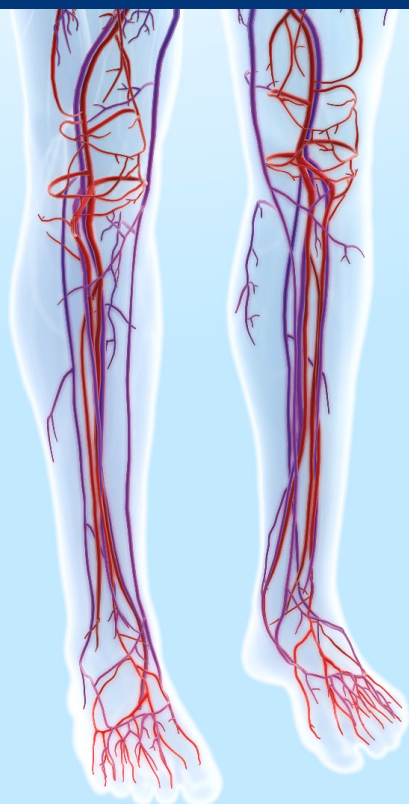


Видоизменяя
комплексное
лечение

Каталог продукции
для лечения сосудистых заболеваний
Артериальных/венозных/нейроваскулярных



КОМПАНИЯ COVIDIEN

Компания Covidien является всемирно известным производителем продукции для здравоохранения, которая разрабатывает инновационные медицинские решения для достижения наилучших результатов лечения пациентов, эффективно работает на благо общества благодаря использованию новых клинических технологий и высоким стандартам деятельности.

Covidien производит, распространяет и обслуживает широкий спектр высокотехнологичной продукции, включающей медицинское оборудование, инструменты и расходные материалы.

Наши успехи стали возможны благодаря приверженности Компании ее 43000 сотрудников, почти две трети из которых работают на 53 производственных предприятиях, расположенных в 18 странах. Продукция Covidien продается более 140 странах мира.

Приглашаем Вас посетить сайт www.covidien.com и узнать больше о нашей деятельности.

OUR MISSION

Covidien is a leading global healthcare products company that seeks better patient outcomes through innovative medical solutions, clinical leadership and excellence. With unmatched collaboration across disciplines, from arterial and venous to neurovascular, Covidien Vascular Therapies is committed to complete care.

Our comprehensive suite of solutions—from chronic venous insufficiency, deep vein thrombosis and dialysis access to peripheral artery disease, stroke treatment and aneurysm therapy—help more physicians deliver optimised patient care, worldwide. Visit <http://www.covidien.com>

OUR VALUES

Customer 1st

Customer needs are understood and considered in every decision. We ensure every customer contact, both internal and external, is accurate, respectful, prompt and meaningful.

Empowerment

We establish clear objectives, surround ourselves with talented people, and then get out of their way.

Accountability

We say what we will do, and do what we say. We reach agreements and hold each other equally accountable.

Teamwork

We achieve results through open collaboration where the talents of each team member enable the greater success of the team.

Candor


We express our honest intentions in everything we do.

Sense of Urgency

The Vital Few programs are our top priority; we reject complacency, embrace change and courageously confront obstacles to deliver on-time results.

Continuous Process Improvement

We seek to continually increase our efficiency by following a disciplined approach to assess and improve our business processes; we seek breakthrough improvements and Best in Class performance.



This catalogue includes information about products that are available in certain countries. Clearance of these products varies from location to location. Contact Covidien for more information about approval in your region.

Products pricing and additional information are available through your Covidien country representative. Availability and specifications are subject to change.

Содержание

ПРОДУКЦИЯ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ НЕЙРОВАСКУЛЯРНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ 6-27

Продукция для лечения геморрагического инсульта	8-15
Продукция для лечения острого ишемического инсульта	16-17
Нейрорадиологический доступ и системы доставки	18-27

ПРОДУКЦИЯ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПЕРИФЕРИЧЕСКИХ СОСУДИСТЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ 28-64

Прямая атерэктомия	30-31
Стенты	32-44
Баллонные катетеры для чрескожной транслюминальной ангиопластики	45-50
Расходные материалы	51-59
Профилактика эмболии	60-61
Периферические системы для эмболизации	62-64



Продукция для лечения
нейроваскулярных
заболеваний

Содержание раздела

ПРОДУКЦИЯ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГЕМОРРАГИЧЕСКОГО ИНСУЛЬТА 8-14

Жидкий эмболизирующий материал: Onyx™	9
Отсоединяемые спирали: Axium™	10-11
Микрофиламентные отсоединяемые спирали: Axium™	12
Устройства для нейроваскулярного ремоделирования: Solitaire™ АВ	13
Устройства для эмболизации: Pipeline™	14

ПРОДУКЦИЯ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ОСТРОГО ИШЕМИЧЕСКОГО ИНСУЛЬТА 16-17

Система MindFrame Capture™ LP	17
Устройства для реваскуляризации: Solitaire™ FR	17

УСТРОЙСТВА ДЛЯ НЕЙРОРАДИОЛОГИЧЕСКОГО ДОСТУПА И ДОСТАВКИ 18-27

Проводники: Avigo™ - Mirage™ - SilverSpeed™ - X-pedion™ - X-celerator™	19-20
Аксессуары: Cadence™	20
Микрокатетеры: UltraFlow™ - Marathon™ - Apollo™ Onyx™ - Echelon™ - Nautica™ - Rebar™ - Orion™	21-23
Катетеры Marksman™ - Navien™	24
Устройство для извлечения: Alligator™	25
Баллонные катетеры: HyperForm™ - HyperGlide™ - Reflex™ - Cello™	26-27



Продукция для лечения
геморрагического инсульта



Система для жидкостной эмболизации Onyx™

Система для жидкостной эмболизации Onyx™ HD-500

Система для жидкостной эмболизации Onyx™ HD-500 является HDE средством (Humanitarian Device Exemption – для гуманитарного использования в исключительных случаях) для лечения интракраниальных, мешотчатых (саккулярных) аневризм, а также боковых аневризм с широкой шейкой (≥ 4 мм) или с соотношением купол/шейка < 2 , которые не подлежат лечению с помощью хирургического клипирования.

Каталожный номер продукции	Композиционное соединение Onyx™
105-8300-500	Onyx HD-500

ПОКАЗАНИЯ: Для эмболизации внутричерепных аневризм.

Система для жидкостной эмболизации Onyx™

Система жидкостной эмболизации Onyx™ является сополимером этилен-винилового спирта (EVOH), обеспечивает глубокую пенетрацию и полную тампонаду при эмболизации сосудистых повреждений.

Каталожный номер продукции	Композиционное соединение Onyx™
105-7000-060	Onyx 18
105-7000-065	Onyx 20
105-7000-080	Onyx 34

ПОКАЗАНИЯ: Эмболизация поврежденных периферических сосудов и сосудов головного мозга, включая атриовенозные мальформации и гиперваскуляризированные опухоли.

Миксер для системы жидкостной эмболизации Onyx™

Миксер (шейкер) для системы жидкостной эмболизации Onyx™ поставляется по 1 штуке в упаковке. Миксер имеет четыре углубления, для одновременной подготовки флаконов Onyx™.

Каталожный номер продукции	Электрическое напряжение
103-1205-002	240

Миксер для системы жидкостной эмболизации Onyx™ является вспомогательным оборудованием для системы жидкостной эмболизации Onyx™, обеспечивающим надлежащую степень перемешивания тантала в системе жидкостной эмболизации Onyx™ для улучшения визуализации при последующем использовании.

Нагреватель для системы жидкостной эмболизации Onyx™

Нагреватель для системы жидкостной эмболизации Onyx™ поставляется по 1 штуке в упаковке. В нагревателе имеется четыре гнезда для **одновременного нагревания** четырех флаконов с системой жидкостной эмболизации Onyx™.

Каталожный номер продукции	Электрическое напряжение
103-1206-002	230

Нагреватель для системы жидкостной эмболизации Onyx™ является вспомогательным оборудованием для системы жидкостной эмболизации Onyx™ обеспечивающим надлежащую степень перемешивания тантала в системе жидкостной эмболизации Onyx™ для улучшения визуализации при последующем использовании.

Адаптер Onyx™ для соединения шприца с катетером

Адаптер Micro Therapeutics' Onyx™ для соединения шприца и катетера системы жидкостной эмболизации Onyx™ является вспомогательным устройством для системы жидкостной эмболизации Onyx™ и микрокатетера 1.5F UltraFlow™ HPC при введении системы жидкостной эмболизации Onyx™ для эмболизации атривенозных мальформаций головного мозга

Каталожный номер продукции
103-1207

ПОКАЗАНИЯ: Проксимальный конец адаптера соответствует стандартам ISO, кончик коннектора типа «мама» облегчает соединение со шприцем. Форма дистального кончика специально разработана для рукоятки 1.5F микрокатетере 1.5F UltraFlow™ HPC / Marathon™.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Система отделяемых спиралей Axium™

Система отделяемых спиралей Axium™ обеспечивает инновационное решение по оптимизации доставки, установки/размещения и отделения спирали. Прогрессивный ассортиментный ряд спиралей различного размера существенно облегчает процесс их подбора.

Отделяемые спирали Axium™ 3D

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
QC-2-2-3D	2	2
QC-2-4-3D	2	4
QC-2-6-3D	2	6
QC-3-4-3D	3	4
QC-3-6-3D	3	6
QC-3-8-3D	3	8
QC-4-6-3D	4	6
QC-4-8-3D	4	8
QC-4-10-3D	4	10
QC-4-12-3D	4	12
QC-5-8-3D	5	8
QC-5-10-3D	5	10
QC-5-15-3D	5	15
QC-6-10-3D	6	10
QC-6-15-3D	6	15
QC-6-20-3D	6	20
QC-7-15-3D	7	15
QC-7-20-3D	7	20

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
QC-7-30-3D	7	30
QC-8-15-3D	8	15
QC-8-20-3D	8	20
QC-8-30-3D	8	30
QC-9-20-3D	9	20
QC-9-30-3D	9	30
QC-10-20-3D	10	20
QC-10-30-3D	10	30
QC-12-30-3D	12	30
QC-12-40-3D	12	40
QC-14-30-3D	14	30
QC-14-40-3D	14	40
QC-16-40-3D	16	40
QC-18-40-3D	18	40
QC-20-50-3D	20	50
QC-22-50-3D	22	50
QC-25-50-3D	25	50

ПОКАЗАНИЯ: Отделяемые спирали Axium™ предназначены для эндоваскулярной эмболизации внутричерепных аневризм. Отделяемые спирали Axium™ также показаны для эмболизации других нейрососудистых нарушений и нейрососудистых фистул.

Мгновенный отделитель спиралей I.D.

На одну процедуру требуется один отделитель.

Каталожный номер продукции	Количество в упаковке
ID-1-5	5

Система отделяемых спиралей Axium™ PRIME

Система отделяемых спиралей Axium™ PRIME использует технологию микрофиламентного обвития, называемую LatticeFX™ и обеспечивает идеальный баланс пластичности, устойчивости и объема благодаря прогрессивному ассортиментному ряду спиралей различного размера и представленностью всех типоразмеров спиралей в каждой линейке.

