



TFG del Grado en Ingeniería de la Salud

Título del trabajo

Presentado por Pepe Pérez en Universidad de Burgos

19 de abril de 2025

Tutores: Tutor 1 – Tutor 2



D. Tutor 1, profesor del departamento de departamento, área de área. Expone:

Que el alumno D. Pepe Pérez, con DNI 123456A, ha realizado el Trabajo final de Grado en Ingeniería de la Salud titulado título del trabajo.

Y que dicho trabajo ha sido realizado por el alumno bajo la dirección del que suscribe, en virtud de lo cual se autoriza su presentación y defensa.

En Burgos, 19 de abril de 2025

 V° . B° . del Tutor: V° . B° . del Tutor:

D. Tutor 1 D. Tutor 2

Resumen

En este primer apartado se hace una ${f breve}$ presentación del tema que se aborda en el proyecto.

Descriptores

Palabras separadas por comas que identifiquen el contenido del proyecto Ej: servidor web, buscador de vuelos, android . . .

Abstract

A ${\bf brief}$ presentation of the topic addressed in the project.

Keywords

keywords separated by commas.

Índice general

Indice	general	iii
Índice	de figuras	\mathbf{v}
Índice	de tablas	vi
Introd	ucción	1
Objeti	vos	3
Conce	ptos teóricos	5
3.1.	Stents	5
3.2.	Stent inteligente basado en reguladores	8
3.3.	Estado del arte y trabajos relacionados	10
Metod	ología	15
4.1.	Investigación bibliográfica	15
4.2.	Descripción de los datos	19
4.3.	Técnicas y herramientas	19
Result	ados	23
5.1.	Resumen de resultados	23
5.2.	Discusión.	23
Conclu		25
6.1.	Aspectos relevantes	25
Lineas	de trabajo futuras	27

Bibliografí	a

IV

29

Índice de figuras

3.1.	Imagen de una endoprótesis [Centro Médico ABC, 2025]	5
3.2.	Comparación entre angioplastia con balón (a) y sin balón con	
	stent autoexpandible (b) [Endomédica, 2023] [Tupayachi, 2025].	6
3.3.	Ilustración de un stent inteligente [Herbert et al., 2022a]	10

Índice de tablas

4.1.	Ventajas y desventajas de los stents según función	20
4.2.	Resumen de los parámetros técnicos del stent inteligente	21

Introducción

Este trabajo surge a partir de lo aprendido durante las prácticas realizadas en 3º Ingenieria de la Salud en el departamento de Círugia Vascular en el Hospital Universitario de Burgos (HUBU). En la actualidad, las enfermedades cardiovasculares son una de las primeras causas de muerte tanto a nivel mundial como en España[Alianza,].

La implantación de los stents es uno de los tratamientos más empleados para tratar enferemedades como la estenosis, aneurismas, isquemias entre otras. A pesar de ello, estos dispositivos presentan algunas limitaciones como la aparición de reestenosis y trombosis, además de la falta de monitorización.

Por lo tanto, este proyecto se va a centrar en el diseño de un stent inteligente basasdo en reguladores que mejore dichas limitaciones.

Objetivos

Objetivos principales del trabajo realizado.

Este apartado explica de forma precisa y concisa cuales son los objetivos que se persiguen con la realización del proyecto. Se puede distinguir entre:

- 1. Los objetivos marcados por los requisitos del software/hardware/análisis a desarrollar.
- 2. Los objetivos de carácter técnico, relativos a la calidad de los resultados, velocidad de ejecución, fiabilidad o similares.
- 3. Los objetivos de aprendizaje, relativos a aprender técnicas o herramientas de interés.

Conceptos teóricos

3.1. Stents

Un stent o endoprótesis es un dispositivo médico compuesto por una malla metálica en forma tubular, diseñado para ser implantado en el interior de estructuras huecas del cuerpo, como vasos sanguíneos o conductos (por ejemplo: el úreter que transporta la orina), con el fin de mantener dichas estructuras abiertas y evitar obstrucciones [Instituto Nacional del Corazón, 2024].



Figura 3.1: Imagen de una endoprótesis [Centro Médico ABC, 2025]

Para la detección y localización de obstrucciones arteriales, se emplea la técnica de arteriografía, un método de diagnóstico por imagen, que permite visualizar el interior de las arterias mediante la introducción de un medio de contraste y el uso de rayo X. Esta técnica resulta fundamental para determinar la ubicación y el grado de la obstrucción, y así planificar el tratamiento adecuado. Aunque existen otras técnicas diagnósticas, como la ecografía Doppler, la tomografía computarizada (Angio-TAC) o la resonancia magnética (Angio-RM), la arteriografía sigue siendo la más utilizada en el

contexto clínico cuando se requiere una visualización detallada y precisa del sistema arterial [Salmerón Febres et al., 2011].

