

GUIA DO PROCEDIMENTO

Comprovado com anatomias convencionais e desafiadoras.

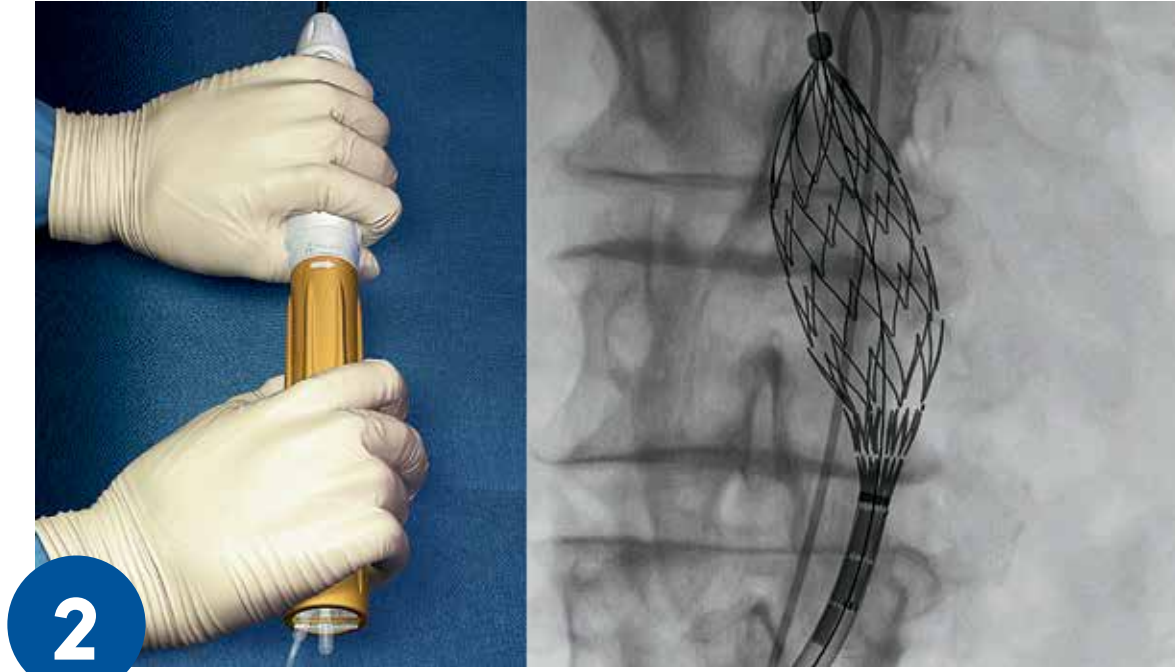


1 Introdução e posicionamento do corpo Bifurcado (AB)

Insira o sistema de entrega do AB sobre o fio guia.

Posicione o lado contralateral do AB usando como referência a marca radiopaca do lado contralateral no stent transrenal.

Posicione o AB alinhando as 4 marcas radiopacas craniais logo abaixo da artéria renal mais baixa.



