



**Preserve Flow.
Advance Care.**

La solución para ramas ilíacas en la que confían los médicos y con la que cuentan los pacientes.

La única solución de Rama Iliaca aprobada por FDA



La solución que elimina la cuestión de la conservación.

- Rango de tratamiento de la arteria ilíaca interna de 6,5 a 13,5 mm
- Diámetro de tratamiento de la arteria ilíaca externa de 6,5 a 25 mm
- Indicado para el uso junto con la endoprótesis para AAA GORE® EXCLUDER®





Más de 15000 endoprótesis para ramas ilíacas GORE® EXCLUDER® se han implantado desde que obtuviera la marca CE en 2013. Está totalmente diseñado para preservar el flujo sanguíneo hacia las arterías ilíacas interna y externa y es el primer dispositivo para ramas ilíacas aprobado en los EE. UU.*

- Sistema todo en uno diseñado exclusivamente para su uso en las arterias ilíacas
- Puerto precanalado en la ilíaca interna e introducción bifemoral para facilitar el uso
- Diseño de bajo perfil (16 Fr) para un mejor acceso vascular y navegabilidad
- Despliegue en dos fases reposicionable para una precisa colocación del componente ilíaco
- Aprovechando el diseño y la experiencia adquirida gracias a los más de 20 años y los 350 000 pacientes tratados[†] con el dispositivo GORE® EXCLUDER®

** Basado en el número de componentes de rama ilíac distribuidos.*

† Basado en el número de troncos-ramas ipsilaterales distribuidos.

Conservación de la ílaca con exclusión del aneurisma



Imágenes cortesía del Dr. Sharif Ellozy y el Dr. Darren Schneider, New York Presbyterian / Weill Cornell Medical Center; New York, New York.

Datos de un estudio clínico de los EE. UU.¹

Datos de 3 años

0% Claudicación de glúteos

0% Disfunción eréctil de reciente aparición

0% Ensanchamiento del aneurisma (> 5 mm)

100% Permeabilidad: arteria ílaca externa

95,1% Permeabilidad: arteria ílaca interna

93,7% Libre de reintervenciones

Datos del Global Registry for Endovascular Aortic Treatment (GREAT)²

100% Supervivencia en el procedimiento

0% Mortalidad

100% Permeabilidad de la AIE (en el sexto mes)

0% Nueva intervención relacionada con la permeabilidad de la AII

98% Libre de reintervenciones

0% Notificación de claudicación de glúteos

0% Notificación de disfunción sexual

0% Ruptura aórtica

0% Conversión a reparación abierta

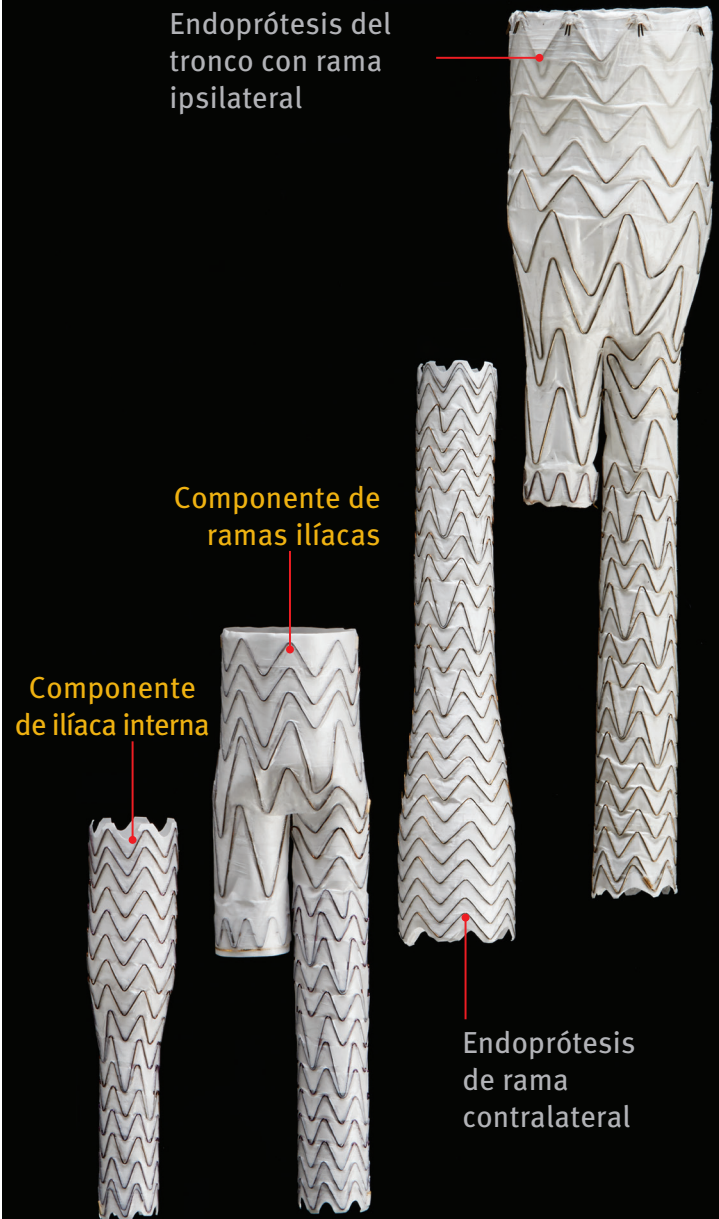
1. Datos de 3 años.

