

Stent Graft Thoracique  
**GORE® TAG®**  
Conformable avec  
Système ACTIVE CONTROL

*Together, improving life*



## AUJOURD'HUI PLUS QUE JAMAIS AVOIR LE CONTRÔLE EST PRIMORDIAL

Naviguer dans l'anatomie angulée  
et complexe de l'aorte thoracique  
requière de hauts niveaux de  
précision et de contrôle.



Le Stent Graft Thoracique GORE® TAG® Conformable avec Système ACTIVE CONTROL vous aide à obtenir des résultats optimaux pour vos patients.

**97 %**  
de succès  
technique<sup>1</sup>



# La puissance de la précision

Le Stent Graft Thoracique GORE® TAG® Conformable avec Système ACTIVE CONTROL allie la durabilité d'une endoprothèse éprouvée à un système de pose permettant un déploiement contrôlé par étapes.

Ce système prévoit une étape intermédiaire avant le déploiement complet, où vous pouvez ajuster le positionnement et l'angulation, tout en permettant une circulation sanguine continue pendant la durée de la procédure. C'est un système intuitif vous permettant de vous concentrer davantage sur les patients.

---

« Grâce à cette nouvelle séquence de déploiement, on a maintenant le temps de placer le dispositif dans la zone d'ancrage voulue. »

— *chirurgien vasculaire*

---

# Placement optimal

À l'étape intermédiaire du déploiement, l'endoprothèse est ouverte à environ 50 pour cent de son diamètre, offrant des opportunités supplémentaires de visualiser et d'affiner le positionnement du dispositif. Ceci permet de travailler avec précision dans les zones d'ancrage autant proximales que distales.

Pour encore davantage de contrôle du positionnement, l'endoprothèse reste fixée au cathéter jusqu'à sa libération.

---

« Cette étape intermédiaire vous donne la possibilité de revoir et d'affiner l'ajustement avant de procéder au déploiement final. »

— *chirurgien  
cardiothoracique*

---

**98 %** ont témoigné n'avoir rencontré aucun problème lié au dispositif<sup>1</sup>

# Une Conformabilité exceptionnelle

Le système prévoit également un contrôle de l'angulation unique en son genre, disponible à l'étape intermédiaire, puis de nouveau après le déploiement complet. Ceci favorise l'apposition sur toute la circonférence de la paroi ainsi que l'étanchéité le long de la paroi aortique et sur la courbe intérieure de l'aorte. Ce contrôle, ainsi que l'exceptionnelle conformabilité du Stent Graft Thoracique TAG® Conformable même permet de minimiser le risque d'endofuites.

---

« La possibilité d'ajuster l'angulation à la courbe intérieure de l'aorte représente une amélioration significative de la conformabilité du dispositif à l'anatomie du patient. »

