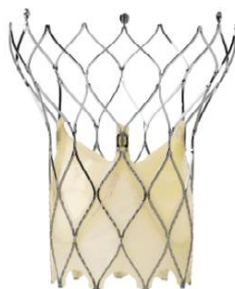


Portico™

Valvola Aortica Transcatetere



DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

La valvola Portico™ è progettata per essere impiantata nella valvola aortica nativa senza intervento chirurgico a cuore aperto e senza concomitante rimozione chirurgica della valvola nativa degenerata.

Lo stent della valvola è costituito da nitinol, una lega di nichel e titanio radiopaca, con proprietà autoespansive. La cuffia della valvola è costituita da pericardio porcino suturato alla struttura dello stent. La cuffia rappresenta la zona di tenuta per l'impianto. L'orifizio della valvola è realizzato mediante la suturazione di tre lembi valvolari, ciascuno costituito da un singolo strato di pericardio bovino, in una configurazione a tre lembi sulla struttura dello stent.

Il tessuto pericardico della cuffia e dei lembi valvolari è conservato e reticolato in glutaraldeide. Nel processo di sterilizzazione delle valvole vengono utilizzati glutaraldeide, formaldeide ed etanolo.

I lembi e la cuffia valvolare sono sottoposti a trattamento con tecnologia anticalcificazione Linx™. La valvola è fornita sterile e apirogena.

INDICAZIONI PER L'USO

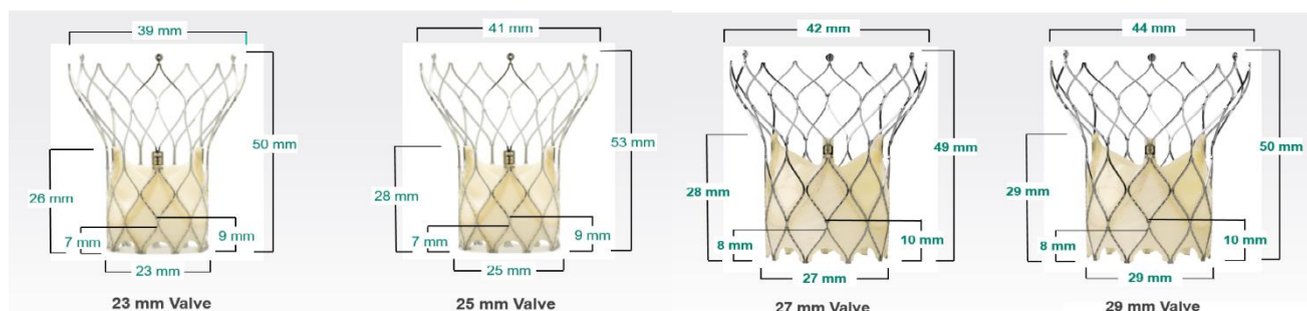
La valvola Portico™ è indicata per il posizionamento transcatteterale in pazienti con grave stenosi aortica nativa sintomatica, considerati ad elevato o estremo rischio chirurgico.

Non utilizzare la valvola senza averla prima risciacquata accuratamente come descritto nelle Istruzioni d'uso.

COMPONENTI E SPECIFICHE DEL MATERIALE

Componente	Materiale
Lembi valvolari	Pericardio bovino
Cuffia	Pericardio porcino
Frame autoespandibile	Nitinol

DIMENSIONI E SPECIFICHE TECNICHE



Descrizione	PRT-23	PRT-25	PRT-27	PRT-29
Diametro anulus (mm)	19-21	21-23	23-25	25-27
Diametro aorta ascendente (mm)	26-36	28-38	30-40	32-42
Altezza lembi/cuffia (mm)	26	28	28	29
Altezza totale (mm)	50	53	49	50

DATI TECNICI

DESCRIZIONE	CODICE PRODOTTO
Portico™ Transcatheter Aortic Valve	PRT-23
Portico™ Transcatheter Aortic Valve	PRT-25
Portico™ Transcatheter Aortic Valve	PRT-27
Portico™ Transcatheter Aortic Valve	PRT-29

