

GORE® TAG®

Conformable Stent Graft Toracico
con sistema ACTIVE CONTROL

Together, improving life



OGGI PIÙ CHE MAI IL CONTROLLO È IMPORTANTE

L'intervento in anatomie complesse,
angolate dell'aorta toracica richiede
un elevato livello di precisione
e controllo.



GORE® TAG® Conformable Stent Graft Toracico
con sistema ACTIVE CONTROL consente di
ottenere risultati ottimali per i pazienti.

97%
successo
tecnico¹



Il potere della precisione

GORE® TAG® Conformable Stent Graft Toracico con sistema ACTIVE CONTROL associa un durevole e comprovato stent graft a un sistema di posizionamento in grado di offrire un rilascio controllato in più fasi.

Il sistema offre una fase intermedia prima del rilascio completo, che consente di regolare il posizionamento e l'angolazione, permettendo al contempo il flusso ematico continuo per l'intera durata dell'intervento. È un sistema intuitivo che consente al chirurgo di concentrarsi maggiormente sui pazienti.

“Grazie a questa nuova sequenza di rilascio, ora si dispone del tempo necessario per posizionare in modo corretto la protesi nella zona di atterraggio prevista.”

— Chirurgo Vascolare

Posizionamento ottimale

Nella fase intermedia di rilascio, lo stent graft si dilata fino a circa il 50% del suo diametro, offrendo opportunità aggiuntive per visualizzare e perfezionare il posizionamento della protesi. Ciò consente al chirurgo di operare con precisione su entrambe le zone di atterraggio prossimale e distale.

Per consentire un controllo ancora maggiore del posizionamento, lo stent graft rimane collegato al catetere fino al rilascio.

“Questa fase intermedia offre la possibilità di rivalutare, perfezionare il posizionamento e, quindi, di eseguire il rilascio finale.”

— Chirurgo Cardiotoracico

98% Reported no device-related issues¹

Conformabilità eccezionale

Il sistema comprende inoltre un esclusivo controllo dell'angolazione, disponibile durante la fase intermedia e, successivamente, anche dopo il rilascio completo. Questo favorisce l'apposizione sui 360° della parete e il sealing lungo la parete e la curva interna dell'aorta. Tale controllo, unitamente alla conformabilità eccezionale di TAG® Conformable Stent Graft Toracico, consente di ridurre al minimo il rischio di endoleak.

“La possibilità di regolare l'angolazione rispetto alla curva interna dell'aorta rappresenta un importante progresso nella capacità di adattare la protesi all'anatomia del paziente.”