Спираль Axium™ PRIME 4-6 мм могут использоваться в сложных анатомических условиях.

Спираль Axium™ PRIME особо выигрышна при аневризмах труднодоступной локализации и идеальна для небольших и amorphic аневризм.

Axium™ PRIME 3D

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
APB-4-6-3D-SS	4	6
APB-4-8-3D-SS	4	8
APB-4-10-3D-SS	4	10
APB-4-12-3D-SS	4	12
APB-5-8-3D-SS	5	8
APB-5-10-3D-SS	5	10
APB-5-15-3D-SS	5	15
APB-6-10-3D-SS	6	10
APB-6-15-3D-SS	6	15
APB-6-20-3D-SS	6	20

Axium™ PRIME HELIX

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
APB-4-6-HX-SS	4	6
APB-4-8-HX-SS	4	8
APB-4-10-HX-SS	4	10
APB-4-12-HX-SS	4	12
APB-5-10-HX-SS	5	10
APB-5-15-HX-SS	5	15
APB-5-20-HX-SS	5	20
APB-6-12-HX-SS	6	12
APB-6-20-HX-SS	6	20

ПОКАЗАНИЯ: Система отделяемых спиралей Axium™ PRIME показана для эндоваскулярной эмболизации внутричерепных аневризм. Система отделяемых спиралей Axium™ PRIME также показана для эмболизации других нейрососудистых нарушений и нейрососудистых фистул.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Система отделяемых спиралей Axium™

Система отделяемых спиралей Axium™ обеспечивает инновационное решение по оптимизации доставки, установки/размещения и отделения спирали. Прогрессивный ассортиментный ряд спиралей различного размера существенно облегчает процесс их подбора.

Отделяемые спирали Axium™ Helical

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
QC-1.5-2-HELIX	1.5	2
QC-2-1-HELIX	2	1
QC-2-2-HELIX	2	2
QC-2-3-HELIX	2	3
QC-2-4-HELIX	2	4
QC-2-6-HELIX	2	6
QC-2-8-HELIX	2	8
QC-3-4-HELIX	3	4
QC-3-6-HELIX	3	6
QC-3-8-HELIX	3	8
QC-4-8-HELIX	4	8
QC-4-10-HELIX	4	10
QC-4-12-HELIX	4	12
QC-5-15-HELIX	5	15
QC-5-20-HELIX	5	20
QC-6-20-HELIX	6	20
QC-7-20-HELIX	7	20
QC-7-30-HELIX	7	30
QC-8-20-HELIX	8	20
QC-8-30-HELIX	8	30
QC-9-20-HELIX	9	20
QC-9-30-HELIX	9	30
QC-10-20-HELIX	10	20
QC-10-30-HELIX	10	30
QC-12-30-HELIX	12	30
QC-12-40-HELIX	12	40
QC-14-30-HELIX	14	30
QC-14-40-HELIX	14	40
QC-16-30-HELIX	16	30
QC-16-40-HELIX	16	40
QC-18-40-HELIX	18	40
QC-20-40-HELIX	20	40
QC-20-50-HELIX	20	50

ПОКАЗАНИЯ: Система отделяемых спиралей Axium™ PRIME показана для эндоваскулярной эмболизации внутричерепных аневризм. Система отделяемых спиралей Axium™ PRIME также показана для эмболизации других нейрососудистых нарушений и нейрососудистых фистул.

Мгновенный отделитель спиралей I.D.

На одну процедуру требуется один отделитель.

Каталожный номер продукции	Количество в упаковке
ID-1-5	5

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.

Микрофиламентная система отделяемых спиралей Axium™

Система отделяемых спиралей Axium™ использует технологию микрофиламентного обвития, называемую LatticeFX™ и обеспечивает идеальный баланс пластичности, устойчивости и объема благодаря прогрессивному ассортиментному ряду спиралей различного размера и представленностью всех типоразмеров спиралей в каждой линейке



Axium™ PGLA 3D

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
PC-2-2-3D	2	2
PC-2-4-3D	2	4
PC-2-6-3D	2	6
PC-3-4-3D	3	4
PC-3-6-3D	3	6
PC-3-8-3D	3	8
PC-4-6-3D	4	6
PC-4-8-3D	4	8
PC-4-10-3D	4	10
PC-4-12-3D	4	12
PC-5-8-3D	5	8
PC-5-10-3D	5	10
PC-5-15-3D	5	15
PC-6-10-3D	6	10
PC-6-15-3D	6	15
PC-6-20-3D	6	20
PC-7-15-3D	7	15

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
PC-7-20-3D	7	20
PC-7-30-3D	7	30
PC-8-15-3D	8	15
PC-8-20-3D	8	20
PC-8-30-3D	8	30
PC-9-20-3D	9	20
PC-9-30-3D	9	30
PC-10-20-3D	10	20
PC-10-30-3D	10	30
PC-12-30-3D	12	30
PC-12-40-3D	12	40
PC-14-30-3D	14	30
PC-14-40-3D	14	40
PC-16-40-3D	16	40
PC-18-40-3D	18	40



Axium™ PGLA Helix

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
PC-2-1-HELIX	2	1
PC-2-2-HELIX	2	2
PC-2-3-HELIX	2	3
PC-2-4-HELIX	2	4
PC-2-6-HELIX	2	6
PC-2-8-HELIX	2	8
PC-3-4-HELIX	3	4
PC-3-6-HELIX	3	6
PC-3-8-HELIX	3	8
PC-4-6-HELIX	4	6
PC-4-8-HELIX	4	8
PC-4-10-HELIX	4	10

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
PC-4-12-HELIX	4	12
PC-5-15-HELIX	5	15
PC-5-20-HELIX	5	20
PC-6-20-HELIX	6	20
PC-7-20-HELIX	7	20
PC-7-30-HELIX	7	30
PC-8-20-HELIX	8	20
PC-8-30-HELIX	8	30
PC-9-20-HELIX	9	20
PC-9-30-HELIX	9	30
PC-10-20-HELIX	10	20
PC-10-30-HELIX	10	30



Axium™ Nylon Helix

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
NC-2-1-HELIX	2	1
NC-2-2-HELIX	2	2
NC-2-3-HELIX	2	3
NC-2-4-HELIX	2	4
NC-2-6-HELIX	2	6
NC-2-8-HELIX	2	8

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
NC-3-4-HELIX	3	4
NC-3-6-HELIX	3	6
NC-3-8-HELIX	3	8
NC-4-8-HELIX	4	8
NC-4-10-HELIX	4	10

ПОКАЗАНИЯ: Система отделяемых спиралей Axium™ PRIME показана для эндоваскулярной эмболизации внутричерепных аневризм. Система отделяемых спиралей Axium™ PRIME также показана для эмболизации других нейросудистых нарушений и нейросудистых фистул.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Устройство для нейроваскулярного ремоделирования Solitaire™ AB

Устройство для нейроваскулярного ремоделирования Solitaire™ AB является новейшей разработкой для лечения нейро-сосудистых аневризм. Это единственное полностью складывающееся и извлекаемое устройство в своем классе. Solitaire™ AB является саморазвертывающимся стентом, который разработан для перекрытия шейки аневризмы и блокирования введенных в аневризму введенных спиралей. При его установке и извлечении не требуется помощь ассистента. Устройство для нейро-сосудистого ремоделирования Solitaire™ AB отделяется электролитически с помощью системы отсоединения Covidien Solitaire™ AB.

Каталожный номер продукции	Диапазон диаметров сосуда (мм)	Диаметр устройства (мм)	Минимальный ID микрокатетера	Дистальный маркет	Проксимальный маркер
SAB-3-20	2.2-3.0	3	0.021	3	1
SAB-3-30	2.2-3.0	3	0.021	3	1
SAB-4-15	3.0-4.0	4	0.021	3	1
SAB-4-20	3.0-4.0	4	0.021	3	1
SAB-4-30	3.0-4.0	4	0.021	3	1
SAB-4-40	3.0-4.0	4	0.021	3	1
SAB-5-20	4.0-5.0	5	0.027	4	1
SAB-5-30	4.0-5.0	5	0.027	4	1
SAB-5-40	4.0-5.0	5	0.027	4	1
SAB-6-20	5.0-6.0	6	0.027	4	1
SAB-6-30	5.0-6.0	6	0.027	4	1

ПОКАЗАНИЯ: Устройство для нейроваскулярного ремоделирования Solitaire™ AB является вспомогательным инструментом при лечении внутримозговых аневризм.

Таблица диаметров сосудов

Каталожный номер продукции	Полезная длина (мм)					Общая длина (мм)				
	Диаметр сосуда (мм)					Диаметр сосуда (мм)				
	2.2	3	4	5	6	2.2	3	4	5	6
SAB-3-20	24.2	21.7	-	-	-	32.2	31.1	-	-	-
SAB-3-30	36.6	32.1	-	-	-	44.8	41.7	-	-	-
SAB-4-15	-	17.6	15.6	-	-	-	27.7	27.3	-	-
SAB-4-20	-	22.5	20.6	-	-	-	33.1	32.1	-	-
SAB-4-30	-	33.1	31.1	-	-	-	43.5	42.3	-	-
SAB-4-40	-	44.3	40.2	-	-	-	54.2	51.6	-	-
SAB-5-20	-	-	23.2	20.1	-	-	-	33.6	32.6	-
SAB-5-30	-	-	32.4	29.1	-	-	-	42.9	41.8	-
SAB-5-40	-	-	42.1	38.3	-	-	-	52.4	50.9	-
SAB-6-20	-	-	-	19.6	17.9	-	-	-	32.7	32.3
SAB-6-30	-	-	-	30.9	28.3	-	-	-	43.9	42.8

Система отсоединения Solitaire™ AB

Система отсоединения Solitaire™ AB является устройством, работающим на батарейках и предназначено для инициации и контроля отсоединения устройства для нейроваскулярного ремоделирования Solitaire™ AB.

Каталожный номер продукции	Описание
NDS-2	Система отсоединения Solitaire™

Отсоединяемые кабели

Каталожный номер продукции	Длина (м)	Кабелей в упаковке
NCS-2.75-1	2.75	1
NCS-2.75-2	2.75	2
NCS-2.75-5	2.75	5

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Устройство для эмболизации Pipeline™

Устройство для эмболизации Pipeline™ расширяет возможности лечения больших, гигантских, мешотчатых с широкой шейкой и веретенообразных аневризм, а также аневризм, с неудовлетворительным результатом проведенного ранее лечения, путем реконструкции несущей артерии с помощью потоконаправляющего стента и восстановления нормального кровотока с использованием или без использования дополнительных устройств для эмболизации.