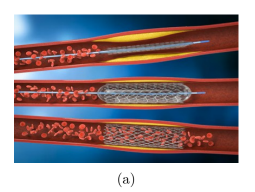
Existen procedimientos médicos para la colocación del stent, siendo la angioplastía el método más utilizado en la práctica clínica actual. Esta técnica es mínimamente invasiva y su objetivo es restaurar el flujo sanguíneo en arterias con estenosis¹ u ocluidas . Dentro de esta, se distinguen dos modalidades:

Angioplastía con balón: se emplea un catéter que contiene un pequeño globo en su extremo. Una vez que el catéter alcanza la zona de la obstrucción, el globo se infla, comprimiendo la placa arterioresclérotica contra la pared arterial.

En algunos casos, tras la angioplastía, se implanta un stent en el mismo lugar para mantener la arteria abierta de forma permanente.

Angioplastía sin balón: se emplean stent autoexpandibles como los fabricados con aleaciones de Nitinol, los cuales se despliegan automaticamete al ser liberados en el interior de la arteria, adaptándose a la anatomía del vaso.

En la siguiente figura se pueden ver las dos modalidades explicadas (ver Figura 3.2).



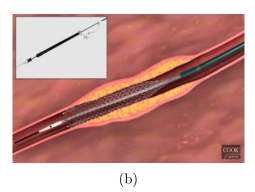


Figura 3.2: Comparación entre angioplastia con balón (a) y sin balón con stent autoexpandible (b) [Endomédica, 2023]|[Tupayachi, 2025].

¹**estenosis**: estrechamiento o constricción de un conducto o orificio.[Real Academia Española, 2001]

²**placa arterioesclérotica**: acumulación de sustancias como colesterol, grasas, calcio y otras células en las paredes internas de las arterias, lo que provoca su estrechamiento y endurecimiento.

3.1. STENTS 7

Otra técnica para la colocación del stent es la cirugía abierta . Este prodecimiento es menos frecuente y se utiliza en casos donde la angíoplastia no es viable, ya sea por riegos clínicos elevados , anatomía compleja del paciente o fallos previos en intentos de angioplastía . Al tratarse de una intervención quírurgica mayor, el tiempo de recuperación es mayor. [Salmerón Febres et al., 2011]

A pesar los avances en este campo, el uso de stents no está exento de complicaciones. Una de las más graves es la trombosis del stent, que puede aparecer en cualquier momento después de la implantación. Otra complicación relevante es la reestenosis, caracterizada por un nuevo estrechamiento en el stent debido a proliferación del tejido cicatricial. Además, pueden surgir reacciones alérgicas al material del stent. Entre las complicaciones menos comunes, pero potencialmente muy graves, se encuentra la infección del stent, que puede comprometer seriamente la salud del paciente. [Moreno, 2007]

3.1.1. Tipos de stents

Los stents se pueden clasificar según su recubrimiento o función y según el mecanismo de expansión: [Borhani et al., 2018]

Según el recubrimiento o función:

- Stents metálicos: compuestos por acero inoxidable o cromo-cobalto, sin recubrimiento adiccional. Fueron los primeros en utilizarse de forma generalizada en la práctica clínica.
 - Posteriormente han aparecido otros como los de nitinol, una aleación de níquel y titanio que presenta propiedades de memoria de forma y superelasticidad, lo que les permite introducirse en la arteria mediante angioplastia sin necesidad de balón.
- Stents farmacoactivos (SFA): incorporan una cubierta de polímero que permite la liberación controlada de fármacos antiproliferativos para prevenir reestenosis en el stent .Estos pueden tener polímero permanente o polímero biodegradable.
 - SFA con polímero permanente: utilizan un recubrimiento que no se degrada, liberando el fármaco durante un tiempo determinado.
 - SFA con polímero biodegradable: utilizan un recubrimiento que se degrada gradualmente con el tiempo, liberando el fármaco

de manera controlada mientras se degrada. La principal diferencia es que, al degradarse, el polímero biodegradable reduce los efectos adversos que podrían generar los polímeros permanentes, como inflamación o reacciones alérgicas.

■ Andamios biodegradables: son stents que ofrencen soporte temporal a la arteria ocluida y se biodegradan por completo tras el cumplimiento de su función. Los materiales utilizados son polímeros con biocompatibilidad y biorresorción³, reduciendo los efectos adversos.

Según el mecanismo de expansión:

Los stents emplean dos mecanismos fundamentales para su expansión, cada uno con características y técnicas específicas. El primer tipo, conocido como stent con balón, se implanta a través de la técnica de angioplastia con balón. Este proceso permite que el stent se expanda de forma gradual manteniendo la arteria abierta y reestableciendo el flujo sanguíneo normal.

