

GORE® TAG®

Conformable Stent Graft Torácico
con Sistema ACTIVE CONTROL

Together, improving life



AHORA MÁS QUE NUNCA, EL CONTROL IMPORTA

Trabajar en la compleja y angulada
anatomía de la aorta torácica
exige un alto grado de precisión
y control.



GORE® TAG® Conformable Stent Graft Torácico con Sistema ACTIVE CONTROL le ayuda a ofrecer unos resultados óptimos para sus pacientes.

Un **97%**
de éxito
técnico¹



El poder de la precisión

GORE® TAG® Conformable Stent Graft Torácico con Sistema ACTIVE CONTROL combina una endoprótesis testada y duradera con un sistema de liberación que ofrece un despliegue por etapas controlado.

El sistema ofrece una etapa intermedia antes del despliegue completo en el que se puede ajustar la posición y la angulación, al tiempo que se permite el flujo sanguíneo constante durante todo el procedimiento. Es un sistema intuitivo que le permite centrarse de manera más plena en sus pacientes.

«Ahora hay tiempo para colocar el dispositivo en la zona de implantación deseada correcta gracias a esta nueva secuencia de despliegue».

— Cirujano vascular

Colocación óptima

En la etapa intermedia del despliegue, la endoprótesis se expande hasta aproximadamente el 50 % de su diámetro, lo que ofrece más oportunidades para visualizar y refinar la posición del dispositivo. Esto permite trabajar con precisión en las zonas de implantación tanto proximal como distal.

Para tener aún más control de la colocación, la endoprótesis sigue unida al catéter hasta que se libera.

«Este paso intermedio da la opción de repensar, refinar su ajuste y pasar después al despliegue final».

— Cirujano cardior torácico

Un **98 %** de los usuarios no notificó ningún problema relacionado con el dispositivo¹

Conformabilidad excepcional

El sistema también incluye un control de la angulación único, disponible en la etapa intermedia y, de nuevo, tras el despliegue completo. Esto favorece la aposición de 360° a la pared y el sellado a lo largo de la pared aórtica y la curvatura interna de la aorta. Este control, junto con la excepcional conformabilidad del propio TAG® Conformable Stent Graft Torácico, contribuye a reducir al mínimo el riesgo de endofugas.

«La oportunidad de ajustar la angulación a la curvatura interna de la aorta es un importante avance en la capacidad de adaptar el dispositivo a la anatomía del paciente».

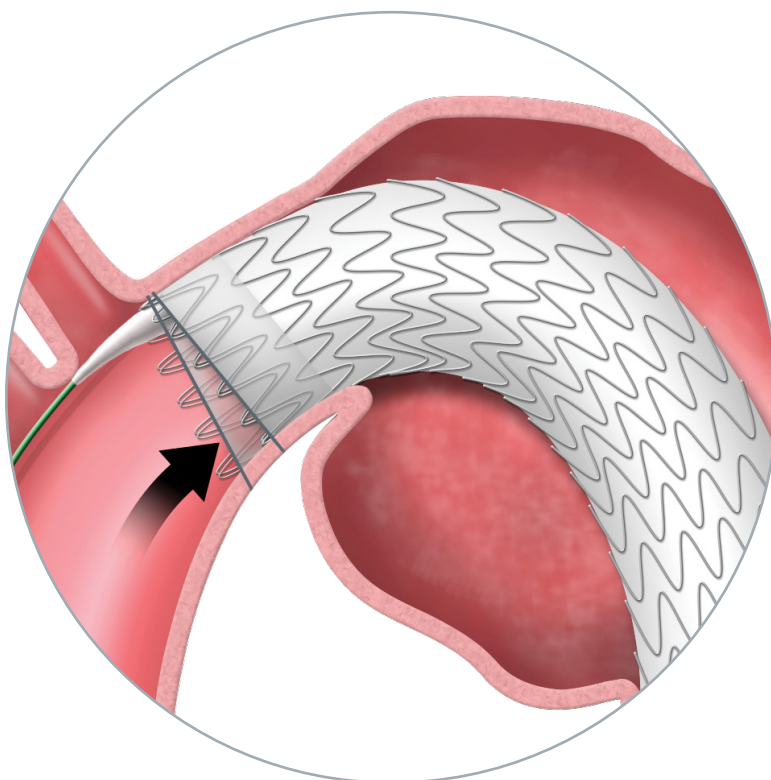
— Cirujano vascular

98 %

Notificó que la **aposición a la pared proximal** era aceptable al finalizar el procedimiento¹

