

Stamina™

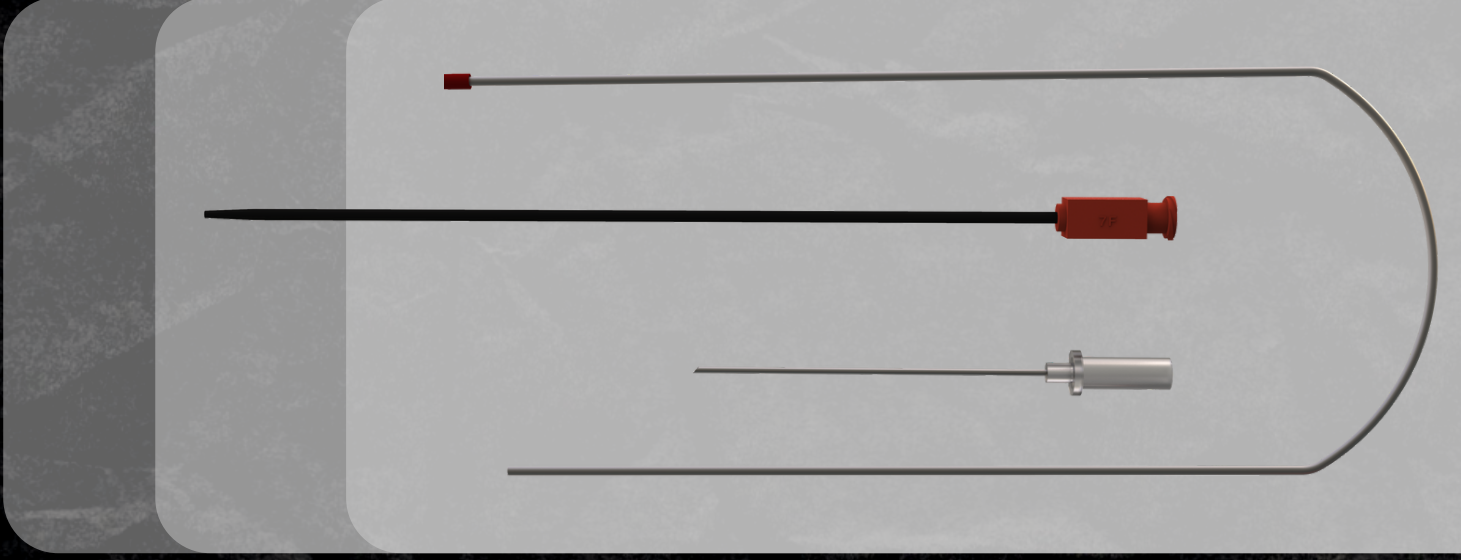
Periferik vasküler Kılavuz Kılıf

Stamina™ Periferik Vasküler Kılavuz Kılıf



Stamina™ Periferik Vasküler Kılavuz Kılıf, çeşitli diyagnostik ve terapötik prosedürler için hemostazı korurken, çeşitli cihazların damarlara ve / veya arterlere perkütan girişini sağlamayı ve kolaylaştırmayı amaçlamaktadır.

Diğer intravasküler cihazlara geçiş sağlamak için bir kanal kullanılır. Çeşitli ebat ve uç formları, cerrahi müdahalede retrograd ve antegrad yaklaşım olarak bir giriş geçişi sunar.



Stamina™ Periferik Vasküler Kılavuz Kılıf, kılavuz kılıf ve / veya introduser kılıf görevi görmek üzere tasarlanmıştır. Stamina™ Periferik Vasküler Kılavuz Kılıf, hemostaz valfli bir Stamina™ şaftı içerir ve bir veya daha fazla dilatör ile sunulur. Bu cihazlar çeşitli boyutlarda, uzunluklarda ve konfigürasyonlarda mevcuttur. Konfigürasyonlar, değişen şaft sertliği ve distal uç malzemesi ve şekli, dilatör malzemesi ve distal radyoopak işaretler gibi şaft yapısındaki farklılıkları içerir. Ürün özellikleri için ürün etiketine bakın.

Mevcut ölçüler

5/6/7/8/9 Fr x 45/65/90 cm

Kılıf

Bu oldukça esnek, güçlendirilmiş kılıf, bükülmeye karşı dayanıklı olacak şekilde tasarlanmıştır. Stamina™ Periferik Vasküler Kılavuz Kılıf birkaç distal segment şeklinde mevcuttur.

Hemostatik Valf

Stabilizer™ Periferik Vasküler Kılavuz Kılıf, Y şeklinde hemostatik valf ile birlikte paketlenmiştir. Yan tüp ile birbirine bağlanan üç yollu bir üst musluk ile donatılmıştır.

Dilatör

Kılıfın içindeki dilatörün hassas eğimi hem dilatörün hem de kılıfın aynı anda hareket etmesine izin verir. Dilatörün şekli, kılıfın şeklini tamamlar. Görünürlüğü artırmak için dilatörün radyoopasitesi büyük ölçüde artırılmıştır. Distal segmenti dilatör, kılıfın ucunun yaklaşık 2 cm (20 mm) ötesine uzanacak şekilde küçültülmüştür.



Bağlayıcı Luer Göbek

Kateterin proksimal ucu, Luer konikli bir konnektöre sahip kalıplanmış, kanatlı bir göbeğe sahiptir. Göbek ergonomik olarak şekillendirilmiştir, böylece doktor kateteri herhangi bir tüp ve manifolddan manuel olarak takabilir veya çıkarabilir.