En cambio, los stents autoexpandibles se colocan mediante una técnica de angioplastia sin balón. Estos stents están hechos de materiales con propiedades que les permiten expandirse de manera automática al ser liberados dentro de la arteria. Uno de los materiales más utilizados en su fabricación es el Nitinol, una aleación con memoria de forma que permite que el stent se expanda al alcanzar la temperatura corporal, ajustándose de manera natural al diámetro del vaso. Este mecanismo elimina la necesidad de un balón inflable, lo que facilita su colocación y reduce ciertos riesgos asociados a la técnica de angioplastia con balón.

Cabe destacar que los stents, según su recubrimiento o función, pueden clasificarse en expandibles o autoexpandibles, dependiendo de su mecanismo de expansión y las características de los materiales utilizados en su fabricación.

3.2. Stent inteligente basado en reguladores

Un stent inteligente es un dispositivo implantable que no solo cumple la función tradicional de mantener abierta la arteria, sino que integra sensores para el monitoreo en tiempo real de parámetros fisiológicos, como la presión arterial o flujo sanguíneo. A difencia de los stents convencionales, este tipo

³biorresorción: eliminación total del polímero por disolución, absorción y excreción.[Asociación Española de Enfermería en Cardiología, 2006]

de stent permite el seguimiento en tiempo real del estado de la arteria después de su implantación, facilitando la detección temprana de posibles complicaciones tales como la reestenosis o trombosis.[Herbert et al., 2022b]

3.2.1. Partes del stent inteligente

Un stent inteligente generalmente contiene los siguientes componentes:

- Base del stent: [Herbert et al., 2022b] La estructura del stent es similar a un stent métalico o farmacoactivo puediendo ser expansible con balón o autoexpandible. Además, debe permitir la integración del biosensor en la superficie interna del stent. El diseño optimizado asegura que la arteria se mantenga abierta y que el flujo sanguíneo sea adecuado.
- Biosensor: Un biosensor es un dispositivo analítico que combina un componente biológico o parámetro fisiológico con un transductor físico o químico, que permite la transformación de una señal biológica en una señal cuantificable.[Banica, 2012]
 - Existen diversos tipos de biosensores, los más relevantes para la integración en stents inteligentes son los biosensores capacitivos y los basados en tecnologías MEMS(Micro-Electro-Mechanical Systems) debido a su alta sensibilidad, bajo consumo energético y compatibilidad con la estructura del stent. [Herbert et al., 2022b]
- Sistema de Alimentación y Comunicación: Para el funcionamiento autónomo del stent inteligente, es fundamental integrar un sistema de alimentación y comunicación eficiente que no requiera baterías internas. La mayoría de los sistemas implantables que requieren energía y transmisión de información sin cables recurren a tecnologías de comunicación y alimentación inalámbrica, siendo el acoplamiento inductivo una de las estrategias más empleadas. Este enfoque utiliza campos electromagnéticos generados externamente para transferir energía al dispositivo y permitir la comunicación de datos, evitando así el uso de componentes voluminosos o invasivos. [Herbert et al., 2022a]
- Conexiones: Para el correcto funcionamiento de los sensores y sistemas de transmisión, se requieren conexiones eléctricas internas que sean biocompatibles y miniaturizadas. Estas conexiones están formadas por materiales conductores como el oro, plata o polímeros conductivos. Su función es conectar los componentes electrónicos sin comprometer

la integridad mecánica del dispositivo ni su compatibilidad con el entorno biológico. [Chen et al., 2018]

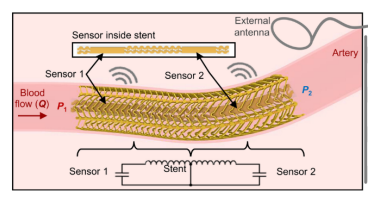


Figura 3.3: Ilustración de un stent inteligente [Herbert et al., 2022a]

En la figura 3.3 se puede visualizar un stent inteligente con todas las partes mencionadas.

A pesar de los avances recientes, los stents inteligentes todavía presentan retos técnicos importantes, como la miniaturización, la autonomía energética o la integración efectiva de los sensores. En la siguiente sección se abordarán los principales desarrollos e investigaciones actuales en este campo.

3.3. Estado del arte y trabajos relacionados.

El campo de los stents inteligentes ha experimentado avances significativos en los últimos años, impulsados por el objetivo de mejorar el seguimiento y tratamiento de enfermedades cardiovasculares. Estos dispositivos con sensores integrados permiten monitorear los parámetros fisiológicos en tiempo real, lo que abre nuevas posibilidades para la personalización y seguridad de los tratamientos. A continuación, se presenta una revisión de artículos sobre el desarrollo y avances en la tecnología de stents inteligentes.

1. Fully implantable wireless batteryless vascular electronics with printed soft sensors for multiplex sensing of hemodynamics [Herbert et al., 2022a]

Este artículo describe un stent inteligente con sensores flexibles de presión. El dispositivo es capaz de medir los parámetros de presión arterial, flujo sanguíneo y la frecuencia cardíaca. Este dispositivo es capaz de funcionar a largo plazo y fue probado con éxito en modelos

animales.

