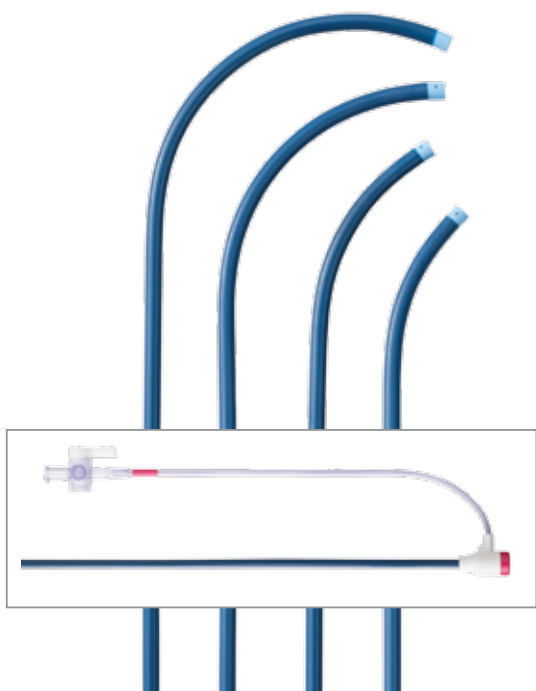


ARRIVE™

GEFLOCHTENE TRANSSEPTALE SCHLEUSE

Produktspezifikationen



Die ARRIVE geflochtene transseptale Schleuse ist für die perkutane Einführung verschiedener kardiovaskulärer Katheterarten in alle Herzkammern, einschließlich dem linken Vorhof, über transseptale Punktion ausgelegt.

Bei ARRIVE handelt es sich um eine sterile, vorgeformte Schleuse (Fixed-Curve) für den einmaligen Gebrauch. ARRIVE ist eine vielseitig verwendbare transseptale Schleuse, die zur Unterstützung bei der Positionierung und Beibehaltung der Katheterposition im Herzen dient.

Die Schleuse ist mit einem Hämostaseventil am Anschluss ausgestattet, das dazu dient, das Einführen, Zurückziehen und Austauschen von Kathetern und Führungsdrähten zu ermöglichen und den Blutverlust beim Einführen oder Austauschen eines Katheters auf ein Minimum zu beschränken. Die Schleuse verfügt darüber hinaus über einen seitlichen Spülanschluss mit 3-Wege-Hahn für die Infusion von Flüssigkeiten, die Entnahme von Blutproben und die Drucküberwachung.

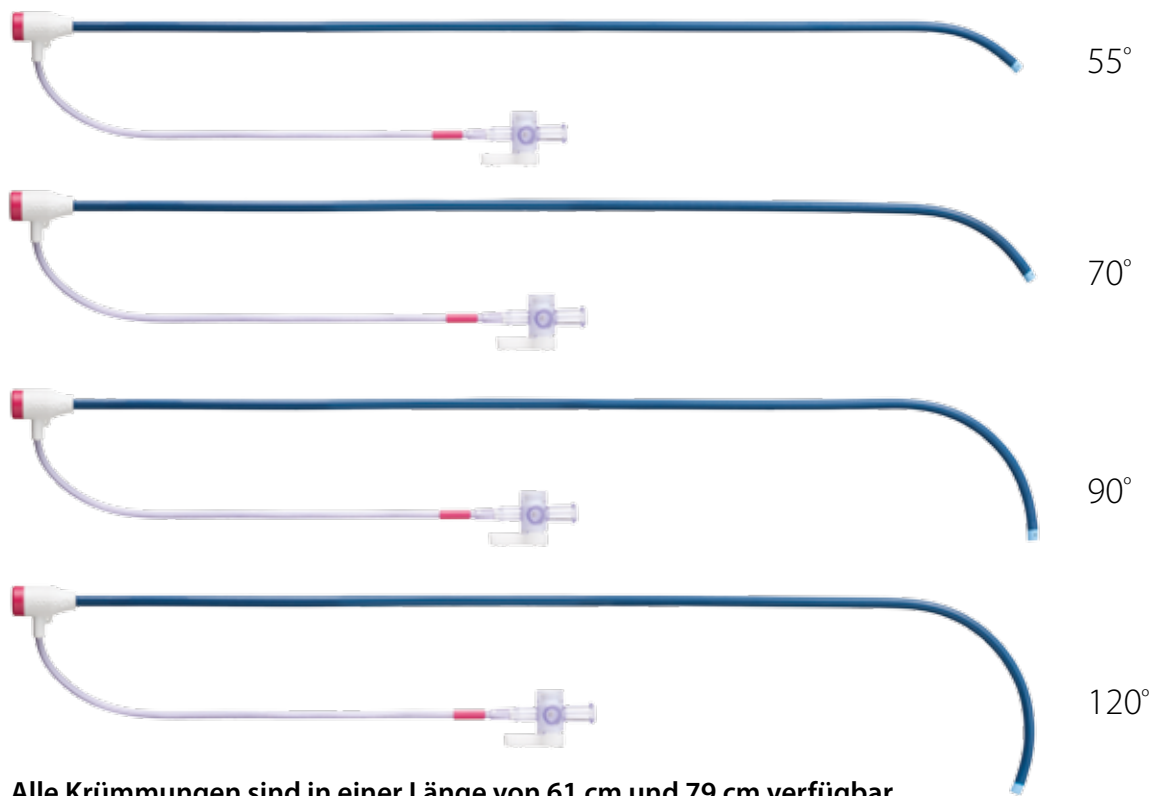
Zum Packungsinhalt gehören 1 ARRIVE Schleuse und 1 Dilator zur Erleichterung der Einführung der Schleuse in das Gefäßsystem.

