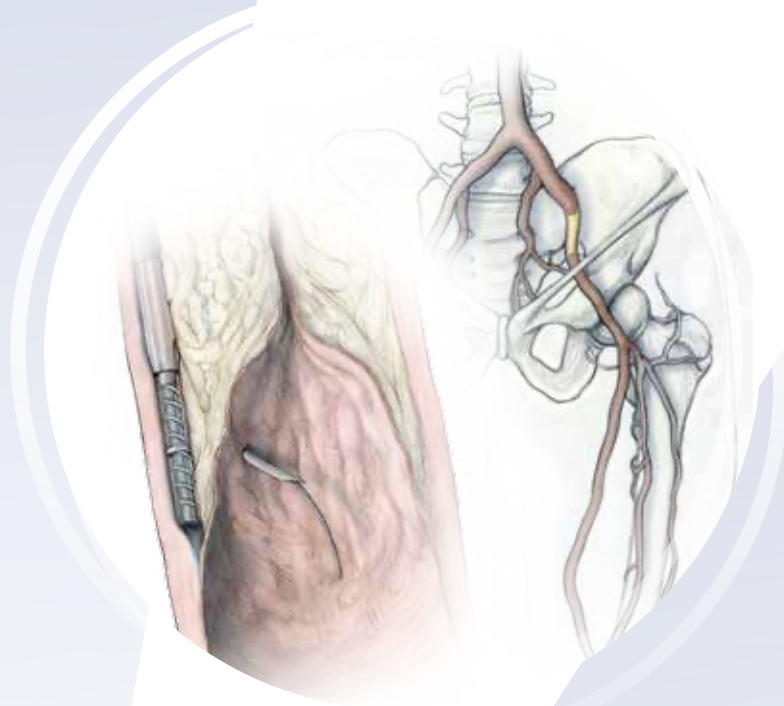


OUTBACK™ Elite

Cateter de Reentrada

**Precisão Verdadeira
Controle Verdadeiro
Lúmen Verdadeiro**



OUTBACK™ Elite

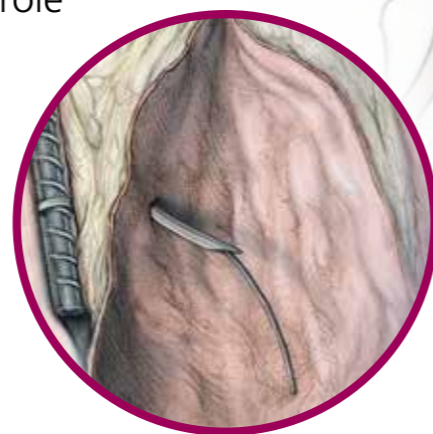
Cateter de Reentrada

O **Cateter de Reentrada OUTBACK® Elite** permite reentrar de forma mais rápida e mais precisa no lúmen verdadeiro nos casos mais desafiadores.¹

- NOVO! Peça de mão ergonômica para um maior controle
- Maior precisão de reentrada no sítio-alvo¹
- Cânula Robusta de Nitinol



Agora
Apresentando
**NOVA Peça
de Mão mais
ergonômica**



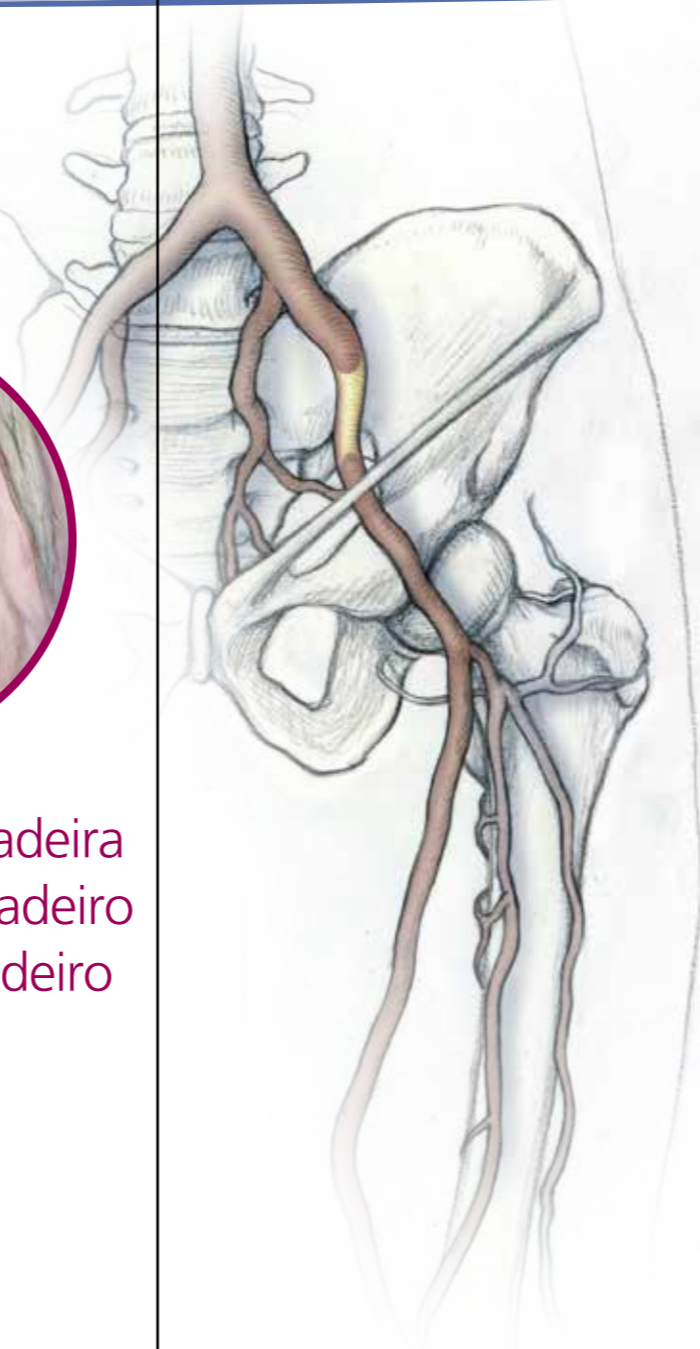
Precisão Verdadeira
Controle Verdadeiro
Lúmen Verdadeiro