Características Técnicas

- Material base: Multimaterial (Acero inoxidable, poliamida(PI), Oro(Au), Parylene C)
- Sensor: Sensor de presión formado por 3 capas (Poliamida, nanopartículas de plata y polidimetilsiloxano(PDMS)).
- Sistema de monitoreo inalámbrico: Sistema de resonacia LC (circuito compuesto por una bobina(L) y un condesador (C) que oscila a un frecuencia determinada), sin cables.

Resultados: El sistema permitió la monitorización precisa de parámetros hemodinámicos, como la presión arterial y el pulso, con alta resolución. Además mostró un funcionamiento fiable y prolongado en modelos animales.

2. Enabling Angioplasty-Ready Smart Stents to Detect In-Stent Restenosis and occlusion [Chen et al., 2018]

Este artículo describe un stent inteligente que detecta trombosis y reestenosis de forma no invasiva. El dispositivo está compuesto por un sensor de presión y un sistema de comunicación inalámbrica basado en resonancia electromagnética. El sensor cambia sus propiedades eléctricas (capacitancia e inductancia) en función de la presión sanguínea y deformación del stent, permitiendo el monitoreo remoto de alteraciones hemodinámicas asociadas a complicaciones vasculares. Este dispositivo fue validado *in vitro* e *in vivo* en modelos porcinos, mostrando gran resolución y sensibilidad para la detección de eventos obstructivos.

Características Técnicas

- Material base: Stent de acero inoxidable con recubrimiento de oro (Au) para mejorar la conductividad eléctrica y la resolución de señal.
- Sensor: Sensor capacitivo de presión.
- Sistema de monitoreo inalámbrico: Sistema LC (bobina + condensador) cuya frecuencia de resonancia varía según las cambios detectados por el sensor.

Resultados: El sistema permitió la monitorización inalámbrica de cambios en los parámetros fisiológicos de forma precisa y confiable, además mostrar su capacidad para identificar reestenosis o trombosis tempranas.

3. A Single-Connector Stent Antenna for Intravascular Monitoring Applications [Liu et al., 2019]

Este artículo presenta el diseño y validación de un stent inteligente con capacidad de detección no invasiva de trombosis y restenosis mediante monitorización inalámbrica. A diferencia de dispositivos anteriores, este integra una antena directamente en la estructura del stent. A su vez, contiene un sensor de presión que detecta los cambios en la presión sanguínea intravascular, lo que permite detectar variaciones asociadas a eventos obstructivos. El dispositivo fue evaluado mediante simulaciones electromagnéticas y mecánicas.

Características Técnicas

- Material base: Aleación de cobalto-cromo L-605, seleccionada por su alta biocompatibilidad, resistencia mecánica y buen comportamiento electromagnético.
- Sensor: Sensor de presión
- Sistema de monitoreo inalámbrico: Antena integrada en la propia estructura del stent.

Resultados: Se presenta un nuevo sistema de comunicación integrado en el stent con el objetivo contribuir al desarrollo de las comunicaciones inalámbricas implantables y la monitorización intravascular de enfermedades cardiovasculares.

4. Intelligent telemetric stent for wireless monitoring of intravascular pressure and its in vivo testing[Chen et al., 2014] Este artículo presenta el diseño un stent inteligente con capacidad de detección reestenosis. El sistema incorpora un sensor de presión capacitivo que detecta variaciones en la presión sanguínea, permitiendo la identificación temprana de complicaciones. El dispositivo se evaluó mediante pruebas in vitro y ensayos in vivo en un modelo porcino con injerto de bypass, demostrando su funcionamiento como sensor pasivo sin baterías, capaz de transmitir datos por acoplamiento inductivo.

Características Técnicas

- Material base: Acero inoxidable con recubrimiento de oro para reducir la resistencia eléctrica y aumentar la sensibilidad electromagnética.
- Sensor: Sensor capacitivo MEMS de presión

- Sistema de monitoreo inalámbrico: Antena resonante integrada en la estructura helicoidal del stent, que forma un circuito LC en conjunto con el sensor.
- Recubrimiento: Parylene C garantiza el aislamiento eléctrico y compatibilidad biológica sin afectar la sensibilidad del sensor.

Resultados: Se logró una detección inalámbrica de presión sanguínea en entornos in vitro e in vivo. Aunque se identificaron limitaciones como fallos eléctricos por manipulación y formación de coágulos, el estudio demuestra la viabilidad del sistema para monitorización de presión intravascular.

Metodología

4.1. Investigación bibliográfica

Se ha llevado a cabo una revisión bibliográfica orientada a comprender los componentes escogidos en estado del arte en el ámbito de los stents arteriales. Esta investigación resulta esencial para fundamentar correctamente el diseño conceptual propuesto y para identificar las limitaciones presentes en las soluciones actuales.