— chirurgien vasculaire

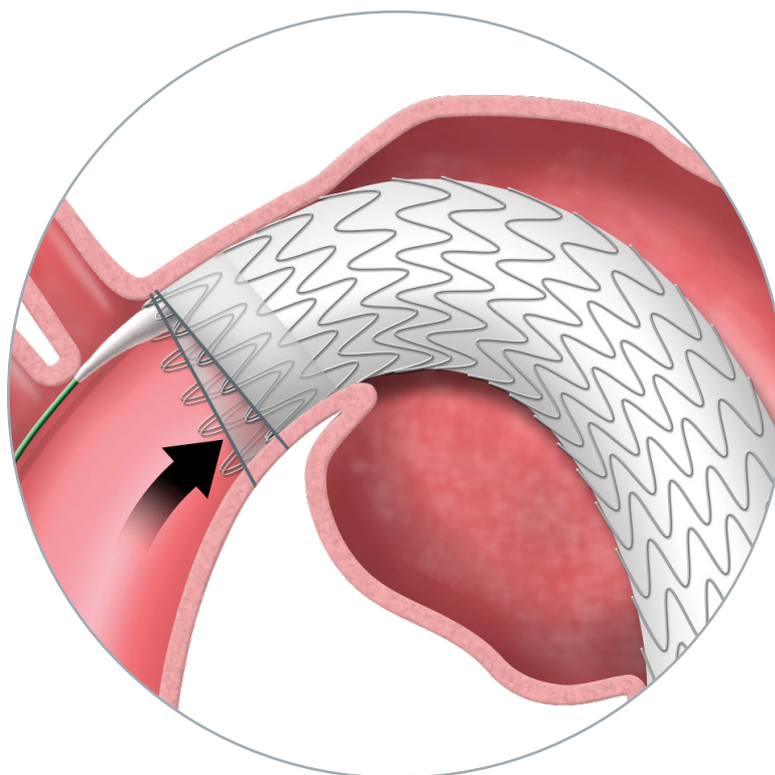
---

98 %

ont témoigné d'une apposition acceptable sur la paroi proximale à la fin de la procédure<sup>1</sup>

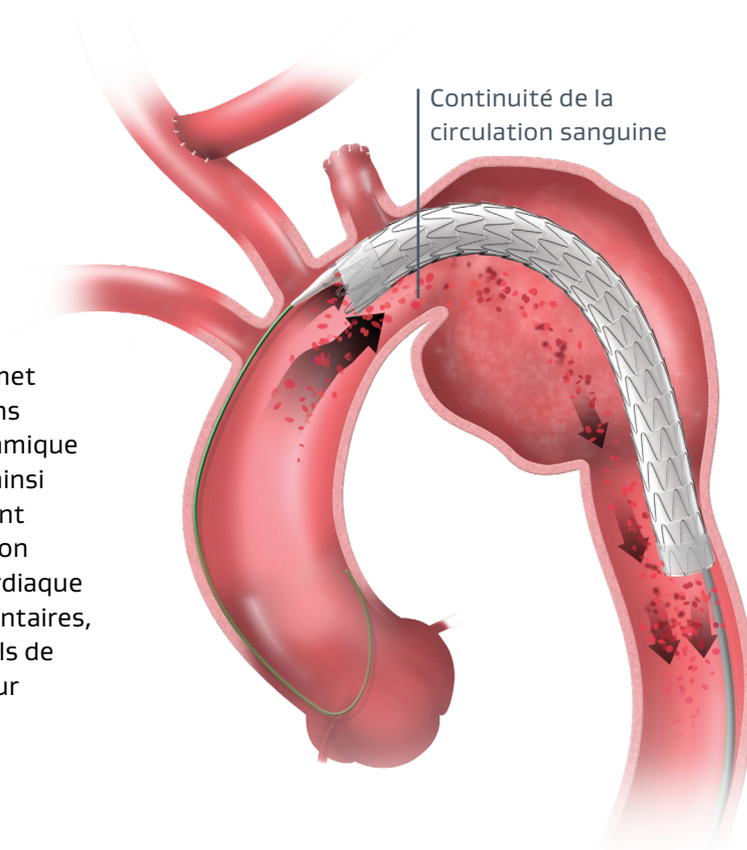
94 %

ont témoigné que le contrôle de l'angulation a permis d'obtenir avec succès l'effet souhaité<sup>1</sup>

