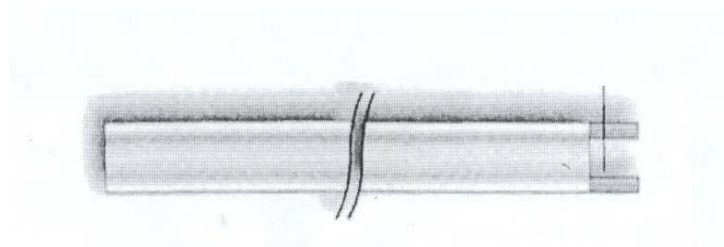


ESTENSIONE PER FILO GUIDA DOC™



DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

L'estensione per filo guida DOC™ è un dispositivo per il collegamento di fili guida in acciaio inox con rivestimento in Politetrafluoroetilene (PTFE), avente diametro (nominale) di 0,36 mm (0,014 pollici) e lunghezza (nominale) di 145 centimetri. È compatibile esclusivamente con la serie di fili guida HI-TORQUE™, opportunamente modificati per consentire l'attacco all'estensione per filo guida DOC™. Controllare l'etichetta del filo guida HI-TORQUE™ prescelto per l'intervento con l'estensione per filo guida DOC™ per accertarsi che il filo sia estensibile.

La confezione dell'estensione per filo guida DOC™ contiene anche un dispositivo di inserimento per facilitare la procedura di estensione. Collegando l'estensione per filo guida DOC™ al filo guida HI-TORQUE™ si crea un filo guida da 320 centimetri di lunghezza (nominale) per lo scambio dei cateteri per dilatazione. Una volta completata la procedura di scambio, l'estensione per filo guida DOC™ può essere rimossa. Si raccomanda di non rimuovere l'estensione più di quattro volte.

INDICAZIONI PER L'USO

L'estensione per filo guida DOC™ consente di raggiungere la lunghezza necessaria per effettuare lo scambio di un catetere per dilatazione con un altro, mantenendo il filo guida in posizione all'interno dell'arteria coronaria. Una volta completato lo scambio del catetere per dilatazione, l'estensione per filo guida DOC™ può essere rimossa e il filo iniziale può essere usato come un tradizionale filo guida.

COMPONENTI E SPECIFICHE DEL MATERIALE

Componente	Materiale
Anima interna	Acciaio inossidabile 304 V
Rivestimento	Idrofobico, Politetrafluoretilene (PTFE)



DIMENSIONI E SPECIFICHE TECNICHE

Descrizione	Specifiche tecniche
Lunghezza totale	145 cm
Diametro esterno	0,014"

DATI TECNICI

Codice	Descrizione	Lunghezza guida	Unità per confezione
22260	Estensione per guida da 0,014" e 0,018"	145 cm	5

ALTRE INFORMAZIONI

Fabbricante	Abbott Vascular 3200 Lakeside Drive Santa Clara, CA 95054, USA
Distributore	Abbott Medical Italia
Classe di Appartenenza	I
Classificazione CND	Co480
Anno di commercializzazione	2003
Dispositivo Monouso	Sì
Dispositivo Sterile	Sì
Metodo di Sterilizzazione	Ossido di etilene
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.

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

www.cardiovascular.abbott

© 2019 Abbott. Tutti i diritti riservati. 1-IT-1-10518-04 11-2019