4.1.1. Selección de la base del stent

A continuación, se presenta una comparación de los principales tipos de stents utilizados en la práctica clínica, detallando sus ventajas y desventajas (ver Tabla 4.1).Las referencias asocialdas a la información de la tabla son [Benedetta et al., 2018, Hara et al., 2006, Naseem et al., 2017, Iqbal et al., 2013, Borhani et al., 2018]

Tras analizar las principales características de los distintos tipos de stents disponibles según la función, en este trabajo se ha optado por el desarrollo de un **stent metálico** como base del diseño. Esta decisión se debe a su alta resistencia mecánica, mayor facilidad de fabricación y fiabilidad estructural, ya que estas características van a facilitar la integración de sensores y componentes electrónicos. Aunque presentan una mayor tasa de reestenosis y trombosis en comparación con otras alternativas, la incorporación de sensores y tecnologías en este diseño busca reducir dichas limitaciones, proporcionando un enfoque más personalizado y con un mejor seguimiento post-implantación .

Dentro de los materiales metálicos comúnmente empleados en la fabricación de stents, destacan el acero inoxidable (aleación 316L), las aleaciones de cobalto-cromo (Co-Cr) y el Nitinol (aleación níquel-titanio), siendo este último el material seleccionado para el diseño propuesto en este trabajo.

En primer lugar, el Nitinol presenta la propiedad de superelasticidad, lo que le permite recuperar su forma original tras una deformación considerable sin perder integridad estructural. Esta característica resulta esencial para su autoexpansión, permitiéndole adaptarse de forma suave a las paredes arteriales sin necesidad de un balón expansor. A diferencia de materiales como el acero inoxidable 316L, que presentan una menor elasticidad y mayor rigidez, el Nitinol ofrece mayor flexibilidad y mejor adaptación al vaso, lo que contribuye a reducir el riesgo de daño en el interior de la arteria. Asimismo, frente a las aleaciones Co-Cr, el Nitinol presenta una biocompatibilidad adecuada y una resistencia a la corrosión óptima, gracias a la formación espontánea de una capa superficial de óxido de titanio (TiO₂) que actúa como barrera protectora .[Stoeckel et al., 2004]

Otra ventaja clave del Nitinol es su naturaleza no ferromagnética, lo que no solo lo hace compatible con técnicas de imagen como la resonancia magnética (MRI), sino que además minimiza las posibles interferencias electromagnéticas que podrían afectar negativamente el funcionamiento del sistema inalámbrico de comunicación del stent inteligente[Stoeckel et al., 2004] . Esto representa una ventaja clara frente a otros metales y permite prescindir de arquitecturas multicapa complejas, como aquellas descritas en el estado del arte que utilizan acero inoxidable combinado con capas de poliamida (PI), oro (Au) y Parylene C para evitar interferencias en sistemas inalámbricos.

4.1.2. Selección del tipo de sensor

En los últimos años, la integración de biosensores en el ámbito médico ha experimentado un notable crecimiento, impulsada por la tendencia hacia tratamientos personalizados y la necesidad de obtener parámetros fisiológicos en tiempo real. Estos dispositivos se han convertido en herramientas fundamentales para el diagnóstico, seguimiento y prevención de enfermedades, ya que permiten obtener información precisa y continua sobre el estado del paciente.

Entre los tipos más relevantes se encuentran los biosensores piezoeléctricos, que operan mediante el efecto piezoeléctrico y detectan cambios mecánicos como presión o vibraciones a partir de la variación de masa

sobre la superficie del sensor. También están los biosensores químicos, que pueden ser enzimáticos o electroquímicos, y se utilizan para identificar concentraciones específicas de analitos a través de reacciones químicas controladas. Los biosensores ópticos, por su parte, se basan en fenómenos como la absorción, fluorescencia o refracción de la luz para detectar biomoléculas específicas. En el caso de los inmunosensores, estos emplean la unión específica entre anticuerpos y antígenos para identificar proteínas, patógenos u otros marcadores biológicos con alta precisión. Finalmente, los biosensores capacitivos funcionan midiendo variaciones en la capacitancia entre dos electrodos, provocadas por cambios de presión o deformaciones en el entorno del sensor. [Hemdan et al., 2024]

Para el desarrollo de este proyecto, se ha seleccionado el sensor capacitivo como componente principal que va a capaz de detectar reestenosis y trombosis. Esta elección se basa en el análisis del estado del arte, donde este tipo de sensor es el más utilizado debido a varias ventajas clave. En primer lugar, presenta una alta sensibilidad y resolución, permitiendo detectar variaciones de presión y deformaciones mínimas en la estructura del stent[Herbert et al., 2022a, Chen et al., 2018].

En segundo lugar, se ha optado por este sensor por su facilidad de integración con sistemas inalámbricos [Chen et al., 2014] eliminando así la necesidad de baterías o cables.

