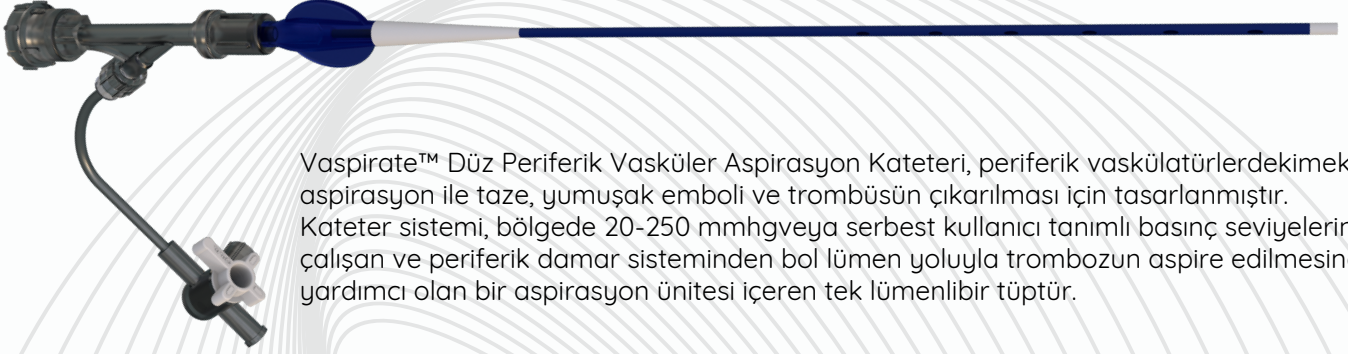


VASPIRATE™

PERIPHERAL VASCULAR ASPIRATION CATHETER





Vaspirate™ Düz Periferik Vasküler Aspirasyon Kateteri, periferik vaskülatürlerde mekanik aspirasyon ile taze, yumuşak emboli ve trombüsün çıkarılması için tasarlanmıştır. Kateter sistemi, bölgede 20-250 mmHg veya serbest kullanıcı tanımlı basınç seviyelerinde çalışan ve periferik damar sisteminden bol lümen yoluyla trombozun aspire edilmesine yardımcı olan bir aspirasyon ünitesi içeren tek lümenli bir tüptür.

Bağlayıcı Luer Göbek

Kateterin proksimal ucu, Luer konik bir konnektöre sahip kalıplanmış, kanatlı bir göbeğe sahiptir. Göbek ergonomik olarak şekillendirilmiştir, böylece doktor kateteri herhangi bir tüp ve manifolddan manuel olarak takabilir veya çıkarabilir.

Gerilim Giderici

Göbek tertibatının gerilim azaltma kısmı, göbek bileşeninin üstüne binen bir parçasıdır.

Kateter Ucu

Kateterin ucu, vasküler anatomilere uyum sağlamak için düz ve kavisli şekillerde gelir. Uç malzemesi yumuşak bir yapıya sahiptir ve prosedürün tüm aşamalarında damar duvarını sınırlandırmak için yuvarlatılmıştır.

Kateter Şaftı

Kateterin şaftı, sertlik ve torkta önemli değişiklikler olmaksızın prosedürün tüm uzunluğu boyunca kalabilen bükülmeye dirençli, radyo opak bir malzemeden yapılmıştır. Şaftlar örgülü ve örgüsüz konfigürasyonlarda sunulmaktadır.

Hemostatik Valf

Vaspirate™ Periferik Vasküler Aspirasyon Kateteri, Y şeklinde hemostatik valf ile birlikte gelir. Bir yan boru ile bağlanan üç yollu bir üst musluk ile donatılmıştır.

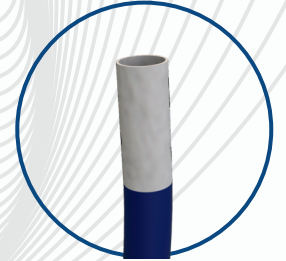
Pompa ünitesinin özellikleri

Güç girişi	9 VDC
Güç çıkışı	45W (max.)
Elektirik çarpmasına karşı koruma derecesi	TYPE BF
Giriş koruması	IP20
Kontrol	-Mains Power On/Off Switch -Pressure Control -Mode
Ölçüler	82x114x38mm
Aspirasyon Gücü	20-250mmhg
Aspirasyon Hacmi	600ml



Mevcut Ölçüler

5/6/7/8/9 Fr x 65/90/110/135/165 cm



Endikasyonlar

Arteriyel sistemdeki damarlardaki taze, yumuşak emboli ve trombüslerin çıkarılması için endikedir.