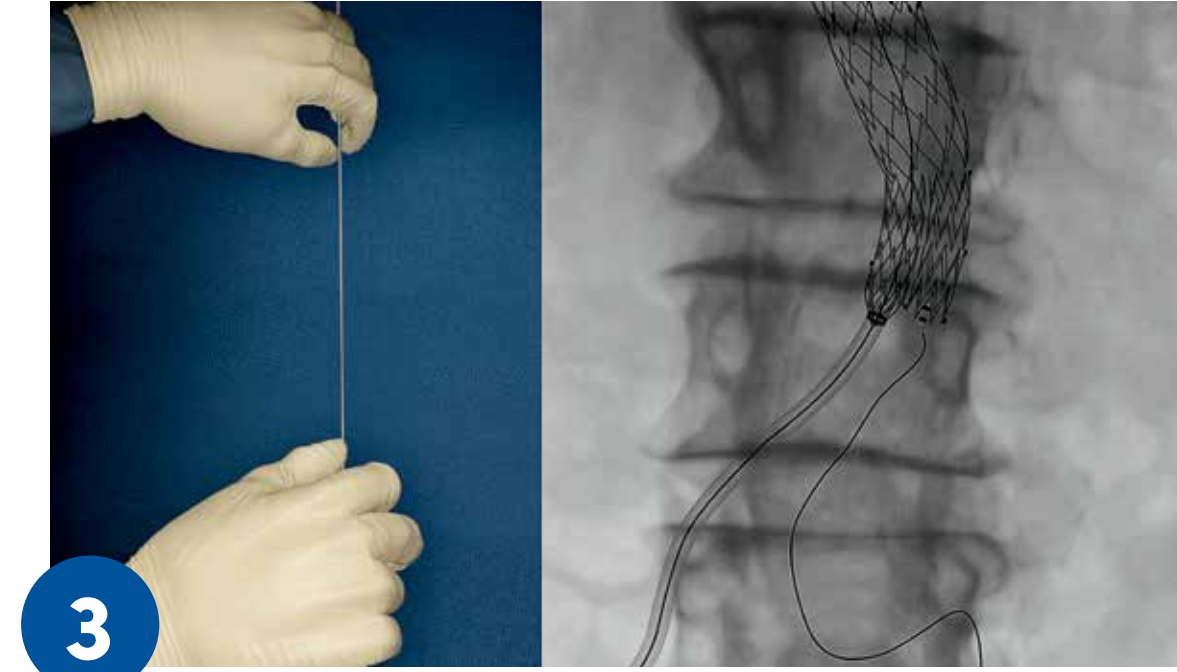
2 Liberação e fixação do corpo bifurcado

- Gire o componente dourado do dispositivo no sentido horário para retrain o introdutor;

Se houver necessidade de reposicionamento do AB em relação às artérias renais, será possível após a liberação do primeiro stent de selamento do AB;

Após assegurar-se da localização adequada do AB em relação à artéria renal mais baixa, continue a liberação, girando o componente dourado até que o ramo contralateral seja liberado (mantendo o ramo ipsilateral ainda dentro do introdutor).

Puxe o suporte laranja localizado na porção proximal do sistema de entrega, para a liberação total do stent transrenal concluindo a liberação da fixação proximal.

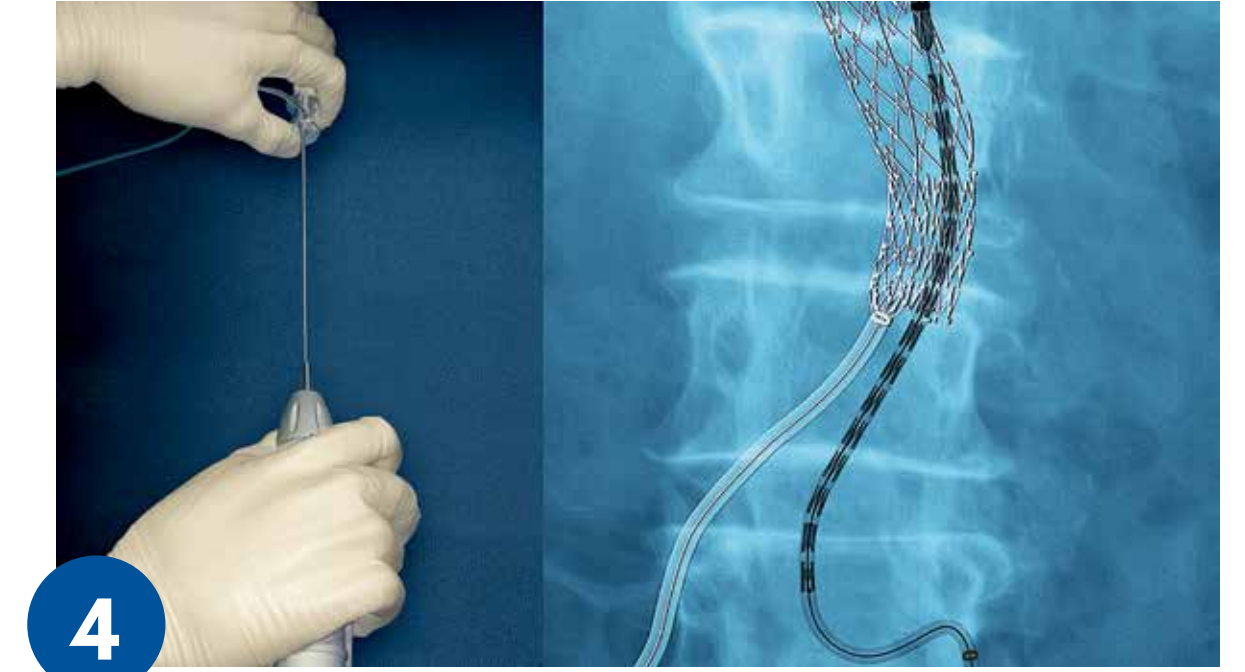


3 Canulação da ramificação contralateral

Faça a canulação do ramo contralateral do AB.

