



RESISTÊNCIA FLEXÍVEL. SUCESSO COMPROVADO.

Demonstrou desfechos clínicos duradouros no longo prazo no tratamento da doença oclusiva aorto-ilíaca complexa (AIOD) por **cinco anos**.

Eficácia clínica sustentada durante cinco anos:

- 89,5% de perviedade primária e 96,1% de perviedade assistida primária por lesão¹
- 89,1% de ausência de revascularização da lesão-alvo (FTLR) por indivíduo¹

Este estudo iniciado por médicos contou com 59 pacientes de três centros participantes, cujo acompanhamento foi de mais de **cinco anos**.

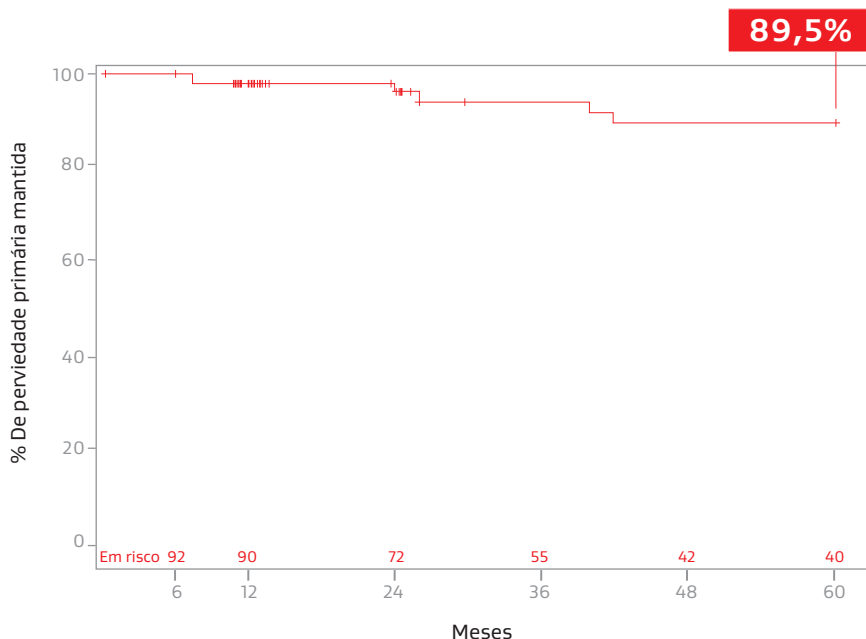


Gráfico de Kaplan-Meier de perviedade primária com o número de lesões em risco

BENEFÍCIO DURÁVEL DO PACIENTE X LINHA DE BASE ALÉM DE CINCO ANOS¹

89% dos pacientes melhoraram ≥ 1
categoria de Rutherford a partir
da linha de base¹

0,15 melhora no índice tornozelo-braquial
(ABI) médio em repouso ($P < 0,001/0,95$
ABI médio)^{*,†}

Melhora de 3x mais nas medidas médias do Walking
Impairment Questionnaire (WIQ) sustentada além de cinco
anos no coorte de acompanhamento de longo prazo¹

	Pré- procedimento	3 anos	5 anos [†]
Distância da caminhada	7 (N = 59)	25 (N = 39)	21 (N = 27)
Velocidade da caminhada	3 (N = 59)	10 (N = 39)	9 (N = 27)
Teste de escada	3 (N = 50)	11 (N = 38)	9 (N = 27)

* ($P < 0,001$) Alteração estatisticamente significativa a partir do pré-procedimento.

† Acompanhamento médio de 6,6 anos.

Referência

1. Holden A, Takele E, Hill A, et al. Long-term follow-up of subjects with aortoiliac occlusive disease treated with the VIABAHN VBX balloon expandable endoprosthesis. Apresentado na Cardiovascular & Interventional Radiological Society of Europe (CIRSE) 2022; 10 a 14 de setembro de 2022; Barcelona, Espanha. *CardioVascular & Interventional Radiology* 2022;45:Suplemento:S147. Resumo 301.1.

 Consult Instructions
for Use
eifu.goremedical.com

Consulte as *Instruções de Uso* em eifu.goremedical.com para obter uma descrição completa de todas as indicações, avisos, precauções e contraindicações aplicáveis aos mercados onde este produto se encontra disponível. ^{Rx Only}

Nome do produto: GORE® VIABAHN® VBX Balloon Expandable Endoprosthesis
Registro ANVISA número: 80067930042

Os produtos relacionados podem não estar disponíveis em todos os mercados.

GORE, *Together, improving life*, VBX, VIABAHN e os designs são marcas registradas da W. L. Gore & Associates.
© 2023 W. L. Gore & Associates, Inc. 231059753-PT JUNHO DE 2023

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 86003 800 437 8181 928 779 2771

