

DOSSIER

femBloc[®]

INNOVACIÓN EN ANTICONCEPCIÓN DEFINITIVA

UN MÉTODO NATURAL NO QUIRÚRGICO Y LIBRE DE IMPLANTES

*Primer método **no quirúrgico** aprobado en Europa para **anticoncepción permanente**, diseñado para integrar **eficacia, seguridad y simplicidad** en la práctica clínica habitual.*

Distribuidores exclusivos:



CONTEXTO CLÍNICO

Hasta ahora, la esterilización tubárica ha sido la única opción permanente disponible, con:

- Intervención quirúrgica.
- Anestesia general.
- Incisiones y recuperación post-quirúrgica.

Este enfoque **limita su accesibilidad y preferencia tanto de profesionales como de pacientes.**

ELIMINA LA CIRUGÍA

Es una **alternativa a la esterilización quirúrgica**, (también conocida como ligadura de trompas).

femBloc®

REDUCE RIESGOS Y TIEMPOS CLÍNICOS

Sin anestesia, sin incisiones, sin implante permanente. La anticoncepción se consigue con su propio tejido de forma natural.

femBloc®

SE REALIZA EN CONSULTA

Procedimiento que **se realiza fuera de quirófano y posibilita la reanudación de sus actividades normales** sin tiempo de inactividad.

femBloc®

femBloc® representa un cambio paradigmático al ofrecer un método permanente de control de la natalidad

A woman is smiling and holding two young children on her shoulders. They are in a bedroom with a bed and a headboard. The scene is overlaid with a semi-transparent purple filter. The text '¿QUÉ ES femBloc®?' is written in large white letters across the center.

¿QUÉ ES *femBloc*®?

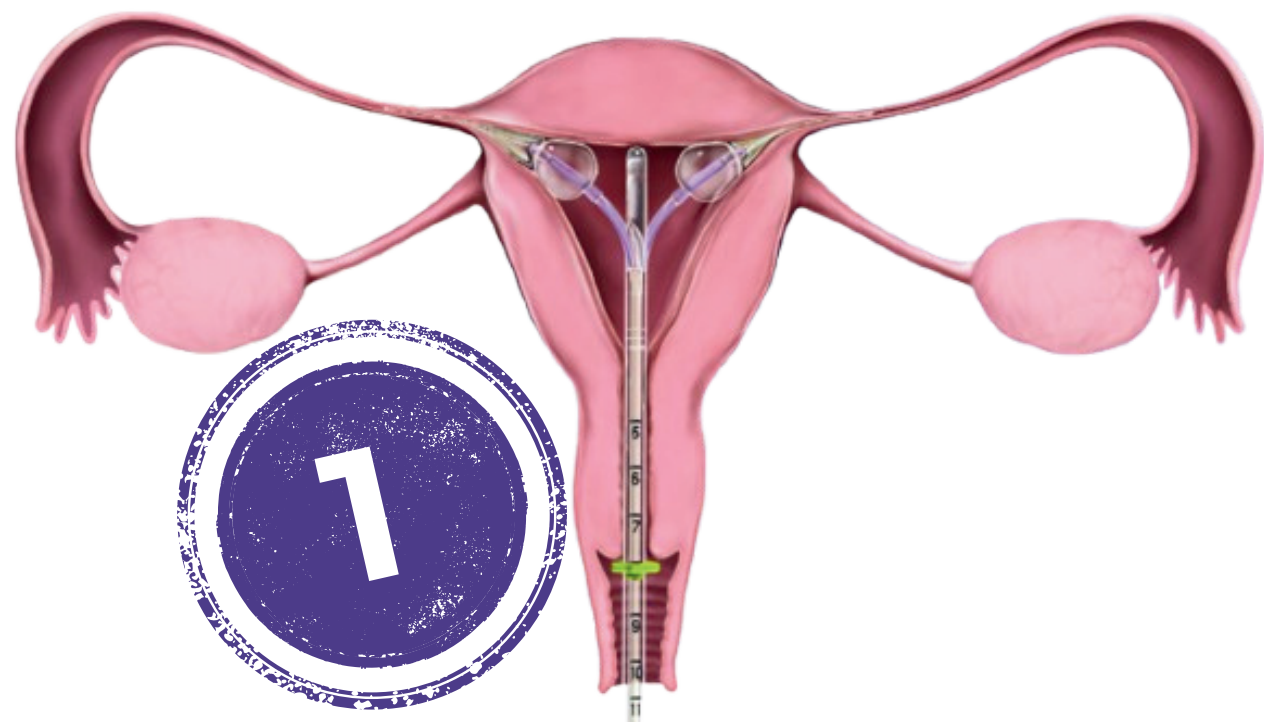
FemBloc® es un **procedimiento no quirúrgico para lograr la anticoncepción permanente** mediante la oclusión bilateral de las trompas de Falopio.