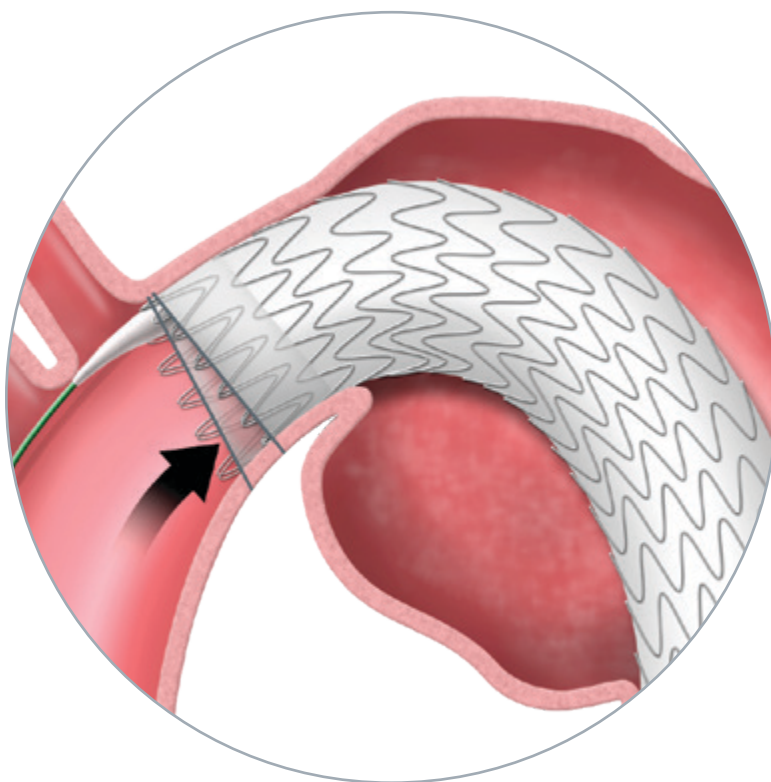
— Chirurgo Vascolare

98%

Ha segnalato che l'apposizione alla parete prossimale è risultata accettabile alla fine dell'intervento¹

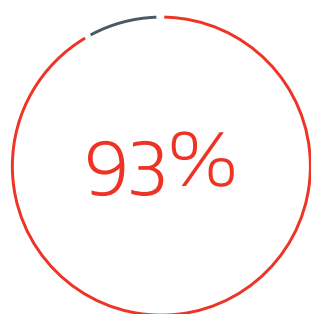
94%

Ha segnalato che il controllo dell'angolazione ha consentito di ottenere l'effetto desiderato¹



Flusso ematico continuo

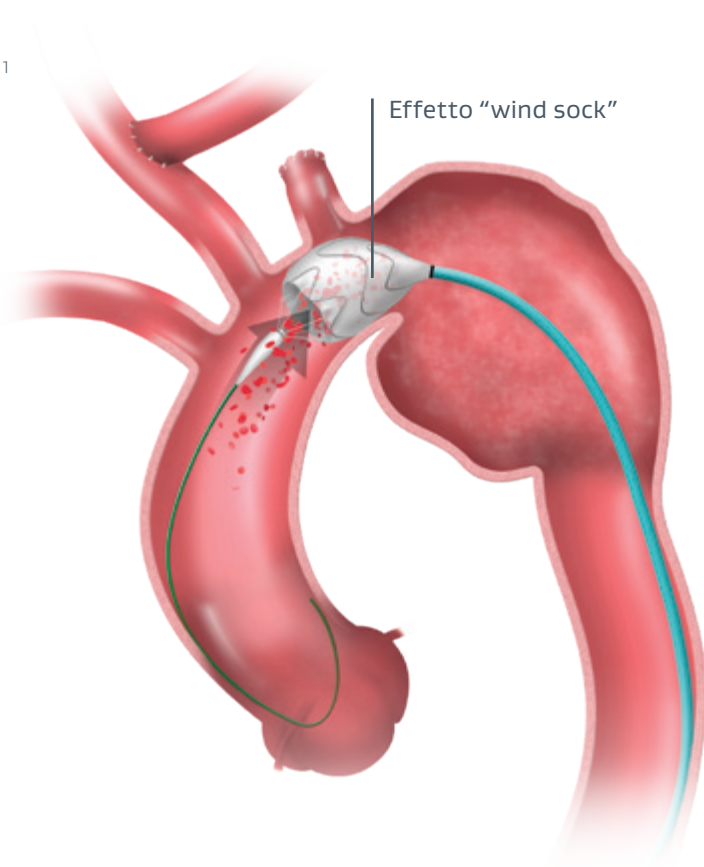
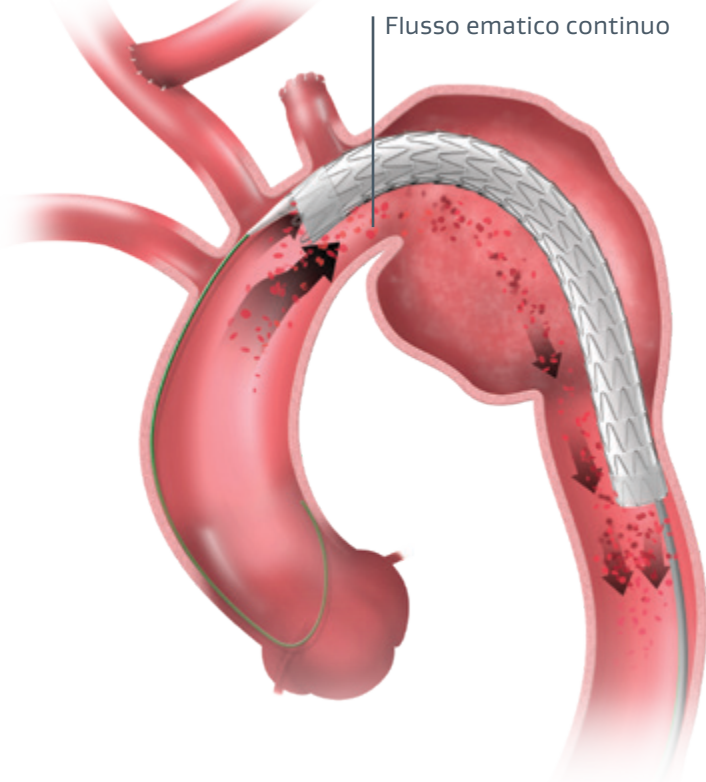
Durante la fase intermedia del rilascio, lo stent graft non raggiunge il diametro massimo, consentendo il flusso ematico continuo attraverso l'aorta. Ciò promuove la stabilità emodinamica per l'intera durata dell'intervento, che riduce al minimo l'effetto "wind sock". Riduce inoltre la necessità di gestire in modo aggressivo la pressione arteriosa o il ricorso alla stimolazione rapida. In assenza di questi problemi addizionali, è possibile concentrarsi sui dettagli di ogni paziente e di ogni anatomia per ottenere il posizionamento ottimale.