Dado su desarrollo presenta ciertos desafíos técnicos, especialmente en lo referente a la miniaturización (reducir el tamaño) mediante la tecnología MEMS y estabilidad del sistema, se ha decidido emplear un diseño basado en sensor capacitivo ya validado experimentalmente tal como se presenta en la siguiente referencia [Herbert et al., 2022a]. El sensor está formado por tres capas: una capa inferior de poliamida (PI) que actúa como base dieléctrica, electrodos de nanopartículas de plata (AgNP) que detectan las variaciones de presión y una encapsulación con PDMS (polidimetilsiloxano) que protege y aísla el sensor.

4.1.3. Selección del sistema de comunicación

Uno de los mayores desafíos en el diseño de dispositivos médicos implantables es la implementación de un sistema de comunicación que sea eficiente, biocompatible y no requiera baterías. En este proyecto se han considerado distintas alternativas tecnológicas, cada una con sus ventajas y limitaciones.

La comunicación por radiofrecuencia (RF) utiliza microchips alimentados mediante baterías o sistemas de recolección de energía para transmitir datos de forma eficiente. No obstante, presenta limitaciones importantes relacionadas con el tamaño del dispositivo, la duración limitada de las baterías y posibles problemas de biocompatibilidad. [CHOW et al., 2009]

Otra opción explorada es la comunicación óptica, que se basa en la transmisión de datos mediante señales de luz. Este enfoque presenta ventajas como una alta capacidad de transferencia de información y una mayor inmunidad al ruido electromagnético. Sin embargo, su aplicación en el cuerpo humano, especialmente en entornos como el sistema vascular, se ve considerablemente limitada por fenómenos como la absorción y dispersión de la luz en los tejidos biológicos, lo que reduce la eficiencia y el alcance de la transmisión. [Boulogeorgos et al., 2020]

Cabe señalar que ni la radiofrecuencia ni la comunicación óptica son compatibles con el sensor capacitivo seleccionado.

Por otro lado, se consideró el acoplamiento capacitivo, que permite la transferencia de energía y datos a través de placas capacitivas. Esta tecnología es sencilla y eficiente en ciertos contextos, pero su rendimiento puede verse muy afectada por las variaciones en el entorno biológico. Los componentes del cuerpo interfieren con los campos eléctricos, reduciendo considerablemente la eficiencia de la transferencia. [Koruprolu et al., 2018]

Finalmente, se optó por el uso del acoplamiento inductivo resonante mediante un circuito LC como sistema de comunicación para este diseño. Esta tecnología ha demostrado ser la más adecuada, ya que permite la integración de bobinas de pequeño tamaño dentro de la estructura del stent sin comprometer su funcionalidad mecánica. Al no requerir baterías internas, se eliminan los riesgos asociados a la toxicidad y se incrementa la vida útil del dispositivo. Además, este sistema es el más empleado en los artículos analizados en el Estado del arte, demostrando así precisión, fiabilidad y viabilidad en entornos in vivo.

4.1.4. Conexiones

Para garantizar la funcionalidad del stent inteligente, es necesario establecer conexiones seguras entre los distintos elementos electrónicos, como el sensor capacitivo y las bobinas del sistema de comunicación. Dado el tamaño reducido del dispositivo y las condiciones al ser un entorno biológico, se ha optado por pistas conductoras impresas directamente sobre la estructura del stent. Este tipo de conexión permite una alta precisión y ocupa muy poco espacio. Además, evita los problemas asociados al uso de cables o adhesivos, como roturas por fatiga o procesos de degradación.

4.2. Descripción de los datos.

En la siguiente tabla 4.2 se resumen los parámetros técnicos más relevantes utilizados en el diseño del stent inteligente. Para más información, diríjase al $anexo\ D$.

Breve descripción de los datos. En caso de tratarse de un trabajo donde los datos son muy importantes, puede haber explicaciones extra en el anexo correspondiente.

4.3. Técnicas y herramientas.

Esta parte de la memoria tiene como objetivo presentar las técnicas metodológicas y las herramientas de desarrollo que se han utilizado para llevar a cabo el proyecto. Si se han estudiado diferentes alternativas de metodologías, herramientas, bibliotecas se puede hacer un resumen de los aspectos más destacados de cada alternativa, incluyendo comparativas entre las distintas opciones y una justificación de las elecciones realizadas. No se pretende que este apartado se convierta en un capítulo de un libro dedicado a cada una de las alternativas, sino comentar los aspectos más destacados de cada opción, con un repaso somero a los fundamentos esenciales y referencias bibliográficas para que el lector pueda ampliar su conocimiento sobre el tema.

