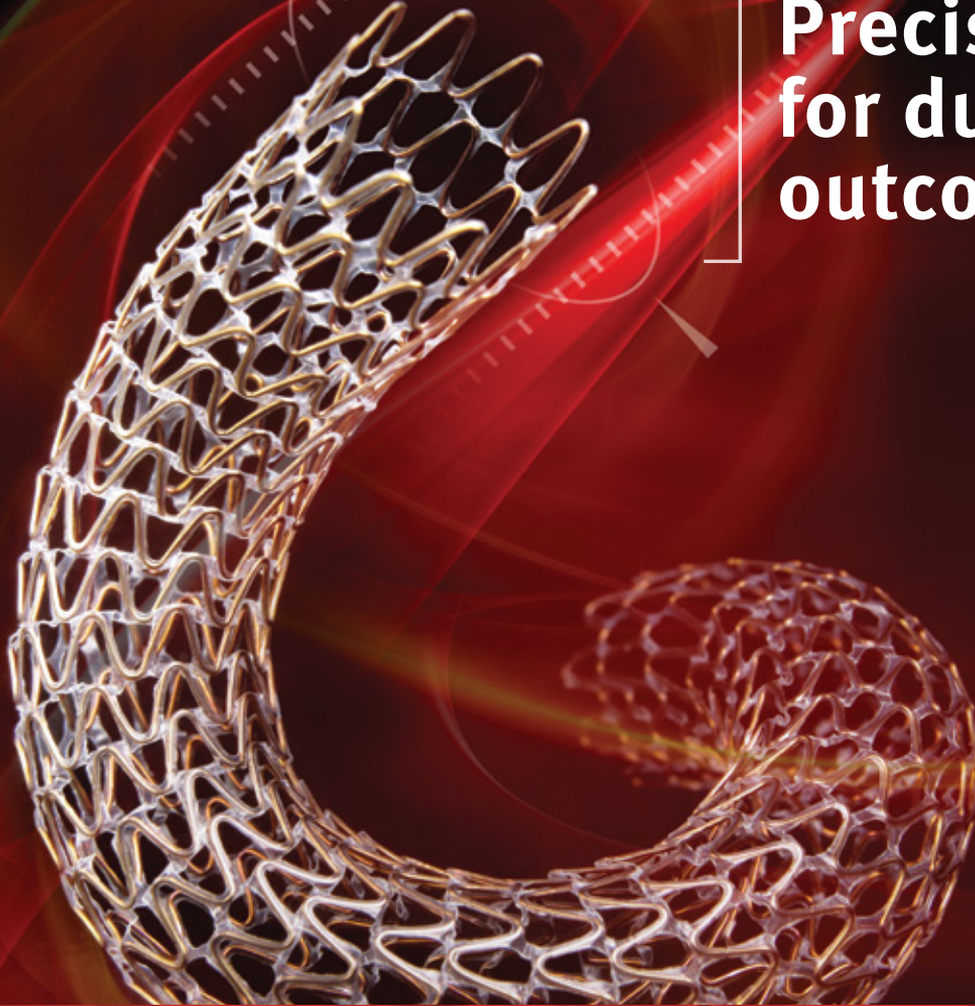


BEYOND Bare Metal.

**Precision
for durable
outcomes.***



Voir une illustration de la précision.

goremedical.com/beyondbaremetal





Perméabilité dans les zones à forte flexion

86 % d'absence de revascularisation de la lésion cible à 12 mois dans une étude sur les lésions poplitées¹