ALTRE INFORMAZIONI

FABBRICANTE	St. Jude Medical 177 County Road B, East St. Paul, MN 55117 USA
DISTRIBUTORE	Abbott Medical Italia
CLASSE DI APPARTENENZA	III
CLASSIFICAZIONE CND	P0703010302
ANNO DI COMMERCIALIZZAZIONE	2012 PRT-23 2013 PRT-25 2015 PRT-27, PRT-29
DISPOSITIVO MONOUSO	SÌ
DISPOSITIVO STERILE	SÌ
METODO DI STERILIZZAZIONE	Glutaraldeide, formaldeide ed etanolo
PERIODO MASSIMO DI UTILIZZO/SCADENZA	24 mesi
COMPATIBILITÀ ALLA RISONANZA MAGNETICA	<p>Test non clinici hanno dimostrato che le valvole cardiache transcateretere Portico™ sono compatibili con la RM secondo specifici parametri. La scansione dei pazienti può essere eseguita in modo sicuro immediatamente dopo l'impianto in presenza delle seguenti condizioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Campo magnetico statico di 1,5 tesla (1.5T) o 3,0 tesla (3.0T), • Campo magnetico a gradiente spaziale massimo inferiore o pari a 3.000 Gauss/cm (30 T/m). • Modalità di funzionamento normale: tasso di assorbimento specifico massimo in tutto il corpo: <ul style="list-style-type: none"> - 2,0 W/kg per 15 minuti di scansione in modalità di funzionamento normale a 1.5T. - 2,0 W/kg per 15 minuti di scansione in modalità di funzionamento normale a 3.0T.

DICHIARAZIONE LATTICE	Latex free
LAVAGGIO	500 ml (soluzione isotonica sterile) x 2 x 10 secondi
IMBALLAGGIO	La confezione esterna di cartone contiene: 1 scatola in poliestere con indicatore di temperatura non sterile; 1 contenitore con tappo a vite, contenente la valvola, in cui la valvola biologica è immersa in una soluzione liquida di formaldeide allo 0.5%; 1 valvola cardiaca montata su un supporto di plastica. La confezione esterna è studiata per consentirne la buona conservazione, il facile immagazzinamento per sovrapposizione e riporta in modo chiaro e ben leggibile la descrizione quali/quantitativa del contenuto, il nome del produttore ed ogni altra informazione utile all'immediato riconoscimento del prodotto stesso. Le singole confezioni sono di facile apertura, tali da non permettere che il materiale aderisca alla confezione e facilitano il prelievo del prodotto senza inquinamento.
MODALITÀ DI CONSERVAZIONE	Conservare la valvola in posizione verticale tra 5°C e 25°C.
MODALITÀ DI SMALTIMENTO	Smaltire tutti i materiali di confezionamento in modo adeguato. Smaltire le valvole secondo le procedure standard di smaltimento dei contaminanti biologici solidi.

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 informazioni qui contenute sono per la SOLA DISTRIBUZIONE in Italia.

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

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

Test e dati su file di Abbott

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

www.cardiovascular.abbott



Abbott Medical Italia S.r.l.
Sede Legale:
Viale Thomas Alva Edison, 110
20099 Sesto San Giovanni (MI)
Tel: +39 02 35 96 11
Fax: +39 02 35 96 1001

PEC: sjmitalia@pec.sjm.it

Uffici Amministrativi:
Viale Giorgio Ribotta, 9
00144 Roma (RM)
Tel. +39 06 52 99 11
Fax +39 06 52 99 1436

Addendum alla Scheda Tecnica
PORTICO™
FLEXNAV™ DELIVERY SYSTEM
FLEXNAV™ LOADING SYSTEM

In tabella vengono riportati i numeri di Repertorio e i CND dei dispositivi indicati nella scheda tecnica.

