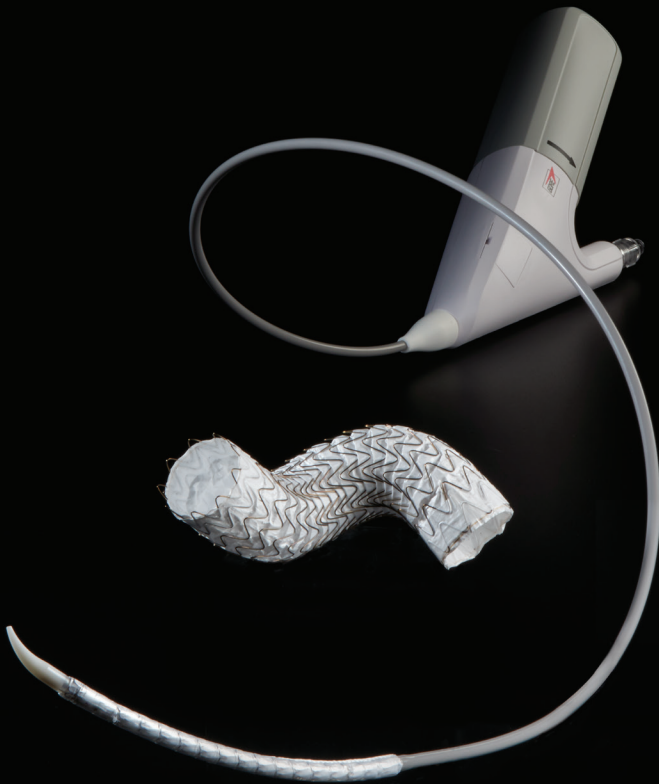




Presentando

GORE® TAG® Conformable
Thoracic Stent Graft with
ACTIVE CONTROL System



Controlado.

Conformable.

Predecible.

Escuchando la opinión de los médicos, nuestros ingenieros e investigadores han aplicado su espíritu de innovación a las complejidades de la reparación endovascular. El resultado: un nuevo sistema que ofrece a los médicos un mayor control para unos resultados duraderos.



Incluso los pacientes con anatomías complejas, como ángulos aórticos agudos, pueden beneficiarse del Sistema de GORE® ACTIVE CONTROL.

Ahora, la reparación endovascular de aneurismas, transecciones y disecciones tipo B puede llevarse a cabo con más precisión que nunca.



Controlado.

El Sistema de GORE® ACTIVE CONTROL es el primero que cuenta con un nuevo sistema de liberación que ofrece un despliegue en etapas controlado.

Resultados demostrados en procedimientos complejos.

El nuevo sistema aprovecha el éxito demostrado del dispositivo GORE® TAG® Conformable, que ha demostrado unos sólidos resultados en aneurismas, transecciones y disecciones tipo B agudas y crónicas.

* Resultados consolidados tras 5 años de seguimiento en los estudios clínicos TAG 08-01, TAG 08-02 y TAG 08-03.

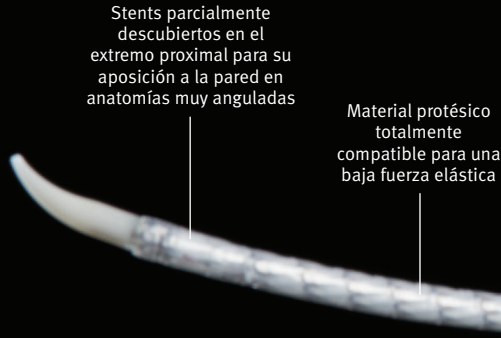
Conformable.

Los pacientes tienen anatomías individuales con problemas únicos. El Sistema de GORE® ACTIVE CONTROL mejora la excepcional conformabilidad del stent graft, lo que facilita la aposición optimizada a la pared por la que se conoce al dispositivo GORE® TAG® Conformable.

Durante un seguimiento de cinco años*		(N = 217)			
Supervivencia al procedimiento	100 %	Isquemia de la médula espinal	3,7 %	Fractura	0 %
Supervivencia a 30 días	95,4 %	Paraplejia	0,5 %	Compresión	0 %
Libre de reintervención relacionada con el dispositivo	93,1 %	Ruptura aórtica asociada con el área tratada	1,8 %	Migración	0 %

Predecible.

Basado en el éxito reconocido del dispositivo GORE® TAG® Conformable que ha demostrado estar libre de reintervenciones relacionadas con el dispositivo a largo plazo (93,1 %) y unas bajas tasas de complicaciones (sin migraciones, fracturas ni compresiones).*



Stents parcialmente descubiertos en el extremo proximal para su aposición a la pared en anatomías muy anguladas

Material protésico totalmente compatible para una baja fuerza elástica

Ajuste radial para una sobredimensión personalizada basada en la anatomía del paciente

Extremo distal totalmente cubierto para la reducción del riesgo de perforación del septo en la disección tipo B

Creado especialmente para ofrecer unos nuevos niveles de control, con una colocación precisa y una conformabilidad fiable.

El uso de un solo introductor reduce al mínimo los traumatismos de los vasos y la posible ruptura que pueden ocurrir con el uso de varios introductores

El catéter portador sin introductor facilita la navegabilidad y el acceso en anatomías torácicas tortuosas

La liberación controlada con el sistema de GORE® ACTIVE CONTROL está diseñada para optimizar la precisión, angulación y aposición



Somos pioneros en innovación en TEVAR.

- El primer stent graft torácico autorizado en Europa, EE. UU. y Japón*
- El primer dispositivo TEVAR en alcanzar los 100.000 dispositivos distribuidos
- El primer dispositivo aprobado para el tratamiento endovascular de aneurismas, transecciones y disecciones tipo B
- El primero en contar con un nuevo sistema de liberación que ofrece un despliegue en etapas controlado
- 20 años de experiencia en TEVAR

* Dispositivo GORE® TAG® Conformable

Obtenga más información en goremedical.com/ctagac

INDICACIONES: La endoprótesis vascular cubierta torácica conformable GORE® TAG® está diseñada para la reparación endovascular de todas las lesiones de la aorta torácica descendente, lo que incluye:

- Lesiones aisladas en pacientes que tengan una configuración anatómica adecuada, lo que incluye:
 - Acceso ilíaco / femoral adecuado
 - Diámetro aórtico interno entre 16 y 42 mm
 - ≥ 20 mm de aorta no aneurismática proximal y distal a la lesión
- Disecciones de tipo B en pacientes que tengan una configuración anatómica adecuada, lo que incluye:
 - Acceso ilíaco / femoral adecuado
 - Zona de anclaje ≥ 20 mm proximal al desgarro de entrada principal; la extensión proximal de la zona de anclaje no debe estar seccionada
 - Diámetro en la extensión proximal de la zona de anclaje proximal entre 16 y 42 mm

CONTRAINDICACIONES:

- Pacientes con sensibilidad o alergias conocidas a los materiales del dispositivo
- Pacientes con procesos que puedan provocar la infección de la endoprótesis vascular R_{only}



W. L. GORE & ASSOCIATES, INC.

Flagstaff, AZ 86004

+65 67332882 (Asia Pacífico)

1800 680 424 (Australia/New Zealand)

00800 6334 4673 (Europa)

800 437 8181 (Estados Unidos)

928 779 2771 (Estados Unidos)

goremedical.com

Es posible que los productos mencionados no se comercialicen en todos los mercados.

GORE, ACTIVE CONTROL, TAG y los diseños son marcas registradas de W. L. Gore & Associates.
© 2020 W. L. Gore & Associates, Inc.
AZ1661-ES1 SEPTEMBER 2020