

Preguntas frecuentes

1 ¿Está PROPEL comprobado clínicamente?

La seguridad y la eficacia de PROPEL están respaldadas por los más altos niveles de evidencia clínica. Más de 100 000 personas han sido tratadas con PROPEL.

2 ¿Sentiré la presencia de PROPEL en los senos paranasales?

PROPEL es liviano y, por lo general, no se puede sentir una vez colocado.

3 ¿Qué debo hacer después del procedimiento?

Siempre siga las indicaciones de su médico. Las irrigaciones salinas frecuentes son importantes para la cicatrización posquirúrgica.

Sepa lo que otras personas están diciendo en [MySinusitis.com/stories](https://www.MySinusitis.com/stories)



“Puedo respirar. No hay congestión. La recuperación solo llevó un par de días”. – Tammy

“No he tenido una infección sinusal desde que me sometí al procedimiento. Respiro mejor. Puedo hacer más ejercicios”. – Michael

Los resultados varían. Consulte el reverso para obtener información sobre los beneficios y los riesgos.



El implante sinusal PROPEL está diseñado para ser utilizado después de la cirugía de los senos paranasales etmoidales, con el fin de mantenerlos desobstruidos. El implante sinusal PROPEL mini está diseñado para ser utilizado después de la cirugía de los senos paranasales etmoidales o frontales, con el fin de mantenerlos desobstruidos. Estos productos están diseñados para ser utilizados en pacientes mayores de 18 años. Estos productos no están diseñados para personas alérgicas al furoato de mometasona o a determinados polímeros. Aún no se ha estudiado la seguridad ni la efectividad de los implantes en mujeres embarazadas ni en etapa de lactancia. Entre los posibles riesgos se incluyen dolor/presión, movimiento del implante (dentro o fuera de los senos paranasales) y posibles efectos secundarios al medicamento. Los efectos secundarios más frecuentes que se observaron en estudios clínicos fueron infección, dolor de cabeza y sangrado nasal. Consulte a su médico para obtener más información sobre los riesgos y beneficios de PROPEL y PROPEL mini. La etiqueta aprobada por la Administración de Medicamentos y Alimentos (FDA) está disponible en www.PROPELOPENS.com. Solo con receta médica.

©2016 Intersect ENT, Inc. INTERSECT y PROPEL son marcas comerciales y marcas comerciales registradas de Intersect ENT, Inc.

MPM 00285 Rev.A

Alivio para la sinusitis crónica que perdura

HAY ESPERANZA. 



PROPEL®

IMPLANTE SINUSAL CON FUROATO DE MOMETASONA

No solo trata los síntomas. Trata el origen.

Está comprobado clínicamente que la cirugía de los senos paranasales con PROPEL brinda alivio al atacar directamente la **inflamación**, la primera característica de la sinusitis crónica.



Implante sinusal PROPEL

La cirugía de los senos paranasales ha avanzado

Si usted y su médico han analizado la opción de someterse a la cirugía de los senos paranasales, tenga la certeza de que este procedimiento es más fácil y menos invasivo de lo que jamás ha sido.



Se colocan pequeños instrumentos a través de las fosas nasales para abrir los senos paranasales que la inflamación obstruye.



Las vendas de gasa incómodas son cosas del pasado.

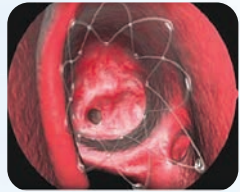


PROPEL se coloca en los senos paranasales después de la cirugía para promover la cicatrización y reducir la necesidad de tener que someterse a otros procedimientos.

Pregúntele a su médico si la cirugía de los senos paranasales con el implante sinusal PROPEL es lo adecuado para usted.

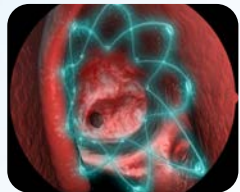
Para obtener más información sobre la sinusitis, las opciones de tratamiento y PROPEL, visite **MySinusitis.com**.

PROPEL®



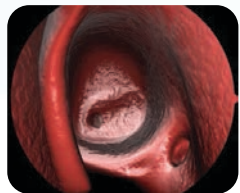
1 SE ABRE

Después de la cirugía de los senos paranasales, se coloca el implante PROPEL para ayudar a mantener abiertos los senos paranasales.



2 SE ADMINISTRA

PROPEL administra el medicamento directamente a los senos paranasales para reducir la inflamación que podría obstruir la abertura.



3 SE DISUELVE

Dado que los senos paranasales cicatrizan a la vez que se mantienen abiertas las cavidades, PROPEL está diseñado para disolverse en el plazo de 45 días.

