

ゴア® バイアバーン® スtentグラフト

GORE® VIABAHN®
Endoprosthesis with
Heparin Bioactive Surface



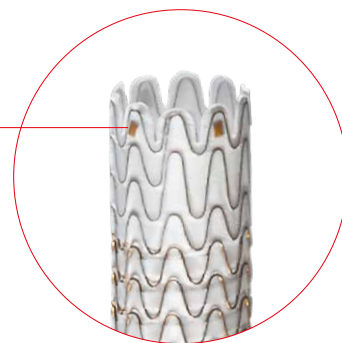
PREDICTABLE PERFORMANCE WITH ENHANCEMENTS IN ACCESS AND DELIVERY

9mm – 13mm径の品番がロープロファイル化されました

- 従来品と比較し、より細径のシースを用いてのアクセスが可能となりました。
- より細径なシースが使用可能となることで、血管へのアクセス時の侵襲を少なくします。¹

ステントグラフト径 (mm)*	対象血管径 (mm) [†]	従来規格品の イントロデューサー シース (Fr)	新規規格品の イントロデューサー シース (Fr)
9	7.6–8.5	○ 9	○ 8
10	8.6–9.5	○ 11	○ 8
11	9.6–10.5	○ 11	○ 10
13	10.6–12.0	○ 12	○ 10 [‡]

- 透視下での視認性が向上しました
 - 中枢側と末梢側にX線不透過マーカが付加されたことにより、透視下で、デバイスの両端をより正確に確認することが可能になりました。



* 公称値

[†] 血管径より約 5~20%大きいステントグラフトサイズを選択すること

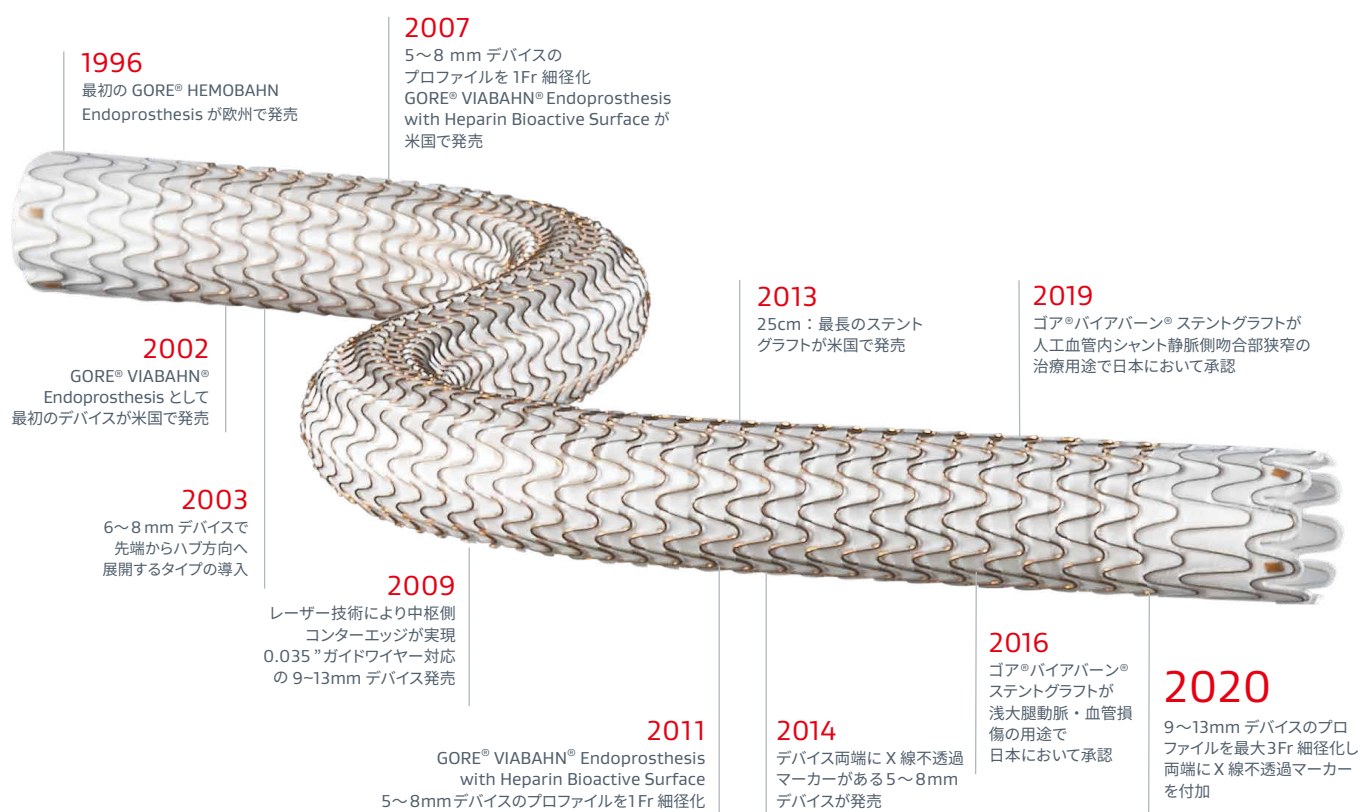
[‡] 13mm 径のデバイスは、10Fr の COOK® FLEXOR® CHECK-FLO®シース[§]とは互換性がありません。

[§] 製造販売元：クックメディカルジャパン合同会社

Together, improving life



継続するデバイス開発の変遷



Reference

1. Applegate RJ, Sacrinty MT, Kutcher MA, et al. Trends in vascular complications after diagnostic cardiac catheterization and percutaneous coronary intervention via the femoral artery, 1998 to 2007. *JACC: Cardiovascular Interventions* 2008;1(3):317-326.

販売名：ゴア® バイアバーン® ステントグラフト 承認番号：22800BZX00070000 一般的名称：ヘパリン使用中心循環系ステントグラフト（ヘパリン使用血管用ステントグラフト）
ゴア、GORE、バイアバーン、VIABAHNおよび記載のデザイン（ロゴ）は、W. L. Gore & Associates の商標です。その他の商標に関する権利は、各権利者に帰属します。
© 2021 W. L. Gore & Associates, Inc. / 日本ゴア合同会社 2027699-JA JANUARY 2021

製造元 W. L. Gore & Associates, Inc.

製造販売元 **日本ゴア合同会社**
メディカル・プロダクツ・ディビジョン

〒108-0075 東京都港区港南1-8-15 Wビル
T 03 6746 2560 F 03 6746 2561 gore.co.jp

