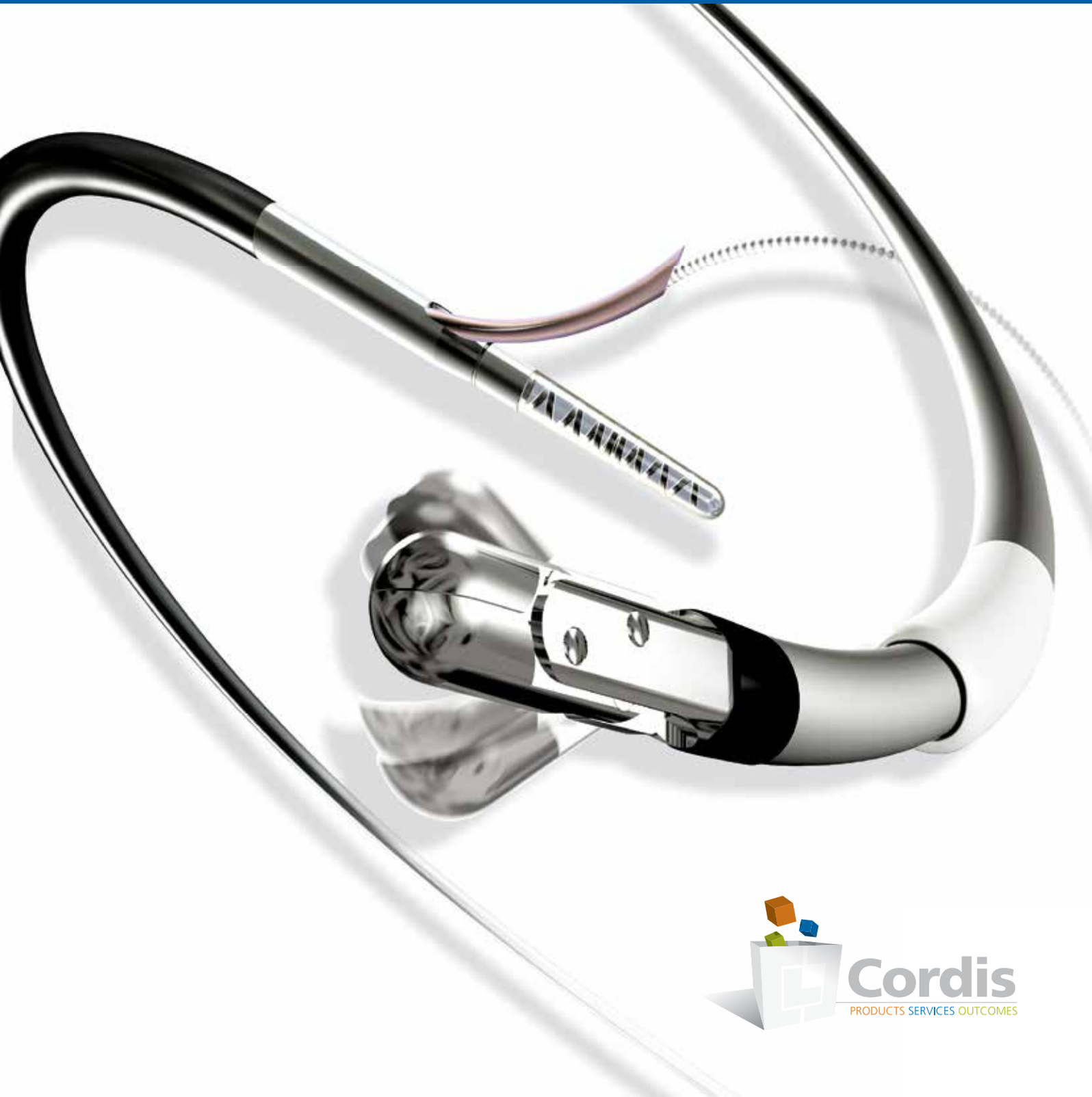


Tecnologias para Oclusão Total Crônica (CTO)



Cateter de Reentrada OUTBACK LTD™

Dispositivo de Reentrada para o Lúmen Verdadeiro



Retornar para o lúmen verdadeiro com facilidade e precisão

“Há várias oclusões arteriais desafiadoras nas quais o cateter de reentrada comprovou ser indispensável.” *Dr. Amman Bolia, Leicester Royal Infirmary, UK*

Orientação e posicionamento preciso da cânula de reentrada em direção ao lúmen verdadeiro, no ponto de reconstituição, para assegurar resultados ótimos ao paciente.

