





Catálogo Producto

Cuerpo Bifurcado

Rama Ilíaca / Extensión Rama

Código Producto	Diámetro AB (mm)	Rango Tratamiento (mm)	ID (F) Diámetro Interno	OD (F) Diámetro Externo	Longitud Ipsi (mm)	Longitud 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



Código Producto	Diámetro IL (mm)	Rango Tratamiento (mm)	Longitud IL (mm)	OD (F) Diámetro Externo	Longitud Ipsi (mm)	Longitud 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 información de pedidos, por favor contacte con su representante de Cordis

Contraindicaciones: El sistema de endoprótesis cubierta INCRAFT® AAA está contraindicado en:

- Pacientes con alergia o intolerancia conocidas al níquel-titanio (nitinol), al polietilentereftalato (PET) o al politetrafluoroetileno (PTFE).
- Pacientes con contraindicación conocida para someterse a angiografía o anticoagulación.

Únicamente para profesionales de la salud. Información importante: Previo a su uso, dirigirse al Manual de Instrucciones suministrado con estos implantes para sus indicaciones, contraindicaciones, efectos secundarios, procedimiento sugerido, advertencias, y precauciones. Estos productos cumplen los requisitos de aplicación de la legislación de productos sanitarios

Por favor revise las instrucciones de uso de estos productos sanitarios antes de la utilización de los mismos

Solo para los profesionales de salud.

CORDIS, el LOGO de Cordis e INCRAFT son marcas comerciales o marcas registradas de Cardinal Health y pueden estar registradas en Estados Unidos de América como al igual en otros países. Todas las demás marcas son propiedad de sus respectivos propietarios. Antes de usar el producto, lea las Instrucciones de Uso proporcionadas con este dispositivo para las indicaciones, contraindicaciones, efectos colaterales, procedimiento sugerido, advertencias y precauciones. Como parte de la política de Cordis de desarrollo continuo de productos, nos reservamos el derecho de cambiar las específicaciones de productos sin ontificación previa. El uso del Sistema de Endoprótesis para AAA INCRAFT® requiere que los médicos estén especíalmente entrenados en técnicas de reparación de aneurisma aórtico abdominal endovascular, incluyendo experiencia con fluoroscopía de alta resolución y seguridad contra radiación. Cordis Corporation proveerá entrenamiento específico del Sistema de Endoprótesis para AAA INCRAFT®.