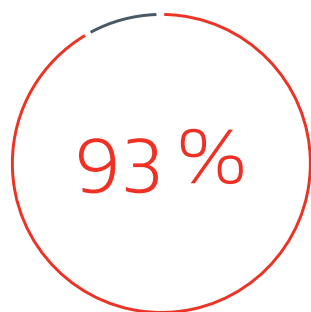
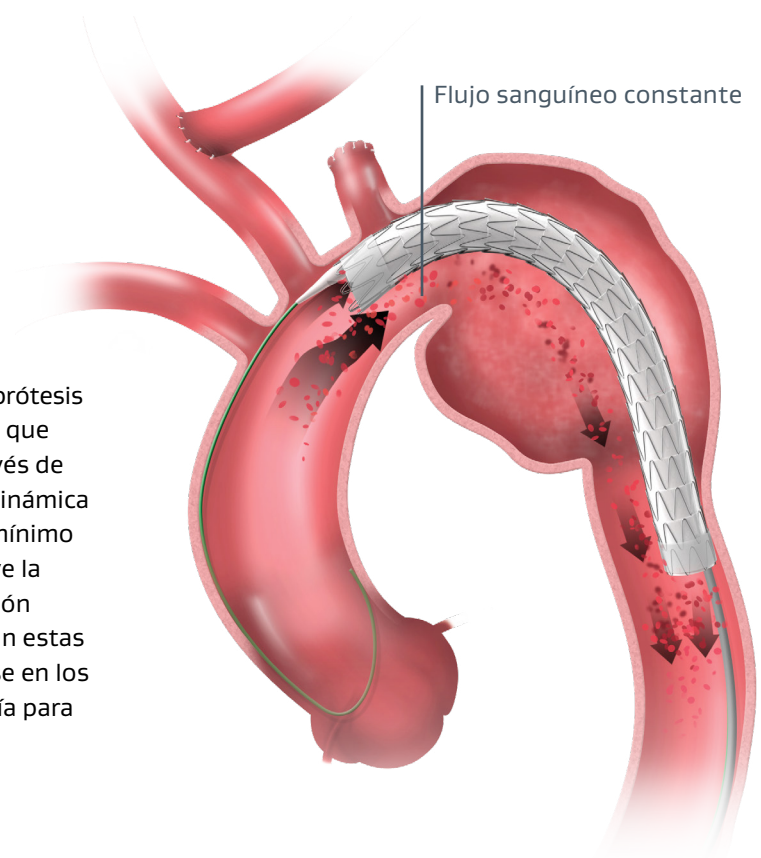
94 %

