

VASCUTRAK™

Cateter de dilatação para PTA

Resistente até o
limite máximo

Cateter de dilatação para PTA VascuTrak™

Comprimento do Shaft (cm)	Diâmetro do Balão (mm)	Comprimento do Balão (cm)	Perfil (F)	Fio guia
80 cm	4	2, 4, 6, 8, 10, 15, 20, 30	5	0,018"
	5	2, 4, 6, 8, 10, 15, 20, 30	6	0,018"
	6	2, 4, 6, 8, 10, 15, 20, 30	7	0,018"
	7	2, 4, 6, 8, 10	7	0,018"
140 cm	2	2, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30	5	0,014"
	2,5	2, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30	5	0,014"
	3	2, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30	5	0,014"
	3,5	2, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30	5	0,014"
	4	2, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30	5	0,018"
	5	2, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30	6	0,018"
	6	2, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30	7	0,018"
	7	2, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30	7	0,018"

RMS: 10178010225

Cateter de dilatação para PTA VascuTrak™

Antes da utilização, consultar o folheto informativo e os rótulos do produto para mais informações sobre as indicações, contra-indicações, advertências, precauções, eventos adversos e instruções de utilização.

Cuidado: A lei federal (EUA) restringe a venda deste dispositivo somente através de ou sob ordem de um médico.

Indicações de Uso: O Cateter de dilatação para PTA VascuTrak™ destina-se à dilatação de estenoses nas artérias ilíaca, femoral, iliofemoral, poplítea, infra-poplítea e renal, bem como para o tratamento de lesões obstrutivas de fistulas arteriovenosas de diálise, nativas ou sintéticas.

Contra-indicações: O cateter de dilatação para PTA VascuTrak™ está contra-indicado: 1) quando não é possível atravessar a lesão-alvo com um fio-guia; 2) para uso na vasculatura coronária ou neuronal.

Advertências: Para reduzir a possibilidade de danos aos vasos, o diâmetro e o comprimento do balão insuflado devem ser semelhantes ao diâmetro e o comprimento do vaso imediatamente proximal e distal à estenose. Não avance nem retraia o cateter até que o balão esteja totalmente desinflado. A aplicação de força excessiva ao cateter pode resultar em quebra da ponta ou na separação do balão. Não exceder a pressão de ruptura nominal recomendada (RBP) para este dispositivo. Para impedir um excesso de pressurização,

recomenda-se a utilização de um dispositivo de monitoramento da pressão.

Precauções Gerais: O Cateter de Dilatação para PTA VascuTrak™ só deve ser utilizado por médicos com experiência na execução de angioplastia transluminal percutânea.

Potenciais Reações Adversas: As complicações que podem resultar de um procedimento de dilatação por balão periférico incluem: • Intervenção adicional • Reação alérgica a fármacos ou ao meio de contraste • Aneurisma ou pseudoaneurisma • Arritmias • Embolização • Hematoma • Hemorragia, incluindo sangramento no local de punção • Hipotensão/hipertensão • Inflamação • Oclusão • Dor ou dor à palpação • Pneumotórax ou hemotórax • Sepsia/infecção • Choque • Deterioração hemodinâmica a curto prazo • AVC • Trombose • Dissecção, perfuração, ruptura ou espasmo dos vasos.

Consultar o folheto informativo e os rótulos do produto para obter indicações, contra-indicações, riscos, advertências, cuidados e instruções de utilização.

Bard, Checker e Rival são marcas comerciais e / ou marcas registradas da C. R. Bard, Inc., ou uma afiliada. Todas as outras marcas comerciais são propriedade de seus respectivos proprietários.

Copyright © 2011, C. R. Bard, Inc. Todos os direitos reservados.

S11716 Rev 3

Bard Latin American Division
Bard International, Inc.
 111 Spring Street Murray Hill
 New Jersey • 07974 • USA
 Customer Service: 908 598-6976
 Fax: 908 277-8090

Bard Brasil
 R. Alexandre Dumas, 2.100 • 10º andar
 Ed. Corporate Center • Chác. Sto. Antonio
 04717-004 • São Paulo • SP • Brasil
www.bardpv.com