

# Seguimiento y recuperación del cierre del foramen oval permeable (FOP)

Esta información puede ayudarle a anticipar qué puede esperar el día del procedimiento de cierre del FOP y el día después, y cuáles serán sus citas de seguimiento y sus niveles de actividad posteriores.

## Protocolos de visitas de seguimiento posteriores al procedimiento

### Antes del alta

- Exploración física, ETT

### 1 mes

- Exploración física, ETT

### 6 meses

- Exploración física, ETT

### 12 meses

- Exploración física, ETT\*

## Protocolo de tratamiento farmacológico de cuidado posterior al procedimiento

### Día 1+

- Una de las opciones antiagregantes plaquetarias siguientes:

81-325 mg diarios de ASPIRINA®  
(ácido acetilsalicílico)

Combinación:  
50-100 mg diarios de ASPIRINA®  
(ácido acetilsalicílico) y 225-400 mg diarios de  
dipiridamol

75 mg diarios de clopidogrel (solo)

- Deberá utilizarse indefinidamente tratamiento antiagregante plaquetario

Deberá recibir el tratamiento antibiótico adecuado conforme a los procedimientos habituales de su médico posteriores a la implantación del dispositivo.

## Nivel de actividad del paciente después del procedimiento

### Día 1

- Reposo hospitalario durante un máximo de un día

### Día 14+

- Reanudación de todas las actividades normales

Seguimiento y recuperación basados en el estudio clínico REDUCE de Gore.†

\* En los casos en los que se dude de la estabilidad del dispositivo, se recomienda realizar un examen radioscópico sin contraste.

† Protocolos basados en el estudio REDUCE

ETT: ecocardiograma transtorácico

Profiláctico: Medicina o curso de acción utilizado para prevenir enfermedades

Es importante que hable con su médico sobre las ventajas y los riesgos potenciales del cierre del FOP.

Obtenga más información en [AboutPFO.com](http://AboutPFO.com) y pregunte a su médico si el cierre del FOP es adecuado para usted.



**INDICACIONES DE USO EN EE. UU.:** El ocluser septal GORE® CARDIOFORM es un dispositivo implantado permanentemente, indicado para el cierre percutáneo transcatóter de los siguientes defectos del tabique interauricular: comunicaciones interauriculares (CIA) tipo ostium secundum; foramen oval permeable (FOP) para reducir el riesgo de ictus isquémico recurrente en pacientes, sobre todo de entre 18 y 60 años de edad, que hayan tenido un ictus criptógeno debido a una posible embolia paradójica, según lo determinado por un neurólogo y un cardiólogo tras realizar una evaluación para excluir causas conocidas de ictus isquémico. **CONTRAINDICACIONES:** El uso del ocluser septal GORE® CARDIOFORM está contraindicado en pacientes: que no puedan tomar antiagregantes plaquetarios o anticoagulantes, como ácido acetilsalicílico, heparina o warfarina; con configuraciones anatómicas en las que el tamaño o la posición del ocluser septal GORE® CARDIOFORM interfiera con otras estructuras intracardiacas o intravasculares, como válvulas cardíacas o venas pulmonares; con endocarditis activa, u otras infecciones que produzcan bacteriemia, o pacientes que hayan presentado septicemia en el mes anterior a la implantación planificada, o con cualquier otra infección que no pueda tratarse con éxito antes de la colocación del dispositivo; con trombos intracardiacos. Para obtener una descripción completa de todas las advertencias, las precauciones y los acontecimientos adversos, consulte las *Instrucciones de uso* en [goremedical.com](http://goremedical.com). Rx Only

Esta información está pensada para propósitos formativos y de divulgación solamente. Los pacientes deberán consultar con sus médicos para obtener información sobre los riesgos asociados a los dispositivos y los procedimientos quirúrgicos mencionados en este documento. Todos los procedimientos quirúrgicos conllevan posibles riesgos para la salud. No todos los pacientes serán aptos para el tratamiento con estos dispositivos, y los resultados individuales pueden variar.

Siga siempre las instrucciones de su médico para el cuidado posoperatorio y la recuperación.

Precaución: La ley estadounidense restringe el uso de este dispositivo al indicado por prescripción facultativa (Rx).

Los productos mencionados pueden no estar disponibles en todos los mercados.

ASPIRIN es una marca comercial de Bayer.

GORE, *Together, improving life*, CARDIOFORM y sus diseños son marcas comerciales de W. L. Gore & Associates.

©2019 W. L. Gore & Associates, Inc. OCTUBRE 2019

W. L. Gore & Associates, Inc.  
Flagstaff, AZ 86004  
T 800 437 8181 T 928 779 2771 [goremedical.com](http://goremedical.com)

*Together, improving life*