Não há necessidade de equipamento de visualização adicional.



Localizar

O correto posicionamento e a orientação da cânula de nitinol em direção ao lúmen verdadeiro, na localização exata, são realizados de forma direta com uma marca radiopaca altamente visível na forma de “L”.

Ajustar

A confirmação do alinhamento desejado no local de reentrada é realizada pela marca radiopaca na forma de “T” (visualizada com visão ortogonal de 90 graus). Para o ajuste simples e exato da orientação in vivo, o cateter proporciona uma resposta de torque um para um.

Colocar

A liberação da cânula de nitinol de calibre 2.2 (gauge) para a reentrada no lúmen verdadeiro no ponto de reconstituição, é facilitada devido ao sistema.

Controle de torque eficaz

O corpo aramado do cateter possibilita uma manobra fácil e rápida do Cateter de Reentrada OUTBACK LTD™ em direção ao local pretendido.

Ajuda a reduzir o tempo sob fluoroscopia

Em média, a reentrada leva apenas oito minutos.¹ Reduzir o tempo de exposição à radiação também ajuda a aumentar o rendimento do procedimento.

Referência:

1. Outback Catheter - Procedural Success Rates – Dados em arquivo, Cordis.

Cateter de Recanalização FRONTRUNNER XP™

Dispositivo de Cruzamento da Oclusão Total Crônica (CTO)



Cruzar as oclusões totais com confiança

A tecnologia de microdissecção cega controlada (BMD) cria um microcanal através de uma oclusão e permite cruzamento rápido, seguro e eficaz das oclusões totais crônicas.

Facilitando a colocação do fio-guia.



Passo 1

O FRONTRUNNER XP™ é facilmente posicionado em uma oclusão, usando o Microcateter Guia. A ponta cega atinge a lesão penetrando em sua capa proximal. As mandíbulas atuadoras do Cateter para Oclusão Total Crônica FRONTRUNNER XP™ transmite força suficiente para microdissecar a placa, minimizando a embolização.

Passo 2

Com ajuda do Microcateter Guia, o FRONTRUNNER XP™ continua a abrir a placa para criar um canal através da oclusão.

Passo 3

Assim que o canal foi criado, o Microcateter Guia possibilita que um fio-guia convencional seja colocado através da oclusão.

Minimiza o risco da perfuração do vaso

É criado um caminho para o Microcateter Guia (MGC), através da oclusão, pela ponta cega distal, atraumática e moldável do FRONTRUNNER XP™.

Abordagem integrada ao sistema

Obtém-se o suporte variável ao avançar e retrain o Microcateter Guia 4.5F.

Controle de torque eficaz

O corpo aramado do cateter aumenta a capacidade de manobra e direção.



Tecnologias para Oclusão Total Crônica (CTO)

Informações:

Cateter de Reentrada OUTBACK LTD™			
Código do Produto	Comprimento útil (cm)	Compatibilidade do introdutor (F)	Perfil de cruzamento (F)
OTB42120	120	6	5.9

Cateter de recanalização FRONTRUNNER XP™ CTO			
Código do produto	Comprimento útil (cm)	Compatibilidade do introdutor (F)	Perfil de cruzamento (F)
FBS 3990	90	6	3.1
FBP 39140	140	6	3.1

