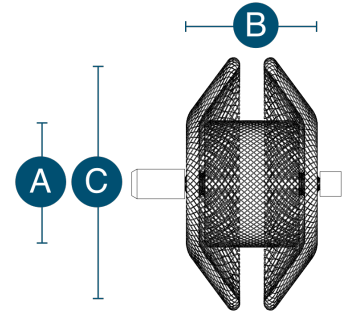


OCLUSOR DE DUCTUS II AMPLATZER™



DIMENSIONES Y SELECCIÓN DEL DISPOSITIVO

Mida el diámetro del ductus donde se posicionará la porción central del dispositivo al finalizar.
Mida la longitud del ductus desde la ampolla hasta la arteria pulmonar. Seleccione el tamaño adecuado según el gráfico de dimensiones de los dispositivos.



MODEL SPECIFICATIONS

Model/Reorder No.	Tamaño de vaina mín. recomendado	Diámetro de la cintura A	Longitud del dispositivo B	Diámetro del disco C
9-PDA2-03-04	4F; curva de 90°	3 mm	4 mm	9 mm
9-PDA2-03-06	4F; curva de 90°	3 mm	6 mm	9 mm
9-PDA2-04-04	4F; curva de 90°	4 mm	4 mm	10 mm
9-PDA2-04-06	4F; curva de 90°	4 mm	6 mm	10 mm
9-PDA2-05-04	5F; curva de 90°	5 mm	4 mm	11 mm
9-PDA2-05-06	5F; curva de 90°	5 mm	6 mm	11 mm
9-PDA2-06-04	5F; curva de 90°	6 mm	4 mm	12 mm
9-PDA2-06-06	5F; curva de 90°	6 mm	6 mm	12 mm

TECHNICAL PRODUCT INFORMATION

Condicional para RM

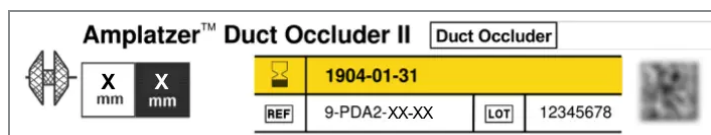
Ao longo de testes não clínicos, os dispositivos Amplatzer™ mostraram ser Condicionais para RM. Um doente com um dispositivo Amplatzer™ implantado pode ser submetido com segurança a este exame imediatamente depois da colocação do dispositivo, nas seguintes condições:

- Campo magnético estático de 3 Tesla ou menos
- Campo magnético gradiente espacial de 720 G/cm ou menos
- Taxa de absorção máxima de RM para a média do corpo total específica (SAR), referida pelo sistema, de 3 W/kg durante 15 minutos de imagiologia

Durante os testes, o dispositivo produziu um aumento da temperatura não clinicamente significativo com uma taxa de absorção máxima de RM para a média do corpo total específica (SAR), referida pelo sistema, de 3 W/kg durante 15 minutos de imagiologia num sistema de RM de 3 Tesla, utilizando uma bobine corporal de transmissão/recepção.

A qualidade das imagens de RM pode ser comprometida se a área de interesse se encontrar exactamente na mesma área ou relativamente próxima da localização do dispositivo. Por conseguinte, pode ser necessária uma optimização dos parâmetros de imagiologia de RM para compensar a presença deste dispositivo.

ETIQUETA DEL ENVASE (MUESTRA)



RECOMMENDED ACCESSORIES

SISTEMA DE LIBERACION AMPLATZER™ TORQVUE™ LP

Model/Reorder No.	Tamaño del catéter	Curva de punta	Longitud útil	Diámetro interior del catéter	Diámetro exterior del catéter	Longitud del cable de liberación
9-TVLP4F90/060	4F	90°	60 cm	1.17/0.046 mm/pulgadas	1.40/0.055 mm/pulgadas	160 cm
9-TVLP4F90/080	4F	90°	80 cm	1.17/0.046 mm/pulgadas	1.40/0.055 mm/pulgadas	195 cm
9-TVLP5F90/060	5F	90°	60 cm	1.50/0.059 mm/pulgadas	1.73/0.068 mm/pulgadas	160 cm
9-TVLP5F90/080	5F	90°	80 cm	1.50/0.059 mm/pulgadas	1.73/0.068 mm/pulgadas	195 cm

Model/Reorder No.	Uso para	Diámetro	Cuerpo	Longitud de la punta blanda	Descripción de la punta	Longitud útil
9-GW-001	PDA/ADO-II	0.035 pulgadas	Super rígido	6 cm	7.5 mm, punta en J modificada	260 cm

NOTAS

9-PDA2-06-06

Ado II PSS POR 5 en Lp

App Amplatzer™ Portfolio
MAT-2103025 v2.0 | App v3.1.0 (783) | Artículo aprobado para su uso global.
Imprimir fecha: 24/abril/2023, 1:37 p.m..