Kateter Şaftı

Kateterin şaftı, sertlik ve torkta önemli değişiklikler olmaksızın prosedürün tüm uzunluğu boyunca kalabilen bükülmeye dirençli, radyoopak bir malzemeden yapılmıştır. Şaftlar şu anda tel örgülü ve telsiz örgülü konfigürasyonlarda sunulmaktadır.

Gerilim Giderici

Göbek tertibatının gerilim azaltma kısmı, göbek bileşeninin üst üste binen bir parçasıdır. Maver logo, French boyutu, kateter uzunluğu ve kılavuz tel boyutu, açıkça basılmıştır.

Kateter Ucu

Kateterin ucu, vasküler anatomilere uyum sağlamak için düz ve kavisli şekillerde gelir. Uç malzemesi yumuşak bir yapıya sahiptir ve prosedürün tüm aşamalarında damar duvarını sınırlandırmak için yuvarlatılmıştır.

Endikasyonlar

Çeşitli diyagnostik ve terapötik prosedürler için hemostazı korurken çeşitli cihazların damarlara ve / veya arterlere perkütan girişini sağlamak ve kolaylaştırmak.

Kontrendikasyonlar



- Hekimin tıbbi kanaatine göre böyle bir prosedür hastanın durumunu tehlikeye atabileceği zaman bu sistem kontrendikedir.
- Hastanın herhangi bir fiziksel bozukluğunun bu cihazın kullanımını kontrendike edip etmeyeceğini belirlemek hekimin sorumluluğundadır.
- Periferik damar genişlemesi amacıyla tasarlanmamıştır.
- Bu sistem kan veya kan ürünlerinin infüzyonu için tasarlanmamıştır.
- Endikasyonlar, kontrendikasyonlar, yan etkiler ve önlemler için tercih edilen terapötik solüsyonun ürün ekine bakın.
- İnferior vena kava filtresi gibi vasküler filtresi olmayan hastalarda kontrendikedir.
- Bu sistem, kan veya kan ürünlerinin infüzyonu için tasarlanmamıştır.
- Kılavuz tel ile lezyona erişilemeyenlerde kontrendikedir.
- Kesme / puanlama balonları, pediatri, neonatal ve nörovasküler hastalarda kullanım için kontrendikedir.

MVERA®

m e d i c a l d e v i c e s

BEYOND FROM WITHIN™

Scamind™
Periferik Vasküler Kılavuz Kilif

Bir cerrah, belirli bir hastayı tedavi ederken, belirli bir ürünü kullanıp kullanmayacağına karar verirken her zaman kendi profesyonel klinik muhakemesine güvenmelidir. Maveria Tıbbi Cihazlar A.Ş. tıbbi tavsiye vermez ve cerrahlara herhangi bir ürünün ameliyatta kullanmadan önce kullanımı konusunda eğitim almalarını tavsiye eder. Bir cerrah herhangi bir Maveria Tıbbi Cihazlar A.Ş. ürününü kullanmadan önce her zaman prospektüs, ürün etiketi ve/veya kullanım talimatlarına bakmalıdır. Yerel mevzuat ve/veya tıbbi uygulamalar nedeniyle ürünler her zaman benzer kapasitede tüm pazarlarda bulunmayabilir. Maveria ürünleri ile ilgili sorularınız varsa bir Maveria temsilcisi ile iletişime geçmeniz tavsiye edilir. Axiom™ Maveria Tıbbi Cihazlar A.Ş.'nin Tescilli Ticari Markasıdır. Maveria Tıbbi Cihazlar A.Ş., ürünlerin EN ISO 13485 sertifikalı kalite yönetimi uygulanarak, en uygun son teknoloji prosesleri kullanılarak ve güvenliği tasarımına ve üretimine entegre etme ilkesini uygulayarak tasarlandığını, üretildiğini ve paketlenildiğini garanti eder. Bu sistem, kullanım kılavuzunda ve/veya kullanım talimatlarında açıklanan önlemlere uygun olarak, uygun koşul altında ve kullanım amacına uygun olarak kullanıldığında cihazın güvenli kullanımını ve tamamen ortadan kaldırılamasa da cihazla ilişkili riskleri mümkün olduğu kadar en aza indirmeyi garanti edecek şekilde tasarlanmıştır. Cihaz, bu kullanım talimatlarının diğer bölümlerinde atıfta bulunulanlar da dahil olmak üzere, tasarlanmış olduğu tedavinin kaçınılmaz riskleri ve olası yan etkileri ve komplikasyonları dikkate alınarak yalnızca uzman tıbbi personelin sorumluluğu altında kullanılmalıdır.

ABD ve yabancı patentler beklemede Yayın
Tarihi Aralık 2020 Telif Hakkı© 2020. Maveria
Tıbbi Cihazlar A.Ş. Tüm hakları saklıdır.

STMT1220-TR-Rev01 Türkiye'de basılmıştır

CE
2803

🏠 Maveria Tıbbi Cihazlar A.Ş.

📍 Yeşilbayır Mahallesi Sağduyu Caddesi 107/C
Mamak/Ankara-Türkiye

☎ +90 312 341 50 27

📠 +90 312 341 50 26

🌐 www.maveramedical.com.tr