

ゴア® エクスcluder®
コンフォーダブル AAA スtentグラフト
アクティブコントロールシステム

GORE® EXCLUDER®
Conformable AAA Endoprosthesis
with ACTIVE CONTROL System

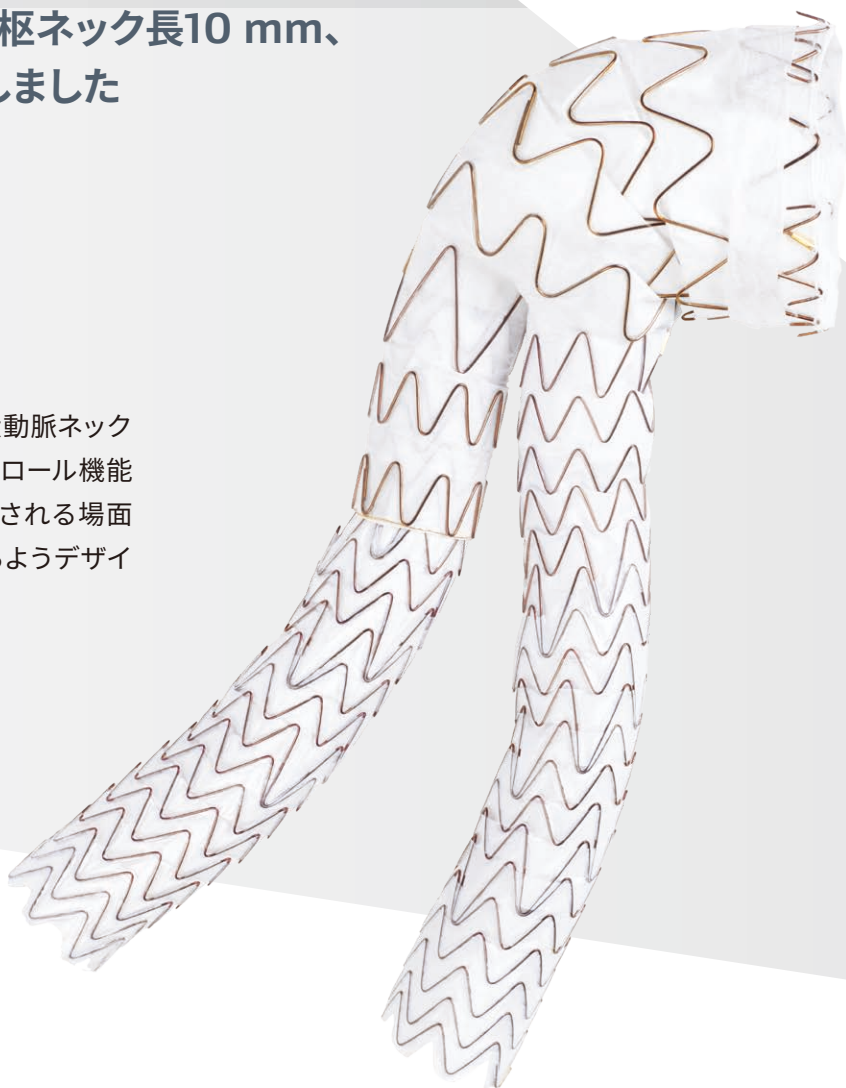
Now Available
Advanced Indication

EVARデバイスで初となる、中枢ネック長10 mm、
ネック角90度の適応を取得しました

CONTROL you can count on

最大90度のネック角、ネック長10 mmの大動脈ネック
に適応を有する、アンギュレーションコントロール機能
を備えた唯一^aのEVARデバイスで、必要とされる場面
での確なコンフォーマビリティを発揮できるようデザイ
ンされています。

a. 2026年1月時点



中枢側ネック解剖学的適応

10 mm/90°

ネック長

ネック角

Together, improving life



難易度の高い解剖学的特徴に
適応するための
コンフォーマブルデザイン。

再拘束、リポジショニングおよび
段階的な中枢端の
角度調整が可能。



イメージ図

米国治験 ネック角60–90度の患者群：1年フォローアップデータ^b

97.9%

技術的成功率

Zero

報告数

Type IIIエンドリーク
マイグレーション
瘤破裂
ステントフラクチャー

腹部大動脈瘤径の変化^a



26 (34.7%)
5 mm以上の縮小



48 (64.0%)
変化なし



1例 (1.3%)
5 mm以上の拡大

98.9%

デバイスに関連する重篤な
有害事象の回避率

4例

Type I
エンドリーク^c

1例

オープン
コンバージョン^d

1例

デバイスの
閉塞^f

b. これらのデータポイントでは、91名の患者が1年後の結果分析の対象となっています。

c. コアラボにより特定されたエンドリーク。Type Iエンドリークが発生した患者のうち3例は1年フォローアップ時に回復しており、1例は1年フォローアップ前に死亡が確認されましたが、デバイスとの関連はありませんでした。

d. 被験者は開腹による外科的修復術を受けましたが、ゴア® エクスクルーダー® コンフォーマブル AAAステントグラフト アクティブコントロールシステムは抜去されず、この事象はデバイスまたは手技との関連性はないと判断されました。

f. オープンコンバージョンと同一の患者。

g. 術後30日目に最も近く、遅くとも術後90日目までに撮影されたベースライン画像から特定された腹部大動脈瘤径の変化。

「添文ナビ」アプリで電子添付文書をご参照ください



メインボディ



アオルタ・エクステンダー

販売名：ゴア®エクスクルーダー®コンフォーマブル AAAステントグラフトシステム
承認番号：30400BZX00077000
一般的名称：大動脈用ステントグラフト

本資料は医療関係者向けです。それ以外の方への再配布はご遠慮ください。全ての禁忌、警告、使用上の注意および有害事象に関する詳細は電子化された添付文書（電子添文）を必ずご参照ください。本資料に示される情報は完全なものではなく、すべての症例に適用できるものではありません。また、電子添文および各症例に関する医療関係者の専門的な判断の代替となるものではありません。各患者への医療行為に関するすべての判断は、それを行う各医療関係者の責任に属するものであり、当社はこれらに関する判断、助言等を行うものではありません。

© 2026 W. L. Gore & Associates, Inc. / 日本ゴア合同会社 無断転載・複製を禁じます。記載の商標は、Goreグループの関連会社または各権利者の商標です。
“Together, improving life” および記載のデザイン（ロゴ）は、Goreの商標です。 25AR3135-JA01 FEBRUARY 2026

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 goremedical.com/jp

