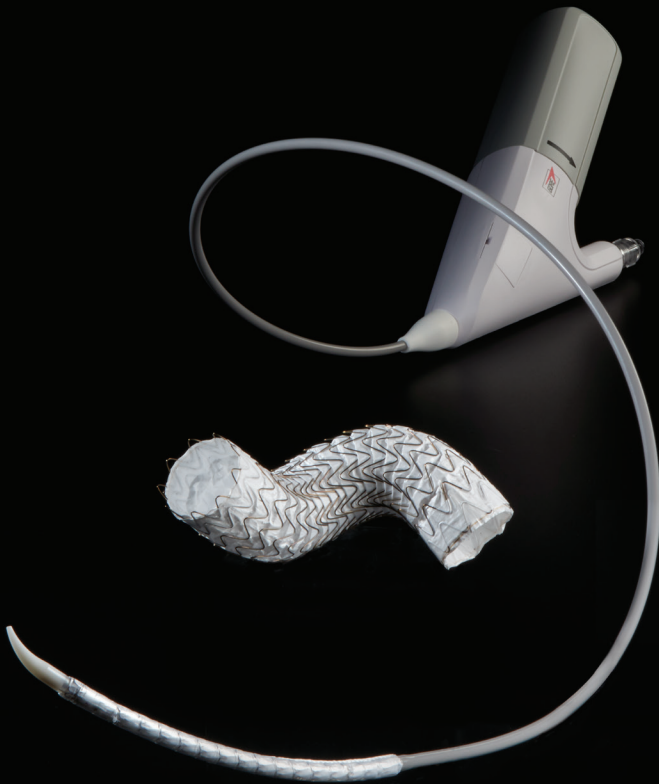




# Presentando

GORE® TAG® Conformable  
Thoracic Stent Graft with  
ACTIVE CONTROL System



Controlado.

---

Conformable.

---

Predecible.

---

Escuchando la opinión de los médicos, nuestros ingenieros e investigadores han aplicado su espíritu de innovación a las complejidades de la reparación endovascular. El resultado: un nuevo sistema que ofrece a los médicos un mayor control para unos resultados duraderos.



Incluso los pacientes con anatomías complejas, como ángulos aórticos agudos, pueden beneficiarse del Sistema de GORE® ACTIVE CONTROL.

Ahora, la reparación endovascular de aneurismas, transecciones y disecciones tipo B puede llevarse a cabo con más precisión que nunca.



### Controlado.

El Sistema de GORE® ACTIVE CONTROL es el primero que cuenta con un nuevo sistema de liberación que ofrece un despliegue en etapas controlado.

### Resultados demostrados en procedimientos complejos.

El nuevo sistema aprovecha el éxito demostrado del dispositivo GORE® TAG® Conformable, que ha demostrado unos sólidos resultados en aneurismas, transecciones y disecciones tipo B agudas y crónicas.

\* Resultados consolidados tras 5 años de seguimiento en los estudios clínicos TAG 08-01, TAG 08-02 y TAG 08-03.

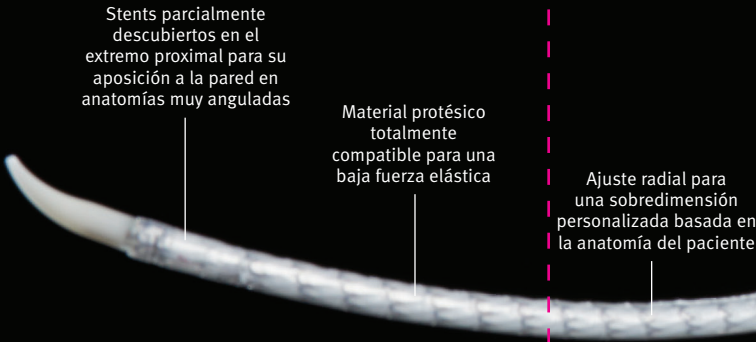
### Conformable.

Los pacientes tienen anatomías individuales con problemas únicos. El Sistema de GORE® ACTIVE CONTROL mejora la excepcional conformabilidad del stent graft, lo que facilita la aposición optimizada a la pared por la que se conoce al dispositivo GORE® TAG® Conformable.

