

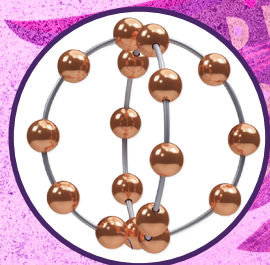
Andalan[®] Ballerine[®]



¡El primer dispositivo intrauterino **ESFÉRICO en 3D** libre de hormonas moldeado para la anatomía de la mujer!

¡LANZAMIENTO!

Más del
99%
de efectividad^{1,2}



Andalan Ballerine[®] es un dispositivo intrauterino (IUB) innovador, e inteligente, debido a su forma esférica 3D, que se utiliza para evitar el embarazo.

La anticoncepción de **Andalan Ballerine[®]** comienza inmediatamente después de la inserción.

Andalan Ballerine[®] tiene un desempeño comparable los DIU de cobre con un índice de Pearl entre 0.1 y 1.4.

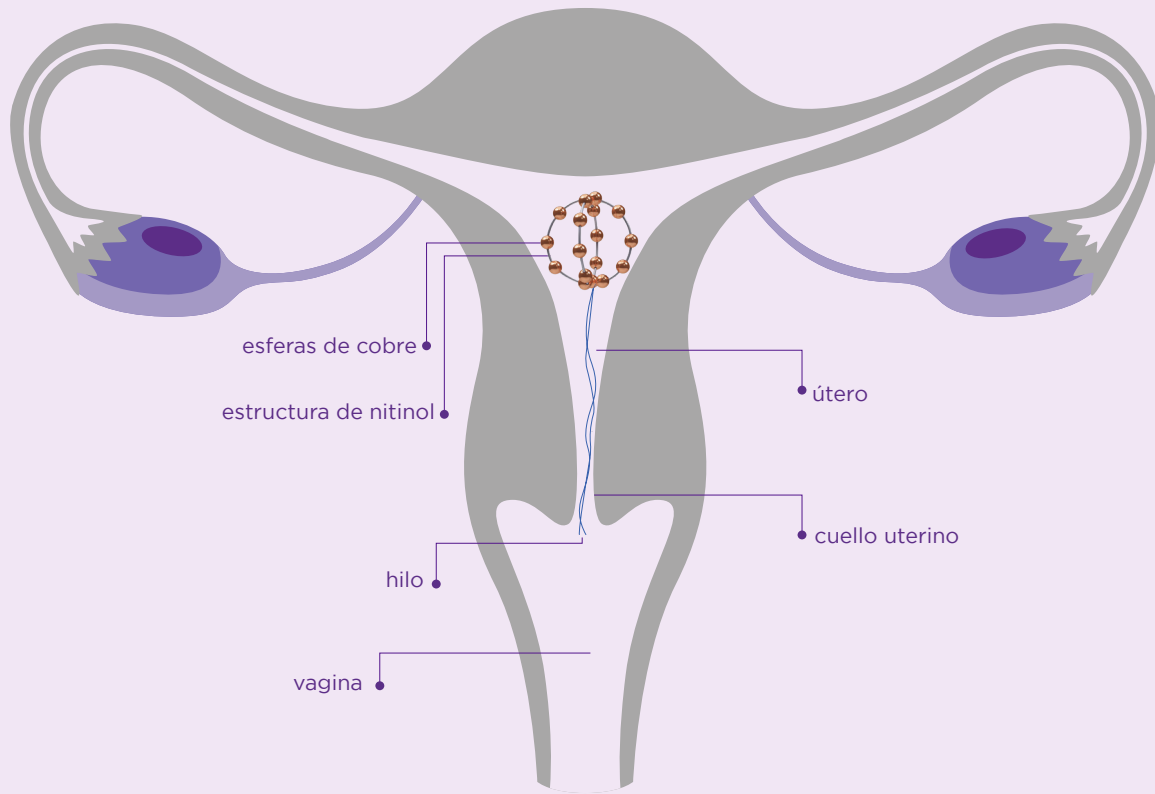
En general, los riesgos de expulsión y perforación con **Andalan Ballerine[®]** están por debajo del 5 % y de 1:2000, respectivamente, según los datos iniciales.