2. Se incluyeron 58 pacientes en Europa y Australia durante marzo de 2016. Se muestran los datos de seguimiento a seis meses, salvo que se indique lo contrario. Éxito técnico: no se notificaron problemas con el dispositivo como acontecimientos adversos graves relacionados con elementos de la definición de éxito técnico.

Primer sistema completo³

Componente de rama ilíaca y componentes de ilíaca interna utilizado junto con la endoprótesis para AAA GORE® EXCLUDER®

- Endoprótesis del tronco con rama ipsilateral
- Endoprótesis de rama contralateral
- Extensor ilíaco
- Extensor aórtico



³Componentes de rama ilíaca y de ilíaca interna diseñados por Gore.

Endoprótesis para AAA GORE® EXCLUDER®

Endoprótesis del tronco con rama ipsilateral

Número de referencia del sistema de liberación GORE® C3® de catálogo	Diámetro aórtico interno previsto (mm)	Diámetro aórtico de la endoprótesis (mm)	Diámetro ilíaco interno previsto (mm)	Diámetro ilíaco de la endoprótesis (mm)	Longitud total del dispositivo (cm)	Tamaño de introductor recomendado (Fr)
RLT231212	19-21	23	10-11	12	12	16
RLT231214	19-21	23	10-11	12	14	16
RLT231216	19-21	23	10-11	12	16	16
RLT231218	19-21	23	10-11	12	18	16
RLT231412	19-21	23	12-13,5	14,5	12	16
RLT231414	19-21	23	12-13,5	14,5	14	16
RLT231416	19-21	23	12-13,5	14,5	16	16
RLT231418	19-21	23	12-13,5	14,5	18	16
RLT261212	22-23	26	10-11	12	12	16
RLT261214	22-23	26	10-11	12	14	16
RLT261216	22-23	26	10-11	12	16	16
RLT261218	22-23	26	10-11	12	18	16
RLT261412	22-23	26	12-13,5	14,5	12	16
RLT261414	22-23	26	12-13,5	14,5	14	16
RLT261416	22-23	26	12-13,5	14,5	16	16
RLT261418	22-23	26	12-13,5	14,5	18	16
RLT281212	24-26	28,5	10-11	12	12	18
RLT281214	24-26	28,5	10-11	12	14	18
RLT281216	24-26	28,5	10-11	12	16	18
RLT281218	24-26	28,5	10-11	12	18	18
RLT281412	24-26	28,5	12-13,5	14,5	12	18
RLT281414	24-26	28,5	12-13,5	14,5	14	18
RLT281416	24-26	28,5	12-13,5	14,5	16	18
RLT281418	24-26	28,5	12-13,5	14,5	18	18
RLT311413	27-29	31	12-13,5	14,5	13	18
RLT311415	27-29	31	12-13,5	14,5	15	18
RLT311417	27-29	31	12-13,5	14,5	17	18
RLT351414	30-32	35	12-13,5	14,5	14	18
RLT351416	30-32	35	12-13,5	14,5	16	18
RLT351418	30-32	35	12-13,5	14,5	18	18

Endoprótesis de rama contralateral

Número de referencia	Diámetro ilíaco interno previsto (mm)	Diámetro ilíaco de la endoprótesis (mm)	Longitud de la rama contralateral (cm)	Tamaño de introductor recomendado (Fr)
PLC121000	10-11	12	10	12
PLC121200	10-11	12	12	12
PLC121400	10-11	12	14	12
PLC141000	12-13,5	14,5	10	12
PLC141200	12-13,5	14,5	12	12
PLC141400	12-13,5	14,5	14	12
PLC161000*	13,5-14,5	16	9,5	12
PLC161200*	13,5-14,5	16	11,5	12
PLC161400*	13,5-14,5	16	13,5	12
PLC181000*	14,5-16,5	18	9,5	12
PLC181200*	14,5-16,5	18	11,5	12
PLC181400*	14,5-16,5	18	13,5	12
PLC201000*	16,5-18,5	20	9,5	12
PLC201200*	16,5-18,5	20	11,5	12
PLC201400*	16,5-18,5	20	13,5	12
PLC231000*	18,5-21,5	23	10	14
PLC231200*	18,5-21,5	23	12	14
PLC231400*	18,5-21,5	23	14	14
PLC271000*	21,5-25,0	27	10	15
PLC271200*	21,5-25,0	27	12	15
PLC271400*	21,5-25,0	27	14	15

* NOTA: Todas las endoprótesis de rama contralateral de gran diámetro (16, 18, 20, 23 y 27 mm) pueden utilizarse como extensores ilíacos.