NESSUNA
stimolazione
rapida utilizzata
nel 93% dei casi¹

"Più stabile è l'emodinamica,
migliori sono i risultati per
il paziente."

— *Chirurgo Vascolare*





Controllo in tempo reale

Per massimizzare il controllo, il sistema consente di visualizzare e apportare regolazioni in tempo reale. Durante la fase intermedia del rilascio, è possibile correggere la parallasse dell'imaging e perfezionare il posizionamento e l'angolazione secondo necessità, con la capacità di effettuare l'angolazione al diametro massimo se necessario. La possibilità di ottenere un'indicazione visiva in tempo reale e reagire immediatamente di conseguenza consente di completare il rilascio in modo affidabile.

“È possibile rilasciare la protesi al diametro intermedio, eseguire un'angiografia addizionale e perfezionare il rilascio.”

— *Chirurgo Vascolare*



1,38 protesi¹

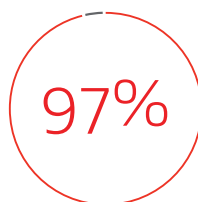
per procedura rilasciate
in modo affidabile

Innovazione collaudata nel tempo

Il sistema GORE® ACTIVE CONTROL non è che il miglioramento più recente apportato alla protesi GORE® TAG®: un prodotto che vanta oltre 20 anni d'esperienza nelle TEVAR e dati clinici con un follow-up fino a nove anni. Questo è un prodotto innovativo con una storica tradizione di supporto ai medici nel prendersi cura dei pazienti.



Oltre
200.000
protesi distribuite
in tutto il mondo*



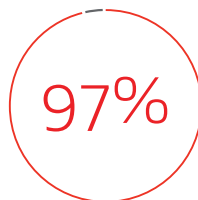
Assenza

Assenza di reinterventi correlati alla protesi† in pazienti con aneurisma†



Prima protesi

approvata per il trattamento endovascolare di tutte le eziologie



Tasso di sopravvivenza

correlato a dissezioni di tipo B†



20 anni
di esperienza nelle TEVAR

ZERO

Endoleak di tipo III
Rotture
Rotture del dispositivo
Compressioni o conversioni†
in pazienti con rottura traumatica

* Oltre 202.000 protesi GORE® TAG® distribuite nel mondo quale parte degli studi clinici IDE e dell'uso commerciale fino al 23 settembre 2020.