DISPOSITIVO	DESCRIZIONE	N. REPERTORIO	CND
PRT-23	Portico™ Transcatheter Heart Valve	666651/R	P0703010302
PRT-25	Portico™ Transcatheter Heart Valve	1046327/R	P0703010302
PRT-27	Portico™ Transcatheter Heart Valve	1338138/R	P0703010302
PRT-29	Portico™ Transcatheter Heart Valve	1338144/R	P0703010302
FNAV-DS-SM	Flexnav™ Delivery System	1908192/R	C99
FNAV-DS-LG	Flexnav™ Delivery System	1908197/R	C99
FNAV-LS-SM	Flexnav™ Loading System	1908210/R	C99
FNAV-LS-LG	Flexnav™ Loading System	1908218/R	C99

FlexNav™ Delivery System

Sistema di posizionamento transcateretere



DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Il sistema di posizionamento FlexNav™ facilita l'impianto della valvola Portico™ con approccio transfemorale o succlavio/ascellare. Il sistema over-the-wire può essere inserito nel vaso con o senza una guaina di introduzione arteriosa.

Il design del sistema di posizionamento FlexNav™ facilita il rilascio graduale e controllato della valvola Portico™. La valvola è rilasciata partendo dall'estremità dell'anulus all'estremità distale del sistema di posizionamento. Se necessario, la valvola può essere ricatturata e riposizionata fino a due volte, purché non sia stata completamente rilasciata.

Caratteristiche dell'estremità distale:

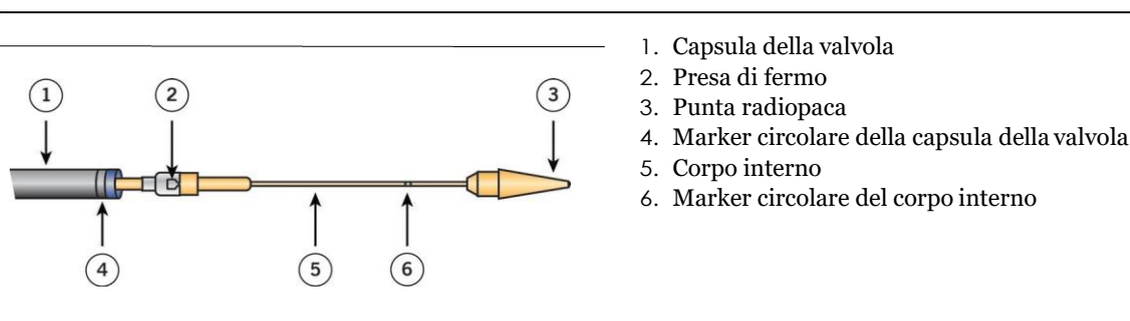
La capsula della valvola copre e mantiene la valvola stessa nella posizione collassata all'interno del sistema di posizionamento. La capsula della valvola può essere fatta avanzare o essere retratta per facilitare il caricamento e il rilascio della valvola. La capsula della valvola presenta un marker circolare radiopaco che offre un punto di riferimento da utilizzare per determinare il livello di rilascio della valvola. Quando la capsula della valvola è retratta, il corpo interno è esposto.

La valvola è caricata sul corpo interno. Le linguette di blocco presenti sulla valvola la bloccano in una presa di fermo montata sul corpo interno. Un marker circolare del corpo interno radiopaco funziona da punto di riferimento per allineare inizialmente la valvola nell'anulus nativo.

Una punta radiopaca atraumatica guida il sistema di posizionamento e ne facilita la visualizzazione.

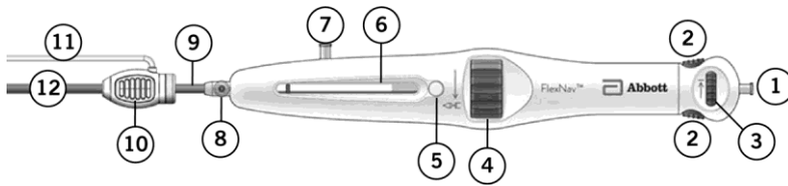
Questo dispositivo presenta un rivestimento idrofilico nelle posizioni seguenti:

- La punta radiopaca e la capsula della valvola sono rivestite sull'intera superficie
- La guaina integrata è rivestita dall'estremità distale a meno di 5 cm dal fulcro della guaina integrata



Caratteristiche dell'estremità prossimale:

- Due macro-pulsanti scorrevoli che facilitano l'apertura e la chiusura dell'estremità distale del sistema di posizionamento.
- Una rotella di rilascio/riavvolgimento utilizzata per regolare la posizione della capsula della valvola durante il caricamento e il rilascio della valvola.
- Una micro-rotella di regolazione utilizzata per chiudere gli spazi tra la capsula della valvola e la punta radiopaca.
- Un indicatore di rilascio che fornisce la visualizzazione del livello di rilascio della valvola. È possibile che la valvola venga ricatturata quando l'indicatore di rilascio si trova nella zona bianca; la valvola potrebbe non essere ricatturata quando l'indicatore di rilascio si trova nella zona grigia.
- Un pulsante di blocco del rilascio impedisce il rilascio completo della valvola prima che la posizione della valvola sia ottimizzata.
- Gli ingressi di lavaggio facilitano la disaerazione del sistema.
- Una guaina integrata facilita l'accesso vascolare, riducendo al minimo le dimensioni del sito di accesso sul diametro della capsula.
- Uno strato di stabilità facilita la retrazione del sistema di posizionamento consentendo all'estremità distale del sistema di posizionamento di muoversi liberamente all'interno della guaina integrata.



1. Ingresso per il lavaggio del lume del filo guida
2. Macro-pulsanti scorrevoli
3. Micro-rotella di regolazione
4. Rotella di rilascio/riavvolgimento
5. Pulsante di blocco del rilascio
6. Indicatore di rilascio
7. Ingresso di lavaggio capsula della valvola
8. Ingresso di lavaggio strato di stabilità
9. Strato di stabilità
10. Fulcro della guaina integrata
11. Ingresso di lavaggio strato della guaina integrata
12. Guaina integrata

INDICAZIONI PER L'USO

Il sistema di posizionamento FlexNav™ è indicato per il posizionamento transfemorale o transsuscclavio/transascellare della valvola Portico™. Il sistema di posizionamento è indicato per l'inserimento nel vaso con o senza una guaina di introduzione arteriosa.

COMPONENTI E SPECIFICHE DEL MATERIALE

Materiale	Pebax
-----------	-------

DIMENSIONI E SPECIFICHE TECNICHE

CODICE PRODOTTO	DIAMETRO DELLA GUAINA INTEGRATA EQUIVALENTE	DIAMETRO ESTERNO DELLA CAPSULA DELLA VALVOLA	LUNGHEZZA DI LAVORO DELLA GUAINA INTEGRATA	LUNGHEZZA DEL SISTEMA DI POSIZIONAMENTO	DIAMETRO MINIMO DEL VASO	FILO GUIDA COMPATIBILE
FNAV-DS-SM	14Fr	18 Fr (6,0 mm)	30 cm	107 cm	≥ 5.0 mm	0.035" (0.89 mm)
FNAV-DS-LG	15Fr	19 Fr (6,3 mm)	30 cm	107 cm	≥ 5.5 mm	0.035" (0.89 mm)

DATI TECNICI

DESCRIZIONE	CODICE PRODOTTO
FlexNav™ Transcatheter Delivery System	FNAV-DS-SM
FlexNav™ Transcatheter Delivery System	FNAV-DS-LG

ALTRE INFORMAZIONI

FABBRICANTE	St. Jude Medical 177 County Road B, East St. Paul, MN 55117 USA
DISTRIBUTORE	Abbott Medical Italia
CLASSE DI APPARTENENZA	III
CLASSIFICAZIONE CND	C99