Atteinte systématique de la cible²

PRÉCISION DU DÉPLOIEMENT

Stent vasculaire
GORE® TIGRIS®



100 %

100 %
de déploiement dans
la plage NOMINALE²

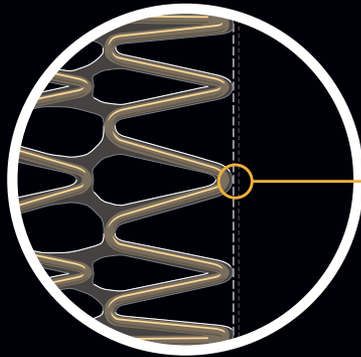
Stent périphérique
IDEV® SUPERA®



36 %
de déploiement dans
la plage NOMINALE³



La précision associée à une élongation minimale⁴



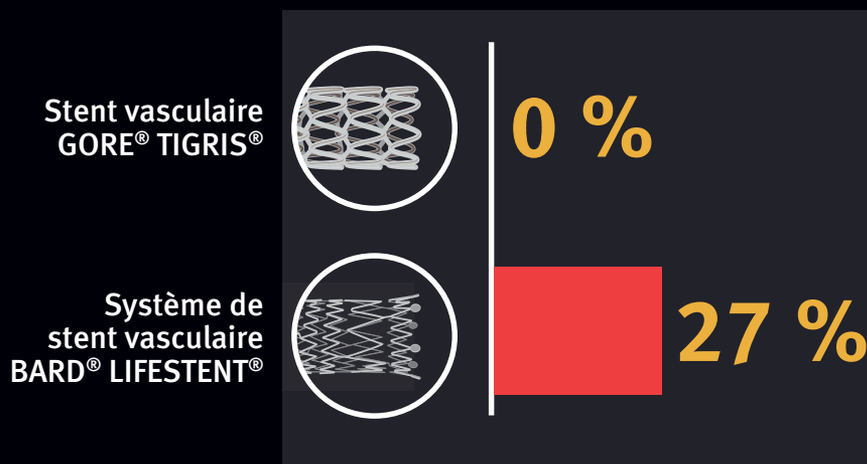
Stent vasculaire
GORE® TIGRIS®

**Moins de 0,1 %
d'élongation moyenne**

Avec notre dispositif de 10 cm :
cela est **inférieur** au diamètre
d'un **cheveu humain** moyen.

Résistance à long terme aux fractures⁴

INCIDENCE DE FRACTURE À 12 MOIS DANS L'ÉTUDE IDE AMÉRICAINE





W. L. GORE & ASSOCIATES, INC.

Flagstaff, AZ 86004

+65.67332882 (Asie pacifique)

00800.6334.4673 (Europe)

800.437.8181 (États-Unis)

928.779.2771 (États-Unis)

goremedical.com

1. Parthipun A, Diamantopoulos A, Kitrou P, *et al.* Use of a new hybrid heparin-bonded nitinol ring stent in the popliteal artery: procedural and mid-term clinical and anatomical outcomes. *Cardiovascular & Interventional Radiology* 2015;38(4):846-854.
2. U.S. Food and Drug Administration. Center for Devices and Radiological Health. FDA Summary of Safety and Effectiveness Data. P160004. http://www.accessdata.fda.gov/cdrh_docs/pdf16/P160004B.pdf. Published July 27, 2016. Accessed August 10, 2016.
3. Supera® Peripheral Stent System [Instructions for Use]. Webster, TX: IDEV Technologies, Inc; 2014.
4. Laird JR. Novel nitinol stent for long lesions in the superficial femoral artery and proximal popliteal artery: 24 month results from the TIGRIS Randomized Trial. Presented at VIVA 2016: Vascular Interventional Advances Conference; September 18-22, 2016; Las Vegas, NV.

Le stent vasculaire GORE® TIGRIS® 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 notifié LNE/G-MED CE 0459. Il est indiqué dans le cas de la mise en place d'une prothèse endovasculaire dans des artères périphériques. Le stent vasculaire GORE® TIGRIS® est pris en charge par les organismes français d'assurance maladie. Lire attentivement toutes les instructions figurant sur la notice ou l'étiquetage remis au professionnel.

* BIEN PLUS que le stent nu. La précision pour des résultats durables.

Les produits cités peuvent être indisponibles sur certains marchés.

BARD® et LIFESTENT® sont des marques déposées de C. R. Bard, Inc.
SUPERA® est une marque déposée d'IDev Technologies, Inc.

GORE®, TIGRIS® et les logos sont des marques déposées de W. L. Gore & Associates.
© 2016, 2017 W. L. Gore & Associates GmbH AV0866-FR3 FÉVRIER 2017