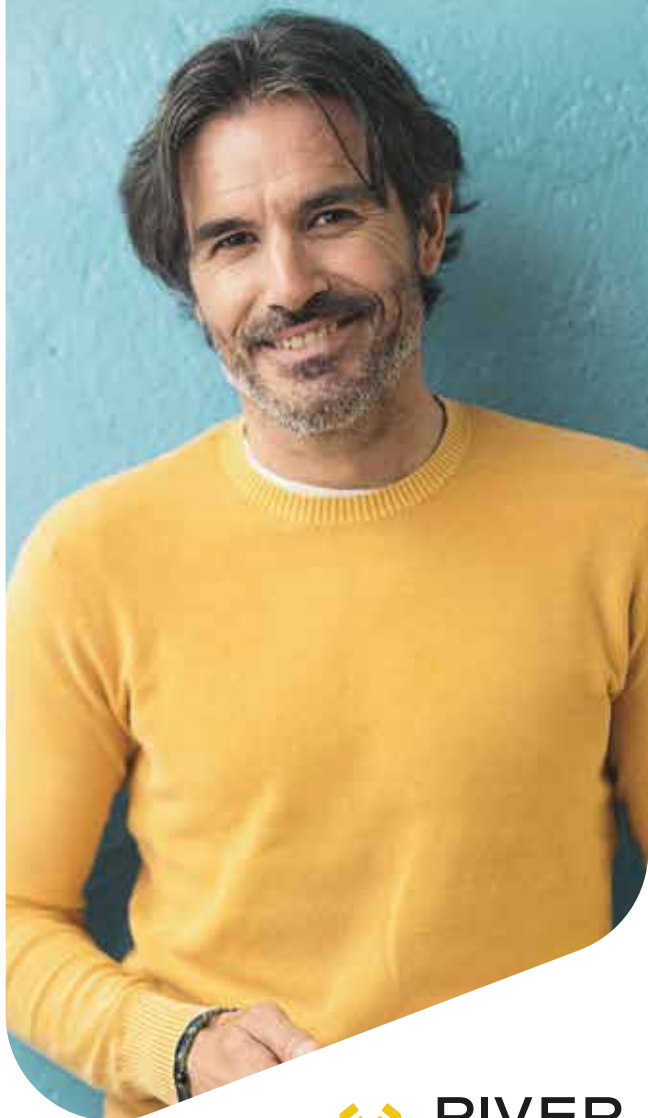


Para hombres  
con BPH  
**FloStent™** System



**RIVER  
MARK**

# ESTUDIO RAPID-3: estudio clínico de investigación que utiliza FloStent™\* para tratar los síntomas asociados con la hiperplasia prostática benigna (BPH)

## Quién puede unirse?

- Hombres de 45 años o más
- Actualmente padece síntomas (micción frecuente, dolor o dificultad para orinar). Micción, incapacidad para vaciar la vejiga por completo, etc.) asociados con la BPH
- Voluntad de asistir a visitas periódicas con los médicos del estudio.

## Qué es el FloStent™\*?

- Dispositivo médico innovador y mínimamente invasivo
- Implante pequeño de nitinol diseñado para aliviar los síntomas asociados con la BPH
- El procedimiento de implante se puede realizar en el consultorio del urólogo o en el centro quirúrgico.

## Qué esperar

- El estudio RAPID-3 implica un procedimiento realizado por un profesional capacitado y Urólogo certificado.
- El propósito de este estudio es evaluar la seguridad y eficacia (efectividad) del FloStent™\* para aliviar los síntomas asociados con la BPH.
- Según los datos disponibles de FloStent™\*, la mayoría de los hombres sienten alivio de los síntomas de la BPH y pueden reanudar las actividades habituales de su estilo de vida poco después del procedimiento.
- La mayoría de los usuarios anteriores de FloStent™\* continúan con sus funciones sexuales sin arder o irritación.

## Por qué participar?

- Su participación puede contribuir al conocimiento de la BPH en el campo médico. Y cuál es la mejor manera de tratarlo.
- El estudio RAPID-3 proporcionará datos para la revisión de la FDA que pueden permitir que el FloStent™\* para seguir utilizándose en los Estados Unidos.
- Su participación puede ayudarle a usted y a otros pacientes con BPH.

El médico del estudio le explicará los posibles riesgos y beneficios relacionados con su participación en el estudio. No hay ningún costo para unirse al estudio RAPID-3, someterse al procedimiento o asistir a visitas relacionadas con el estudio. El estudio dura aproximadamente 1 año con

7 visitas y 4 años adicionales (4 visitas) de seguimiento a largo plazo.

Es posible que lo asignen o no al grupo de implante de stent. Si se le asigna al grupo de implante de stent, recibirá el FloStent™\*. Si no se le asigna al grupo de implante de stent, tendrá la opción de recibirlo más adelante en el estudio. Su médico podrá explicarle esta opción.



ESCANEAR  
CÓDIGO  
PARA MÁS  
INFORMACIÓN

## INFORMACIÓN DEL CONTACTO

El patrocinador de este estudio es Rivermark Medical. Si le interesa obtener más información o participar en el estudio RAPID-3, póngase en contacto con su equipo de estudio:  
RAPID-3 Poster Version 1.0 25 March 2025

\*Investigational device: Limited by United States law to investigational use.