ANNO DI COMMERCIALIZZAZIONE	2020
DISPOSITIVO MONOUSO	SÌ
DISPOSITIVO STERILE	SÌ
METODO DI STERILIZZAZIONE	Ossido di etilene
PERIODO MASSIMO DI UTILIZZO/SCADENZA	24 mesi
DICHIARAZIONE LATTICE	Latex free
IMBALLAGGIO	<p>Il prodotto è confezionato in una busta sterile in tyvek, inserita in una scatola di cartone.</p> <p>La confezione del prodotto è stata studiata per consentirne la buona conservazione, il facile immagazzinamento per sovrapposizione e riporta in modo chiaro e ben leggibile la descrizione quali/quantitativa del contenuto, il nome del produttore ed ogni altra informazione utile all'immediato riconoscimento del prodotto stesso. Confezione unitaria.</p> <p>Le singole confezioni sono di facile apertura, tali da non permettere che il materiale aderisca alla confezione e facilitano il prelievo del prodotto senza inquinamento.</p>
MODALITÀ DI CONSERVAZIONE	Conservare a temperatura ambiente in luogo fresco ed asciutto.
MODALITÀ DI SMALTIMENTO	Smaltire tutti i materiali di confezionamento in modo adeguato. Smaltire i sistemi di posizionamento secondo le procedure standard di smaltimento dei contaminanti biologici solidi.

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



Abbott Medical Italia S.r.l.
Sede Legale:
Viale Thomas Alva Edison, 110
20099 Sesto San Giovanni (MI)
Tel: +39 02 35 96 11
Fax: +39 02 35 96 1001

PEC: sjmitalia@pec.sjm.it

Uffici Amministrativi:
Viale Giorgio Ribotta, 9
00144 Roma (RM)
Tel. +39 06 52 99 11
Fax +39 06 52 99 1436

Addendum alla Scheda Tecnica
PORTICO™
FLEXNAV™ DELIVERY SYSTEM
FLEXNAV™ LOADING SYSTEM

In tabella vengono riportati i numeri di Repertorio e i CND dei dispositivi indicati nella scheda tecnica.

DISPOSITIVO	DESCRIZIONE	N. REPERTORIO	CND
PRT-23	Portico™ Transcatheter Heart Valve	666651/R	P0703010302
PRT-25	Portico™ Transcatheter Heart Valve	1046327/R	P0703010302
PRT-27	Portico™ Transcatheter Heart Valve	1338138/R	P0703010302
PRT-29	Portico™ Transcatheter Heart Valve	1338144/R	P0703010302
FNAV-DS-SM	Flexnav™ Delivery System	1908192/R	C99
FNAV-DS-LG	Flexnav™ Delivery System	1908197/R	C99
FNAV-LS-SM	Flexnav™ Loading System	1908210/R	C99
FNAV-LS-LG	Flexnav™ Loading System	1908218/R	C99

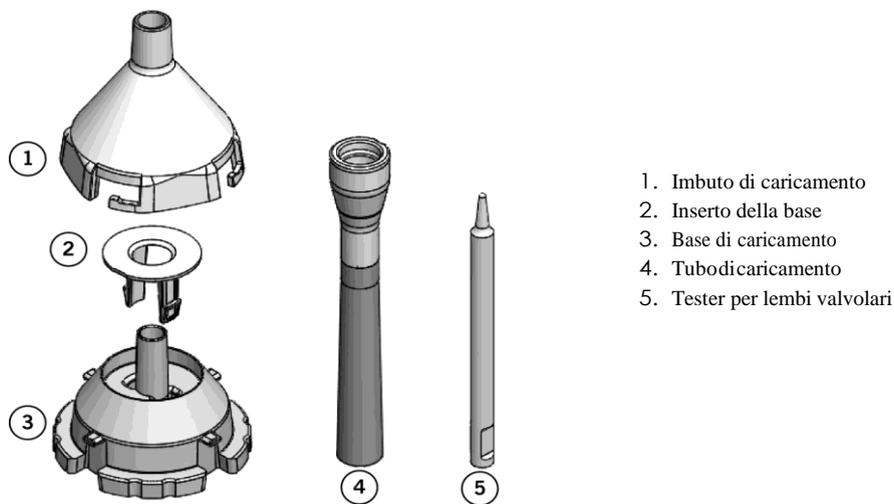
FlexNav™ Loading System

Sistema di caricamento ad accesso transcatetere



DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Il sistema di caricamento FlexNav™ facilita la preparazione e il caricamento della valvola sul sistema di posizionamento FlexNav™. Il sistema di caricamento comprende un imbuto di caricamento, una base di caricamento, un inserto della base, un tubo di caricamento e un tester per lembi.



