



## SCHEMA TECNICA

## AGHI TRANSETTALI

## SERIE BRK™

### **DISTRIBUTORE**

Abbott Medical Italia S.p.A.  
Centro Direzionale Colleoni, Palazzo Andromeda 20/3  
20041 Agrate Brianza

### **FABBRICANTE**

St. Jude Medical  
14901 DeVeau Place  
Minnetonka – Minnesota 55345-2126 (USA)

### **DESCRIZIONE DEL PRODOTTO**

Ago transettale tipo Brockenbrough, in acciaio inox, progettato per effettuare la puntura nella regione della fossa ovalis e permettere il passaggio attraverso il setto un introduttore o un catetere. Perfetta compatibilità con altri prodotti DAIG. Disponibile in due diverse curve per adulti (lunghezza 71cm, 89cm o 98cm). La freccia posizionata nella parte prossimale dello stiletto indica la direzione della punta dell'ago. La confezione contiene un ago transettale ed uno stiletto, entrambi in acciaio.

### **INDICAZIONI D'USO**

Gli aghi transettali BRK™ DAIG sono indicati per l'effettuazione della puntura del setto interatriale, per tutte quelle procedure elettrofisiologiche o emodinamiche nelle quali si renda necessaria introdurre cateteri nel cuore sinistro attraverso il setto interatriale.

### **CARATTERISTICHE FISICHE**

<b>Dimensioni:</b>	18 gauge (adulti)
<b>Lunghezza:</b>	71cm 89cm 98cm
<b>Tipo di curva</b>	BRK™ BRK-1™
<b>Materiale corpo</b>	acciaio
<b>Confezione:</b>	singola

## SCHEDA TECNICA

### SERIE BRK™

#### **NUMERO D'ORDINE**

Numero d'ordine	Tipo di curva	Lunghezza	Repertorio
407200	BRK™	71cm	1065727/R
407201	BRK-1™	71cm	1065728/R
407205	BRK™	89cm	1065729/R
G407215	BRK-1™	89cm	340603/R
407206	BRK™	98cm	1065730/R
407207	BRK-1™	98cm	1065731/R

#### **INFORMAZIONI UTILI**

- **CLASSE DI APPARTENENZA:** III
- **CODICE ENTE NOTIFICATORE:** 0086
- **CND:** A019099
- **STERILIZZAZIONE:** Gli aghi transettali BRK sono sterilizzati tramite Ossido di Etilene (EtO). Dopo la procedura il prodotto sterilizzato è mantenuto per almeno 7 giorni a temperatura e condizioni ambientali. L'assenza di residui delle sostanze utilizzate per la sterilizzazione è comprovata da test specifici. Ogni prodotto risulta conforme agli standard ANSI/AAMI/ISO 10993-7 e/o AAMI TIR 19 ed ai limiti imposti dalla FDA (Food and Drug Administration) per i residui di EtO.
- **DURATA DELLA STERILIZZAZIONE:** La sterilità del prodotto è garantita per 3 anni.
- **PRESENZA DI LATTICE:** Il prodotto non contiene Lattice.
- **DESCRIZIONE DEL CONFEZIONAMENTO:** Il confezionamento dei prodotti BRK consiste in una sacca o contenitore etichettato in tyvek/myvar permeabile ai gas, sigillato a caldo con una copertura gas-permeabile in tyvek, contenuta all'interno di una scatola di cartone. I prodotti sono confezionati singolarmente, sterili e pronti all'uso.
- **MODALITA' DI CONSERVAZIONE:** Conservare in luogo fresco ed asciutto ed al riparo dalla luce.
- **MODALITA' DI SMALTIMENTO:** Smaltire come rifiuto sanitario in base a quanto previsto da normativa vigente

*Consultare l'ultima versione del Manuale di riferimento per una lista completa ed aggiornata delle specifiche, indicazioni d'uso, controindicazioni, avvertenze, precauzioni e possibili complicanze*