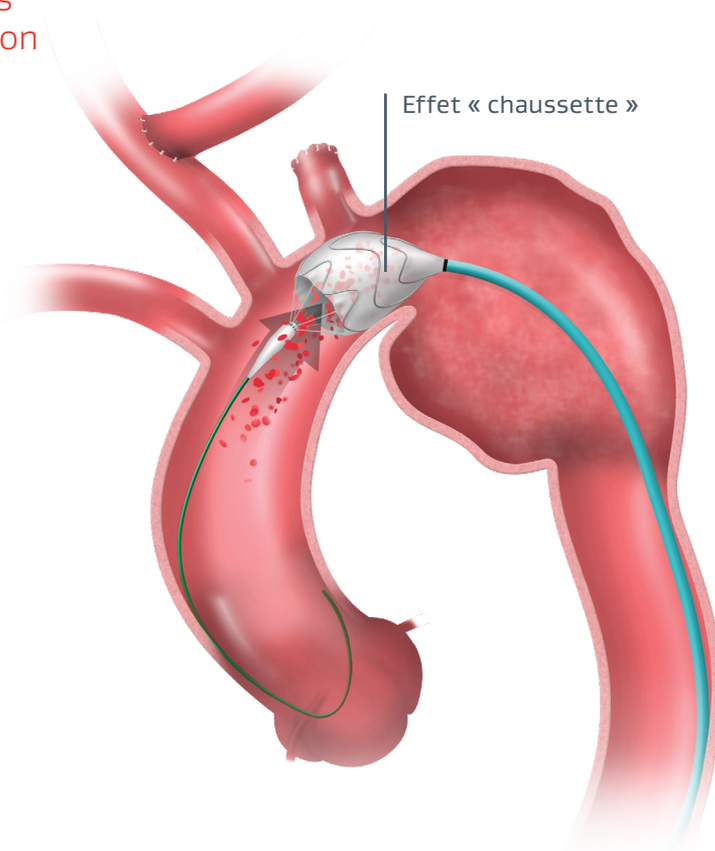


# Continuité de la circulation sanguine

Lors de la phase intermédiaire du déploiement, l'endoprothèse n'est pas complètement à son diamètre, ce qui permet la continuité de la circulation sanguine dans l'aorte. Ceci favorise la stabilité hémodynamique tout au long de la procédure, minimisant ainsi l'effet « chaussette ». Ceci réduit également le besoin de gestion agressive de la pression sanguine ou le recours à la stimulation cardiaque (« rapid pacing »). Sans ces défis supplémentaires, vous pouvez vous concentrer sur les détails de chaque patient et de chaque anatomie pour obtenir un positionnement optimal.



SANS recours à la stimulation cardiaque dans 93 % des cas<sup>1</sup>



---

« Plus les propriétés hémodynamiques sont stables, mieux c'est pour le patient. »  
— chirurgien vasculaire

---



## Le contrôle en temps réel

Pour permettre un contrôle maximum, le système permet de visualiser et d'effectuer des ajustements en temps réel. Au cours de l'étape intermédiaire du déploiement, vous avez la possibilité de corriger l'erreur de parallaxe du système d'imagerie et d'affiner le positionnement et l'angulation en fonction du besoin, avec l'option d'angulation sur tout le diamètre si nécessaire. La possibilité d'obtenir un retour d'informations en temps réel et d'y réagir immédiatement permet de terminer le déploiement en toute assurance.

---

« On peut déployer le dispositif au diamètre intermédiaire, prendre une angiographie supplémentaire et affiner le déploiement. »

— *chirurgien vasculaire*

---



**1,38 dispositifs<sup>1</sup>**

déployés en toute assurance  
par procédure

# Une innovation testée par le temps

Le système ACTIVE CONTROL n'est que le dernier perfectionnement du dispositif GORE® TAG® — un produit soutenu par plus de 20 ans d'expérience en TEVAR et par les données cliniques jusqu'à 9 ans de suivi. C'est un dispositif novateur confirmé au cours du temps par le témoignage de médecins l'ayant mis en œuvre pour le traitement de leurs patients.



Plus de  
**200 000**  
dispositifs distribués  
dans le monde entier\*



## Absence

de réintervention liée au dispositif† chez les patients atteints d'anévrisme



**1<sup>er</sup> dispositif**  
approuvé pour le traitement  
endovasculaire de toutes les  
étiologies



## Taux de survie en relation

avec une dissection de type B†



**20 ans**  
d'expérience en TEVAR

# ZÉRO

endofuite de type III  
rupture  
rupture du dispositif  
compression ou conversion†  
chez les patients ayant  
subi une transection

\* Plus de 202 000 dispositifs GORE® TAG® distribués dans le monde entier dans le cadre d'essais cliniques d'exemption pour dispositif expérimental (IDE) de la FDA et d'utilisation commerciale, en date du 23 septembre 2020.

