

ゴア®バイアバーン®ステントグラフト

GORE® VIABAHN®

Endoprosthesis

with Heparin Bioactive Surface



ゴア®バイアバーン®ステントグラフト市販後調査の 調査概要の1年次データ*

- 浅大腿動脈（SFA）における症候性末梢動脈疾患（PAD）の治療において、バイアバーン®ステントグラフトを留置した321患者（324肢）に対する前向き、国内64施設、市販後調査の12か月時点の安全性・有効性の評価結果
- 日本の患者集団における、SFA長区域複雑病変への治療成績

患者・病変背景



1年次 一次開存率

23.6 ± 6.6 cm

平均病変長

70%

慢性完全閉塞

23%

透析を要する腎不全

27%

Rutherford分類4-6

87%

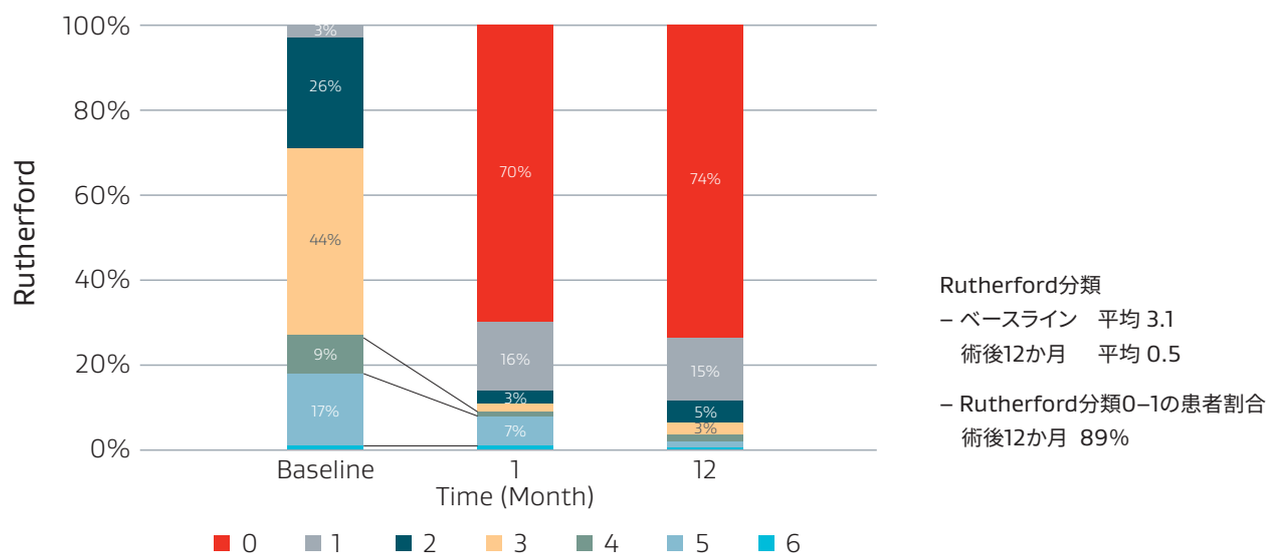
TASC II 分類 C/D

40%

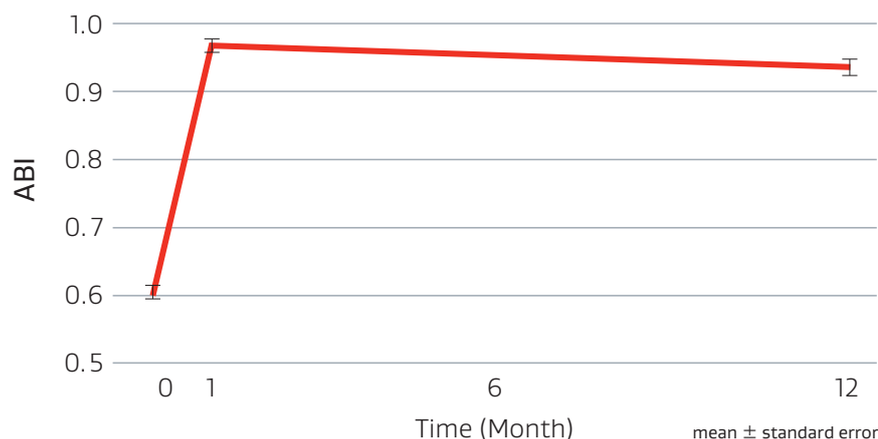
中等度 /
高度石灰化病変

術後12か月時にフォローアップされた273例(85%)の結果
ABIは平均0.34 ± 0.21、Rutherford分類は平均2.5の改善傾向を示しました*。

Rutherford分類の変化



ABIの変化



* Data on file 2021 : W. L. Gore & Associates, Study JPS16-03

販売名: ゴア® バイアバーン® ステントグラフト 承認番号: 22800BZX00070000
 ゴア、GORE、Together, improving life、バイアバーン、VIABAHNおよび記載のデザイン(ロゴ)は、W. L. Gore & Associates の商標です。
 © 2022 W. L. Gore & Associates, Inc. / 日本ゴア合同会社 22430900-JA MAY 2022

製造元 W. L. Gore & Associates, Inc.

製造販売元 **日本ゴア合同会社**
 メディカル・プロダクツ・ディビジョン

〒108-0075 東京都港区港南1-8-15 Wビル
 T 03 6746 2560 F 03 6746 2561 gore.co.jp