FemBloc® utiliza la fisiopatología natural de cicatrización para ocluir las trompas **sin necesidad de intervención quirúrgica abierta o laparoscópica.**

femBloc[®]

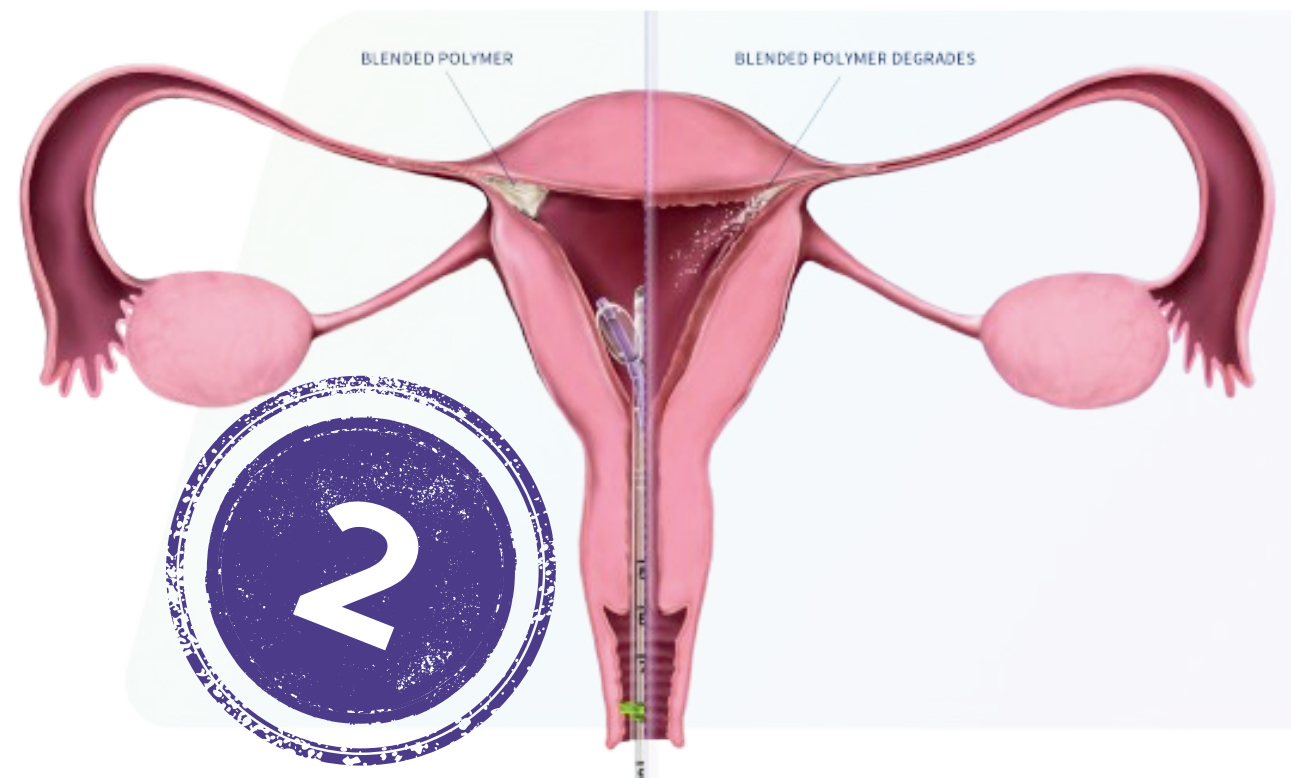
EN LA PRÁCTICA DIARIA

Entrega de polímeros mezclados.