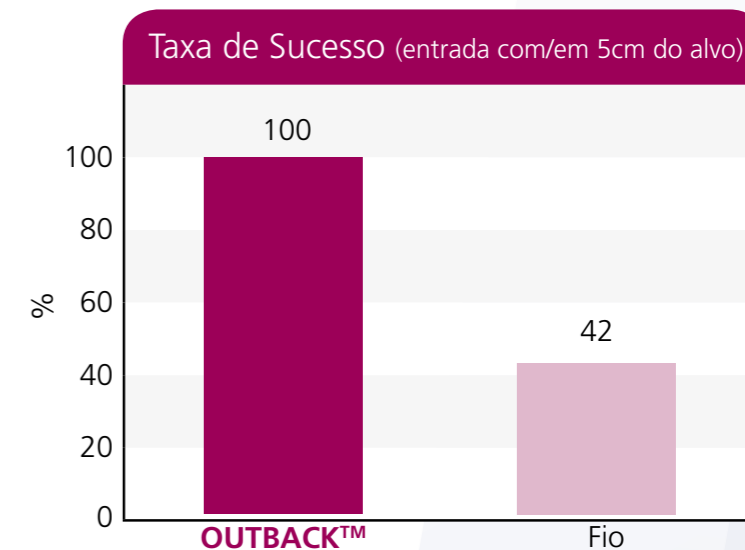
Sem a Necessidade de Visualização Adicional

Processo de alinhamento simples de três etapas que otimiza as eficiências do caso, sem a necessidade de equipamento adicional de alto custo.

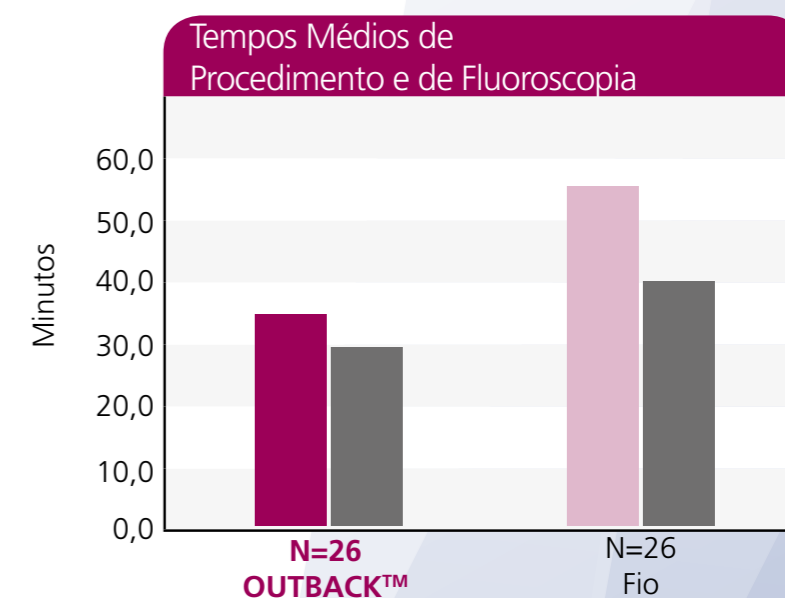
Cortesia de Imagem de Ali Amin, MD, FACS, FACC, RVT



Desempenho Clínico¹



Em um estudo recente realizado por Gandini et al., o Cateter de Reentrada OUTBACK® LTD demonstrou ter uma taxa maior de sucesso de reentrada de precisão. O uso do dispositivo também evita a necessidade de fluoroscopia adicional e economiza tempo de procedimento para o operador e o paciente.



