



Endoprótesis GORE® VIABAHN® con superficie heparinizada bioactiva*

CONFIGURACIONES

*Como la utiliza Gore, la superficie heparinizada bioactiva se refiere a la superficie de heparina CBAS exclusiva de Gore.



Tabla de Medidas

Guía compatible de 0.035" (con marcadores radiopacos)

Medidas del Dispositivo		Vaina introductora (Fr)					Diámetro recomendado del balón para post-dilatación ² (mm)
Diámetro etiquetado de la endoprótesis* (mm)	Diámetro del vaso recomendado* (mm)	2.5 cm Longitud del dispositivo*	5 cm Longitud del dispositivo*	10 cm Longitud del dispositivo*	15 cm Longitud del dispositivo*	25 cm Longitud del dispositivo*	
5	4.0–4.7	7	7	7	7	7	5
6	4.8–5.5	7	7	7	7	7	6
7	5.6–6.5	8	8	8	8	8	7
8	6.6–7.5	8	8	8	8	8	8
9	7.6–8.5	–	8	8	8	–	9
10	8.6–9.5	–	8	8	8	–	10
11	9.6–10.5	–	10	10	–	–	12
13	10.6–12.0	–	10 ^s	10 ^s	–	–	14

Listado de catálogo

Guía 0.035"

Número de catálogo	Diámetro etiquetado de la endoprótesis* (mm)	Longitud de la endoprótesis* (cm)	Longitud del catéter ^{II} (cm)	Diámetro del vaso recomendado [†] (mm)	Perfil del dispositivo (Fr)
VBHR050202H	5	2.5	120	4.0–4.7	7
VBHR050502H	5	5	120	4.0–4.7	7
VBHR051002H	5	10	120	4.0–4.7	7
VBHR051502H	5	15	120	4.0–4.7	7
VBHR052502H	5	25	120	4.0–4.7	7
VBHR060202H	6	2.5	120	4.8–5.5	7
VBHR060502H	6	5	120	4.8–5.5	7
VBHR061002H	6	10	120	4.8–5.5	7
VBHR061502H	6	15	120	4.8–5.5	7
VBHR062502H	6	25	120	4.8–5.5	7
VBHR070202H	7	2.5	120	5.6–6.5	8
VBHR070502H	7	5	120	5.6–6.5	8
VBHR071002H	7	10	120	5.6–6.5	8
VBHR071502H	7	15	120	5.6–6.5	8
VBHR072502H	7	25	120	5.6–6.5	8
VBHR080202H	8	2.5	120	6.6–7.5	8
VBHR080502H	8	5	120	6.6–7.5	8
VBHR081002H	8	10	120	6.6–7.5	8
VBHR081502H	8	15	120	6.6–7.5	8
VBHR082502H	8	25	120	6.6–7.5	8
VBHR090502H	9	5	120	7.6–8.5	8
VBHR091002H	9	10	120	7.6–8.5	8
VBHR091502H	9	15	120	7.6–8.5	8
VBHR100502H	10	5	120	8.6–9.5	8
VBHR101002H	10	10	120	8.6–9.5	8
VBHR101502H	10	15	120	8.6–9.5	8
VBHR110502H	11	5	120	9.6–10.5	10
VBHR111002H	11	10	120	9.6–10.5	10
VBHR130502H	13	5	120	10.6–12.0	10 [§]
VBHR131002H	13	10	120	10.6–12.0	10 [§]

* Diámetros y longitudes etiquetados son nominales.

† La compresión recomendada de la endoprótesis dentro del vaso es aproximadamente del 5–20%.

‡ Para los dispositivos de 11 y 13 mm de diámetros, la presión de inflado del balón no debe exceder de 8 atm.

§ El dispositivo de 13 mm de diámetro no es compatible con el introductor COOK® FLEXOR® CHECK-FLO® de 10 Fr.

II Asegúrese que el tamaño de la guía es el apropiado (vea *instrucciones de uso*) y que su longitud sea por lo menos el doble de la longitud del catéter de entrega.

 Consult Instructions
for Use
eifu.goremedical.com

INDICACIONES: La endoprótesis GORE® VIABAHN® está indicada para mejorar el flujo sanguíneo en pacientes con arteriopatía periférica sintomática en lesiones nuevas y reestenóticas de las arterias femorales superficiales de hasta 270 mm de longitud con diámetros de los vasos de referencia que van desde los 4,0 hasta los 7,5 mm. La endoprótesis GORE® VIABAHN® está indicada para mejorar el flujo sanguíneo en pacientes con arteriopatía periférica sintomática en lesiones intrastent y reestenóticas de las arterias femorales superficiales de hasta 270 mm de longitud con diámetros de los vasos de referencia que van desde los 4,0 hasta los 6,5 mm. La endoprótesis GORE® VIABAHN® está indicada para mejorar el flujo sanguíneo en pacientes con arteriopatía periférica sintomática en lesiones de las arterias ilíacas de hasta 80 mm de longitud con diámetros de los vasos de referencia que van desde los 4,0 hasta los 12 mm. La endoprótesis GORE® VIABAHN® también está indicada para el tratamiento de estenosis u oclusiones trombóticas en la anastomosis de endoprótesis vasculares sintéticas de acceso arteriovenoso (AV).

CONTRAINDICACIONES: La endoprótesis GORE® VIABAHN® con superficie heparinizada bioactiva está contraindicada para lesiones no distensibles en las que no se logra la expansión completa de un catéter con balón de angioplastia durante la dilatación previa o donde las lesiones no se pueden dilatar lo suficiente para permitir el paso del sistema de implantación. No utilice la endoprótesis GORE® VIABAHN® con superficie heparinizada bioactiva en pacientes con hipersensibilidad conocida a la heparina, incluidos aquellos pacientes que hayan tenido un incidente previo de trombocitopenia inducida por la heparina (TIH) tipo II. Para obtener una descripción completa de todas las indicaciones, advertencias, precauciones y contraindicaciones relevantes en los mercados en los que se comercializa este producto, consulte las *Instrucciones de uso* en eifu.goremedical.com. ^{Rx} only

Aviso de publicidad: 213300C2021480

Los productos mencionados pueden no estar disponibles en todos los mercados.

COOK, CHECK-FLO y FLEXOR son marcas comerciales de Cook Medical, Inc.
GORE, VIABAHN y los diseños son marcas comerciales de W. L. Gore & Associates.
© 2022 W. L. Gore & Associates, Inc. 2156851-ES ABRIL 2022



W. L. GORE & ASSOCIATES, INC.
Flagstaff, AZ 86004

+65 67332882 (Asia Pacific)
1800 680 424 (Australia / New Zealand)
00800 6334 4673 (Europe)
800 437 8181 (United States)
928 779 2771 (United States)

goremedical.com