

6-Monats-Ergebnisse der BIOLUX P-II Studie auf einen Blick

Endpunkte	Definiert als	Passeo 18-Lux DRB-Gruppe	PTA-Gruppe
Primärer klinischer Endpunkt	MAE nach 30 Tagen	0,0%	8,3%
Primärer Endpunkt zur Beurteilung der Wirksamkeit	TLP nach 6 Monaten	84,3%	75,9%
Sekundärer Endpunkt	Veränderung der Rutherford-Klassifikation nach 6 Monaten	9 von 26 Patienten in Klasse 5 eingestuft	16 von 26 Patienten in Klasse 5 eingestuft
Sekundärer Endpunkt	Amputationsrate nach 6 Monaten	3,3%	5,7%