

Convierta la complejidad en **confianza**

En todas las cohortes, incluidas las de cuellos aórticos hostiles, la GORE® EXCLUDER® Conformable AAA Endoprosthesis ofrece resultados clínicos comprobados.

Diseño del estudio pivotal^{1,2}

▪ **Subestudio de cuello corto:**

Sujetos con angulación del cuello aórtico del AAA $\leq 60^\circ$ y longitud del cuello aórtico infrarrenal ≥ 10 mm.

▪ **Subestudio de angulación alta del cuello:**

Sujetos con angulación del cuello aórtico del AAA $> 60^\circ$ y 90° y longitud del cuello aórtico infrarrenal ≥ 10 mm.

Sujetos por característica del cuello		Ángulo del cuello	
		$\leq 60^\circ$	$> 60^\circ$ a $\leq 90^\circ$
Longitud del cuello	≥ 15 mm	57	74
	≥ 10 a < 15 mm	23	21

Resultados a lo largo de 36 meses

Características del cuello aórtico	≥ 15 mm $\leq 60^\circ$	$\geq 10 - < 15$ mm $\leq 60^\circ$	≥ 15 mm $> 60^\circ - \leq 90^\circ$	$\geq 10 - < 15$ mm $> 60^\circ - \leq 90^\circ$	Todos los cuellos
Total de sujetos ^a	57	23	74	21	175
Éxito técnico del procedimiento ^b	100%	100%	97.3%	100%	98.9%
Compresión del dispositivo (es decir, torsión)	0%	0%	1.4%	0%	0.6%
Migración	0%	0%	0%	0%	0%
Endofuga de tipo I ^c	0%	0%	5.4%	0%	2.3%
Endofuga de tipo III	0%	0%	0%	0%	0%
Reintervención	10.5%	4.3%	17.6%	4.8%	12%
Conversión a reparación abierta	0%	0%	4.1%	0%	1.7%
Rotura del AAA	0%	0%	1.4%	0%	0.6%
Mortalidad relacionada con el aneurisma	0%	0%	0%	0%	0%
Eventos adversos serios relacionados con el dispositivo	0%	0%	4.10%	0%	1.70%
Cambio en el diámetro del saco del AAA ^d					
Disminución ≥ 5 mm	58.1%	58.3%	42.5%	60.0%	52.4%
Sin cambios	32.6%	25.0%	37.5%	20.0%	32.4%
Aumento ≥ 5 mm	9.3%	16.7%	20.0%	20.0%	15.2%

^a Eventos clínicos y de imagen reportados en forma acumulativa durante 36 meses (el denominador es cualquier visita evaluable a lo largo de 36 meses).

^b No se logró el éxito técnico en 2 sujetos con endofugas de tipo I al finalizar la angiografía; estas se resolvieron antes de la primera imagen posoperatoria.

^c Todas las fugas internas de tipo 1 se presentaron antes de un margen de 12 meses y se resolvieron sin tratamiento.

^d Diámetro del saco del AAA evaluado en la visita de los 36 meses.


Confianza basada en el control, innovación anclada en la confianza

El tratamiento de la compleja anatomía aórtica exige confianza en su dispositivo. La GORE® EXCLUDER® Conformable AAA Endoprosthesis ofrece un control, una adaptabilidad y un rendimiento duradero únicos, para que usted pueda centrarse en los resultados del paciente, sin limitaciones del dispositivo.

- Mayor conformabilidad
 - Las filas individuales de la endoprótesis permiten flexibilidad.
 - Anidamiento de las filas de la endoprótesis para maximizar la aposición y el sellado de la pared.
- Reposicionamiento único
 - Despliegue inicial del tronco en ~ 70 % del diámetro.
 - Anclajes proximales recontraíbles para un posicionamiento preciso.
- El único dispositivo con control de la angulación
 - Control de angulación opcional en 2 etapas.
 - Ayuda a optimizar el sellado en cuellos muy angulados.

Referencias

1. Evaluación de la GORE® EXCLUDER® Conformable AAA Endoprosthesis en el tratamiento de aneurismas aórticos abdominales. Identificador NLM: NCT02489539. Publicado el 3 de julio de 2015. Actualizado el 13 de agosto de 2025. Consultado el 12 de septiembre de 2025. <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02489539>
2. Datos en archivo.

 Consulte las Instrucciones de Uso en eifu.goremedical.com

Consulte las *Instrucciones de Uso* en eifu.goremedical.com para una descripción completa de todas las indicaciones aplicables, advertencias, precauciones y contraindicaciones en los mercados donde el producto está disponible. Rx Only

INDICACIONES DE USO: La GORE® EXCLUDER® Conformable AAA Endoprosthesis está indicada para excluir el aneurisma de la circulación sanguínea en pacientes diagnosticados con aneurisma aórtico abdominal (AAA) infrarrenal y que presentan una anatomía adecuada, como se describe a continuación: Acceso ilíaco/femoral adecuado; rango de diámetro de tratamiento del cuello aórtico infrarrenal de 16-32 mm y una longitud mínima del cuello aórtico de 10 mm; angulación del cuello aórtico proximal ≤ 90°; rango de diámetro de tratamiento de la arteria ilíaca de 8-25 mm y longitud de la zona de sellado del vaso distal ilíaco de al menos 10 mm. Los componentes de Aortic Extender Endoprosthesis e Iliac Extender Endoprosthesis están diseñados para utilizarse después del despliegue de la GORE® EXCLUDER® Conformable AAA Endoprosthesis. Estas extensiones se utilizan cuando se desea una mayor longitud y/o sellado para la exclusión de aneurismas. **CONTRAINDICACIONES:** La GORE® EXCLUDER® Conformable AAA Endoprosthesis está contraindicada en: Pacientes con sensibilidades o alergias confirmadas a los materiales del dispositivo. Todos los componentes de la GORE® EXCLUDER® Conformable Endoprosthesis contienen politetrafluoroetileno expandido (ePTFE), etileno propileno fluorado (FEP), nitinol (aleación de níquel-titanio) y oro. Pacientes con una infección sistémica que pueden presentar un mayor riesgo de infección de la endoprótesis.

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

© 2026 W. L. Gore & Associates, Inc. Todos los derechos reservados. Todas las marcas comerciales mencionadas son marcas comerciales de un miembro del grupo de empresas afiliadas a Gore o de sus respectivos propietarios. "Together, improving life" y el diseño son marcas comerciales de una empresa de Gore. 25AR1201-ES01 ENERO 2026

W. L. Gore & Associates, Inc.
goremedical.com

Asia Pacific +65 67332882 Australia/New Zealand 1800 680 424 Europe 00800 6334 4673
United States Flagstaff, AZ 86004 800 437 8181 928 779 2771

