

Endoprothèse branchée thoracique
GORE® TAG®

ENFIN, UN
DISPOSITIF
DE TEVAR DE
ZONE 2 PRÊT
À L'EMPLOI



Together, improving life



Premier dispositif approuvé de ce type conforme au règlement FDA/MDR portant le MARQUAGE CE

Conçu pour les procédures TEVAR simplifiées et mini-invasives de zone 2.

- Fournit des résultats sans la complexité et les risques potentiels liés à la revascularisation chirurgicale.²

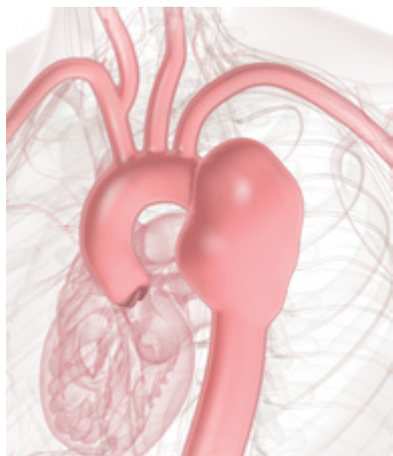


~40%

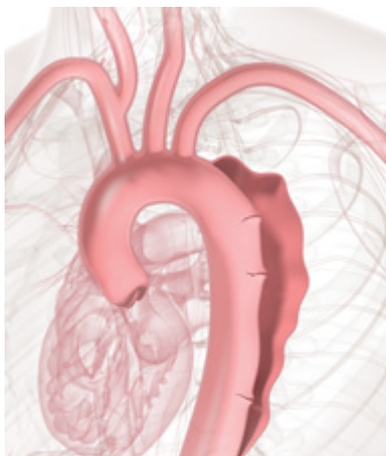
des TEVAR concernent la zone d'ancrage 2¹

L'endoprothèse branchée thoracique GORE® TAG® est désormais approuvée pour la zone 2 et est indiquée pour la réparation endovasculaire de toutes les lésions de l'aorte thoracique descendante.

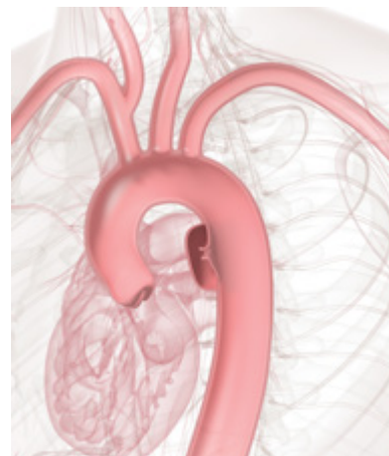
Anévrismes de l'aorte thoracique



Dissections de type B



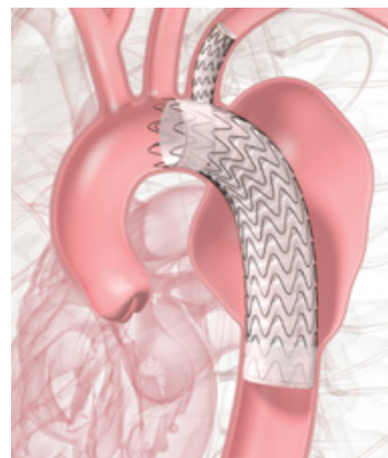
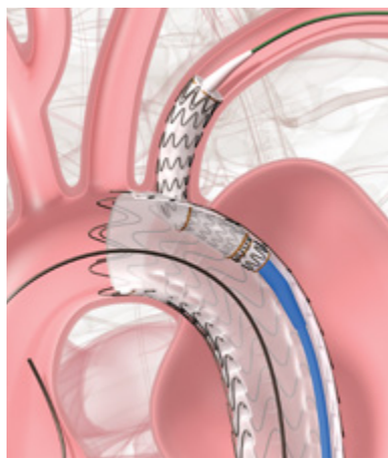
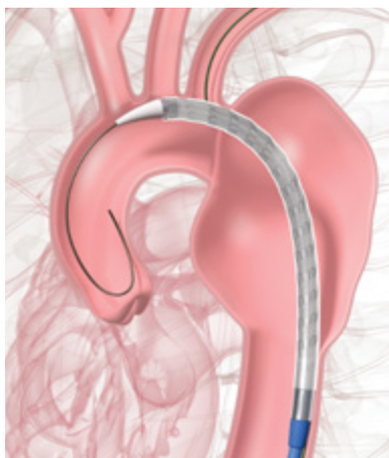
Traumas



Prêt à l'emploi, un seul dispositif, une seule intervention.

