

**PROVEN
PATENCY**
in Complex
SFA Lesions¹⁻⁴



CONFIGURATIONS



VIABAHN[®]
ENDOPROSTHESIS

PROPATEN
BIOACTIVE SURFACE

NUMÉRO DE CATALOGUE	DIAMÈTRE INDIQUÉ DE L'ENDOPROTHÈSE* (mm)	LONGUEUR DE L'ENDOPROTHÈSE* (cm)	LONGUEUR DU CATHÉTER** (cm)	DIAMÈTRE DU VAISSEAU RECOMMANDÉ† (mm)	CALIBRE DU DISPOSITIF (Fr)	DIAMÈTRE DE BALLONNET RECOMMANDÉ POUR L'AJUSTEMENT DU DISPOSITIF‡ (mm)	COMPATIBILITÉ DU FIL-GUIDE
PAJR050202B	5	2,5	120	4,0-4,7	6	5	0,018 po ou 0,014 po
PAJR050502B	5	5,0	120	4,0-4,7	6	5	0,018 po ou 0,014 po
PAJR051002B	5	10,0	120	4,0-4,7	6	5	0,018 po ou 0,014 po
PAJR051502B	5	15,0	120	4,0-4,7	6	5	0,018 po ou 0,014 po
PAJR052502B	5	25,0	120	4,0-4,7	6	5	0,018 po ou 0,014 po
PAJR060202B	6	2,5	120	4,8-5,5	6	6	0,018 po ou 0,014 po
PAJR060502B	6	5,0	120	4,8-5,5	6	6	0,018 po ou 0,014 po
PAJR061002B	6	10,0	120	4,8-5,5	6	6	0,018 po ou 0,014 po
PAJR061502B	6	15,0	120	4,8-5,5	6	6	0,018 po ou 0,014 po
PAJR062502B	6	25,0	120	4,8-5,5	6	6	0,018 po ou 0,014 po
PAJR070202B	7	2,5	120	5,6-6,5	7	7	0,018 po ou 0,014 po
PAJR070502B	7	5,0	120	5,6-6,5	7	7	0,018 po ou 0,014 po
PAJR071002B	7	10,0	120	5,6-6,5	7	7	0,018 po ou 0,014 po
PAJR071502B	7	15,0	120	5,6-6,5	7	7	0,018 po ou 0,014 po
PAJR072502B	7	25,0	120	5,6-6,5	7	7	0,018 po ou 0,014 po
PAJR080202B	8	2,5	120	6,6-7,5	7	8	0,018 po ou 0,014 po
PAJR080502B	8	5,0	120	6,6-7,5	7	8	0,018 po ou 0,014 po
PAJR081002B	8	10,0	120	6,6-7,5	7	8	0,018 po ou 0,014 po
PAJR081502B	8	15,0	120	6,6-7,5	7	8	0,018 po ou 0,014 po
PAJR082502B	8	25,0	120	6,6-7,5	7	8	0,018 po ou 0,014 po
PAH090502B	9	5,0	120	7,6-8,5	9	9	0,035 po
PAH091002B	9	10,0	120	7,6-8,5	9	9	0,035 po
PAH091502B	9	15,0	120	7,6-8,5	9	9	0,035 po
PAH100502B	10	5,0	120	8,6-9,5	11†	10	0,035 po
PAH101002B	10	10,0	120	8,6-9,5	11†	10	0,035 po
PAH101502B	10	15,0	120	8,6-9,5	11†	10	0,035 po
PAH110502B	11	5,0	120	9,6-10,5	11	12	0,035 po
PAH111002B	11	10,0	120	9,6-10,5	11	12	0,035 po
PAH130502B	13	5,0	120	10,6-12,0	12	14	0,035 po
PAH131002B	13	10,0	120	10,6-12,0	12	14	0,035 po

Les numéros de catalogue commençant par PAJR indiquent des articles ayant un petit calibre.

* Les longueurs et les diamètres indiqués du dispositif sont nominaux.

** Veuillez vous-assurer que le fil-guide a la dimension appropriée (voir le *Mode d'emploi*) et qu'il est au moins deux fois plus long que le cathéter de largage.

† La compression recommandée dans le vaisseau pour l'endoprothèse est d'environ 5 à 20 %.

‡ Le dispositif ayant un diamètre de 10 mm est compatible avec les gaines d'introduction de 10 Fr suivantes : gaine d'introduction AVANTI® Cordis, gaine d'introduction SUPER SHEATH Boston Scientific, gaine d'introduction détachable INTRADYN B. Braun.

§ Pour les dispositifs ayant un diamètre de 11 et 13 mm, la pression de gonflement du ballonnet ne doit pas dépasser 8 atm.

- Saxon RR, Chervu A, Jones PA, et al. Heparin-bonded, expanded polytetrafluoroethylene-lined stent graft in the treatment of femoropopliteal artery disease: 1-year results of the VIPER (Viabahn Endoprosthesis with Heparin Bioactive Surface in the Treatment of Superficial Femoral Artery Obstructive Disease) Trial. *Journal of Vascular & Interventional Radiology* 2013;24(2):165-173.
- Lammer J, Zeller T, Hausegger KA, et al. Heparin-bonded covered stents versus bare-metal stents for complex femoropopliteal artery lesions: the randomized VIASTAR trial (Viabahn endoprosthesis with PROPATEN bioactive surface [VIA] versus bare nitinol stent in the treatment of long lesions in superficial femoral artery occlusive disease). *Journal of the American College of Cardiology* 2013;62(15):1320-1327.
- Zeller T, Peeters P, Bosiers M, et al. Heparin-bonded stent-graft for the treatment of TASC II C and D femoropopliteal lesions: the Viabahn-25 cm Trial. *Journal of Endovascular Therapy* 2014;21(6):765-774.
- Ohki T, Kichikawa K, Yokoi H, et al. Outcomes of the Japanese multicenter Viabahn trial of endovascular stent grafting for superficial femoral artery lesions. *Journal of Vascular Surgery* 2017;66(1):130-142.e1.



Ce document est destiné à être distribué au Canada.

Consulter le mode d'emploi

Il est possible que certains produits de la liste ne soient pas disponibles dans tous les marchés.

INTRADYN is a trademark of B. Braun Medical, Inc.

SUPER SHEATH is a trademark of Boston Scientific.

AVANTI® is a trademark of Cordis Corporation.

GORE®, PROPATEN, TIP to HUB, VIABAHN®,

and designs are trademarks of W. L. Gore & Associates.

© 2015, 2017 W. L. Gore & Associates, Inc. AU0005-FR2 NOVEMBER 2017



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

+65.67332882 (Asia Pacific)
00800.6334.4673 (Europe)
800.437.8181 (United States)
928.779.2771 (United States)

goremical.com