Confirme a canulação bem-sucedida do ramo contralateral usando um cateter de diagnóstico.

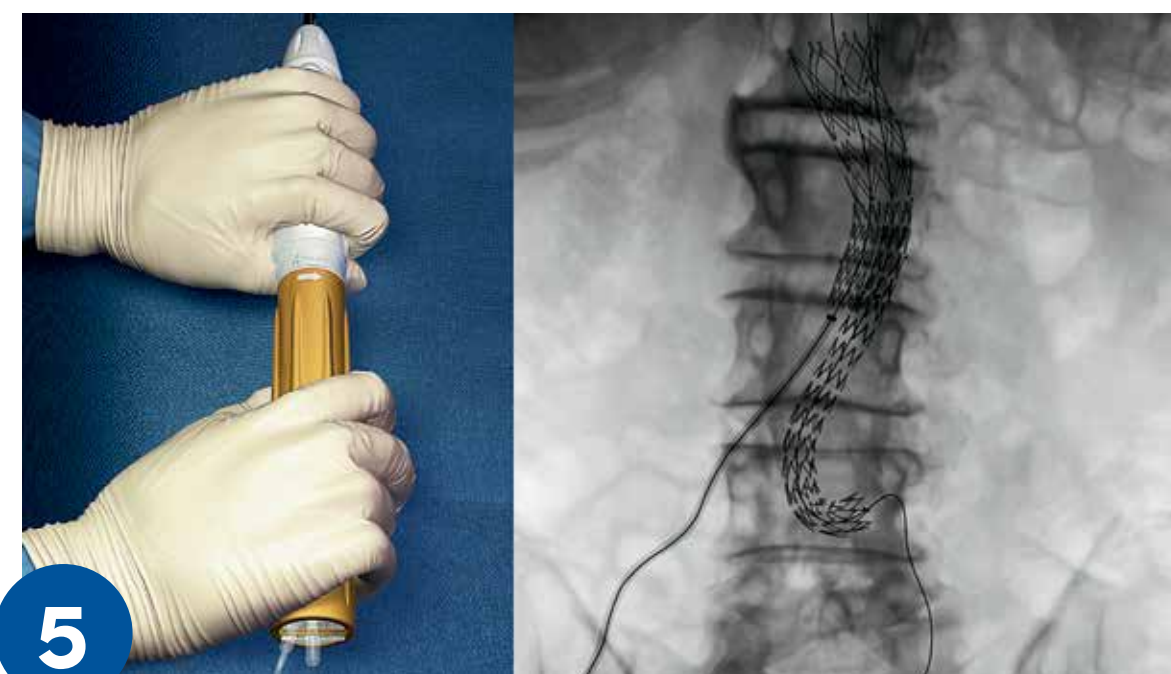
NOTA: Esta etapa descreve a implantação primeiro da extensão ilíaca contralateral. A sequência da implantação da prótese da extensão ilíaca contralateral pode variar com base na prática local e na situação clínica



4 Introdução e posicionamento da extensão

Introduza o sistema de entrega da extensão ilíaca contralateral através do introdutor, pelo fio guia;

- Usando a zona de ajuste de comprimento do ramo contralateral do AB, posicione a marca radiopaca distal do membro ilíaco o mais próximo possível da bifurcação da artéria ilíaca comum, enquanto mantém a marca radiopaca proximal do membro entre as marcas radiopacas de mínimo e máximo overlap do ramo ilíaco do AB.
- Libere o membro contralateral girando o componente dourado no sentido horário
- Puxe o suporte laranja localizado na porção proximal do sistema de entrega, para a fixação proximal do membro ilíaco no ramo contralateral do AB.



