

**BEYOND Bare Metal.**

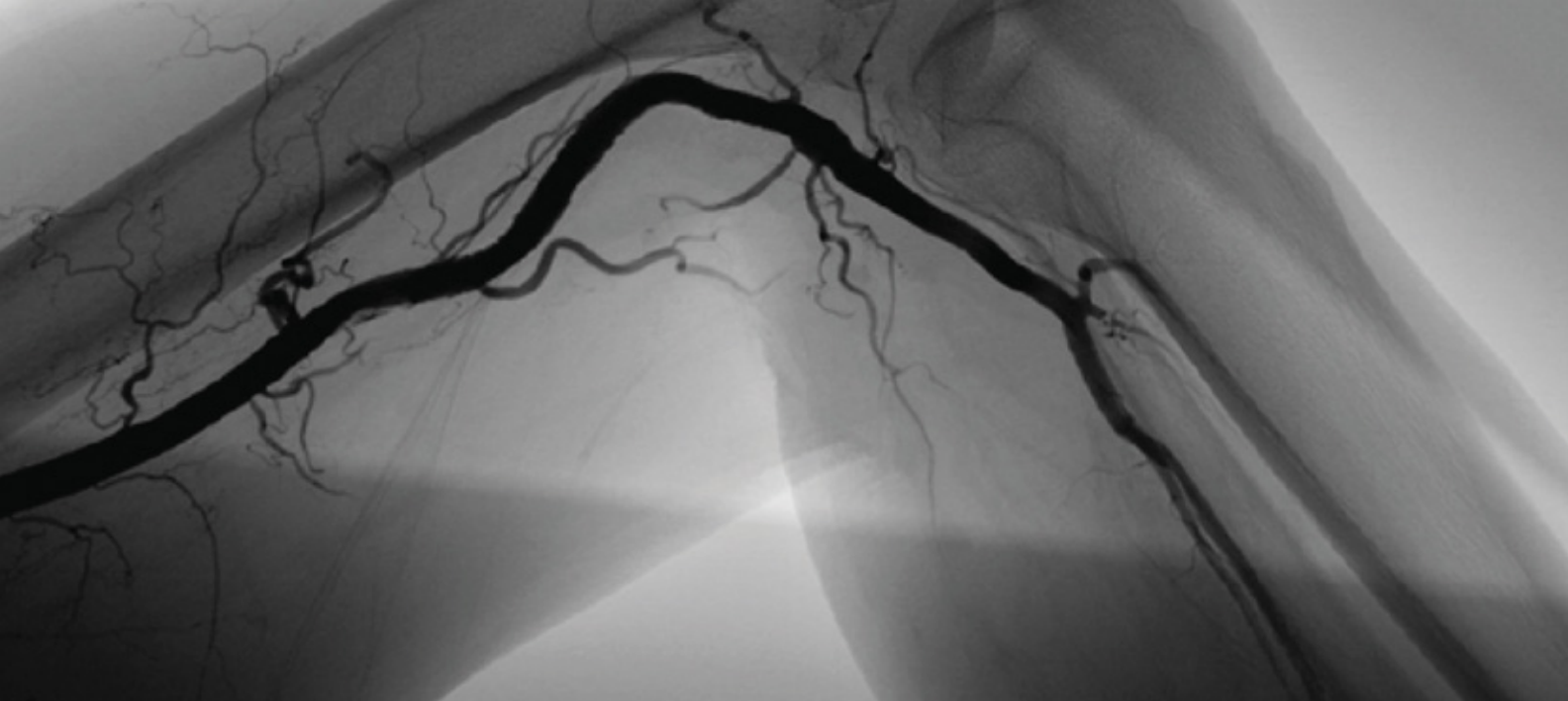
**Precision  
for durable  
outcomes.\***



**Voir une illustration de la précision.**

*[goremedical.com/beyondbaremetal](http://goremedical.com/beyondbaremetal)*





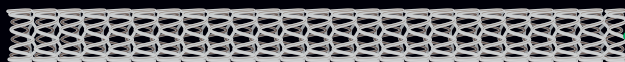
## Perméabilité dans les zones à forte flexion

86 % d'absence de revascularisation de la lésion cible à 12 mois dans une étude sur les lésions poplitées<sup>1</sup>

