

PRESENTANDO

SABER[™]

CATÉTER PARA DILATACIÓN PTA



MÁS CASOS CUBIERTOS

DIÁMETROS DE 2-10MM

LONGITUDES DE 20-300MM

MÁS TAMAÑOS DE BALÓN DE 0.018" OTW
DISEÑADOS CON **MÁS** CAPACIDAD DE
CRUCE. **MÁS** PODER. **MÁS** CONTROL¹.



LESIONES **MÁS GRANDES**

- DIÁMETROS 6-10MM
- LONGITUDES 20-100MM
- COMPATIBLE CON 4-6 FRENCH

LESIONES **ALTAMENTE DIFUSAS**

- DIÁMETROS 4-6MM
- LONGITUDES HASTA 300MM
- AJUSTE 4-6 FRENCH

LESIONES **PEQUEÑAS**

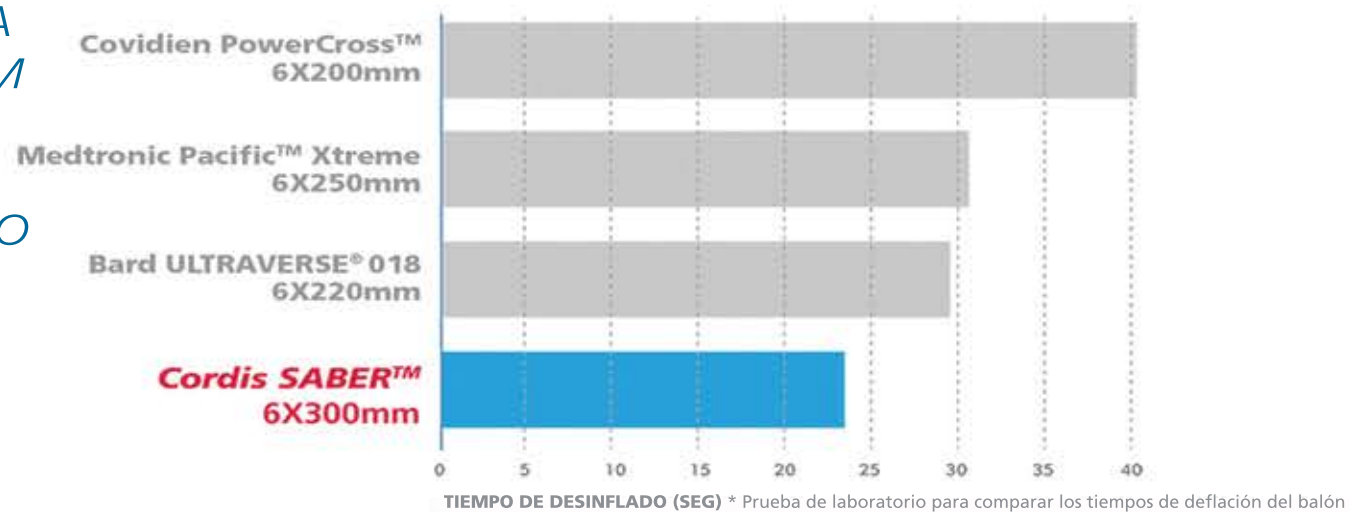
- DIÁMETROS 2-4MM
- LONGITUDES HASTA 300MM
- LONGITUDES DE EJE HASTA 150CM
- COMPATIBLE CON 4-6 FRENCH

TAMAÑOS QUE TRATAN **MÁS** LESIONES LARGAS Y DIFUSAS

MÁS PODER. **MÁS** CONTROL.

AHORRE **MÁS** TIEMPO^{2*}

PRESIÓN DE ROTURA ALTA HASTA 18 ATM
COMPLACENCIA CONTROLADA
Y RANGO DE AMPLIO TRABAJO



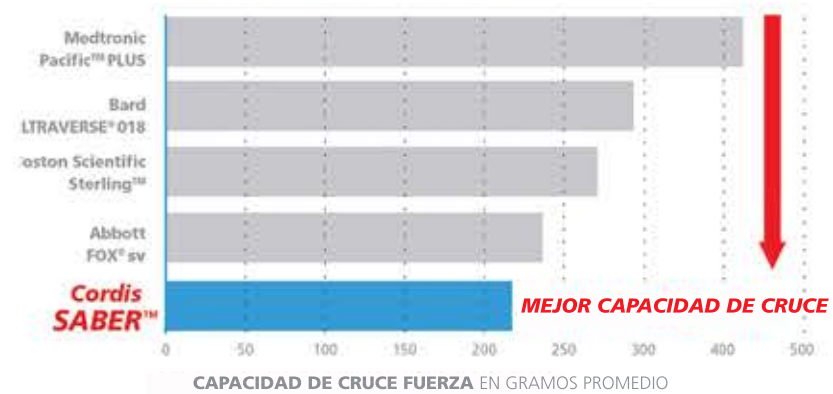
DISEÑADO CON **MÁS** CAPACIDAD DE CRUCE¹