Notificó que el **control de la angulación** logró con éxito el efecto deseado¹

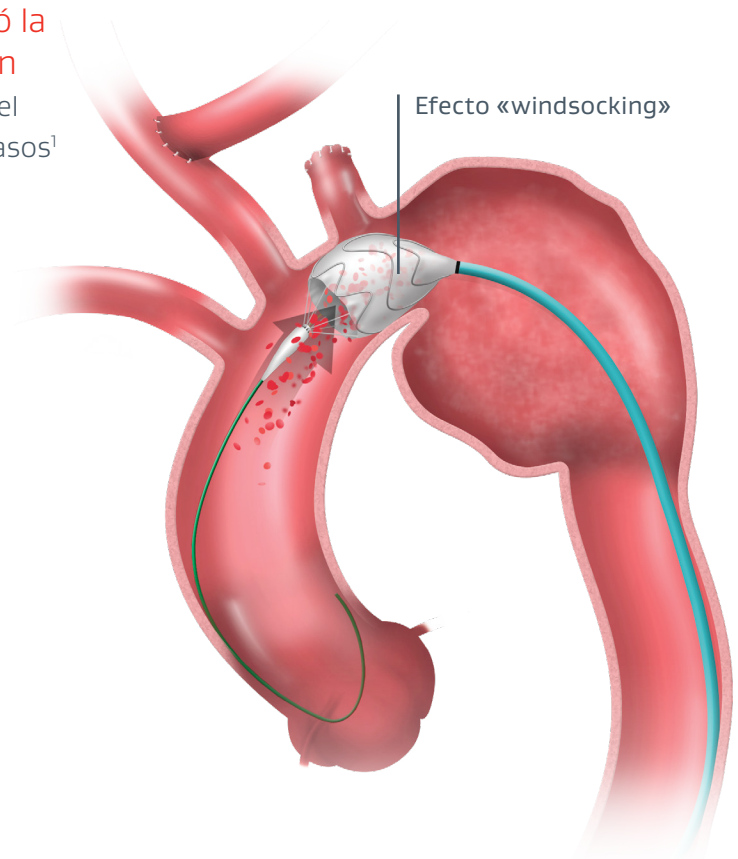


Flujo sanguíneo constante

En la fase intermedia del despliegue, la endoprótesis no está abierta en su diámetro completo, lo que permite un flujo sanguíneo constante a través de la aorta. Esto fomenta la estabilidad hemodinámica durante todo el procedimiento y reduce al mínimo el efecto «windsocking». Además, disminuye la necesidad de un control agresivo de la presión arterial o uso de la estimulación eléctrica. Sin estas dificultades añadidas, usted puede centrarse en los detalles de cada paciente y en cada anatomía para una colocación óptima.



NO se utilizó la estimulación eléctrica en el 93 % de los casos¹



«Cuanto más estable es la hemodinámica, mejor para el paciente».

— Cirujano vascular



Control en tiempo real

Para ayudar a maximizar el control, el sistema permite visualizar y hacer ajustes en tiempo real. Durante la etapa intermedia de despliegue, se puede corregir el paralaje para la obtención de imágenes y refinar la colocación y la angulación según sea necesario, con la capacidad de angularlo en su diámetro máximo en caso necesario. La oportunidad de obtener feedback en tiempo real y actuar de inmediato le permite completar el despliegue con confianza.

«Se puede desplegar el dispositivo hasta su diámetro intermedio, realizar otra angiografía y ajustar su despliegue».

— Cirujano vascular



1,38 dispositivos¹

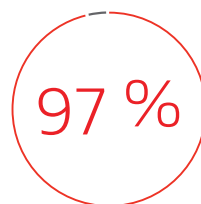
por procedimiento
desplegados con
confianza

Innovación de eficacia probada

El Sistema de GORE® ACTIVE CONTROL es solo la mejora más reciente del dispositivo GORE® TAG®: un producto avalado por más de 20 años de experiencia en TEVAR y de datos clínicos, con un seguimiento de hasta nueve años. Es un producto innovador con un patrimonio probado de ayuda a los médicos en la atención a sus pacientes.



Más de
200.000
dispositivos distribuidos
en todo el mundo*

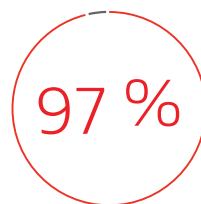


Ausencia

de reintervenciones
relacionadas con el
dispositivo† en pacientes
con aneurisma



El **1.º dispositivo**
aprobado para el tratamiento
endovascular de todos
los orígenes



Tasa de supervivencia

relacionada con las
disecciones tipo B†



20 años
de experiencia en TEVAR

CERO

Endofugas de tipo III
Roturas
Fracturas del dispositivo
Compresiones
o conversiones†
en pacientes sometidos
a transecciones

* Más de 202.000 dispositivos GORE® TAG® distribuidos en todo el mundo como parte de los estudios clínicos EDI y el uso comercial hasta el 23 de septiembre de 2020.

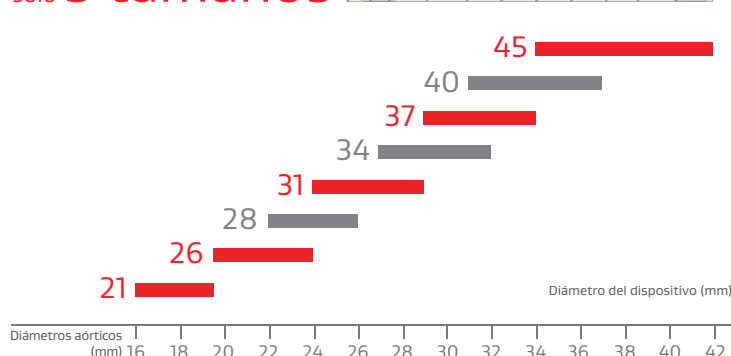
† El Registro Global de Tratamiento Aórtico Endovascular (GREAT, por sus siglas en inglés) es un registro prospectivo, observacional y multicéntrico para realizar un seguimiento activo del rendimiento del dispositivo endovascular aórtico comercializado por Gore y los resultados asociados de los pacientes en los mercados mundiales con 10 años de seguimiento. Datos de junio de 2017. Durante un seguimiento de 2 años. Aneurisma n = 316; Transección n = 53; disección tipo B n = 269.