Tipo de Stent	Ventajas	Desventajas		
Stents Metáli- cos Convencio- nales (SM)	 Alta resistencia mecánica (soporta grandes fuerzas sin deformarse, romperse o fallar). Sencillez en la fabricación. Menor costo comparado con SFA o AB. Resultados predecibles en rendimiento mecánico. 	 Alta tasa de reestenosis. Requiere terapia antiplaquetaria a largo plazo. Mayor riesgo de trombosis. No promueve endotelización adecuada (formación incorrecta del revestimiento interno de los vasos). 		
Stents Far- macoactivos con Polímero Permanente (SFA-PP)	 Liberación controlada de fármacos antiproliferativos. Reducción de la reestenosis frente a SM. Mejores resultados clínicos a corto plazo. 	 Posible inflamación crónica por el polímero. Riesgo de trombosis a largo plazo. Requiere terapia antiplaquetaria prolongada. 		
Stents Far- macoactivos con Polímero Biodegradable (SFA-PB)	 Degradación del polímero tras liberación del fármaco. Menor inflamación y trombosis a largo plazo. Resultados comparables o superiores a SFA-PP. 	 Variabilidad en la degradación según diseño. Falta de estudios con resultados concluyentes para conocer el efecto a largo plazo. 		
Andamios Biodegradables (AB)	 Soporte temporal a la arteria. Totalmente degradable. Favorecen a una endotelización adecuada (formación incorrecta del revestimiento interno de los vasos). Facilita futuras intervenciones. 	 Posibles problemas de biorresorción. Dificultad para visualizarlos durante la angioplastía (no son tan radiopacos). Riesgos de inestabilidad estructural durante la degradación. 		

Tabla 4.1: Ventajas y desventajas de los stents según función

Parámetro	Valor			
Stent				
Diámetro expandido	3.55 mm			
Longitud total	20 mm			
Material del stent	Nitinol			
Número de hilos	6 hilos			
Sensor Capacitivo				
Ubicación	Superficie interna del stent			
Dimensiones	$1~\mathrm{mm} \times 15~\mathrm{mm}$			
Material	(Poliamida + Nanopartículas de plata + PDMS)			
Sistema de Comunicación				
Tecnología	Acoplamiento inductivo resonante (circuito LC)			
Formado	(Bobinas (Oro) + Condensa- dor(Sensor capacitivo)			
Conexiones				
Material conductor	Oro			
Recubrimiento	Poliamida			

Tabla 4.2: Resumen de los parámetros técnicos del stent inteligente

Resultados

5.1. Resumen de resultados.

Breve resumen de los resultados. En caso de ser un trabajo muy experimental, los resultados completos pueden aparecer en su anexo correspondiente.

Debería haber una correspondencia entre los objetivos y los resultados explicados en esta sección

5.2. Discusión.

Discusión y análisis de los resultados obtenidos.

Conclusiones

Todo proyecto debe incluir las conclusiones que se derivan de su desarrollo. Éstas pueden ser de diferente índole, dependiendo de la tipología del proyecto, pero normalmente van a estar presentes un conjunto de conclusiones relacionadas con los resultados del proyecto y un conjunto de conclusiones técnicas.

6.1. Aspectos relevantes.

Este apartado pretende recoger los aspectos más interesantes del desarrollo del proyecto, comentados por los autores del mismo.

Debe incluir los detalles más relevantes en cada fase del desarrollo, justificando los caminos tomados, especialmente aquellos que no sean triviales.

Puede ser el lugar más adecuado para documentar los aspectos más interesantes del proyecto y también los resultados negativos obtenidos por soluciones previas a la solución entregada.

Este apartado, debe convertirse en el resumen de la experiencia práctica del proyecto, y por sí mismo justifica que la memoria se convierta en un documento útil, fuente de referencia para los autores, los tutores y futuros alumnos.

Lineas de trabajo futuras

Este capítulo debería ser informe crítico indicando cómo se puede mejorar el proyecto, o cómo se puede continuar trabajando en la línea del proyecto realizado.

Bibliografía

- [Alianza,] Alianza, C. El 27 [Accessed 13-02-2025].
- [Asociación Española de Enfermería en Cardiología, 2006] Asociación Española de Enfermería en Cardiología (2006). Procedimiento con colocación de endoprótesis. https://enfermeriaencardiologia.com/wp-content/uploads/proced_06.pdf.
- [Banica, 2012] Banica, F.-G. (2012). Chemical Sensors and Biosensors: Fundamentals and Applications. John Wiley & Sons, first edition.
- [Benedetta et al., 2018] Benedetta, T., Alessio, M., Iacopo, B. G., and Carlo, D. M. (2018). Breve historia de los stents coronarios. Revista Española de Cardiología, 71(5):311-414.
- [Borhani et al., 2018] Borhani, S., Hassanajili, S., Ahmadi Tafti, S. H., and Rabbani, S. (2018). Cardiovascular stents: overview, evolution, and next generation. *Progress in Biomaterials*, 7(3):175–205.
- [Boulogeorgos et al., 2020] Boulogeorgos, A.-A. A., Trevlakis, S. E., and Chatzidiamantis, N. D. (2020). Optical wireless communications for in-body and transdermal biomedical applications.
- [Centro Médico ABC, 2025] Centro Médico ABC (2025). Stent coronario, ¿cómo funciona? Consultado el 7 de abril de 2025.
- [Chen et al., 2018] Chen, X., Assadsangabi, B., Hsiang, Y., and Takahata, K. (2018). Enabling angioplasty-ready "smart" stents to detect in-stent restenosis and occlusion. *Advanced Science*, 5(5):1700560.