Nuevo diseño de punta moldada y mínimo perfil de cruce
Para aumentar la capacidad de cruce en lesiones desafiantes

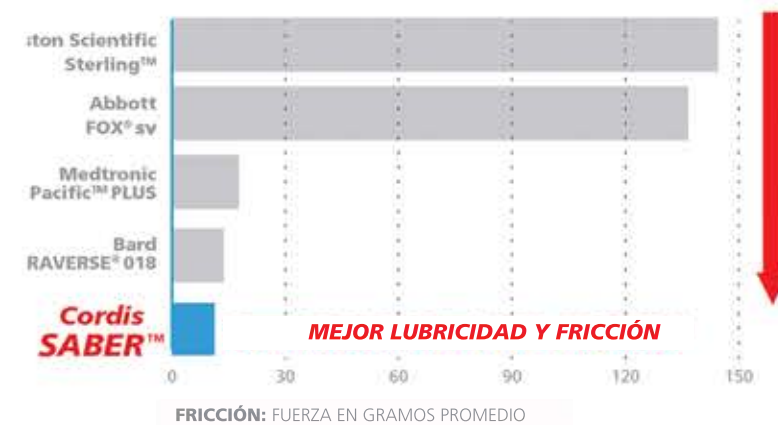
Recubrimiento hidrofílico doble en el balón y eje exterior
Recubrimiento hidrofílico doble en el balón y eje exterior
Mejora y optimiza la trazabilidad y deslizamiento sobre la guía



Cruce con **MÁS** Facilidad^{1*}



Recubrimiento **MÁS** Duradero^{1**}



* Prueba de laboratorio para comparar la fuerza de cruce promedio 4X40mm
Ninguna diferencia estadística para Abbott FOX® sv: p>0.05

** Prueba de laboratorio para comparar la fricción del eje exterior
Ninguna diferencia estadística para Bard ULTRAVERSE® 018: p>0.05

PRESENTANDO

SABER™

CATÉTER PARA DILATACIÓN PTA



DIÁMETROS DE 2-10MM

LONGITUDES DE 20-300MM

MÁS CASOS CUBIERTOS

**Nuevo estándar en portafolios
de balones de 0.018"**

- **MÁS TAMAÑOS 0.018" OTW DISPONIBLES**
 - o Longitudes de balón hasta 300mm y diámetros hasta 10mm
 - o Longitudes útil del catéter de 90 y 150cm
- **DISEÑADO CON MÁS CAPACIDAD DE CRUCE***
 - o Nuevo diseño de punta moldada y cuerpo de perfil bajo
 - o Recubrimiento hidrofílico doble balón y eje exterior
- **MÁS PODER. MÁS CONTROL.**
 - o Presión de rotura hasta 18 atm
 - o Complacencia controlada con material DURALYN®

Solo para los profesionales de salud.

REFERENCIAS:

1. SABER™ Competitive Testing Evaluation, 100201689 rev1, Data on file, Cordis Corporation 2014.

2. SABER™ Competitive Testing Evaluation, 100196400 rev1, Data on file, Cordis Corporation 2014.

Los datos provistos están basados en pruebas mecánicas e in vitro conducidas por Cordis Corporation. Los datos deben proveer información técnica basada en las pruebas in-vitro con resultados que no se puede transportar a la interpretación clínica.

Información Importante: Antes de usar el producto, lea las "Instrucciones de Uso" proporcionadas con los dispositivos 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 especificaciones de productos sin notificación previa.

Las marcas registradas de terceros son marcas registradas de sus respectivos propietarios.

Información importante:

Antes de usar el producto, consulte las instrucciones de uso suministradas con este dispositivo para obtener indicaciones, contraindicaciones, efectos secundarios, procedimientos sugeridos, advertencias y precauciones. Como parte de su política continua de desarrollo de productos, Cordis se reserva el derecho de cambiar las especificaciones del producto sin notificación previa. Solo para los profesionales de salud.

CORDIS, el LOGO de Cordis, SABER son marcas comerciales de Cardinal Health y pueden estar registradas en EE. UU. y / o en otros países. Todas las demás marcas son propiedad de sus respectivos propietarios.

© 2018 Cardinal Health. Todos los derechos reservados. 100509945 04/18

Cordis.
A Cardinal Health company