5 Retirando o Sistema de entrega do corpo bifurcado

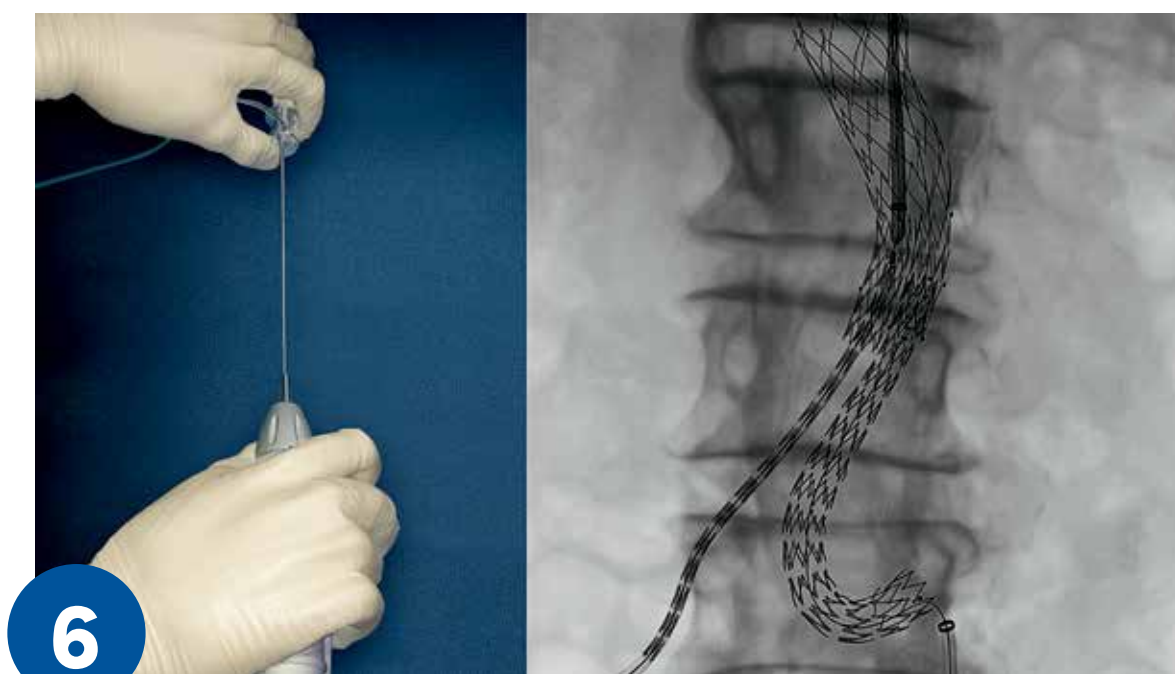
- Termine de liberar o ramo ipsilateral do AB girando o componente dourado no sentido horário

Desconecte o sistema de entrega da bainha integrada

Retire o sistema de entrega do AB, permanecendo com a bainha inserida.

Mantenha o fio guia centralizado, soltando a bainha integrada.

Não segurar a bainha e o fio ao mesmo tempo, pois isso pode causar sangramento.



6 Introdução e posicionamento da extensão ipsilateral

Introduza o sistema de entrega da extensão ipsilateral através da bainha integrada

- Usando a zona de ajuste de comprimento do ramo ipsilateral do AB, posicione a marca radiopaca distal do membro ilíaco o mais próximo possível da bifurcação da artéria ilíaca comum, enquanto mantém a marca radiopaca proximal do membro entre as marcas radiopacas de mínimo e máximo overlap do ramo ilíaco do AB.
- Libere o membro ipsilateral girando o componente dourado no sentido horário
- Puxe o suporte laranja localizado na porção proximal do sistema de entrega, para a fixação proximal do membro ilíaco no ramo contralateral do AB.



7 Balonamento para acomodação após o implante total

Faça o balonamento das regiões de sobreposição do AB e das zonas de selagem proximal e distal.



8 Angiograma final após o procedimento

Avaliar a prótese para endoleak proximal, junção modular e distal e para verificar a posição de implante da prótese em relação ao aneurisma, as artérias renais e as artérias ilíacas internas.

Este guia de treinamento é indicado apenas como referência. Leia as Instruções de Uso fornecidas com este produto, que contém informações essenciais, advertências e precauções sobre as quais o usuário deve estar ciente. INCRAFT™ 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. Somente para profissionais da saúde

Somente para profissionais da 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 desenvolvimento contínuo de produtos, nos reservamos o direito de alterar as especificações de produto sem notificação prévia. 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. 100509837-3 12/2023