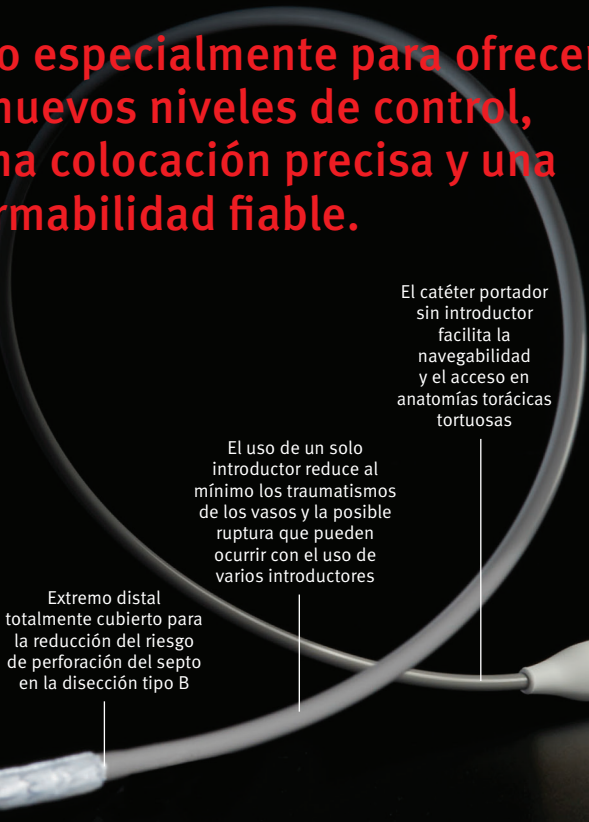
| Durante un seguimiento de cinco años*                  |        | (N = 217)                                    |       |            |     |
|--------------------------------------------------------|--------|----------------------------------------------|-------|------------|-----|
| Supervivencia al procedimiento                         | 100 %  | Isquemia de la médula espinal                | 3,7 % | Fractura   | 0 % |
| Supervivencia a 30 días                                | 95,4 % | Paraplejia                                   | 0,5 % | Compresión | 0 % |
| Libre de reintervención relacionada con el dispositivo | 93,1 % | Ruptura aórtica asociada con el área tratada | 1,8 % | Migración  | 0 % |

### Predecible.

Basado en el éxito reconocido del dispositivo GORE® TAG® Conformable que ha demostrado estar libre de reintervenciones relacionadas con el dispositivo a largo plazo (93,1 %) y unas bajas tasas de complicaciones (sin migraciones, fracturas ni compresiones).\*



### Creado especialmente para ofrecer unos nuevos niveles de control, con una colocación precisa y una conformabilidad fiable.



El uso de un solo introductor reduce al mínimo los traumatismos de los vasos y la posible ruptura que pueden ocurrir con el uso de varios introductores

El catéter portador sin introductor facilita la navegabilidad y el acceso en anatomías torácicas tortuosas

La liberación controlada con el sistema de GORE® ACTIVE CONTROL está diseñada para optimizar la precisión, angulación y aposición



# Somos pioneros en innovación en TEVAR.

- El primer stent graft torácico autorizado en Europa, EE. UU. y Japón\*
- El primer dispositivo TEVAR en alcanzar los 100.000 dispositivos distribuidos
- El primer dispositivo aprobado para el tratamiento endovascular de aneurismas, transecciones y disecciones tipo B
- El primero en contar con un nuevo sistema de liberación que ofrece un despliegue en etapas controlado
- 20 años de experiencia en TEVAR

\* Dispositivo GORE® TAG® Conformable

Obtenga más información en [goremedical.com/ctagac](http://goremedical.com/ctagac)

**INDICACIONES:** La endoprótesis vascular cubierta torácica conformable GORE® TAG® está diseñada para la reparación endovascular de todas las lesiones de la aorta torácica descendente, lo que incluye:

- Lesiones aisladas en pacientes que tengan una configuración anatómica adecuada, lo que incluye:
  - Acceso ilíaco / femoral adecuado
  - Diámetro aórtico interno entre 16 y 42 mm
  - $\geq 20$  mm de aorta no aneurismática proximal y distal a la lesión
- Disecciones de tipo B en pacientes que tengan una configuración anatómica adecuada, lo que incluye:
  - Acceso ilíaco / femoral adecuado
  - Zona de anclaje  $\geq 20$  mm proximal al desgarro de entrada principal; la extensión proximal de la zona de anclaje no debe estar seccionada
  - Diámetro en la extensión proximal de la zona de anclaje proximal entre 16 y 42 mm

**CONTRAINDICACIONES:**

- Pacientes con sensibilidad o alergias conocidas a los materiales del dispositivo
- Pacientes con procesos que puedan provocar la infección de la endoprótesis vascular  $R_{only}$



**W. L. GORE & ASSOCIATES, INC.**

Flagstaff, AZ 86004

+65 67332882 (Asia Pacífico)

1800 680 424 (Australia/New Zealand)

00800 6334 4673 (Europa)

800 437 8181 (Estados Unidos)

928 779 2771 (Estados Unidos)

[goremedical.com](http://goremedical.com)

Es posible que los productos mencionados no se comercialicen en todos los mercados.

GORE, ACTIVE CONTROL, TAG y los diseños son marcas registradas de W. L. Gore & Associates.  
© 2020 W. L. Gore & Associates, Inc.  
AZ1661-ES1 SEPTEMBER 2020