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
FA-77250-10	2.50	10
FA-77275-10	2.75	10
FA-77300-10	3.00	10
FA-77325-10	3.25	10
FA-77350-10	3.50	10
FA-77375-10	3.75	10
FA-77400-10	4.00	10
FA-77425-10	4.25	10
FA-77450-10	4.50	10
FA-77475-10	4.75	10
FA-77500-10	5.00	10
FA-77250-12	2.50	12
FA-77275-12	2.75	12
FA-77300-12	3.00	12
FA-77325-12	3.25	12
FA-77350-12	3.50	12
FA-77375-12	3.75	12
FA-77400-12	4.00	12
FA-77425-12	4.25	12
FA-77450-12	4.50	12
FA-77475-12	4.75	12
FA-77500-12	5.00	12
FA-77250-14	2.50	14
FA-77275-14	2.75	14
FA-77300-14	3.00	14
FA-77325-14	3.25	14
FA-77350-14	3.50	14
FA-77375-14	3.75	14
FA-77400-14	4.00	14
FA-77425-14	4.25	14
FA-77450-14	4.50	14
FA-77475-14	4.75	14
FA-77500-14	5.00	14
FA-77250-16	2.50	16
FA-77275-16	2.75	16
FA-77300-16	3.00	16
FA-77325-16	3.25	16
FA-77350-16	3.50	16
FA-77375-16	3.75	16
FA-77400-16	4.00	16
FA-77425-16	4.25	16
FA-77450-16	4.50	16
FA-77475-16	4.75	16
FA-77500-16	5.00	16
FA-77250-18	2.50	18
FA-77275-18	2.75	18
FA-77300-18	3.00	18

Каталожный номер продукции	Диаметр (мм)	Длина (см)
FA-77325-18	3.25	18
FA-77350-18	3.50	18
FA-77375-18	3.75	18
FA-77400-18	4.00	18
FA-77425-18	4.25	18
FA-77450-18	4.50	18
FA-77475-18	4.75	18
FA-77500-18	5.00	18
FA-77250-20	2.50	20
FA-77275-20	2.75	20
FA-77300-20	3.00	20
FA-77325-20	3.25	20
FA-77350-20	3.50	20
FA-77375-20	3.75	20
FA-77400-20	4.00	20
FA-77425-20	4.25	20
FA-77450-20	4.50	20
FA-77475-20	4.75	20
FA-77500-20	5.00	20
FA-71300-25*	3.00	25
FA-71325-25*	3.25	25
FA-71350-25*	3.50	25
FA-71375-25*	3.75	25
FA-71400-25*	4.00	25
FA-71425-25*	4.25	25
FA-71450-25*	4.50	25
FA-71475-25*	4.75	25
FA-71500-25*	5.00	25
FA-71300-30*	3.00	30
FA-71325-30*	3.25	30
FA-71350-30*	3.50	30
FA-71375-30*	3.75	30
FA-71400-30*	4.00	30
FA-71425-30*	4.25	30
FA-71450-30*	4.50	30
FA-71475-30*	4.75	30
FA-71500-30*	5.00	30
FA-71300-35*	3.00	35
FA-71325-35*	3.25	35
FA-71350-35*	3.50	35
FA-71375-35*	3.75	35
FA-71400-35*	4.00	35
FA-71425-35*	4.25	35
FA-71450-35*	4.50	35
FA-71475-35*	4.75	35
FA-71500-35*	5.00	35

*Продукт доступен не во всех странах

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.





Решения при остром ишемическом инсульте



Система MindFrame Capture™ LP

Система MindFrame Capture™ LP является первым низкопрофильным устройством, совместимым с платформой микрокатетеров 10/14.

Каталожный номер продукции	Рекомендованный диаметр сосудов (мм)	Минимальный ID микрокатетера (дюймы)	Длина проволочного толкателя (см)	Длина рабочей части (мм)	Диаметр (мм)	Общая длина (мм)	Рентгеноконтрастные маркеры	
							Дистальный	Проксимальный
300010	2.0-3.0	0.0165	175	23	3	30	2	1
300011	2.0-3.0	0.0165	175	15	3	20	2	1
300012	2.5-3.5	0.0165	175	23	4	30	2	1
300013	2.5-3.5	0.0165	175	15	4	20	2	1

ПОКАЗАНИЯ: Система MindFrame Capture™ LP предназначена для временного использования при восстановлении кровотока в сосудах головного мозга у пациентов с острым ишемическим инсультом. Система MindFrame Capture™ LP пенетрирует сквозь тромб или эмбол и способствует восстановлению кровотока, а также устранению тромботической обструкции.

Система MindFrame Capture™ LP показана для:

- Временного эндоваскулярного использования у пациентов с острым ишемическим инсультом
- Временного эндоваскулярного использования для восстановления кровотока у пациентов с симптомами острого ишемического инсульта, вызванных эмболией сосудов головного мозга..



Устройство для реваскуляризации Solitaire™ FR


Устройство для реваскуляризации Solitaire™ FR конструктивным решением Parametric™ (конфигурация оверлэппинг, с перекрытием стенок стента внахлест с закручиванием медиального листка внутрь), дает возможность восстановления кровотока, удаления тромба и восстановлению тканей мозга.

Каталожный номер продукции	Рекомендованный диаметр сосудов (мм)	Минимальный ID микрокатетера (дюймы)	Длина проволочного толкателя (см)	Длина рабочей части (мм)	Диаметр (мм)	Общая длина (мм)	Рентгеноконтрастные маркеры	
							Дистальный	Проксимальный
SRD-4-15	2.0-4.0	0.021	180	15	4	26	3	1
SRD-4-20	2.0-4.0	0.021	180	20	4	31	3	1
SRD-6-20	3.0-5.5	0.027	180	20	6	31	4	1
SRD-6-30	3.0-5.5	0.027	180	30	6	41	4	1

ПОКАЗАНИЯ: Реваскуляционное устройство Solitaire™ FR предназначено для восстановления пациентов, перенесших ишемический инсульт вследствие выраженной окклюзии мозговых сосудов. Данный метод лечения предпочтителен для пациентов с противопоказаниями к внутривенному введению тканевого активатора плазминогена (IV t-PA) или для пациентов с неудовлетворительными результатами IV t-PA терапии.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Устройства
для нейрорадиологического
доступа и доставки



Проводники

Гидрофильный проводник Avigo™

Проводник Avigo™ имеет проволочный сердечник из нержавеющей стали с технологией Twister™ * Microridge™.

Проводник Avigo™ имеет полимерную оболочку из легированного вольфрама с гидрофильным покрытием на протяжении 38 см от дистального конца.

Каталожный номер продукции	Диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Общая длина (см)	Форма кончика
103-0606-200	0.014	.355	205	Прямой

ПОКАЗАНИЯ: Гидрофильный проводник Avigo™ используется при внутрисосудистых вмешательствах, способствуя прецизионной установке катетера в периферическом или внутричерепном сосуде при диагностической и/или лечебной процедуре. Устройство не предназначено для использования в коронарных артериях.

Гидрофильный проводник Mirage™ 0.08"

Гидрофильный проводник Mirage™ является проводником из нержавеющей стали, имеющим рентгеноконтрастный дистальный кончик с платиновым покрытием. Проводник имеет гидрофильное покрытие дистальной части.

Каталожный номер продукции (1 в кор.)	Диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Coil Length (см)
103-0608	0.008	200	10

ПОКАЗАНИЯ: Гидрофильный проводник используется при внутрисосудистых вмешательствах, способствуя прецизионной установке катетера в периферических, висцеральных и внутричерепных сосудах при диагностических и/или лечебных процедурах.

Гидрофильный проводник SilverSpeed™

Гидрофильный проводник SilverSpeed™ является проводником из нержавеющей стали, имеющим рентгеноконтрастный дистальный кончик с платиновым покрытием. Проводник имеет гидрофильное покрытие дистальной части.

Каталожный номер продукции (1 в кор.)	Диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Coil Length (см)
103-0601-200	0.010	200	10
103-0602-175	0.014	175	20
103-0602-200	0.014	200	20
103-0603-200	0.016	200	20

ПОКАЗАНИЯ: Гидрофильный проводник используется при внутрисосудистых вмешательствах, способствуя прецизионной установке катетера в периферических, висцеральных и внутричерепных сосудах при диагностических и/или лечебных процедурах.

В стерильную упаковку каждого проводника включены закручивающееся устройство для зажима проводника, облегчающее манипуляции проводником, а также интродьюсер проводника, облегчающий введение проводника в порт катетера и/или гемостатический клапан/заслонку.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Проводники

Гидрофильный проводник X-pedion™

Гидрофильный проводник X-pedion™ является проводником из нержавеющей стали, имеющим рентгеноконтрастный дистальный кончик с платиновым покрытием. Проводник имеет гидрофильное покрытие дистальной части.

Каталожный номер продукции (1 в кор.)	Диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Coil Length (cm)
103-0605-200	0.010	200	10
203-0602-200	0.014	200	20

ПОКАЗАНИЯ: Гидрофильный проводник X-pedion™ используется при внутрисосудистых вмешательствах, способствуя прецизионной установке катетера в периферических, висцеральных и внутричерепных сосудах при диагностических и/или лечебных процедурах.

Сменный гидрофильный катетер X-celerator™

Сменный гидрофильный катетер X-celerator™ является проводником из нержавеющей стали, имеющим рентгеноконтрастный дистальный кончик с платиновым покрытием. Проводник имеет гидрофильное покрытие дистальной части. Проксимальная часть проводника имеет политетрафторэтиленовое (ПТФЭ) (тефлоновое) покрытие. Проводник упрощает смену интервенционных устройств и инструментов, сохраняя при этом заданное анатомическое положение.

Каталожный номер продукции (1 в кор.)	Диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Coil Length (cm)
103-0601-300	0.010	300	10
103-0602-300	0.014	300	20
103-0601-350	0.010	350	10
103-0602-350	0.014	350	20

ПОКАЗАНИЯ: Гидрофильный проводник X-celerator™ используется при внутрисосудистых вмешательствах, способствуя прецизионной установке катетера в периферических, висцеральных и внутричерепных сосудах при диагностических и/или лечебных процедурах.

Аксессуары

Прецизионный инжектор Cadence™

Прецизионный шприц для инъекций Cadence™ с резьбовым плунжером .

Каталожный номер продукции (1 в кор.)	Объем (мл)	Шприцов в упаковке
103-0304	1	5

ПОКАЗАНИЯ: Прецизионный инжектор Cadence™ предназначен для введения растворов.

Шприц для инъекций 1 мл с разъемом Люэр

Каталожный номер продукции (1 в кор.)	Объем (мл)	Шприцов в упаковке
103-1203	1	10

ПОКАЗАНИЯ: Инъекционный шприц с наконечником Люэра предназначен для введения растворов.

В стерильную упаковку каждого проводника включены закручивающееся устройство для зажима проводника, облегчающее манипуляции проводником, а также интродьюсер проводника, облегчающий введение проводника в порт катетера и/или гемостатический клапан.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Микрокатетеры

Микрокатетер UltraFlow™ HPC

Микрокатетер жидкостной системы для эмболизации Onyx™ имеет спиральную проксимальную часть из нержавеющей стали, обеспечивающую оптимальную стабильность и очень гибкую дистальную часть для потоконаправляемой навигации.