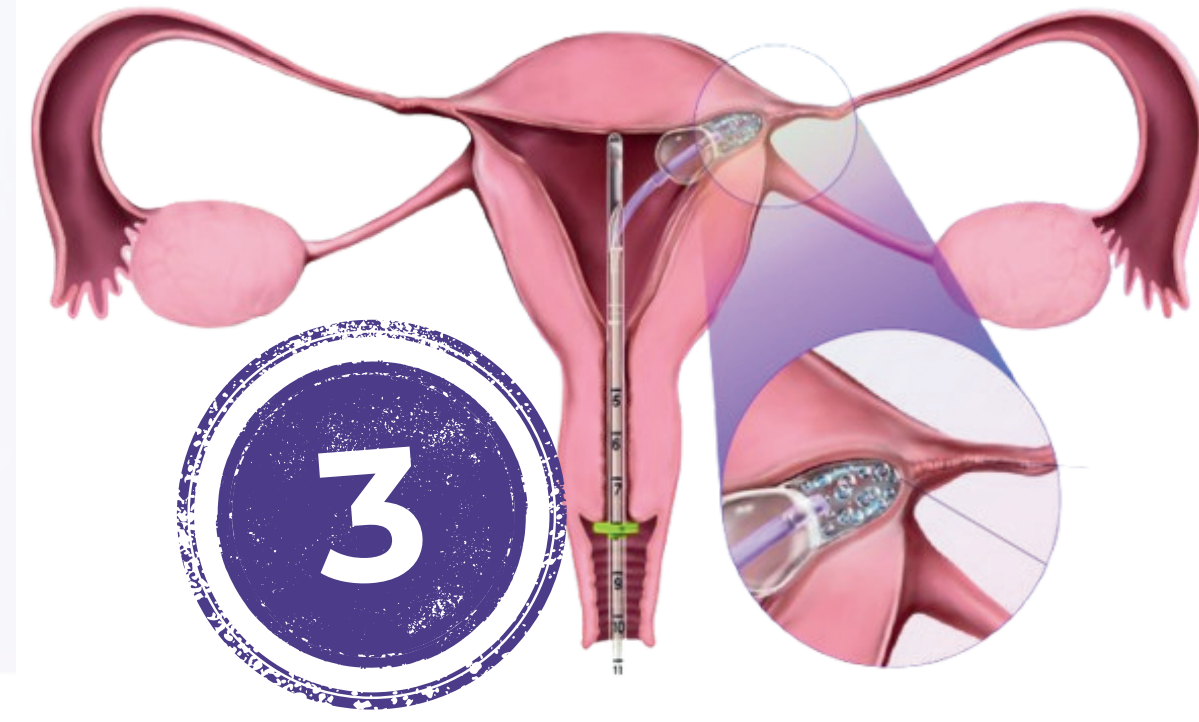
El dispositivo de administración **se introduce** **través del cuello uterino** y se inflan dos catéteres en cada cuerno uterino. El polímero mezclado se administra en cada trompa de Falopio.

Transformación y degradación de polímeros mezclados.



El polímero mezclado **pasa de líquido a sólido** al entrar **en contacto con el tejido local**, desencadenando una **respuesta natural de cicatrización**. El polímero mezclado está **diseñado para degradarse** con el tiempo y expulsarse completamente de forma natural.

Confirmación de éxito



Una prueba de confirmación basada en **ultrasonidos** verifica la **oclusión bilateral**.

VALOR CLÍNICO DE femBloc®

Seguridad demostrada en los ensayos clínicos, sin **eventos adversos graves**.

No se han identificado preocupaciones de seguridad nuevas tras **seguimiento clínico de hasta cinco años**.