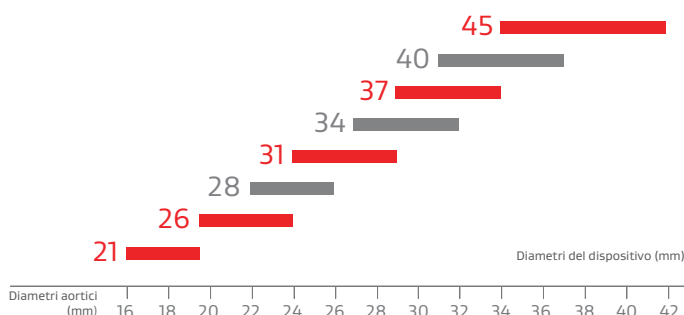
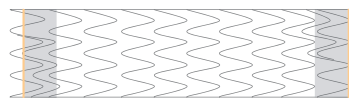
† GREAT (Global Registry for Endovascular Aortic Treatment) è un registro prospettico, osservazionale, multicentrico che segue attivamente le prestazioni della protesi endovascolare aortica commerciale Gore e gli esiti clinici associati ai pazienti nei mercati globali con 10 anni di follow-up. Dati giugno 2017. Durante 2 anni di follow-up. Aneurisma n = 316; Rottura traumatica n = 53; dissezioni di tipo B n = 269.

In grado di trattare un'ampia varietà di anatomie

16–42 mm

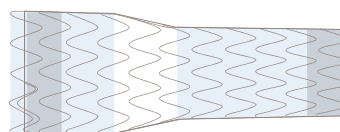
range del diametro aortico

solo **5 misure**



31 x 26 mm

indicato per il trattamento del diametro aortico prossimale compreso tra 24 e 29 mm e del diametro aortico distale compreso tra 19,5 e 24 mm



26 x 21 mm

indicato per il trattamento del diametro aortico prossimale compreso tra 19,5 e 24 mm e del diametro aortico distale compreso tra 16 e 19,5 mm

GORE® TAG® Conformable Stent Graft Toracico con sistema ACTIVE CONTROL

Numero di catalogo	Diametro aortico trattabile (mm)	Diametro Prossimale (mm)	Diametro Distale (mm)	Lunghezza endoprotesi (cm)	Misura raccomandata dell'introduttore GORE® DrySeal Flex (fr)	Range di oversizing (%)	Lunghezza dello stent parzialmente scoperto (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

Visita ora il sito [goremedical.com/eu/ctagac/videos](https://www.goremedical.com/eu/ctagac/videos)

1. W. L. Gore & Associates. Registro osservazionale che caratterizza le prestazioni e l'uso di GORE® TAG® Conformable Stent Graft Toracico con sistema ACTIVE CONTROL Identificatore NLM: NCT03286400. Data di pubblicazione: 18 settembre 2017. Aggiornamento: 17 dicembre 2020 Accesso: 23 febbraio 2021 Disponibile sul sito: <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03286400>.

 Consultare le
Istruzioni per l'uso
[eifu.goremedical.com](https://www.eifu.goremedical.com)

Per una descrizione completa di tutte le indicazioni, le avvertenze, le precauzioni e le controindicazioni vigenti nei mercati in cui il prodotto è disponibile, consultare le *Istruzioni per l'uso* sul sito [eifu.goremedical.com](https://www.eifu.goremedical.com). [®] Only

I prodotti elencati potrebbero non essere disponibili in tutti i mercati.

GORE, *Together, improving life*, ACTIVE CONTROL, TAG e design sono marchi commerciali di W. L. Gore & Associates.
© 2021 W. L. Gore & Associates GmbH 21119800-IT GIUGNO 2021

W. L. Gore & Associates, Inc.
[goremedical.com](https://www.goremedical.com)

Asia Pacific +65 67332882 **Australia / Nuova Zelanda** 1800 680 424 **Europa** 00800 6334 4673
Stati Uniti Flagstaff, AZ 86004 800 437 8181 928 779 2771