■ Tempo Médio do Procedimento (min)
■ Tempo Médio da Fluoroscopia (min)

¹ Gandini, R., Fabiano, S., Spano, S., Volpi, T., Morosetti, D., Chiaravalloti, A., Nano, G. and Simonetti, G. (2013), - Randomized control study of the outback™ LTD reentry catheter versus manual reentry for the treatment of chronic total occlusions in the superficial femoral artery. Cathet. Cardiovasc. Intervent., 82: 485-492. doi: 10.1002/ccd.24742. Compared with manual re-entry.

Guia de Procedimento de Referência Rápida

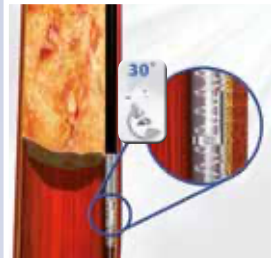
O objetivo deste documento é servir como um guia de referência rápida apenas. Antes de usar, solicitamos que leia as Instruções de Uso para obter as informações completas.

Etapa 1 - Preparação

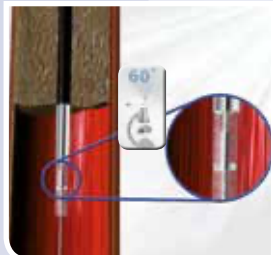


- REMOVER a cobertura da ponta da cânula
- IRRIGAR o dispositivo na porta de irrigação e de saída do fio e, depois, repetir a etapa
- ATIVAR a cânula por 2-3 vezes; girar o botão de rotação para confirmar a funcionalidade
- RETRAIR a cânula e ASSEGURAR que a cânula esteja totalmente retraída, e o **botão deslizante esteja travado na posição mais proximal**
- Se a cânula não retrair totalmente de volta para dentro do corpo após a preparação inicial, **REPETIR a sequência de irrigação**
- SELECIONAR o fio-guia recomendado de 0,014"

Etapa 2 - Posicionar o Cateter



- AVANÇAR o Cateter sobre o fio para o sítio desejado.
- RETRAIR o fio-guia de 0,014" no cateter em aproximadamente 5 cm.
- GIRAR o intensificador de imagem de modo que o cateter apareça adjacente ao **vaso-alvo sob fluoroscopia**.
- ORIENTAR a marca "L" para que fique apontada na direção do vaso-alvo, girando o **Botão de Rotação**.



- GIRAR o intensificador de imagem de modo que o cateter pareça sobreposto **sobre o vaso-alvo sob fluoroscopia (visão ortogonal de 90°)**
- AJUSTAR o cateter girando o Botão de Rotação, de modo que a **marca radiopaca apareça como um "T"**.
- LIBERAR qualquer torque armazenado no cateter.

Etapa 3 - Reentrada



- GIRAR o intensificador de imagem de volta para a **posição anterior, para confirmar a marca "L"**.
- COLOCAR a cânula no vaso-alvo avançando o Botão Deslizante.
- AVANÇAR o fio-guia de 0,014" no vaso-alvo.
- RETRAIR a cânula e retirar o cateter do fio-guia.

Informações para Pedidos

OTB59120A

Cateter de Reentrada OUTBACK™ Elite

120 cm

Lista de Compatibilidade do Fio

Cordis Corporation

- ATW™ All Track Wire
- STABILIZER™ Plus
- STABILIZER™ XS

Abbott Vascular

- Hi-Torque All Star™ Guidewire
- Hi-Torque Balance Middleweight (BMW) ELITE™ Guidewire
- Hi-Torque Command™ Guidewire
- Hi-Torque Command™ ES Guidewire
- Hi-Torque Ironman™ Guidewire
- Hi-Torque SpartaCore™ Guidewire
- Hi-Torque Whisper™ Guidewire

Asahi Intec

- Confianza™ Guidewire

Boston Scientific

- CholCE™ Extra Support Guidewire
- Journey™ Guidewire
- Luge™ Guidewire
- Mailman™ Guidewire
- Platinum Plus™ Guidewire
- PT2™ Moderate Support Guidewire



Atenção: A lei federal dos Estados Unidos restringe a venda destes produtos por ou sob prescrição de um médico.

Este guia de referência rápida demonstra o uso de um dispositivo médico, porém, ele não deve ser usado como guia de treinamento. As etapas demonstradas podem não ser as etapas completas do procedimento. A preferência e experiência de cada médico, bem como as necessidades do paciente, devem sempre ditar a variação nas etapas do procedimento. Antes de usar um dispositivo médico, incluindo os demonstrados ou referenciados neste guia de referência rápida, analise todos os folhetos de embalagem e rotulagem relevantes, com particular atenção às indicações, contraindicações, advertências e precauções e etapas de uso deste dispositivo.

Informação Importante: Antes de usar, consulte as "Instruções de Uso" fornecidas com este dispositivo, para obter as 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.

Entre em contato com seu representante de vendas Cordis, para obter informações de disponibilidade do produto e informações para pedidos. Registro Anvisa 81356110000