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Наружный диаметр (Фр)	Дистальный внутренний диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Длина рабочей части (см)	Дистальная длина (см)	Макс. длина проводника (дюймы)
105-5065	3.0-1.5	0.012	170	170/165	35	0.010
105-5066	3.0-1.5	0.012	170	170/165	42	0.010

ПОКАЗАНИЯ: Потоконаправляемый микрокатетер UltraFlow™ HPC используется для доступа в периферические сосуды и сосуды головного мозга при контролируемом селективном введении специализированных лечебных средств – таких, как эмболизирующие или диагностические материалы, например, контрастные вещества. Микрокатетеры противопоказаны для использования в коронарных сосудах.

Микрокатетер Marathon™

Marathon™ является потоконаправляемым микрокатетером со спиральной проксимальной частью из нержавеющей стали, обеспечивающей оптимальную проксимальную стабильность, и оплетку дистальной части нитинолом для повышения устойчивости к изломам, что обеспечивает оптимальную доставку жидкостной системы для эмболизации Onyx™.

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Наружный диаметр (Фр)	Дистальный внутренний диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Длина рабочей части (см)	Дистальная длина (см)	Макс. длина проводника (дюймы)
105-5055	2.7-1.5	0.013	170	165	25	0.010

ПОКАЗАНИЯ: Микрокатетер Marathon™ используется для доступа в периферические сосуды и сосуды головного мозга при контролируемом селективном введении специализированных лечебных средств – таких, как эмболизирующие или диагностические материалы, например, контрастные вещества.

Микрокатетер Apollo™ со съёмным наконечником для введения системы жидкостной эмболизации Onyx™

Микрокатетер Apollo™ со съёмным наконечником для введения системы жидкостной эмболизации Onyx™ имеет полностью отсоединяемый наконечник для оптимизации введения и повышения надежности.

Микрокатетер Apollo™ со съёмным наконечником имеет спиральную проксимальную часть из нержавеющей стали, обеспечивающую стабильность оплетку дистальной части нитинолом для повышения устойчивости к изломам.

Каталожный номер продукции	Проксимальный диаметр (Ф)	Наружный дистальный диаметр (Ф)	Внутренний дистальный диаметр (Ф)	Общая длина (см)	Длина кончика (см)	Форма кончика	Совместимость с проводочным проводником (дюймы)
105-5095-000	2.7	1.5	0.013	165	1.5	Прямой	≤ 0.010
105-5096-000	2.7	1.5	0.013	165	3	Прямой	≤ 0.010
105-5097-000	2.7	1.5	0.013	165	5	Прямой	≤ 0.010

ПОКАЗАНИЯ: Микрокатетер The Apollo™ со съёмным наконечником для введения системы жидкостной эмболизации Onyx™ используется для доступа в периферические сосуды и сосуды головного мозга при контролируемом селективном введении специализированных лечебных средств – таких, как эмболизирующие или диагностические материалы, например, контрастные вещества.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Микрокатетеры

Микрокатетер Echelon™

Микрокатетер Echelon™ является микрокатетером, конфигурируемым током крови, с изменяющейся степенью оплетки нитинолом и гибким дистальным кончиком для оптимизации установки устройств.

Микрокатетер Echelon™ совместим с диметилсульфоксидом (ДМСО).

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Наружный диаметр (Фр)	Дистальный внутренний диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Длина рабочей части (см)	Макс. длина проводника (дюймы)	Длина кончика (мм)	Форма кончика
ECHELON™ 10							
105-5091-150	2.1-1.7	0.017	155	150	0.014	-	Прямой
145-5091-150	2.1-1.7	0.017	155	150	0.014	2.5	45°
190-5091-150	2.1-1.7	0.017	155	150	0.014	5.0	90°
ECHELON™ 14							
105-5092-150	2.4-1.9	0.017	155	150	0.014	-	Прямой
145-5092-150	2.4-1.9	0.017	155	150	0.014	2.5	45°
190-5092-150	2.4-1.9	0.017	155	150	0.014	5.0	90°

ПОКАЗАНИЯ: Микрокатетер Echelon™ используется для доступа в периферические сосуды и сосуды головного мозга при контролируемом селективном введении специализированных лечебных средств – таких, как эмболизирующие или диагностические материалы, например, контрастные вещества.

Армированный микрокатетер Nautica™ 14 XL

Nautica™ является микрокатетером для проведения устройств, с зонами, различающимися по жесткости, что обеспечивает оптимальную стабильность и позиционирование.

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Наружный диаметр (Фр)	Дистальный внутренний диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Длина рабочей части (см)	Макс. длина проводника (дюймы)
105-5094-153	2.8-2.2	0.018	155	150	0.016

ПОКАЗАНИЯ: Микрокатетер Nautica™ используется для доступа в периферические сосуды и сосуды головного мозга при контролируемом селективном введении специализированных лечебных средств – таких, как эмболизирующие или диагностические материалы, например, контрастные вещества.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Микрокатетеры

Армированный микрокатетер Rebar™

Микрокатетер Rebar™ является спиральным армированным микрокатетером из нержавеющей стали характеризуется высокой устойчивостью к изломам, что обуславливает оптимальное проведение устройств. Микрокатетер Rebar™ совместим с системой жидкостной эмболизации Onyx™.

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Наружный диаметр (Фр)	Дистальный внутренний диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Длина рабочей части (см)	Макс. длина проводника (дюймы)
REBAR™ 10					
105-5078-153*С	2.3-1.7	0.015	158	153	0.012
REBAR™ 14					
105-5080-153*С	2.4-1.9	0.017	158	153	0.014
REBAR™ 18					
105-5081-153*С	2.8-2.3	0.021	158	153	0.018
105-5081-130	2.8-2.3	0.021	135	130	0.018
105-5083-153	2.8-2.3	0.021	158	153	0.018
REBAR™ 27					
105-5082-130	2.8-2.8	0.027	135	130	0.021
105-5082-145	2.8-2.8	0.027	150	145	0.021

*Двойная маркерная полоса

ПОКАЗАНИЯ: Микрокатетер Rebar™ предназначен для контролируемого селективного введения специализированных лечебных средств или контрастного вещества в периферические сосуды или сосуды головного мозга.

Микрокатетер Orion™ 21

Микрокатетер Orion™ 21 является микрокатетером, разработанным для доставки стента, проксимальная часть состоит из нержавеющей стали, а дистальная часть имеет переменную степень оплетки нитинолом, что обеспечивает выраженную проксимальную стабильность и оптимизирует позиционирование устройства.

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Наружный диаметр (Ф / дюймы)	Дистальный внутренний диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Совместимость с проводочным проводником (дюймы)	Hypotube Length (cm)
105-5098-150	2.4 Ф / 0.032 дюйма Проксимальный 2.6 Ф / 0.034 дюйма Дистальный	0.021	150	макс. 0.018	82

ПОКАЗАНИЯ: Микрокатетер Orion™ используется для доступа в периферические сосуды и сосуды головного мозга при контролируемом селективном введении специализированных лечебных средств – таких, как эмболизирующие или диагностические материалы, например, контрастные вещества.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Катетер Marksman™

Микрокатетер Marksman™

Микрокатетер Marksman™ специально разработан для оптимальной и безопасной доставки устройства для эмболизации Pipeline™. Спиральная проксимальная часть, выполненная из нержавеющей стали и оплетка из нержавеющей стали оптимизируют удержание и манипулирование [handling and support]. Катетер Marksman™ имеет оплетку из нержавеющей стали, обеспечивающую повышенную устойчивость к излому, что обуславливает гладкое скольжение устройства при установке.

Каталожный номер продукции	Наружный диаметр Дистальный / Проксимальный (Фр)	Внутренний диаметр (дюймы)	Рабочая длина (см)	Длина дистального гибкого коца (см)
FA-55105-1015	2.8 / 3.2	0.027	105	10
FA-55135-1030	2.8 / 3.2	0.027	135	10
FA-55150-1030	2.8 / 3.2	0.027	150	10

ПОКАЗАНИЯ: Marksman™ предназначен для введения интервенционных устройств/инструментов в периферические и коронарные сосуды, а также сосуды головного мозга.

Катетер с поддержанием формы Navien™ Intra Cranial

Поддерживающий катетер Navien™ Intra Cranial с переменным шагом обмотки нитинолом представляет собой очень гибкий катетер с поддержанием формы, обладающий минимизированной овализацией [минимизированной потере круглой формы сечения при сдавливании, минимизированной податливости к латеральному воздействию], оптимизирующий проведение по нему устройств.

Каталожный номер продукции	Наружный диаметр (Фр / дюймы)	Внутренний диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Форма кончика	Совместимость с проволочным проводником (дюймы)
RFXA058-115-08	макс. 5.2 / 0.070	0.058	115	Прямой	0.035/0.038
RFXA058-125-08	макс. 5.2 / 0.070	0.058	125	Прямой	0.035/0.038
RFXA058-130-08	макс. 5.2 / 0.070	0.058	130	Прямой	0.035/0.038
RFXA072-105-08MP	макс. 6.3 / 0.084	0.072	105	Многоцелевой 25°	0.035/0.038
RFXA072-115-08MP	макс. 6.3 / 0.084	0.072	115	Многоцелевой 25°	0.035/0.038

Длина гибкого дистального конца для всех размеров = 8 см

ПОКАЗАНИЯ: Катетер Navien™ Intra Cranial предназначен для проведения интервенционных/диагностических устройств в периферические и коронарные сосуды, а также в сосуды головного мозга. Катетер Navien™ Intra Cranial также может использоваться при удалении/аспирации свежих мягких эмболов и тромбов из определенных [selected] артериальных сосудов, включая сосуды головного мозга.

The Marksman™ device is intended for the introduction of interventional devices into the neuro, peripheral and coronary vasculature. See package insert for complete indications, contraindications, potential complications, warnings and instructions for use

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.



Устройство для извлечения Alligator™

Устройство для извлечения Alligator™

Устройство для извлечения Alligator™ обладает гибкостью и визуализируемостью проводника, что обеспечивает оптимальные условия для извлечения инородного тела. Устройство для эвакуации Alligator™ может использоваться с любым 3Ф (внутренний диаметр 0.21) микрокатетером, и характеризуется легкостью введения в любой выбранный катетер.

Каталожный номер продукции	Описание	Диаметр бранши (дюймы)	Количество	Наружный диаметр (мм)	Общая длина (см)
FA-88810-20	устройство 2 мм	2	1	0.40 (0.016 дюйма)	175.0 (69.0 дюйма)
FA-88810-30	устройство 3 мм	3	1	0.40 (0.016 дюйма)	175.0 (69.0 дюйма)
FA-88810-40	устройство 4 мм	4	1	0.40 (0.016 дюйма)	175.0 (69.0 дюйма)
FA-88810-50	устройство 5 мм	5	1	0.40 (0.016 дюйма)	175.0 (69.0 дюйма)

ПОКАЗАНИЯ: Устройство для извлечения Alligator™ предназначено для использования в периферических сосудах и сосудах головного мозга для извлечения инородных тел.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.

Баллонные катетеры

Однопросветные баллонные катетеры имеют полную линейку размеров эластичных и суперэластичных нейрососудистых баллонов для нейрососудистых процедур. Баллоны серии Hyper совместимы с диметилсульфоксидом (ДМСО).