- Libre de Hormonas**
- Eficacia anticonceptiva hasta 5 años**
- Es indicado para mujeres de 15 años de edad en adelante**
- Seguro, flexible, adaptable y fácil de insertar**
- No tiene influencia en la ovulación**
- No provoca aumento de peso**

Andalan Ballerine[®] no protege contra la infección por VIH (SIDA) y otras infecciones de transmisión sexual (ITS). La inserción solo debe ser realizada por profesionales de salud calificados.

dkt
SOUTH AMERICA

Como funciona Andalan Ballerine®:



La eficacia anticonceptiva del **Andalan Ballerine®** se basa en el mecanismo de acción aceptado de los dispositivos intrauterinos: la colocación de un cuerpo extraño en la cavidad uterina produce una reacción local. El cobre favorece la eficacia anticonceptiva al interferir en la movilidad de los espermatozoides y la fertilización del óvulo y, posiblemente, evitar la implantación.

Debido a su forma esférica 3D, **Andalan Ballerine®** se adapta perfectamente a la forma uterina, minimizando el riesgo de irritación.

Andalan Ballerine® es compuesto por 17 pequeñas esferas de cobre con una estructura hecha de nitinol, una aleación de níquel y titanio.

Contraindicaciones: El Andalan Ballerine® no debe usarse en pacientes menores de 15 años ni en pacientes en las que se hayan confirmado o se sospechen las siguientes enfermedades o estados: 1. Embarazo confirmado o posible. 2. Anomalías del útero que provocan la distorsión de la cavidad uterina. 3. Enfermedad inflamatoria pélvica aguda o comportamiento actual que sugiera un alto riesgo de sufrir enfermedad inflamatoria pélvica. 4. Endometritis posparto o posaborto en los últimos 3 meses. 5. Tumor maligno confirmado o posible en el útero o el cérvix. 6. Sangrado genital de etiología desconocida. 7. Cervicitis mucopurulenta: cervicitis o vaginitis agudas sin tratar, incluida la vaginosis bacteriana u otras infecciones del aparato genital inferior hasta que se controle la infección. 8. Enfermedad de Wilson. 9. Alergia a cualquiera de los componentes del Andalan Ballerine®. 10. Inserción anterior de un DIU que no se ha extraído. 11. Condiciones asociadas con una mayor susceptibilidad a la infección pélvica. 12. Como generalmente ocurre con los DIU de cobre, se recomienda prudencia a la hora de considerar el uso del Andalan Ballerine® en mujeres con anemia, dismenorrea o menorragia grave confirmadas o quienes reciben tratamiento con anticoagulantes. **Advertencias y precauciones:** Los siguientes eventos adversos se asocian al uso de dispositivos intrauterinos de cobre: 1. Embarazo intrauterino: Si se produce un embarazo intrauterino, debe extraerse de inmediato el Andalan Ballerine® debido al alto riesgo de aborto espontáneo, parto prematuro, sepsis, choque séptico y, en raras ocasiones, muerte. La extracción puede ir seguida de un aborto. Si la mujer decide no extraer el Andalan Ballerine®, debe advertírsele del alto riesgo de aborto espontáneo, sepsis, choque séptico y, en raras ocasiones, muerte. Además, aumenta el riesgo de parto prematuro. 2. Perforación: Aunque es poco probable, durante la colocación podría producirse la perforación parcial o completa de la pared uterina o el cuello uterino. Si no se aprecia el Andalan Ballerine® dentro del útero mediante ultrasonido después de la inserción, es necesario descartar la perforación. Si la perforación se produce durante la inserción, debe extraerse de inmediato el Andalan Ballerine® con ayuda del hilo de extracción. Si la perforación se diagnostica después de la inserción, puede ser necesario recurrir a la cirugía. Las mujeres en período de lactancia o en las 36 semanas posteriores al parto tienen un mayor riesgo de perforación por el dispositivo intrauterino durante la inserción. 3. Sangrado vaginal: En los primeros 3 a 6 meses después de la inserción, la paciente puede manchar, tener sangrados leves y presentar menstruaciones más abundantes y largas. Estos sangrados no son perjudiciales y suelen disminuir con el tiempo. Si estos eventos continúan o son graves, deben notificarse al médico.

NOTA: Para conocer las demás precauciones y contraindicaciones lea el prospecto de Andalan Ballerine®.

Fabricado por: OCON Medical Ltd. - Israel - **Importado y distribuido por:** DKT Bolivia Importadora y Comercializadora de Productos de Planificación Familiar S.A. **Reg. N°** DI-75887/2020., DKT Chile S.P.A., DKT Colombia S.A.S. **Reg. N°** INVIMA 2021DM0023999.; DKT Ecuador S.A.; **Reg. N°** 12027-DME-0721.; DKT Paraguay S.A. **Reg. N°** 05139-01-DM DKT.; Peru S.A.C. **Reg. N°** DM21459E.; DKT Uruguay S.A. **Reg. N°** 78052

Ninguno de sus componentes o su embalaje contienen látex.



Mejorando
vidas a través del
marketing social.