Microcateter Guia				
Código do produto	Comprimento geral	Comprimento útil (cm)	Compatibilidade do introdutor (F)	Perfil de cruzamento (F)
MGC 3990	82	76	6	4.5
MGX 39140	132	126	6	4.5

LONG S.M.A.R.T.®				
Código do produto (Comprimento do sistema de entrega: 120cm)	Configuração do stent (D x C, mm)	Diâmetro do stent expandido (mm)	Comprimento do stent expandido (mm)	Diâmetro min-máx do vaso (mm)
C06120MV	6 x 120	6	120	4-5
C07120MV	7 x 120	7	120	5-6
C08120MV	8 x 120	8	120	5-6
C06150MV	6 x 150	6	150	4-5
C07150MV	6 x 150	7	150	5-6

SAVVY® LONG					
Código do produto	DE do Balão x comprimento (mm x cm)	Pressão de ruptura (atm)	Compatibilidade de introdutor (F)	Comprimento do corpo (cm)	
				80	120
436-2012	2 x 12	15	4	S	L
436-2015	2 x 15	15	4	S	L
436-2022	2 x 22	15	4	S	L
436-2512	2.5 x 12	15	4	S	L
436-2515	2.5 x 15	15	4	S	L
436-3012	3 x 12	15	4	S	L
436-3015	3 x 15	15	4	S	L
436-3022	3 x 22	15	4	S	L
436-3512	3.5 x 12	15	4	S	L
436-3515	3.5 x 15	15	4	S	L
436-3522	3.5 x 22	15	4	S	L
436-4012	4 x 12	15	4	S	L
436-4015	4 x 15	15	4	S	L
436-4022	4 x 22	15	4	S	L
436-5012	5 x 12	13	4	S	L
436-5015	5 x 15	13	4	S	L
436-5022	5 x 22	13	5	S	L
436-6012	6 x 12	12	4	S	L
436-6015	6 x 15	12	4	S	L
436-6022	6 x 22	12	4	S	L

OUTBACK LTD™ Catheter .014" guidewires (300 cm)				
Guias com transição com pontos de solda não são recomendadas para utilização com OUTBACK LTD™ Catheter				
Código do Produto	Produto	Comprimento (cm)	Flexibilidade da Ponta	Formato da Ponta
595-X014	ATW™ All Track Wire	300	Floppy	Reta
595-Y014	ATW™ All Track Wire	300	Floppy	J
595-EX014	ATW™ All Track Wire	300	Floppy	Reta
595-EY014	ATW™ All Track Wire	300	Floppy	J
507-114X	STABILIZER® Plus Guidewire	300	Supersoft	Straight
507-114Y	STABILIZER® Plus Guidewire	300	Supersoft	J
527-914X	STABILIZER® XS Guidewire	300	Supersoft	Straight
527-914Y	STABILIZER® XS Guidewire	300	Supersoft	J

Informações Importantes:

Antes de usar, consulte as "Instruções de Uso" fornecidas com estes dispositivos, em relação às indicações, contraindicações, efeitos colaterais, procedimento sugerido, advertências e precauções. Como parte da política da Cordis para desenvolvimento contínuo de produtos, nos reservamos o direito de alterar as especificações de produto sem notificação prévia.

©Johnson & Johnson do Brasil Ind. e Com. de Produtos para Saúde Ltda., 2012. Todos os direitos reservados.

Johnson & Johnson Medical Brasil, uma divisão de Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda.
Rua Gerivatiba, 207 - São Paulo, SP • CEP 05501-900 • SAC: 0800 7075420
Responsável Técnico: Nancy M. R. B. Lopes - CRF-SP nº 10.965 • Impresso em Julho/2012
Distribuído de Julho/2012 a Julho/2013 - BRMRCOR 4837
Registro ANVISA nº: Stents de nitinol Cordis SMART: 80145901166/ Cateter periférico para PTA SAVVY LONG: 80145901108/ Cateter de reintrodução OUTBACK LTD: 80145900965 / Fio guia dirigível Cordis: 10132590526 / Cateter XP CTO: 80145900966