Окклюзионная баллонная система [окклюзирующий баллонный катетер] HyperForm™ System

Окклюзионная баллонная система HyperForm™ является однопросветным баллонным катетером, требует введения проводника Covidien 0.010" для закрытия центральных отверстий, что делает возможным раздувание баллона. Когда дистальные 10 см спиралевидного кончика с платиновым покрытием подведены к кончику катетера или выдвинуты из него, проводник перекрывает инфляционные отверстия, что позволяет раздувать баллон через боковые отверстия катетера.

Каталожный номер продукции	Рабочая длина (см)	Диаметр баллонна (мм)	Длина баллонна (мм)	Длина кончика (мм)	Проксимальный наружный диаметр (Фр)	Дистальный наружный диаметр (Фр)
104-4370	150	3	7	2	2.8	2.2
104-4153	150	3	15	2	2.8	2.2
104-4470	150	4	7	2	2.8	2.2
104-4415	150	4	15	2	2.8	2.5
104-4420	150	4	20	2	2.8	2.5
104-4770	150	7	7	2	2.8	3.0
104-4715	150	7	15	2	2.8	3.0

ПОКАЗАНИЯ: Окклюзирующий баллонный катетер HyperForm™ катетер разработан для использования в кровеносных сосудах периферической системы и сосудах головного мозга при необходимости временной окклюзии. Окклюзирующий баллонный катетер HyperForm™ представляет методику временной селективной окклюзии сосудов, которая способствует выборочной остановке или контролю кровотока.



Окклюзионная баллонная система HyperGlide™

Окклюзионная баллонная система HyperGlide™ является однопросветным баллонным катетером, требует введения проводника Covidien 0.010" для закрытия центральных отверстий, что делает возможным раздувание баллона. Когда дистальные 10 см спиралевидного кончика с платиновым покрытием подведены к кончику катетера или выдвинуты из него, проводник перекрывает инфляционные отверстия, что позволяет раздувать баллон через боковые отверстия катетера. Все системы комплектуются гидрофильным проводником X-pedion™ (103-0605-200).

Каталожный номер продукции 1 в упаковке	Поперечный наружный диаметр баллонна (Фр)	Диаметр x длина баллонна (мм)	Длина кончика катетера (мм)	Рабочая длина (мм)
104-4310	2.8-2.2	3x10	4	150
104-4315	2.8-2.2	3x15	4	150
104-4113	2.8-2.2	4x10	4	150
104-4112	2.8-2.2	4x15	4	150
104-4127	2.8-2.2	4x20	4	150
104-4132	2.8-2.2	4x30	4	150
104-4515	2.8-2.2	5x15	4	150
104-4520	2.8-2.2	5x20	4	150
104-4530	2.8-2.2	5x30	4	150

ПОКАЗАНИЯ: Окклюзирующий баллонный катетер HyperGlide™ катетер разработан для использования в кровеносных сосудах периферической системы и сосудах головного мозга при необходимости временной окклюзии. Окклюзионный баллонный катетер HyperGlide™ представляет методику временной селективной окклюзии сосудов, которая способствует выборочной остановке или контролю кровотока.

Катетер с поддержанием формы Navien™ Intra Cranial

Катетер с поддержанием формы Navien™ Intra Cranial является однопросветным, гибким композитным катетером с переменной жесткостью. Штифт катетера имеет гидравлическое покрытие для снижения трения во время использования. Штифт катетера Navien™ Intra Cranial является рентгеноконтрастным. Во внутренний просвет катетера Navien™ Intra Cranial может быть введен проводник диаметром до 0.038 дюймов, что способствует установке катетерной системы.

Каталожный номер продукции	Наружный диаметр (Фр / дюймы)	Внутренний диаметр (дюймы)	Общая длина (см)	Форма кончика	Совместимость с проволочным проводником (дюймы)
104-4370	макс. 5.2 / 0.070	0.058	115	Прямой	0.035 / 0.038
104-4153	макс. 5 / 0.070	0.058	125	Прямой	0.035 / 0.038
104-4470	макс. 5 / 0.070	0.058	130	Прямой	0.035 / 0.038
104-4415	макс. 6/0.084	0.072	105	Многоцелевой 25°	0.035 / 0.038
104-4420	макс. 6.3 / 0.084	0.072	115	Многоцелевой 25°	0.035 / 0.038

ПОКАЗАНИЯ: Катетер с поддержанием формы Navien™ Intra Cranial предназначен для проведения интравенционных/диагностических устройств в периферические и коронарные сосуды, а также в сосуды головного мозга. Также, катетер Navien™ Intra Cranial может использоваться при удалении/аспирации свежих мягких эмболов и тромбов из определенных [selected] артериальных сосудов, включая сосуды головного мозга.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.

Проводниковый баллонный катетер



Баллонный катетер Cello™

Проверьте у представителя по продажам доступность для заказа катетеров 6/7/9 F

Проводниковый баллонный катетер Cello™ облегчает введение и манипулирование внутривенным катетером в выбранном кровеносном сосуде периферической сосудистой системы или сосудистой системы головного мозга. При этом, а также при других ангиографических процедурах баллон формирует временную окклюзию кровеносного сосуда.


Каталожный номер продукции	Наименование продукции	Совместимость с интродьюсером (Ф)	Длина кончика (мм)	Длина баллона (мм)	Наружный диаметр (дюймы)	Внутренний диаметр (дюймы)	Эффективная длина (см)	Общая длина (см)
1610060	Cello 6F+	7	3	7	6Ф+ (0.079)	0.051	95	103
1610070	Cello 7F+	8	3	7	7Ф+ (0.094)	0.067	95	103
1610080	Cello 8F	8	3	10	8Ф (0.106)	0.075	95	103
1610090	Cello 9F	9	3	10	9Ф (0.114)	0.085	92	100

ПОКАЗАНИЯ: Проводниковый баллонный катетер Cello™ предназначен для временного блокирования кровотока вследствие раздувания баллона внутри кровеносного сосуда при следующих манипуляциях: экстренный гемостаз, хирургический гемостаз, перфузия крови к периферическим сосудам и артериальное введение химиотерапевтических препаратов.

The Cello™ device is intended to temporarily block blood flow by expanding a balloon inside blood vessels during operations, such as: urgent hemostasis, hemostasis for surgery, perfusion of blood to peripheral vessel, and arterial injection for chemotherapy.
Cello является торговой маркой, принадлежащей Fuji Systems Inc.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Продукция
для лечения
заболеваний
периферических
артерий

Содержание раздела

ПРЯМАЯ АТЕРЭКТОМИЯ	30-31
Система для резекции (срезания) атероматозных бляшек, включая кальцинированные: TurboHawk™ - SilverHawk™	31
СТЕНТЫ	32-44
Visi-Pro™ - ParaMount Mini™ - IntraStent™ LD	33-36
Protégé™ GPS™	37-40
Protégé™ EverFlex™ - EverFlex+™	41-42
Система доставки EverFlex™ на Entrust™	43
Protégé™ RX™	44
БАЛОННЫЕ КАТЕТЕРЫ ЧТА	45-50
EverCross™ - NanoCross™ - PowerCross™ - RapidCross™	46-50
РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ ДЛЯ ОПЕРАЦИЙ	51-59
Устройства для проведения через область полной хронической окклюзии и повторного введения в полость сосуда: Viance™ - Enteer™	52
Поддерживающие катетеры: TrailBlazer™	53
Проводники: NITREX™ - Babywire™ - Wholey™	54-56
Ловушки и микроловушки: ловушки и микроловушки Amplatz Gooseneck™	57
Клапанные инфузионные катетеры: Cragg-McNamara™	58
Инфузионные катетеры и проводники: MicroMewi™ - ProStream™	59
Y-коннекторы: BigEasy™ - Sequel	59
ПРОФИЛАКТИКА ЭМБОЛИИ	60-61
Профилактика эмболии: SpiderFX™	61
СИСТЕМЫ ДЛЯ ЭМБОЛИЗАЦИИ ПЕРИФЕРИЧЕСКИХ СОСУДОВ	62-64
Жидкостная эмболизация: Onyx™	63
Система отсоединяемых спиралей: Concerto™	64



Прямая атерэктомия

Система для резекции бляшек в периферических сосудах

Система для резекции бляшек устраняет поражение, которое блокирует артерии и препятствует кровотоку, обеспечивая возможность дальнейшего лечения.

Периферические катетеры TurboHawk™

Система для резекции бляшек в периферических сосудах TurboHawk™ является самым современным поколением катетеров для атерэктомии. Система для резекции бляшек в периферических сосудах TurboHawk™ обладает рядом функций, которые дают врачу уверенность в возможности лечения поражения любой морфологии, в том числе с выраженным кальцинозом, расположенного в сосудах большого и малого диаметров.

Наименование модели	Каталожный номер продукции	Диаметр сосуда (мм)	Совместимость с интродьюсером (Фр)	Поперечный профиль (дюймы)	Рабочая длина ¹ (см)	Эффективная длина ² (см)	Длина кончика (см)	Макс. длина среза (мм)
LS-C	THS-LS-C	3.5-7.0	7/8	0.105 (2.7 мм)	110	104	6.0	50
LS-M	THS-LS-M	3.5-7.0	7/8	0.105 (2.7 мм)	110	104	6.0	50
LX-C	THS-LX-C	3.5-7.0	7/8	0.105 (2.7 мм)	113	104	9.0	75
LX-M	THS-LX-M	3.5-7.0	7/8	0.105 (2.7 мм)	113	104	9.0	75
SX-C	THS-SX-C	2.0-4.0	6	0.085 (2.2 мм)	135	129	5.9	40
SS-C	THS-SS-C	2.0-4.0	6	0.085 (2.2 мм)	133	129	3.9	20
SS-CL	THS-SS-CL	2.0-4.0	6	0.085 (2.2 мм)	149	145	3.9	20

ПОКАЗАНИЯ: Система для резекции бляшек в периферических сосудах TurboHawk™ предназначена для использования при атерэктомии в периферических сосудах. Катетер TurboHawk™ не показан для использования на коронарных, сонных, подвздошных или почечных сосудах.

SilverHawk™ Plaque Excision Peripheral Catheters

Наименование модели	Каталожный номер продукции	Диаметр сосуда (мм)	Совместимость с интродьюсером (Фр)	Поперечный профиль (дюймы)	Рабочая длина ¹ (см)	Эффективная длина ² (см)	Длина кончика (см)	Макс. длина среза (мм)
LS-M	P4052	4.5-7.0	7 / 8	0.105 (2.7 мм)	110	104	6.0	50
LX-M	P4055	4.5-6.5	7 / 8	0.105 (2.7 мм)	113	104	9.0	75
MS-M	P4056	3.5-5.0	7 / 8	0.105 (2.7 мм)	110	104	6.0	50
SXL	P4033	3.0-3.5	7	0.095 (2.4 мм)	136	129	7.2	50
SS+	P4030	3.0-3.5	7	0.090 (2.3 мм)	135	132	2.6	15
EXL	P4044	2.0-3.0	6	0.080 (2.0 мм)	135	129	6.0	15
ES+	P4034	2.0-2.5	6	0.075 (1.9 мм)	135	132	2.2	10
DS	P4028	1.5-2.0	6	0.077 (1.9 мм)	135	132	2.6	10

ПОКАЗАНИЯ: Система для резекции бляшек в периферических сосудах SilverHawk™ предназначена для использования при атерэктомии в периферических сосудах. Катетер SilverHawk™ не показан для использования на коронарных, сонных, подвздошных или почечных сосудах.