1. Imbuto di caricamento
2. Inserto della base
3. Base di caricamento
4. Tubo di caricamento
5. Tester per lembi valvolari

INDICAZIONI PER L'USO

Il sistema di caricamento FlexNav™ è indicato per il caricamento della valvola Portico™ sul sistema di posizionamento FlexNav™.

DATI TECNICI

DESCRIZIONE	CODICE PRODOTTO
FlexNav™ Loading System	FNAV-LS-SM
FlexNav™ Loading System	FNAV-LS-LG

ALTRE INFORMAZIONI

FABBRICANTE	St. Jude Medical 177 County Road B, East St. Paul, MN 55117 USA
DISTRIBUTORE	Abbott Medical Italia
CLASSE DI APPARTENENZA	I sterile

CLASSIFICAZIONE CND	C99
ANNO DI COMMERCIALIZZAZIONE	2020
DISPOSITIVO MONOUSO	SÌ
DISPOSITIVO STERILE	SÌ
METODO DI STERILIZZAZIONE	Ossido di etilene
PERIODO MASSIMO DI UTILIZZO/SCADENZA	24 mesi
DICHIARAZIONE LATTICE	Latex free
IMBALLAGGIO	<p>Il prodotto è confezionato in una busta sterile in tyvek, inserita in una scatola di cartone.</p> <p>La confezione del prodotto è stata studiata per consentirne la buona conservazione, il facile immagazzinamento per sovrapposizione e riporta in modo chiaro e ben leggibile la descrizione quali/quantitativa del contenuto, il nome del produttore ed ogni altra informazione utile all'immediato riconoscimento del prodotto stesso. Confezione unitaria. Le singole confezioni sono di facile apertura, tali da non permettere che il materiale aderisca alla confezione e facilitano il prelievo del prodotto senza inquinamento.</p>
MODALITÀ DI CONSERVAZIONE	Conservare a temperatura ambiente in luogo fresco ed asciutto.
MODALITÀ DI SMALTIMENTO	Smaltire tutti i materiali di confezionamento in modo adeguato. Smaltire i sistemi di caricamento secondo le procedure standard di smaltimento dei contaminanti biologici solidi.

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



Abbott Medical Italia S.r.l.
Sede Legale:
Viale Thomas Alva Edison, 110
20099 Sesto San Giovanni (MI)
Tel: +39 02 35 96 11
Fax: +39 02 35 96 1001

PEC: sjmitalia@pec.sjm.it

Uffici Amministrativi:
Viale Giorgio Ribotta, 9
00144 Roma (RM)
Tel. +39 06 52 99 11
Fax +39 06 52 99 1436

Addendum alla Scheda Tecnica
PORTICO™
FLEXNAV™ DELIVERY SYSTEM
FLEXNAV™ LOADING SYSTEM

In tabella vengono riportati i numeri di Repertorio e i CND dei dispositivi indicati nella scheda tecnica.

DISPOSITIVO	DESCRIZIONE	N. REPERTORIO	CND
PRT-23	Portico™ Transcatheter Heart Valve	666651/R	P0703010302
PRT-25	Portico™ Transcatheter Heart Valve	1046327/R	P0703010302
PRT-27	Portico™ Transcatheter Heart Valve	1338138/R	P0703010302
PRT-29	Portico™ Transcatheter Heart Valve	1338144/R	P0703010302
FNAV-DS-SM	Flexnav™ Delivery System	1908192/R	C99
FNAV-DS-LG	Flexnav™ Delivery System	1908197/R	C99
FNAV-LS-SM	Flexnav™ Loading System	1908210/R	C99
FNAV-LS-LG	Flexnav™ Loading System	1908218/R	C99