30 BIBLIOGRAFÍA

[Chen et al., 2014] Chen, X., Brox, D., Assadsangabi, B., Hsiang, Y., and Takahata, K. (2014). Intelligent telemetric stent for wireless monitoring of intravascular pressure and its in vivo testing. *Biomedical Microdevices*, 16(5):745–759.

- [CHOW et al., 2009] CHOW, E. Y., BEIER, B. L., FRANCINO, A., CHAP-PELL, W. J., and IRAZOQUI, P. P. (2009). Toward an implantable wireless cardiac monitoring platform integrated with an fda-approved cardiovascular stent. *Journal of Interventional Cardiology*, 22(5):479–487.
- [Endomédica, 2023] Endomédica (2023). Intervencionismo periférico | zilver ptx animación.
- [Hara et al., 2006] Hara, H., Nakamura, M., Palmaz, J. C., and Schwartz, R. S. (2006). Role of stent design and coatings on restenosis and thrombosis. *Advanced Drug Delivery Reviews*, 58(3):377–386. Drug-Eluting Stents: an Innovative Multidisciplinary Drug Delivery Platform.
- [Hemdan et al., 2024] Hemdan, M., Ali, M. A., Doghish, A. S., Mageed, S. S. A., Elazab, I. M., Khalil, M. M., Mabrouk, M., Das, D. B., and Amin, A. S. (2024). Innovations in biosensor technologies for healthcare diagnostics and therapeutic drug monitoring: Applications, recent progress, and future research challenges. *Sensors*, 24(16).
- [Herbert et al., 2022a] Herbert, R., Elsisy, M., Rigo, B., Lim, H. R., Kim, H., Choi, C., Kim, S., Ye, S. H., Wagner, W. R., Chun, Y., and Yeo, W. H. (2022a). Fully implantable batteryless soft platforms with printed nanomaterial-based arterial stiffness sensors for wireless continuous monitoring of restenosis in real time. *Nano Today*, 46:101557.
- [Herbert et al., 2022b] Herbert, R., Lim, H.-R., Rigo, B., and Yeo, W.-H. (2022b). Fully implantable wireless batteryless vascular electronics with printed soft sensors for multiplex sensing of hemodynamics. *Science Advances*, 8(19):eabm1175.
- [Instituto Nacional del Corazón, 2024] Instituto Nacional del Corazón, l. P. y. l. S. N. (2024). Endoprótesis (stents). Última actualización: 30 de octubre de 2024.
- [Iqbal et al., 2013] Iqbal, J., Onuma, Y., Ormiston, J., Abizaid, A., Waksman, R., and Serruys, P. (2013). Bioresorbable scaffolds: rationale, current status, challenges, and future. *European Heart Journal*, 35(12):765–776.

BIBLIOGRAFÍA 31

[Koruprolu et al., 2018] Koruprolu, A., Erfani, R., Mohseni, P., and Nag, S. (2018). Capacitive wireless power and data transfer for implantable medical devices.

- [Liu et al., 2019] Liu, C.-H., Chen, S.-C., and Hsiao, H.-M. (2019). A single-connector stent antenna for intravascular monitoring applications. *Sensors*, 19(21).
- [Moreno, 2007] Moreno, R. (2007). Seguimiento del tratamiento antiagregante tras la implantación de stent coronario. Revista del Ministerio de Sanidad, 31(3).
- [Naseem et al., 2017] Naseem, R., Zhao, L., Liu, Y., et al. (2017). Experimental and computational studies of poly-l-lactic acid for cardiovascular applications: recent progress. *Mechanics of Advanced Materials and Modern Processes*, 3(13).
- [Real Academia Española, 2001] Real Academia Española (2001). Estenosis. Consultado el 15 de abril de 2025.
- [Salmerón Febres et al., 2011] Salmerón Febres, L. M., Al-Raies Bolaños, B., Blanes Mompó, J. I., Collado Bueno, G., Cuenca Manteca, J., Fernandez Gonzalez, S., Linares Palomino, J. P., López Espada, C., Martínez Gámez, J., and Serrano Hernando, J. (2011). Guía de actuación en técnicas y procedimientos endovasculares del sector infrainguinal. *Angiología*, 63(3):119–142.
- [Stoeckel et al., 2004] Stoeckel, D., Pelton, A., and Duerig, T. (2004). Stents autoexpandibles de nitinol: consideraciones sobre el material y el diseño. *European Radiology*, 14:292–301.
- [Tupayachi, 2025] Tupayachi, O. (2025). Provisional vs. técnica de dos stents en tci no complejo: seguimiento a 3 años del ebc-main. SOLACI.