ПРИМЕЧАНИЯ: ¹Рабочая длина - distal end of strain relief to the distal end of tip.

²Эффективная длина – distal end of strain relief to the distal end of the cutter window.

Режущее устройство

Каталожный номер продукции

FG02550

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

SilverHawk является торговой маркой FoxHollow Technologies

Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 7,713,279; 7,708,749; 7,479,147; 6,623,496; 6,447,525. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь в представительство Covidien.



Стенты



Система баллонорасширяемых периферических стентов Visi-Pro™

Широкий спектр 0,035'' стентов, совместимых с катетерами 6 Фр. Оптимизированная визуализация. 0,035'' баллонорасширяемый стент с радиоконтрастным маркером. Низкий поперечный профиль. Минимальное укорочение для надежной установки.

Катетер Visi-Pro™ длиной 80 см

Каждая система включает в себя: один стент и одну систему доставки катетера

Каталожный номер продукта Длина катетера 80 см	Размеры стента		Длина баллонна (мм)	Рекомендованный размер интродьюсера (Фр)	Рекомендованный размер проводника (дюймы)	Поперечный профиль (дюймы)
	Диаметр (мм)	Длина (мм)				
RXR35-05-12-080	5.0	12	15	6	0.035	0.079
RXR35-05-17-080	5.0	17	20	6	0.035	0.079
RXR35-05-27-080	5.0	27	30	6	0.035	0.079
RXR35-05-37-080	5.0	37	40	6	0.035	0.079
RXR35-05-57-080	5.0	57	60	6	0.035	0.079
RXR35-06-12-080	6.0	12	15	6	0.035	0.079
RXR35-06-17-080	6.0	17	20	6	0.035	0.079
RXR35-06-27-080	6.0	27	30	6	0.035	0.079
RXR35-06-37-080	6.0	37	40	6	0.035	0.081
RXR35-06-57-080	6.0	57	60	6	0.035	0.083
RXR35-07-12-080	7.0	12	15	6	0.035	0.079
RXR35-07-17-080	7.0	17	20	6	0.035	0.079
RXR35-07-27-080	7.0	27	30	6	0.035	0.079
RXR35-07-37-080	7.0	37	40	6	0.035	0.081
RXR35-07-57-080	7.0	57	60	6	0.035	0.083
RXR35-08-17-080	8.0	17	20	6	0.035	0.083
RXR35-08-27-080	8.0	27	30	6	0.035	0.083
RXR35-08-37-080	8.0	37	40	6	0.035	0.083
RXR35-08-57-080	8.0	57	60	6	0.035	0.084
RXR35-09-17-080	9.0	17	20	7	0.035	0.088
RXR35-09-27-080	9.0	27	30	7	0.035	0.088
RXR35-09-37-080	9.0	37	40	7	0.035	0.088
RXR35-09-57-080	9.0	57	60	7	0.035	0.088
RXR35-10-17-080	10.0	17	20	7	0.035	0.092
RXR35-10-27-080	10.0	27	30	7	0.035	0.092
RXR35-10-37-080	10.0	37	40	7	0.035	0.092
RXR35-10-57-080	10.0	57	60	7	0.035	0.092

Номинальные технические характеристики: 6 Фр=0.085'' внутренний диаметр

Система периферического стентирования Visi-Pro™ показана для использования в подвздошных, почечных и субклубочных артериях, так же как и в малигнизированных сосудах желчного тракта.

Таблица размеров диаметров сосудов

Диаметр Visi-Pro™ (мм)	Давление раздувания (атм)				
	8	9	10	11	12
5.0	5.00 ⁽¹⁾	5.09	5.16	5.22	5.28 ⁽²⁾
6.0	6.00 ⁽¹⁾	6.11	6.22	6.31	6.39 ⁽²⁾
7.0			7.00 ⁽¹⁾	7.09	7.17 ⁽²⁾
8.0			8.00 ⁽¹⁾	8.15	8.26 ⁽²⁾
9.0			9.00 ⁽¹⁾	9.15	9.28 ⁽²⁾
10.0			10.00 ⁽¹⁾	10.11	10.21 ⁽²⁾

(1) Диаметр при номинальном давлении

(2) Диаметр при достижении давления разрыва

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,827,732; 6,558,415; 6,358,274; 6,254,631; 6,132,460. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Система баллонорасширяемых периферических стентов Visi-Pro™

Широкий спектр 0,035'' стентов, совместимых с катетерами 6 Фр. Оптимизированная визуализация. 0,035'' баллонорасширяемый стент с радиоконтрастным маркером. Низкий поперечный профиль. Минимальное укорочение для надежной установки.

Visi-Pro™ Catheter Length 135cm

Each system includes: One stent and delivery catheter system

Каталожный номер продукта Длина катетера 135 см	Размеры стента		Длина баллонна (мм)	Рекомендованный размер интродьюсера (Фр)	Рекомендованный размер проводника (дюймы)	Поперечный профиль (дюймы)
	Диаметр (мм)	Длина (мм)				
RXP35-05-17-135	5.0	17	20	6	0.035	0.079
RXP35-05-27-135	5.0	27	30	6	0.035	0.079
RXP35-05-37-135	5.0	37	40	6	0.035	0.079
RXP35-05-57-135	5.0	57	60	6	0.035	0.079
RXP35-06-17-135	6.0	17	20	6	0.035	0.079
RXP35-06-27-135	6.0	27	30	6	0.035	0.079
RXP35-06-37-135	6.0	37	40	6	0.035	0.081
RXP35-06-57-135	6.0	57	60	6	0.035	0.083
RXP35-07-17-135	7.0	17	20	6	0.035	0.079
RXP35-07-27-135	7.0	27	30	6	0.035	0.079
RXP35-07-37-135	7.0	37	40	6	0.035	0.081
RXP35-07-57-135	7.0	57	60	6	0.035	0.083
RXP35-08-17-135	8.0	17	20	6	0.035	0.083
RXP35-08-27-135	8.0	27	30	6	0.035	0.083
RXP35-08-37-135	8.0	37	40	6	0.035	0.083
RXP35-08-57-135	8.0	57	60	6	0.035	0.084
RXP35-09-17-135	9.0	17	20	7	0.035	0.088
RXP35-09-27-135	9.0	27	30	7	0.035	0.088
RXP35-09-37-135	9.0	37	40	7	0.035	0.088
RXP35-09-57-135	9.0	57	60	7	0.035	0.088
RXP35-10-17-135	10.0	17	20	7	0.035	0.092
RXP35-10-27-135	10.0	27	30	7	0.035	0.092
RXP35-10-37-135	10.0	37	40	7	0.035	0.092
RXP35-10-57-135	10.0	57	60	7	0.035	0.092

Номинальные технические характеристики: 6 Фр=0.085'' внутренний диаметр

Система периферического стентирования Visi-Pro™ показана для использования в подвздошных, почечных и субклубочных артериях, так же как и в малигнизированных сосудах желчного тракта.

Таблица размеров диаметров сосудов

Диаметр Visi-Pro™ (мм)	Давление раздувания (атм)				
	8	9	10	11	12
5.0	5.00 ⁽¹⁾	5.09	5.16	5.22	5.28 ⁽²⁾
6.0	6.00 ⁽¹⁾	6.11	6.22	6.31	6.39 ⁽²⁾
7.0			7.00 ⁽¹⁾	7.09	7.17 ⁽²⁾
8.0			8.00 ⁽¹⁾	8.15	8.26 ⁽²⁾
9.0			9.00 ⁽¹⁾	9.15	9.28 ⁽²⁾
10.0			10.00 ⁽¹⁾	10.11	10.21 ⁽²⁾

(1) Диаметр при номинальном давлении

(2) Диаметр при достижении давления разрыва

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,827,732; 6,558,415; 6,358,274; 6,254,631; 6,132,460. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Система баллонорасширяемых периферических стентов ParaMount™ Mini GPS™

The Paramount™ Mini GPS™ GPSTM – линия предварительно устанавливаемых почечных стентов с танталовыми маркерами на системе доставки баллонных катетеров. Устройства совместимы с интродьюсерами 5 и 6 Фр, и проводниками 0,014" и 0,018".

Система баллонорасширяемых периферических стентов ParaMount™ Mini GPS™

Каждая система включает: один стент и одну систему доставки катетера

Каталожный номер продукции	Размеры стента		Длина баллонна (мм)	Рабочая длина (см)	Давление разрыва (атм)	Номинальное давление баллона (атм)	Рекомендованный размер интродьюсера / катетера (дюймы)	Рекомендованный размер проводника (дюймы)	Поперечный профиль (дюймы)
	Диаметр (мм)	Длина (мм)							
RMP4-5-14-80	5.0	14	17	80	12	10	6/5	0.014	0.062
RMP4-5-18-80	5.0	18	20	80	12	10	6/5	0.014	0.062
RMP4-5-21-80	5.0	21	24	80	12	10	6/5	0.014	0.062
RMP4-6-14-80	6.0	14	17	80	12	10	7/6	0.014	0.066
RMP4-6-18-80	6.0	18	20	80	12	10	7/6	0.014	0.066
RMP4-6-21-80	6.0	21	24	80	12	10	7/6	0.014	0.066
RMP4-7-14-80	7.0	14	17	80	12	10	7/6	0.014	0.070
RMP4-7-18-80	7.0	18	20	80	12	10	7/6	0.014	0.070
RMP4-7-21-80	7.0	21	24	80	12	10	7/6	0.014	0.070
RMP8-5-14-80	5.0	14	17	80	12	10	6/5	0.018	0.062
RMP8-5-18-80	5.0	18	20	80	12	10	6/5	0.018	0.062
RMP8-5-21-80	5.0	21	24	80	12	10	6/5	0.018	0.062
RMP8-6-14-80	6.0	14	17	80	12	10	6*/5	0.018	0.066
RMP8-6-18-80	6.0	18	20	80	12	10	6*/5	0.018	0.066
RMP8-6-21-80	6.0	21	24	80	12	10	6*/5	0.018	0.066
RMP8-7-14-80	7.0	14	17	80	12	10	7/6	0.018	0.070
RMP8-7-18-80	7.0	18	20	80	12	10	7/6	0.018	0.070
RMP8-7-21-80	7.0	21	24	80	12	10	7/6	0.018	0.070

Номинальные технические характеристики: 6 Фр=0.070" внутренний диаметр

Диаметр ParaMount™ Mini GPS™ (мм)	Давление раздувания (атм)			
	9	10	11	12
5.0	4.96	5.04 ⁽¹⁾	5.12	5.20 ⁽²⁾
6.0	5.78	5.88 ⁽¹⁾	5.98	6.08 ⁽²⁾
7.0	6.87	6.98 ⁽¹⁾	7.10	7.22 ⁽²⁾

(1) Диаметр при номинальном давлении

(2) Диаметр при достижении давления разрыва

ПОКАЗАНИЯ: Система стентирования ParaMount™ Mini GPS™ показана для использования в почечных артериях, так же как и в малигнизированных сосудах желчного тракта.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,827,732; 6,558,415; 6,358,274; 6,254,631; 6,132,460. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



IntraStent™ LD - Стент большого диаметра

Семейство стентов IntraStent™ LD представляет собой стенты большого диаметра из нержавеющей стали, которые разработаны для поддержания устройств большого диаметра при гибкости, прочности, покрытии и профиле, обычно характерных для стентов меньшего диаметра. Доступны три модели.