Este perfil de tolerabilidad es **coherente con intervenciones intrauterinas básicas, sin riesgo de complicaciones quirúrgicas ni anestésicas** asociadas a esterilización tradicional.

Antes de considerar la anticoncepción como permanente, FemBloc **incluye un test de confirmación de oclusión bilateral mediante histerosonografía alrededor de los 90 días**, lo que aporta al clínico y a la paciente certeza del efecto antes de confiar completamente en el método.

EFICACIA DEMOSTRADA

SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD

MINIMIZACIÓN DE RIESGOS

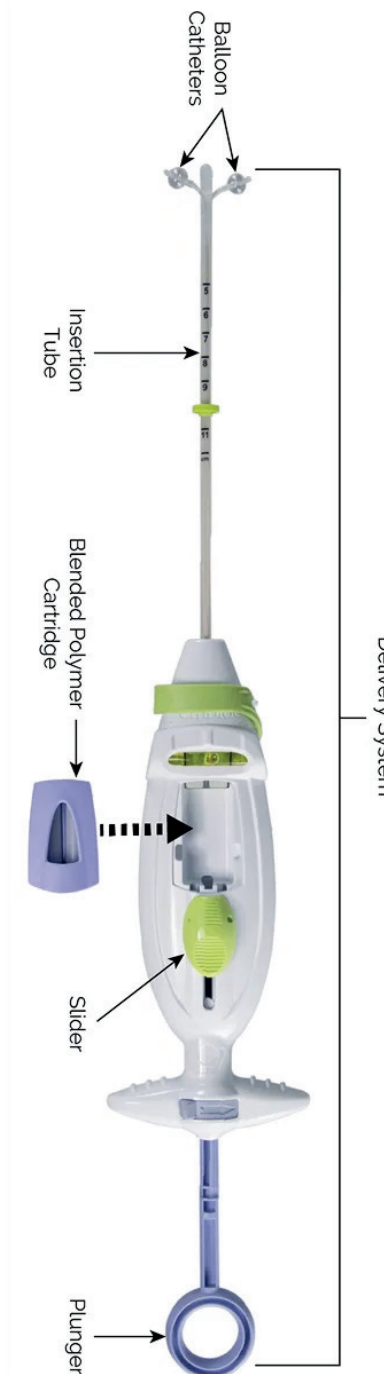
CONFIRMACIÓN OBJETIVA

FemBloc ha mostrado una **tasa de embarazo del 0 % en pacientes cuyos trompas de Falopio fueron confirmadas como ocluidas** tras el test de confirmación a los 3 meses. Esto es **significativamente superior** al control histórico de esterilización quirúrgica (≈ 6 % en cinco años).

Este perfil de eficacia **coloca al método en un nivel comparativo o superior** a la ligadura tubárica, pero con un abordaje **radicalmente menos invasivo**.

FemBloc **elimina riesgos asociados a:**
Anestesia general o regional
Incisiones y cicatrización quirúrgica
Infecciones postoperatorias
Hemorragias intraoperatorias
Tiempo de recuperación

FemBloc ofrece un **procedimiento transcervical sin incisiones realizado en consulta**, sin necesidad de hospitalización ni periodos de convalecencia.



APROBACIÓN REGULATORIA



FemBloc ha conseguido en 2025 la **certificación CE completa para su sistema de administración**, lo que permite su comercialización en el Espacio Económico Europeo, **incluyendo España como país pionero en su disponibilidad clínica.**



Este hito representa la **primera aprobación global de un método anticonceptivo permanente no quirúrgico**, tras una evaluación científica rigurosa.



femBloc®

EL INICIO DE UNA NUEVA ERA EN LA
ANTICONCEPCIÓN PERMANENTE

Durante años, la anticoncepción permanente fue sinónimo de quirófano.

Hoy, por primera vez, la innovación permite ofrecer una alternativa diferente.

FEMBLOC® no sustituye la práctica clínica: la hace avanzar.

FEMBLOC® marca un hito en la historia, una solución desarrollada para responder a las necesidades clínicas del presente y del futuro, con el rigor científico que exige la práctica médica actual.