## Atteinte systématique de la cible<sup>2</sup>

PRÉCISION DU DÉPLOIEMENT

Stent vasculaire  
GORE® TIGRIS®



100 %

100 %  
de déploiement dans  
la plage NOMINALE<sup>2</sup>

Stent périphérique  
IDEV® SUPERA®



3 %

11 %

36 %

18 %

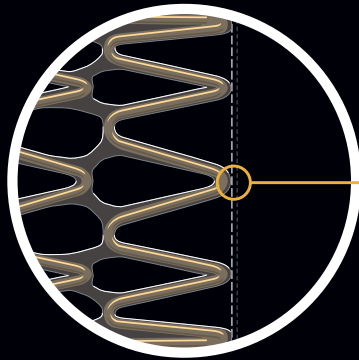
19 %

13 %

36 %  
de déploiement dans  
la plage NOMINALE<sup>3</sup>



## La précision associée à une élongation minimale<sup>4</sup>



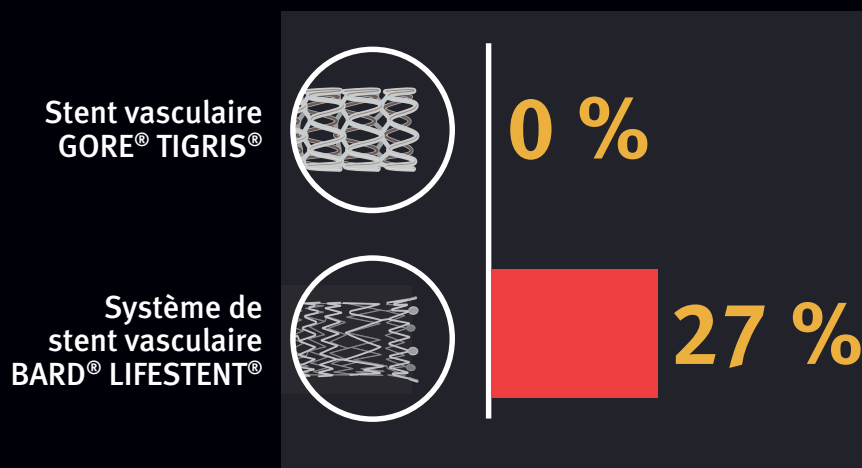
Stent vasculaire  
GORE® TIGRIS®

**Moins de 0,1 %  
d'élongation moyenne**

Avec notre dispositif de 10 cm :  
cela est **inférieur** au diamètre  
d'un **cheveu humain** moyen.

## Résistance à long terme aux fractures<sup>4</sup>

INCIDENCE DE FRACTURE À 12 MOIS DANS L'ÉTUDE IDE AMÉRICAINE





**W. L. GORE & ASSOCIATES, INC.**

Flagstaff, AZ 86004

+65.67332882 (Asie pacifique)

00800.6334.4673 (Europe)

800.437.8181 (États-Unis)

928.779.2771 (États-Unis)

**goremedical.com**

1. Parthipun A, Diamantopoulos A, Kitrou P, *et al.* Use of a new hybrid heparin-bonded nitinol ring stent in the popliteal artery: procedural and mid-term clinical and anatomical outcomes. *Cardiovascular & Interventional Radiology* 2015;38(4):846-854.
2. U.S. Food and Drug Administration. Center for Devices and Radiological Health. FDA Summary of Safety and Effectiveness Data. P160004. [http://www.accessdata.fda.gov/cdrh\\_docs/pdf16/P160004B.pdf](http://www.accessdata.fda.gov/cdrh_docs/pdf16/P160004B.pdf). Published July 27, 2016. Accessed August 10, 2016.
3. Supera® Peripheral Stent System [Instructions for Use]. Webster, TX: IDEV Technologies, Inc; 2014.
4. Laird JR. Novel nitinol stent for long lesions in the superficial femoral artery and proximal popliteal artery: 24 month results from the TIGRIS Randomized Trial. Presented at VIVA 2016: Vascular Interventional Advances Conference; September 18-22, 2016; Las Vegas, NV.

Le stent vasculaire GORE® TIGRIS® est un dispositif médical de classe III, fabriqué par W. L. Gore & Associates, Inc et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE/G-MED CE 0459. Il est indiqué dans le cas de la mise en place d'une prothèse endovasculaire dans des artères périphériques. Le stent vasculaire GORE® TIGRIS® est pris en charge par les organismes français d'assurance maladie. Lire attentivement toutes les instructions figurant sur la notice ou l'étiquetage remis au professionnel.

\* BIEN PLUS que le stent nu. La précision pour des résultats durables.

Les produits cités peuvent être indisponibles sur certains marchés.

BARD® et LIFESTENT® sont des marques déposées de C. R. Bard, Inc.  
SUPERA® est une marque déposée d'IDev Technologies, Inc.

GORE®, TIGRIS® et les logos sont des marques déposées de W. L. Gore & Associates.  
© 2016, 2017 W. L. Gore & Associates GmbH AV0866-FR3 FÉVRIER 2017