Endoprótesis para AAA GORE® EXCLUDER®

Endoprótesis con extensor ilíaco

Número de referencia	Diámetro ilíaco interno previsto (mm)	Diámetro de la endoprótesis (mm)	Longitud de la endoprótesis (cm)	Tamaño de introductor recomendado (Fr)
PLL161007	8-9	10	7	12
PLL161207	10-11	12	7	12
PLL161407	12-13,5	14,5	7	12

Endoprótesis con extensor aórtico

Número de referencia	Diámetro aórtico interno previsto (mm)	Diámetro de la endoprótesis (mm)	Longitud de la endoprótesis (cm)	Tamaño de introductor recomendado (Fr)
PLA230300	19-21	23	3,3	16
PLA260300	22-23	26	3,3	16
PLA280300	24-26	28,5	3,3	16
PLA320400	27-29	32	4,5	17
PLA360400	30-32	36	4,5	18

Endoprótesis para ramas ilíacas GORE® EXCLUDER®

Componente de ramas ilíacas

Número de referencia	Diámetro del vaso ilíaco externo previsto (mm)	Diámetro del extremo ilíaco (mm)	Longitud del componente de ramas ilíacas (cm)	Tamaño de introductor recomendado (Fr)
CEB231010H	6,5-9	10	10	16
CEB231210H	10-11	12	10	16
CEB231410H	12-13,5	14,5	10	16

Componente de ilíaca interna

Número de referencia	Diámetro del vaso ilíaco interno previsto (mm)	Diámetro del extremo ilíaco (mm)	Longitud del componente de ilíaca interna (cm)	Tamaño de introductor recomendado (Fr x cm)
HGB161007H	6,5-9	10	7	12 x 45
HGB161207H	10-11	12	7	12 x 45
HGB161407H	12-13,5	14,5	7	12 x 45

Accesorios aórticos

Introductor GORE® DrySeal Flex

Número de referencia	Recomendado (Fr)	Di mínimo de introductor (mm)	De nominal de introductor (mm)	Longitud de trabajo (cm)
DSF1233	12	4.0	4.7	33
DSF1245	12	4.0	4.7	45
DSF1433	14	4.7	5.3	33
DSF1533	15	5.0	5.6	33
DSF1633	16	5.3	6.1	33
DSF1833	18	6.0	6.7	33
DSF2033	20	6.7	7.5	33
DSF2065	20	6.7	7.5	65
DSF2233	22	7.3	8.2	33
DSF2265	22	7.3	8.2	65
DSF2433	24	8.0	8.8	33
DSF2465	24	8.0	8.8	65
DSF2633	26	8.7	9.5	33
DSF2665	26	8.7	9.5	65

Catéter de balón Tri-Lobe GORE®

Número de catálogo	Tamaño (Fr)	Diámetro interno del vaso (mm)	Longitud de trabajo (cm)
BCM1634	18	16-34	104
BCL2645	18	26-42	104

Balón de oclusión y moldeado GORE®

Número de catálogo	Tamaño (Fr)	Diámetro del balón (mm)	Longitud de catéter (cm)
MOB37	10	10-37	90



W. L. GORE & ASSOCIATES, INC.

Flagstaff, AZ 86004

+65 67332882 (Asia Pacífico)

1800 680 424 (Australia/Nueva Zelanda)

00800 6334 4673 (Europa)

800 437 8181 (Estados Unidos)

928 779 2771 (Estados Unidos)

goremedical.com

 Consulte las
instrucciones de uso
eifu.goremedical.com

Consulte las *Instrucciones de uso* en eifu.goremedical.com para obtener una descripción completa de todas las advertencias, precauciones y contraindicaciones aplicables correspondientes a los mercados en los que se comercializa este producto. ^{Rx only}

Imagen de portada: Dos años de seguimiento; primer uso clínico. Imagen cortesía del Dr. Brian Peterson, St. Anthonys Medical Center; St. Louis, Misuri.

Es posible que los productos mencionados no se comercialicen en todos los mercados.
GORE, C3, EXCLUDER y sus diseños son marcas comerciales de W. L. Gore & Associates.
© 2016, 2017, 2020 W. L. Gore & Associates AV3308-ES6 MAYO 2020