Семейство стентов IntraStent™ LD

Каталожный номер продукции	Международный номер продукта	Размер стента в нераскрытом состоянии		Размер стента в раскрытом состоянии	
		Диаметр (мм)	Длина (мм)	Диаметр (мм)	Длина (мм)
INTRASTENT™ LD DOUBLESTRUT™					
90-1504-000	S15-16	3.8	16.0	9, 10, 11, 12	16.0
90-1504-001	S15-26	3.8	26.0	9, 10, 11, 12	26.0
90-1504-002	S15-36	3.8	36.0	9, 10, 11, 12	36.0
90-1504-003	S15-56	3.8	56.0	9, 10, 11, 12	56.0
90-1504-004	S15-76	3.8	76.0	9, 10, 11, 12	76.0
INTRASTENT™ LD MEGA™					
90-2336-000	S17-16	3.8	16.0	9, 10, 11, 12	16.0
90-2336-001	S17-26	3.8	26.0	9, 10, 11, 12	26.0
90-2336-002	S17-36	3.8	36.0	9, 10, 11, 12	36.0
INTRASTENT™ LD MAX™					
90-2337-000	S18-16	4.5	16.0	12	16.0
90-2337-001	S18-26	4.5	26.0	12	26.0
90-2337-002	S18-36	4.5	36.0	12	36.0

Номинальные технические характеристики

ПОКАЗАНИЯ: Стенты IntraStent™ LD Double Strut™, IntraStent™ LD Mega™ и IntraStent™ LD Max™ показаны для использования в подвздошных или подключичных артериях. Стент IntraStent™ LD Double Strut™ также показан при злокачественных поражениях биллиарной системы.

Схема стентов IntraStent™ LD Stent Mega™ и LD Max™

Размер стента в раскрытом состоянии (мм)	Стент IntraStent™ LD Mega™ Длина (мм)			Стент IntraStent™ LD Max™ Длина (мм)		
	16	26	36	16	26	36
9	16.0	26.0	36.0	16.0	26.0	36.0
10	16.0	26.0	36.0	16.0	26.0	36.0
12	16.0	26.0	36.0	16.0	26.0	36.0
14	14.0	24.0	34.0	15.5	25.5	35.5
16	13.0	22.5	32.5	15.0	25.0	35.0
18	12.0	21.5	31.0	14.5	24.5	34.5
20				14.0	24.0	34.0
22				13.5	23.0	33.0
25				13.0	22.0	32.0

Стент был расправлен одноэтапно, пошаговое расправление приведет к меньшему укорачиванию стента. Значения, выделенные жирным шрифтом, являются фактическими инженерными данными, остальные показатели экстраполированы.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,827,732; 6,558,415; 6,358,274; 6,254,631; 6,132,460. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Protégé™ GPS™ - самораскрывающийся нитиноловый стент

Система стента Protégé™ GPS™ обеспечивает контроль прецизионной установки стента, предотвращая соскакивание стента благодаря системе удерживания EX.P.R.T.™

Protégé™ GPS™ - самораскрывающийся нитиноловый стент 6 Фр / 0,18" длина катетера 135 см

Каждая система включает: один стент и одну систему доставки катетера

Каталожный номер продукции	Международный номер продукции	Размеры стента		Рекомендации		Рекомендованный проводник (дюймы)	Поперечный профиль (дюймы)
		Диаметр (мм)	Длина (мм)	Диаметр полости сосуда (мм)	Диаметр оболочки (Фр)		
90-2465-020	SER6-6-20-135	6	20	4.5-5.5	6	0.018	0.079
90-2465-024	SER6-6-30-135	6	30	4.5-5.5	6	0.018	0.079
90-2465-026	SER6-6-40-135	6	40	4.5-5.5	6	0.018	0.079
90-2465-028	SER6-6-60-135	6	60	4.5-5.5	6	0.018	0.079
90-2465-032	SER6-6-80-135	6	80	4.5-5.5	6	0.018	0.079
90-2465-021	SER6-7-20-135	7	20	5.5-6.5	6	0.018	0.079
90-2465-025	SER6-7-30-135	7	30	5.5-6.5	6	0.018	0.079
90-2465-029	SER6-7-40-135	7	40	5.5-6.5	6	0.018	0.079
90-2465-033	SER6-7-60-135	7	60	5.5-6.5	6	0.018	0.079
90-2465-037	SER6-7-80-135	7	80	5.5-6.5	6	0.018	0.079
90-2465-022	SER6-8-20-135	8	20	6.5-7.5	6	0.018	0.079
90-2465-026	SER6-8-30-135	8	30	6.5-7.5	6	0.018	0.079
90-2465-030	SER6-8-40-135	8	40	6.5-7.5	6	0.018	0.079
90-2465-034	SER6-8-60-135	8	60	6.5-7.5	6	0.018	0.079
90-2465-038	SER6-8-80-135	8	80	6.5-7.5	6	0.018	0.079
90-2465-023	SER6-9-20-135	9	20	7.5-8.5	6	0.018	0.079
90-2465-027	SER6-9-30-135	9	30	7.5-8.5	6	0.018	0.079
90-2465-031	SER6-9-40-135	9	40	7.5-8.5	6	0.018	0.079
90-2465-035	SER6-9-60-135	9	60	7.5-8.5	6	0.018	0.079
90-2465-039	SER6-9-80-135	9	80	7.5-8.5	6	0.018	0.079
90-2465-045	SER6-10-20-135	10	20	8.5-9.5	6	0.018	0.079
90-2465-046	SER6-10-30-135	10	30	8.5-9.5	6	0.018	0.079
90-2465-047	SER6-10-40-135	10	40	8.5-9.5	6	0.018	0.079
90-2465-048	SER6-10-60-135	10	60	8.5-9.5	6	0.018	0.079
90-2465-049	SER6-10-80-135	10	80	8.5-9.5	6	0.018	0.079

Номинальные технические характеристики

ПОКАЗАНИЯ: Стенты The Protégé™ GPS™ показаны для использования в подвздошных или подключичных артериях и при паллиативном лечении злокачественных новообразований в билиарной системе. Также эти стенты показаны для лечения стенозов общей сонной артерии (ОСА), внутренней сонной артерии (ВСА) и бифуркации сонной артерии.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,814,746; 6,749,627; 6,623,518; 6,623,491; 6,558,415; 6,358,274; 6,132,460; D458,679. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Protégé™ GPS™ - самораскрывающийся НИТИНОВЫЙ СТЕНТ

Система стента Protégé™ GPS™ обеспечивает контроль прецизионной установки стента, предотвращая соскакивание стента благодаря системе удерживания EX.P.R.T.™

Protégé™ GPS™ - самораскрывающийся НИТИНОВЫЙ СТЕНТ 6 Фр / 0,18'' длина катетера 80 см

Каждая система включает: один стент и одну систему доставки катетера

Каталожный номер продукции	Размеры стента		Рекомендации		Рекомендованный проводник (дюймы)	Поперечный профиль (дюймы)
	Диаметр (мм)	Длина (мм)	Диаметр полости сосуда (мм)	Диаметр оболочки (Фр)		
SERP65-06-20-80	6	20	4.5-5.5	6	0.035	0.079
SERP65-06-30-80	6	30	4.5-5.5	6	0.035	0.079
SERP65-06-40-80	6	40	4.5-5.5	6	0.035	0.079
SERP65-06-60-80	6	60	4.5-5.5	6	0.035	0.079
SERP65-06-80-80	6	80	4.5-5.5	6	0.035	0.079
SERP65-07-20-80	7	20	5.5-6.5	6	0.035	0.079
SERP65-07-30-80	7	30	5.5-6.5	6	0.035	0.079
SERP65-07-40-80	7	40	5.5-6.5	6	0.035	0.079
SERP65-07-60-80	7	60	5.5-6.5	6	0.035	0.079
SERP65-07-80-80	7	80	5.5-6.5	6	0.035	0.079
SERP65-08-20-80	8	20	6.5-7.5	6	0.035	0.079
SERP65-08-30-80	8	30	6.5-7.5	6	0.035	0.079
SERP65-08-40-80	8	40	6.5-7.5	6	0.035	0.079
SERP65-08-60-80	8	60	6.5-7.5	6	0.035	0.079
SERP65-08-80-80	8	80	6.5-7.5	6	0.035	0.079
SERP65-09-20-80	9	20	7.5-8.5	6	0.035	0.079
SERP65-09-30-80	9	30	7.5-8.5	6	0.035	0.079
SERP65-09-40-80	9	40	7.5-8.5	6	0.035	0.079
SERP65-09-60-80	9	60	7.5-8.5	6	0.035	0.079
SERP65-09-80-80	9	80	7.5-8.5	6	0.035	0.079
SERP65-10-20-80	10	20	8.5-9.5	6	0.035	0.079
SERP65-10-30-80	10	30	8.5-9.5	6	0.035	0.079
SERP65-10-40-80	10	40	8.5-9.5	6	0.035	0.079
SERP65-10-60-80	10	60	8.5-9.5	6	0.035	0.079
SERP65-10-80-80	10	80	8.5-9.5	6	0.035	0.079
SERP65-12-20-80	12	20	9.5-11.0	6	0.035	0.079
SERP65-12-30-80	12	30	9.5-11.0	6	0.035	0.079
SERP65-12-40-80	12	40	9.5-11.0	6	0.035	0.079
SERP65-12-60-80	12	60	9.5-11.0	6	0.035	0.079
SERP65-12-80-80	12	80	9.5-11.0	6	0.035	0.079
SERP65-14-20-80	14	20	11.5-13.0	6	0.035	0.079
SERP65-14-30-80	14	30	11.5-13.0	6	0.035	0.079
SERP65-14-40-80	14	40	11.5-13.0	6	0.035	0.079
SERP65-14-60-80	14	60	11.5-13.0	6	0.035	0.079
SERP65-14-80-80	14	80	11.5-13.0	6	0.035	0.079

ПОКАЗАНИЯ: Стенты The Protégé™ GPS™ показаны для использования в подвздошных или подключичных артериях и при паллиативном лечении злокачественных новообразований в билиарной системе. Также эти стенты показаны для лечения стенозов общей сонной артерии (ОСА), внутренней сонной артерии (ВСА) и бифуркации сонной артерии.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,814,746; 6,749,627; 6,623,518; 6,623,491; 6,558,415; 6,358,274; 6,132,460; D458,679. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Protégé™ GPS™ - самораскрывающийся нитиноловый стент

