

HI-TORQUE VERSATURN™

Filo guida



DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

I fili guida HI-TORQUE VERSATURN™ sono fili guida 0,014" orientabili disponibili nella lunghezza da 190 cm. I fili guida da 190 cm sono dotati di un'estremità prossimale modificata che consente il collegamento dell'estensione per filo guida DOC™. Il collegamento di un'estensione per filo guida agevola lo scambio tra due dispositivi interventistici, mantenendo al tempo stesso la posizione del filo guida nell'anatomia. Una volta terminato lo scambio dei dispositivi interventistici, l'estensione può essere sganciata.

I fili guida HI-TORQUE VERSATURN™ sono costituiti nella parte prossimale da un'anima interna in acciaio inossidabile saldata ad una distale in nitinol: questa struttura si estende dalla parte prossimale alla punta distale (core to tip). La parte distale dell'anima in nitinol è caratterizzata da una rastrematura parabolica che ne riduce il diametro.

Questi fili guida presentano spirali non radiopache nella parte prossimale ed intermedia, mentre la punta è caratterizzata da spirali radiopache che ne migliorano la visualizzazione.

La punta distale può essere diritta e preformabile oppure pre-sagomata a "J".

La parte prossimale è caratterizzata dalla presenza di un doppio coating idrofobico (PTFE e coating a base di silicone). La parte distale presenta una copertura idrofilica a base di Polivinilpirrolidone (PVP); la punta, a seconda del modello, può essere caratterizzata o meno dal coating idrofilico.

I marker brachiali e femorali, ubicati sul segmento prossimale del filo guida rispettivamente a 90 e 100 cm dall'estremità distale, facilitano la valutazione della posizione del filo guida.

INDICAZIONI PER L'USO

I fili guida HI-TORQUE VERSATURN™ sono indicati per facilitare il posizionamento di dispositivi interventistici basati su catetere durante le seguenti procedure:

- angioplastica percutanea transluminale (PTA);
- angioplastica coronarica percutanea transluminale (PTCA);

Questi fili guida possono altresì essere impiegati con stent compatibili.

CONTROINDICAZIONI

I fili guida HI-TORQUE VERSATURN™ non sono intesi per l'uso all'interno della vascolarizzazione cerebrale.

COMPONENTI E SPECIFICHE DEL MATERIALE

Componente	Materiale
Anima del filo guida	<ul style="list-style-type: none"> • Tratto prossimale: triplo strato di acciaio inossidabile 304 V • Tratto distale: Nitinol
Spirali prossimali ed intermedie del filo guida	Acciaio inossidabile 304 V, non radiopache
Punta	Nitinol
Spirali della punta	Palladio/renio, radiopache
Coating tratto prossimale del filo guida	<ul style="list-style-type: none"> • Primo rivestimento idrofobico in Politetrafluoretilene (PTFE) • Secondo rivestimento idrofobico a base di silicone
Coating tratto distale del filo guida	Coating idrofilico in Polivinilpirrolidone (PVP). A seconda del modello la punta può presentare o meno questo coating.

DIMENSIONI E SPECIFICHE TECNICHE

Descrizione	Specifiche tecniche
ANIMA	
Lunghezza	190 cm
Diametro esterno	0,014"
Markers radiopachi	2
Posizione dei markers	<ul style="list-style-type: none"> • Brachiale (90 cm dall'estremità distale) • Femorale (100 cm dall'estremità distale)
Risposta alla torsione	1:1
Rastrematura distale	Parabolica
PUNTA	
Tipologia	Core-to-tip
Pesi di punta	0,8 g
Forma	Diritta e preformabile oppure a "J"
Lunghezza delle spirali radiopache	3 cm

DATI TECNICI

Codice	Lunghezza filo guida (cm)	Forma della punta	Coating idrofilico della punta	Peso di punta (g)	Estensione DOC™	Unità per confezione
1013317	190	Straight	Sì	0,8	Sì	5
1013317J	190	J	Sì	0,8	Sì	5
1013319	190	Straight	No	0,8	Sì	5
1013319J	190	J	No	0,8	Sì	5

ALTRE INFORMAZIONI

Fabbricante	Abbott Vascular 3200 Lakeside Drive Santa Clara, CA 95054, USA
Distributore	Abbott Medical Italia
Classe di Appartenenza	III
Classificazione CND	C04010201
Anno di commercializzazione	2014
Dispositivo Monouso	Sì
Dispositivo Sterile	Sì
Metodo di Sterilizzazione	Radiazione con fascio di elettroni
Periodo massimo di utilizzo/Scadenza	24 mesi
Dichiarazione Lattice	Latex Free
Imballaggio	Tubo dispenser/ busta/ scatola di cartone
Modalità di Conservazione	Conservare al riparo dalla luce in luogo fresco e asciutto.
Modalità di Smaltimento	Rifiuti ospedalieri nel rispetto delle normative vigenti.

ATTENZIONE: Questo prodotto è destinato per l'utilizzo da o sotto la direzione di un medico. Prima dell'uso leggere attentamente le Istruzioni per l'Uso inserite nella confezione (se presenti) o disponibili su eifu.abbottvascular.com e medical.abbott/manuals per informazioni dettagliate in merito a Indicazioni, Controindicazioni, Avvertenze, Precauzioni ed Eventi Avversi.

Le illustrazioni sono solo rappresentazioni dell'artista e non devono essere considerate come disegni o fotografie ingegneristiche.

Le informazioni fornite sono solo per Operatori Sanitari. Non distribuire o mostrare al pubblico.

Le informazioni qui contenute sono per la SOLA DISTRIBUZIONE in Italia.

Test e dati su file Abbott.

™ Indica un marchio del gruppo Abbott e delle sue affiliate.

www.cardiovascular.abbott

© 2019 Abbott. Tutti i diritti riservati. 1-IT-1-10226-04 09-2019