Spezifikationen

Spezifikationen der Schleuse	990061	990079
Schleusengröße	10 Fr	10 Fr
Gesamtlänge	63 cm	81 cm
Nutzbare Länge	61 cm	79 cm
Krümmungsprofil	55°, 70°, 90° und 120°	55°, 70°, 90° und 120°
Länge der distalen Spitze	3,5 mm	3,5 mm

Spezifikationen des Dilators	990061	990079
Gesamtlänge	68 cm	86 cm
Nutzbare Länge	66 cm	84 cm

Kompatibilität	990061	990079
Kompatibilität mit Führungsdrähten	0,032 Zoll (maximal 0,035 Zoll)	0,032 Zoll (maximal 0,035 Zoll)
Kompatibilität mit transseptalen Nadeln	71 cm	89 cm



Alle Krümmungen sind in einer Länge von 61 cm und 79 cm verfügbar.

Bestellinformationen nach Länge und Kurvenkrümmung

	990061 (61 cm)	990079 (79 cm)
55 Grad	990061-055	990079-055
70 Grad	990061-070	990079-070
90 Grad	990061-090	990079-090
120 Grad	990061-120	990079-120

Hinweis

ARRIVE™ geflochtene transseptale Schleuse

Indikationen

Die ARRIVE geflochtene transseptale Schleuse ist für die perkutane Einführung verschiedener kardiovaskulärer Katheterarten in alle Herzkammern, einschließlich dem linken Vorhof, über transseptale Punktion ausgelegt.

Kontraindikationen

- Bekanntes oder vermutetes linksatriales Myxom
- Vorhergehende oder systemische Embolisation von der linken Herzseite
- Vorhergehendes intraatriales Septum-Patch oder vorhergehende Produktplatzierung

Ausführliche Informationen über Prozedur, Indikationen, Kontraindikationen, Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und potenzielle Komplikationen/unerwünschte Ereignisse sind der Gebrauchsanweisung zu entnehmen.

www.medtronic.eu

Europa

Medtronic International Trading Sàrl.
Route du Molliau 31
Case postale
CH-1131 Tolochenaz
www.medtronic.eu
Telefon: +41 (0)21 802 70 00
Telefax: +41 (0)21 802 79 00

Deutschland

Medtronic GmbH
Earl-Bakken-Platz 1
DE-40670 Meerbusch
duesseldorf@medtronic.com
www.medtronic.de
Telefon: +49 (0)2159 81 49 0
Telefax: +49 (0)2159 81 49 100

Österreich

Medtronic Österreich GmbH
Millennium Tower
Handelskai 94-96
AT-1200 Wien
vienna@medtronic.com
www.medtronic.at
Telefon: +43 (0)1 240 44 0
Telefax: +43 (0)1 240 44 100

Schweiz

Medtronic (Schweiz) AG
Talstrasse 9
Postfach 449
CH-3053 Münchenbuchsee
www.medtronic.ch
Telefon: +41 (0)31 868 01 00
Telefax: +41 (0)31 868 01 99