Capaz de tratar una amplia gama de diferentes características anatómicas

16–42 mm

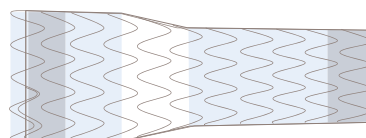
intervalo del diámetro aórtico

solo **5 tamaños**



31 x 26 mm

destinado a tratar un intervalo de diámetros aórticos proximales de 19,5 a 24 mm y un intervalo de diámetros aórticos distales de 16–19,5 mm



26 x 21 mm

destinado a tratar un intervalo de diámetros aórticos proximales de 24 a 29 mm y un intervalo de diámetros aórticos distales de 19,5 a 24 mm

GORE® TAG® Conformable Stent Graft Torácico con Sistema ACTIVE CONTROL

Número de referencia	Diámetro aórtico previsto (mm)	Diámetro proximal (mm)	Diámetro distal (mm)	Longitud de la endoprótesis (cm)	Tamaño recomendado del introductor GORE® DrySeal Flex (fr)	Sobredimensio- namiento sobredimensión (%)	Longitud del stent parcialmente descubierto (mm)
TGM212110E	16-19,5	21	21	10	18	8-31	3
TGM262110E	19,5-24 / 16-19,5	26	21	10	20	8-33	4
TGM262610E	19,5-24	26	26	10	20	8-33	4
TGM282810E	22-26	28	28	10	20	8-27	4
TGM282815E	22-26	28	28	15	20	8-27	4
TGMR312610E	24-29 / 19,5-24	31	26	10	20	7-33	4
TGMR313110E	24-29	31	31	10	20	7-29	4
TGMR313115E	24-29	31	31	15	20	7-29	4
TGMR313120E	24-29	31	31	20	20	7-29	4
TGM343410E	27-32	34	34	10	22	6-26	5
TGM343415E	27-32	34	34	15	22	6-26	5
TGM343420E	27-32	34	34	20	22	6-26	5
TGMR373710E	29-34	37	37	10	22	9-28	5
TGMR373715E	29-34	37	37	15	22	9-28	5
TGMR373720E	29-34	37	37	20	22	9-28	5
TGMR404010E	31-37	40	40	10	22	8-29	6
TGMR404015E	31-37	40	40	15	22	8-29	6
TGMR404020E	31-37	40	40	20	22	8-29	6
TGM454510E	34-42	45	45	10	24	7-32	6,5
TGM454515E	34-42	45	45	15	24	7-32	6,5
TGM454520E	34-42	45	45	20	24	7-32	6,5

Véalo ahora en goremedical.com/eu/ctagac/videos

1. W. L. Gore & Associates. Registro observacional que caracteriza el rendimiento y el uso de las funciones de GORE® TAG® Conformable Stent Torácico Prótesis con Sistema ACTIVE CONTROL. Identificador NLM: NCT03286400. Publicado el 18 septiembre de 2017. Actualizado el 17 de diciembre de 2020. Última conexión: 23 de febrero de 2021. Disponible en: <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03286400>



Consulte las *Instrucciones de uso* en elfu.goremedical.com para obtener una descripción completa de todas las indicaciones, advertencias, precauciones y contraindicaciones aplicables correspondientes a los mercados en los que se comercializa este producto. Rx Only

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

GORE, *Together, improving life*, ACTIVE CONTROL, TAG y los diseños son marcas registradas de W. L. Gore & Associates.

© 2022 W. L. Gore & Associates GmbH 22467100-ES FEBRERO 2022

W. L. Gore & Associates, Inc.
goremedical.com

Asia Pacífico +65 67332882 Australia / Nueva Zelanda 1800 680 424 Europa 00800 6334 4673
Estados Unidos Flagstaff, AZ 86004 800 437 8181 928 779 2771

