



RAIN SHEATH™ INTRODUTOR TRANSRADIAL HIDROFÍLICO DE CÂNULA FINA

INTRODUTOR DE CÂNULA FINA DE NOVA GERAÇÃO PROJETADO
PARA DESEMPENHO CONSISTENTE EM CASOS RADIAIS



KINK RECOVERY TECHNOLOGY™

As propriedades elastoméricas permitem que o RAIN Sheath™ Introducer dobre e flexione para manter a integridade do lúmen



ESTABILIDADE NO VASO

Zona segura antiderrapante de 1 cm na extremidade proximal da bainha projetada para garantir a colocação após a inserção



VÁLVULA HEMOSTÁTICA HEXACÚSPIDE

Projetado para preservar a hemostasia e reduzir o risco de sangramento



REVESTIMENTO HIDROFÍLICO DE ALTA LUBRICIDADE

Facilita que a inserção e remoção sejam mais suaves

TAMANHO FRENCH	COMPRIMENTO DE CÂNULA	MINI GUIA	MINI GUIA ESPECIFICAÇÕES	AGULHA	CÓDIGO PRODUTO
4F	10 cm	AÇO INOXIDÁVEL	0.021" x 45cm	AGULHA DE 21G	506410S
	16 cm	AÇO INOXIDÁVEL	0.021" x 45cm	AGULHA DE 21G	506416S
5F	10 cm	AÇO INOXIDÁVEL	0.021" x 45cm	AGULHA DE 21G	506510S
	16 cm	AÇO INOXIDÁVEL	0.021" x 45cm	AGULHA DE 21G	506516S
6F	10 cm	AÇO INOXIDÁVEL	0.021" x 45cm	AGULHA DE 21G	506610S
	16 cm	AÇO INOXIDÁVEL	0.021" x 45cm	AGULHA DE 21G	506616S
7F	10 cm	AÇO INOXIDÁVEL	0.021" x 45cm	AGULHA DE 21G	506710S
	16 cm	AÇO INOXIDÁVEL	0.021" x 45cm	AGULHA DE 21G	506716S

TAMANHO FRENCH	RAIN Sheath™ DIÂMETRO EXTERNO (OD)	RAIN Sheath™ DIÂMETRO INTERNO (ID)
4F	1.79 mm	1.54 mm
5F	2.14 mm	1.89 mm
6F	2.47 mm	2.22 mm
7F	2.80 mm	2.55 mm

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, RAIN Sheath e KINK RECOVERY TECHNOLOGY são marcas comerciais da Cordis e podem ser registradas nos EUA e/ou outros países. Reg. ANVISA Rain Mini Guia Aço Inoxidável no 81576629019, ADVERTÊNCIAS: Produto ESTÉRIL, somente para uso único. A reesterilização ou a reutilização podem comprometer a integridade estrutural do dispositivo e criar um risco de contaminação que, por sua vez, pode resultar em riscos para a saúde dos pacientes.

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

SAC atendimento clientes Cordis do Brasil - e-mail: sac.brasil@cordis.com.

©2023 Cordis. Todos os direitos reservados. 100550294-4 12/2023