Élimine le découpage en étapes de l'intervention chirurgicale et contribue ainsi à simplifier le traitement de revascularisation de l'artère sous-clavière gauche (ASG) de zone 2.

Réduction potentielle de 25 % du temps d'hospitalisation²



Forte perméabilité, faible taux d'AVC invalidant :



Perméabilité de la branche ASG de **99,2 %**^{*,†,3}



Taux d'AVC invalidant de **2,9 %**^{†,‡}



Évite la procédure de revascularisation chirurgicale de l'ASG et les risques associés²

* 100 % d'absence de réinterventions liées à une perte de perméabilité de l'ASG.

† Jusqu'à 12 mois.

‡ Data on file 2023; W. L. Gore & Associates, Inc; Flagstaff. AZ.

Configuration du dispositif

Dimensions du dispositif et exigences en matière de taille

Endoprothèse branchée thoracique GORE® TAG® à portail de 8 mm

Composant aortique et système de pose du composant aortique

Référence	Diamètre du dispositif (mm)	Diamètres aortiques prévus (mm)	Diamètre du portail interne (mm)	Longueur du segment proximal (mm)	Longueur proximale couverte (mm)	Longueur d'apex partiellement couverts (mm)	Longueur totale du dispositif (cm)	Diamètre de l'introducteur GORE® DrySeal Flex (Fr)
TAC082110E	21	16–19,5	8	20	17	3	10	20
TAC082610E	26	19,5–24	8	20	16	4	10	20
TAC082615E	26	19,5–24	8	20	16	4	15	20
TAC082810E	28	22–26	8	20	16	4	10	22
TAC082815E	28	22–26	8	20	16	4	15	22
TAC082820E	28	22–26	8	20	16	4	20	22
TAC083115E	31	24–29	8	20	16	4	15	22
TAC083120E	31	24–29	8	20	16	4	20	22
TAC083415E	34	27–32	8	20	15	5	15	24
TAC083420E	34	27–32	8	20	15	5	20	24
TAC083715E	37	29–34	8	25	20	5	15	24
TAC083720E	37	29–34	8	25	20	5	20	24
TAC084015E	40	31–37	8	25	19	6	15	26
TAC084020E	40	31–37	8	25	19	6	20	26
TAC084515E	45	34–42	8	25	18,5	6,5	15	26
TAC084520E	45	34–42	8	25	18,5	6,5	20	26

Endoprothèse branchée thoracique GORE® TAG®

Composant de branche latérale de 8 mm

Référence	Diamètre du dispositif (mm)	Diamètre prévu de l'embranchement vasculaire (mm)	Diamètre du segment du portail (mm)	Longueur totale du dispositif (cm)	Longueur d'embranchement vasculaire requise (cm)
TSB080806E	8	6–7,5	8	6	3
TSB081006E	10	7,5–9	8	6	3
TSB081206E	12	9–11	8	6	3
TSB081506E	15	11–13	8	6	3
TSB081706E	17	13–15	8	6	3