Kontrendikasyonlar

- Hekimin tıbbi kanaatine göre böyle bir prosedür hastanın durumunu tehlikeye atabileceği zaman bu sistem kontrendikedir.
- Hastanın herhangi bir fiziksel bozukluğunun bu cihazın kullanımını kontrendike edip etmeyeceğini belirlemek hekimin sorumluluğundadır.
- Periferik damar genişlemesi amacıyla tasarlanmamıştır.
- Bu sistem kan veya kan ürünlerinin infüzyonu için tasarlanmamıştır.
- Inferiorvena kava filtresi gibi vasküler filtresi olmayan hastalarda kontrendikedir.
- Kılavuz tel ile lezyona erişilemeyenlerde kontrendikedir.

Kesme / puanlama balonları, pediatri, neonatal ve nörovasküler hastalarda kullanım için kontrendikedir..

MVERA®

ENDOVASCULAR

VASPIRATE™
PERIPHERAL VASCULAR ASPIRATION CATHETER

Bir cerrah, belirli bir hastayı tedavi ederken, belirli bir ürünü kullanıp kullanmayacağına karar verirken her zaman kendi profesyonel klinik muhakemesine güvenmelidir. Maver Medical Devices A.Ş. tıbbi tavsiye vermez ve cerrahlara herhangi bir ürünün ameliyatta kullanmadan önce kullanımı konusunda eğitim almalarını tavsiye eder. Bir cerrah herhangi bir Maver Medical Devices A.Ş. ürününü kullanmadan önce her zaman prospektüs, ürün etiketi ve/veya kullanım talimatlarına bakmalıdır. Yerel mevzuat ve/veya tıbbi uygulamalar nedeniyle ürünler her zaman benzer kapasitede tüm pazarlarda bulunmayabilir. Maver Medical Devices ürünleri ile ilgili sorularınız varsa bir Maver Medical Devices temsilcisi ile iletişime geçmeniz tavsiye edilir.

VaspirateMaver Medical Devices A.Ş.'nin Tescilli Ticari Markasıdır. Maver Medical Devices A.Ş., ürünlerin EN ISO 13485 sertifikalı kalite yönetimi uygulanarak, en uygun son teknoloji prosesleri kullanılarak ve güvenliği tasarımına ve üretimine entegre etme ilkesini uygulayarak tasarlandığını, üretildiğini ve paketlenildiğini garanti eder. Bu sistem, kullanım kılavuzunda ve/veya kullanım talimatlarında açıklanan önlemlere uygun olarak, uygun koşul altında ve kullanım amacına uygun olarak kullanıldığında cihazın güvenli kullanımını ve tamamen ortadan kaldırılamasa da cihazla ilişkili riskleri mümkün olduğu kadar en aza indirmeyi garanti edecek şekilde tasarlanmıştır. Cihaz, bu kullanım talimatlarının diğer bölümlerinde atıfta bulunulanlar da dahil olmak üzere, tasarlanmış olduğu tedavinin kaçınılmaz riskleri ve olası yan etkileri ve komplikasyonları dikkate alınarak yalnızca uzman tıbbi personelin sorumluluğu altında kullanılmalıdır.

U.S. and foreign patents pending Issue
Date Dec 2020 Copyright© 2020.
All rights reserved.
Maver Medical Devices Inc.

VSP1220-EN-REV01 Printed in TÜRKİYE

CE
2803

🏠 Maver Medical Devices Inc.

📍 Yesilbayır Mahallesi Sagduyu Caddesi 107/C
Mamak/ Ankara-Türkiye

☎ +90 312 341 50 27

📞 +90 312 341 50 26

📧 www.maveramedical.com.tr