Ultimum™ EV

Introduttore emostatico



DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

L'introduttore emostatico Ultimum™ EV è costituito da un introduttore di polietilene e da un dilatatore. L'introduttore è provvisto di una valvola emostatica. All'estremità prossimale dell'introduttore si trova una via laterale con rubinetto a 3-vie, per l'aspirazione, l'infusione di liquidi, il prelievo di campioni ematici e il monitoraggio della pressione. Il dilatatore si restringe gradualmente all'estremità distale sino a raggiungere un lume interno tale da accogliere i fili guida con un diametro massimo di 0,889 mm (0,035"). Il dilatatore è provvisto di un marker radiopaco all'estremità distale. Il sistema è disponibile in 2 versioni da 18 Fr e da 19 Fr (lume interno). Entrambe hanno una lunghezza di 30 cm.

INDICAZIONI PER L'USO

L'introduttore emostatico Ultimum™ EV è utilizzato per l'introduzione in vena di cateteri angiografici, cateteri ciechi, cateteri a palloncino ed elettrodi, nei casi in cui sia indispensabile ridurre al minimo la perdita di sangue.

COMPONENTI E SPECIFICHE DEL MATERIALE

Componente	Materiale
Cannula	Doppio strato di polietilene ad alta densità
Valvola	Silicone
Marker	Platino
Braccio laterale	Polivinilcloruro
Rubinetto a tre vie	Polistirene

DIMENSIONI E SPECIFICHE TECNICHE

Descrizione	Ultimum™ EV 18 F	Ultimum™ EV 19 F
Calibro introduttore (Fr)	18	19
Lunghezza (cm)	30	30

DATI TECNICI

CODICE PRODOTTO	CALIBRO (Fr)	LUNGHEZZA CANNULA (cm)	GUIDA MAX (")	UNITÀ PER CONFEZIONE
C407698	18	30	0.035	1
C407699	19	30	0.035	1

ALTRE INFORMAZIONI

FABBRICANTE	St. Jude Medical 5050 Nathan Lane North Plymouth, MN 55442 USA
DISTRIBUTORE	Abbott Medical Italia
CLASSE DI APPARTENENZA	IIa
CLASSIFICAZIONE CND	C0502
ANNO DI COMMERCIALIZZAZIONE	2011 C407698 2015 C407699
DISPOSITIVO MONOUSO	SÌ
DISPOSITIVO STERILE	SÌ
METODO DI STERILIZZAZIONE	Ossido di etilene
PERIODO MASSIMO DI UTILIZZO/SCADENZA	39 mesi



DICHIARAZIONE LATTICE	Latex free
IMBALLAGGIO	Gli introduttori Ultimium™ sono confezionati singolarmente in una busta sterile in Tyvek (polietilene) contenuta in scatola di cartone.
MODALITÀ DI CONSERVAZIONE	Conservare a temperatura ambiente in luogo fresco ed asciutto.
MODALITÀ DI SMALTIMENTO	Rifiuti ospedalieri, conformemente alle vigenti normative in materia.

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 informazioni qui contenute sono per la SOLA DISTRIBUZIONE in Italia.

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

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

Test e dati su file di Abbott

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

www.cardiovascular.abbott



Abbott Medical Italia S.r.l.
Sede Legale:
Viale Thomas Alva Edison, 110
20099 Sesto San Giovanni (MI)
Tel: +39 02 35 96 11
Fax: +39 02 35 96 1001

PEC: sjmitalia@pec.sjm.it

Uffici Amministrativi:
Viale Giorgio Ribotta, 9
00144 Roma (RM)
Tel. +39 06 52 99 11
Fax +39 06 52 99 1436

Addendum alla Scheda Tecnica ULTIMUM EV

In tabella vengono riportati i numeri di Repertorio e i CND dei dispositivi indicati nella scheda tecnica.

DISPOSITIVO	DESCRIZIONE	N. REPERTORIO	CND
C407698	Ultimum Hemostasis Introducer	1291163/R	C0502
C407699	Ultimum Hemostasis Introducer	1338326/R	C0502