Endoprothèse branchée thoracique GORE® TAG® à portail de 12 mm

Composant aortique et système de pose du composant aortique

Référence	Diamètre du dispositif (mm)	Diamètres aortiques prévus (mm)	Diamètre du portail interne (mm)	Longueur du segment proximal (mm)	Longueur proximale couverte (mm)	Longueur d'apex partiellement couverts (mm)	Longueur totale du dispositif (cm)	Diamètre de l'introducteur GORE® DrySeal Flex (Fr)
TAC123115E	31	24–29	12	40	36	4	15	22
TAC123120E	31	24–29	12	40	36	4	20	22
TAC123415E	34	27–32	12	40	35	5	15	24
TAC123420E	34	27–32	12	40	35	5	20	24
TAC123715E	37	29–34	12	40	35	5	15	24
TAC123720E	37	29–34	12	40	35	5	20	24
TAC124015E	40	31–37	12	40	34	6	15	26
TAC124020E	40	31–37	12	40	34	6	20	26
TAC124515E	45	34–42	12	40	33,5	6,5	15	26
TAC124520E	45	34–42	12	40	33,5	6,5	20	26

Endoprothèse branchée thoracique GORE® TAG®

Composant de branche latérale de 12 mm

Référence	Diamètre du dispositif (mm)	Diamètre prévu de l'embranchement vasculaire (mm)	Diamètre du segment du portail (mm)	Longueur totale du dispositif (cm)	Longueur d'embranchement vasculaire requise (cm)
TSB121506E	15	11–13	12	6	2,5
TSB121706E	17	13–15	12	6	2,5
TSB122006E	20	15–18	12	6	2,5

Endoprothèse branchée thoracique GORE® TAG®

Extension aortique et système de pose de l'extension aortique

Référence	Diamètre du dispositif (mm)	Diamètres aortiques prévus (mm)	Longueur totale du dispositif (cm)	Longueur d'apex partiellement couverts (mm)	Diamètre de l'introducteur GORE® DrySeal Flex (Fr)
TE2136E	21	16–19,5	3,6	3	20
TE2638E	26	19,5–24	3,8	4	20
TE2840E	28	22–26	4	4	22
TE3140E	31	24–29	4	4	22
TE3442E	34	27–32	4,2	5	24
TE3742E	37	29–34	4,2	5	24
TE4043E	40	31–37	4,3	6	26
TE4546E	45	34–42	4,6	6,5	26

Références

1. OP916 Dake MD, Brinkman WT, Han SM, *et al.* Outcomes of endovascular repair of aortic aneurysms with the GORE® Thoracic Branch Endoprosthesis for left subclavian artery preservation. *Journal of Vascular Surgery*. In press. Accès ouvert <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0741521422016421>.
2. Squiers JJ, DiMaio JM, Schaffer JM, *et al.* Surgical debranching versus branched endografting in zone 2 thoracic endovascular aortic repair. *Journal of Vascular Surgery* 2022;75(6):1829-1836.e3.
3. Brown J, Gorman J, Sondreaal M, Powis S. *Evaluation of the GORE®TAG® Thoracic Branch Endoprosthesis (TBE Device) in the Treatment of Lesions of the Descending Thoracic Aorta (Pivotal): Zone 2*. Flagstaff, AZ: W. L. Gore & Associates, Inc; 2021. [Rapport de l'étude de demande d'autorisation de mise sur le marché]. MD185099. Rev 1.

L'endoprothèse branchée thoracique GORE® TAG® est un dispositif médical de classe III, fabriqué par W. L. Gore & Associates, Inc. Son mandataire européen est W. L. Gore & Associates, B.V., et l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié européen BSI N° 2797. L'endoprothèse branchée thoracique GORE® TAG® est indiquée pour la réparation endovasculaire de toutes les lésions de l'aorte thoracique descendante (notamment les lésions isolées, telles que les anévrismes et les transections traumatiques, et les dissections de type B) tout en maintenant la circulation dans l'artère sous-clavière gauche lorsque l'anatomie du patient s'y prête. Lire attentivement toutes les instructions figurant sur la notice ou l'étiquetage remis au professionnel.

Se référer aux *Instructions d'utilisation* disponibles sur le site 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.

CBAS est une marque déposée de Carmeda AB, une filiale détenue à 100 % par W. L. Gore & Associates, Inc.

GORE, *Together, improving life*, TAG et les logos sont des marques déposées de W. L. Gore & Associates.
© 2024 W. L. Gore & Associates GmbH 24AR2024-FR01 MAI 2024

W. L. Gore & Associates, Inc.
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

