

PORTFÓLIO DO PRODUTO

Comprovado em anatomias convencionais e desafiadoras. Trate mais com menos

CORPO PRINCIPAL

Diâmetro externo
22 mm, 26 mm, 30 mm, 34 mm

Comprimento ipsilateral: 49 mm
Comprimento contralateral: 49 mm
Comprimento ipsilateral: 45 mm
Comprimento contralateral: 37 mm

Diâmetro distal para todos os bifurcados aórticos: 11 mm

Corpo Bifurcado - Guias de Dimensões/Tamanhos

Código do Produto	Diâmetro (mm)	Faixa de Tratamento (mm)	Sistema de Entrega ID (F)	Sistema de Entrega OD (F)	Compr. Ipsi (mm)	Compr. contra (mm)
AB2298	22	17.0–19.9	13	14	94	86
AB2698	26	20.0–22.9	13	14	94	86
AB3098	30	23.0–26.9	13	14	94	86
AB3498	34	27.0–31.0	15	16	94	86

EXTENSÃO AÓRTICA PROXIMAL (CUFF)

Código do Produto	Diâmetro da extensão aórtica (mm)	FAIXA DE TRATAMENTO (MM)	Diâmetro interno ID (F)	Diâmetro externo ID (F)	Comprimento (mm)
AE2204	22	17.0–19.9	13	14	42
AE2604	26	20.0–22.9	13	14	42
AE3004	30	23.0–26.9	13	14	42
AE3404	34	27.0–31.0	15	16	42

SISTEMAS DE ENTREGA PARA BIFURCADO, MEMBRO ILÍACO E EXTENSÃO AÓRTICA

O comprimento útil do Sistema de Entrega do Bifurcado Aórtico: 54 cm
O comprimento útil do Sistema de Entrega do Membro: 77 cm

EXTENSÕES

Diâmetro proximal para todos os membros: 13 mm

Comprimento do membro: 8 cm, 10 cm, 12 cm, 14 cm

Diâmetro distal: 10 mm, 13 mm, 16 mm

Comprimento do membro: 8 cm, 10 cm, 12 cm, 14 cm

Diâmetro distal: 20 mm, 24 mm

Extensões ilíacas - Dimensiones Prótese/Guia Medição

Código do Produto	Diâmetro (mm)	Faixa de Tratamento (mm)	Sistema de Entrega ID (F)	Sistema de Entrega OD (F)	Compr. Ipsi (mm)	Compr. contra (mm)
IL1008	10	7.0–8.9	82	12	128–156	128–147
IL1010	10	7.0–8.9	101	12	147–175	147–166
IL1012	10	7.0–8.9	120	12	166–194	166–185
IL1014	10	7.0–8.9	138	12	184–212	184–203
IL1308	13	9.0–10.9	82	12	128–156	128–147
IL1310	13	9.0–10.9	101	12	147–175	147–166
IL1312	13	9.0–10.9	120	12	166–194	166–185
IL1314	13	9.0–10.9	138	12	184–212	184–203
IL1608	16	11.0–13.9	82	12	128–156	128–147
IL1610	16	11.0–13.9	101	12	147–175	147–166
IL1612	16	11.0–13.9	120	12	166–194	166–185
IL1614	16	11.0–13.9	138	12	184–212	184–203
IL2008	20	14.0–17.9	82	12	128–156	128–147
IL2010	20	14.0–17.9	101	12	147–175	147–166
IL2012	20	14.0–17.9	120	12	166–194	166–185
IL2014	20	14.0–17.9	138	12	184–212	184–203
IL2410	24	18.0–22.0	101	13	147–175	147–166
IL2412	24	18.0–22.0	120	13	166–194	166–185
IL2414	24	18.0–22.0	138	13	184–212	184–203

Para informações adicionais e disponibilidade, entre em contato com seu representante Cordis

ESTE DOCUMENTO É DESTINADO APENAS A PROFISSIONAIS DE SAÚDE.

Informação importante: antes de usar, consulte as instruções de uso fornecidas com este dispositivo para obter as indicações, contraindicações, efeitos colaterais, procedimento sugerido, advertências e precauções. Como parte da política da Cordis para o desenvolvimento contínuo de produtos, nos reservamos o direito de alterar as especificações de produto sem notificação prévia. INCRAFTM Endoprótese de Aorta Abdominal deve ser usada somente por médicos e por equipes que sejam treinados em técnicas de intervenção vascular, incluindo treinamento no uso deste dispositivo. CORDIS, Cordis LOGO, INCRAFT são marcas comerciais registradas da Cordis e podem ser registradas nos EUA e/ou em outros países. Todas as outras marcas são propriedade de seus respectivos donos. Reg. ANVISA INCRAFT no 81576620032.

Para mais informações, entre em contato com o representante de vendas local da Cordis.

©2023 Cordis. Todos os direitos reservados. 100573345-3 04/2024