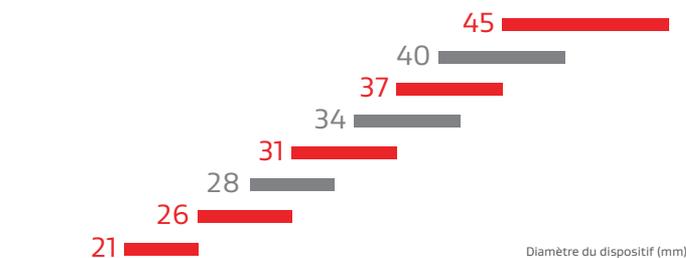
† Le Registre international du traitement endovasculaire aortique (Global Registry for Endovascular Aortic Treatment, GREAT) est un registre multicentrique, mondial, prospectif et observationnel ayant pour objectif le suivi actif de la performance du dispositif endovasculaire aortique commercialisé par Gore et des résultats associés des patients, avec 10 ans de suivi. Données de juin 2017. Sur 2 ans de suivi. Anévrisme n = 316 ; transection n = 53 ; dissection de type B (n = 269).

# Permet de traiter un large éventail d'anatomies

## 16 – 42 mm

intervalle de diamètre aortique

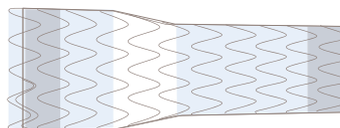
seulement **5 tailles**



Diamètre aortique (mm) 16 18 20 22 24 26 28 30 32 34 36 38 40 42

## 31 x 26 mm

prévu pour le traitement des diamètres aortiques proximaux entre 24 et 29 mm et des diamètres aortiques distaux entre 19,5 et 24 mm



## 26 x 21 mm

prévu pour le traitement des diamètres aortiques proximaux entre 19,5 et 24 mm et des diamètres aortiques distaux entre 16 et 19,5 mm

### Stent Graft Thoracique GORE® TAG® Conformable avec Système ACTIVE CONTROL

Référence	Diamètre aortique prévu (mm)	Diamètre proximal (mm)	Diamètre distal (mm)	Longueur de l'endoprothèse (cm)	Taille recommandée d'introducteur GORE® DrySeal Flex (Fr)	Plage de surdimensionnement (%)	Longueur d'apex nus partiellement couverts (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

## En apprendre plus, en suivant le lien : [goremedical.com/eu/ctagac/videos](https://goremedical.com/eu/ctagac/videos)

1. W. L. Gore & Associates. Registre observationnel caractérisant la performance et l'utilisation des caractéristiques du Stent Graft Thoracique GORE® TAG® Conformable avec Système ACTIVE CONTROL. Identificateur NLM : NCT03286400. Publié le 18 septembre 2017. Mis à jour le 17 décembre 2020. Consulté le 23 février 2021. Disponible sur : <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03286400>

Le stent graft thoracique GORE® TAG® Conformable avec système ACTIVE CONTROL est un dispositif médical de classe III, fabriqué par W. L. Gore & Associates, Inc et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme européen certifié BSI N° 2797. Le dispositif est destiné au traitement endovasculaire des pathologies de l'aorte thoracique descendante. Les références du stent graft thoracique GORE® TAG® Conformable avec système ACTIVE CONTROL sont prises en charge par les organismes français d'assurance maladie. Lire attentivement toutes les mises en garde figurant sur la notice d'utilisation ou l'étiquetage remis au professionnel.

 Consulter les  
Instructions d'utilisation  
[eifu.goremedical.com](https://eifu.goremedical.com)

Se référer aux *instructions d'utilisation* disponibles sur le site [eifu.goremedical.com](https://eifu.goremedical.com) pour une description complète de toutes les indications, mises en garde, précautions et contre-indications applicables aux marchés où ce produit est disponible. Rx only

Les produits cités peuvent être indisponibles sur certains marchés.

GORE, *Together, improving life*, ACTIVE CONTROL, TAG et les logos sont des marques déposées de W. L. Gore & Associates.  
© 2021 W. L. Gore & Associates GmbH 21176986-FR JUIN 2021

---

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

Asie Pacifique +65 6733 2882 Australie / Nouvelle-Zélande 1800 680 424 Europe 00800 6334 4673  
États-Unis Flagstaff, AZ 86004 800 437 8181 928 779 2771