Система стента Protégé™ GPS™ обеспечивает контроль прецизионной установки стента, предотвращая соскакивание стента благодаря системе удерживания EX.P.R.T.™

Protégé™ GPS™ - самораскрывающийся нитиноловый стент 6 Фр / 0,18" длина катетера 120 см

Каждая система включает: один стент и одну систему доставки катетера

Каталожный номер продукции	Размеры стента		Рекомендации		Рекомендованный проводник (дюймы)	Поперечный профиль (дюймы)
	Диаметр (мм)	Длина (мм)	Диаметр полости сосуда (мм)	Диаметр оболочки (Фр)		
SERP65-06-20-120	6	20	4.5-5.5	6	0.035	0.079
SERP65-06-30-120	6	30	4.5-5.5	6	0.035	0.079
SERP65-06-40-120	6	40	4.5-5.5	6	0.035	0.079
SERP65-06-60-120	6	60	4.5-5.5	6	0.035	0.079
SERP65-06-80-120	6	80	4.5-5.5	6	0.035	0.079
SERP65-07-20-120	7	20	5.5-6.5	6	0.035	0.079
SERP65-07-30-120	7	30	5.5-6.5	6	0.035	0.079
SERP65-07-40-120	7	40	5.5-6.5	6	0.035	0.079
SERP65-07-60-120	7	60	5.5-6.5	6	0.035	0.079
SERP65-07-80-120	7	80	5.5-6.5	6	0.035	0.079
SERP65-08-20-120	8	20	6.5-7.5	6	0.035	0.079
SERP65-08-30-120	8	30	6.5-7.5	6	0.035	0.079
SERP65-08-40-120	8	40	6.5-7.5	6	0.035	0.079
SERP65-08-60-120	8	60	6.5-7.5	6	0.035	0.079
SERP65-08-80-120	8	80	6.5-7.5	6	0.035	0.079
SERP65-09-20-120	9	20	7.5-8.5	6	0.035	0.079
SERP65-09-30-120	9	30	7.5-8.5	6	0.035	0.079
SERP65-09-40-120	9	40	7.5-8.5	6	0.035	0.079
SERP65-09-60-120	9	60	7.5-8.5	6	0.035	0.079
SERP65-09-80-120	9	80	7.5-8.5	6	0.035	0.079
SERP65-10-20-120	10	20	8.5-9.5	6	0.035	0.079
SERP65-10-30-120	10	30	8.5-9.5	6	0.035	0.079
SERP65-10-40-120	10	40	8.5-9.5	6	0.035	0.079
SERP65-10-60-120	10	60	8.5-9.5	6	0.035	0.079
SERP65-10-80-120	10	80	8.5-9.5	6	0.035	0.079
SERP65-12-20-120	12	20	9.5-11.0	6	0.035	0.079
SERP65-12-30-120	12	30	9.5-11.0	6	0.035	0.079
SERP65-12-40-120	12	40	9.5-11.0	6	0.035	0.079
SERP65-12-60-120	12	60	9.5-11.0	6	0.035	0.079
SERP65-12-80-120	12	80	9.5-11.0	6	0.035	0.079
SERP65-14-20-120	14	20	11.5-13.0	6	0.035	0.079
SERP65-14-30-120	14	30	11.5-13.0	6	0.035	0.079
SERP65-14-40-120	14	40	11.5-13.0	6	0.035	0.079
SERP65-14-60-120	14	60	11.5-13.0	6	0.035	0.079
SERP65-14-80-120	14	80	11.5-13.0	6	0.035	0.079

Номинальные технические характеристики

ПОКАЗАНИЯ: Стенты The Protégé™ GPS™ показаны для использования в подвздошных или подключичных артериях и при паллиативном лечении злокачественных новообразований в билиарной системе. Также эти стенты показаны для лечения стенозов общей сонной артерии (ОСА), внутренней сонной артерии (ВСА) и бифуркации сонной артерии.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,814,746; 6,749,627; 6,623,518; 6,623,491; 6,558,415; 6,358,274; 6,132,460; D458,679. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Protégé™ GPS™ - самораскрывающийся нитиноловый стент

Система стента Protégé™ GPS™ обеспечивает контроль прецизионной установки стента, предотвращая соскакивание стента благодаря системе удерживания EX.P.R.T.™

Protégé™ GPS™ - самораскрывающийся нитиноловый стент 6 Фр / 0,18" длинный

Каждая система включает: один стент и одну систему доставки катетера

Международный номер продукции	Размеры стента		Рекомендации			Рекомендованный проводник (дюймы)	Поперечный профиль (дюймы)
	Диаметр (мм)	Длина (мм)	Диаметр полости сосуда (мм)	Длина катетера (см)	Диаметр оболочки (Фр)		
SERP65-06-100-120	100	6	4.5-5.5	120	6	0.035	0.079
SERP65-07-100-120	100	7	5.5-6.5	120	6	0.035	0.079
SERP65-08-100-120	100	8	6.5-7.5	120	6	0.035	0.079
SERP65-06-120-120	120	6	4.5-5.5	120	6	0.035	0.079
SERP65-07-120-120	120	7	5.5-6.5	120	6	0.035	0.079
SERP65-08-120-120	120	8	6.5-7.5	120	6	0.035	0.079
SERP65-06-150-120	150	6	4.5-5.5	120	6	0.035	0.079
SERP65-07-150-120	150	7	5.5-6.5	120	6	0.035	0.079
SERP65-08-150-120	150	8	6.5-7.5	120	6	0.035	0.079

ПОКАЗАНИЯ: Стенты Protégé™ GPS™ показаны для использования в подвздошных или подключичных артериях и при паллиативном лечении злокачественных новообразований в билиарной системе. Также эти стенты показаны для лечения стенозов общей сонной артерии (ОСА), внутренней сонной артерии (ВСА) и бифуркации сонной артерии.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,814,746; 6,749,627; 6,623,518; 6,623,491; 6,558,415; 6,358,274; 6,132,460; D458,679. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Protégé™ EverFlex™ - самораскрывающийся нитиноловый стент

Система самораскрывающегося периферического стента Protege™ EverFlex™ является самораскрывающимся нитиноловым стентом.

Дизайн соединения ячеек по спирали значительно повышает гибкость стента и его прилегание к стенкам сосуда, без ущерба для радиальной жесткости. Дизайн выступающих вершин через 3 волны ячеек препятствует сжатию, одновременно обеспечивая полный контакт со стенкой сосуда.

Protégé™ EverFlex™ - самораскрывающийся нитиноловый стент

Каждая система включает: один стент и одну систему доставки катетера

Каталожный номер продукции Длина катетера 80 см	Каталожный номер продукции Длина катетера 120 см	Размеры стента		Рекомендации		Рекомендованный проводник (дюймы)	Поперечный профиль (дюймы)
		Диаметр (мм)	Длина (мм)	Диаметр полости сосуда (мм)	Диаметр оболочки (Фр)		
PRP35-05-020-080	PRP35-05-020-120	5	20	3.5-4.5	6	0.035	0.079
PRP35-05-030-080	PRP35-05-030-120	5	30	3.5-4.5	6	0.035	0.079
PRP35-05-040-080	PRP35-05-040-120	5	40	3.5-4.5	6	0.035	0.079
PRP35-05-060-080	PRP35-05-060-120	5	60	3.5-4.5	6	0.035	0.079
PRP35-05-080-080	PRP35-05-080-120	5	80	3.5-4.5	6	0.035	0.079
PRP35-05-100-080	PRP35-05-100-120	5	100	3.5-4.5	6	0.035	0.079
PRP35-05-120-080	PRP35-05-120-120	5	120	3.5-4.5	6	0.035	0.079
PRP35-05-150-080	PRP35-05-150-120	5	150	4.5-5.5	6	0.035	0.079
PRP35-06-020-080	PRP35-06-020-120	6	20	4.5-5.5	6	0.035	0.079
PRP35-06-030-080	PRP35-06-030-120	6	30	4.5-5.5	6	0.035	0.079
PRP35-06-040-080	PRP35-06-040-120	6	40	4.5-5.5	6	0.035	0.079
PRP35-06-060-080	PRP35-06-060-120	6	60	4.5-5.5	6	0.035	0.079
PRP35-06-080-080	PRP35-06-080-120	6	80	4.5-5.5	6	0.035	0.079
PRP35-06-100-080	PRP35-06-100-120	6	100	4.5-5.5	6	0.035	0.079
PRP35-06-120-080	PRP35-06-120-120	6	120	4.5-5.5	6	0.035	0.079
PRP35-06-150-080	PRP35-06-150-120	6	150	4.5-5.5	6	0.035	0.079
-	PRP-35DR-06-200-120	6	200	4.5-5.5	6	0.035	0.079
PRP35-07-020-080	PRP35-07-020-120	7	20	5.5-6.5	6	0.035	0.079
PRP35-07-030-080	PRP35-07-030-120	7	30	5.5-6.5	6	0.035	0.079
PRP35-07-040-080	PRP35-07-040-120	7	40	5.5-6.5	6	0.035	0.079
PRP35-07-060-080	PRP35-07-060-120	7	60	5.5-6.5	6	0.035	0.079
PRP35-07-080-080	PRP35-07-080-120	7	80	5.5-6.5	6	0.035	0.079
PRP35-07-100-080	PRP35-07-100-120	7	100	5.5-6.5	6	0.035	0.079
PRP35-07-120-080	PRP35-07-120-120	7	120	5.5-6.5	6	0.035	0.079
PRP35-07-150-080	PRP35-07-150-120	7	150	5.5-6.5	6	0.035	0.079
-	PRP-35DR-07-200-120	7	200	5.5-6.5	6	0.035	0.079
PRP35-08-020-080	PRP35-08-020-120	8	20	6.5-7.5	6	0.035	0.079
PRP35-08-030-080	PRP35-08-030-120	8	30	6.5-7.5	6	0.035	0.079
PRP35-08-040-080	PRP35-08-040-120	8	40	6.5-7.5	6	0.035	0.079
PRP35-08-060-080	PRP35-08-060-120	8	60	6.5-7.5	6	0.035	0.079
PRP35-08-080-080	PRP35-08-080-120	8	80	6.5-7.5	6	0.035	0.079
PRP35-08-100-080	PRP35-08-100-120	8	100	6.5-7.5	6	0.035	0.079
PRP35-08-120-080	PRP35-08-120-120	8	120	6.5-7.5	6	0.035	0.079
PRP35-08-150-080	PRP35-08-150-120	8	150	6.5-7.5	6	0.035	0.079
-	PRP-35DR-08-200-120	8	200	6.5-7.5	6	0.035	0.079

ПОКАЗАНИЯ: Система самораскрывающегося периферического стента Protégé™ EverFlex™ EverFlex™ показаны для использования в общей подвздошной, наружной подвздошной, подкожных бедренных, проксимальных подколенных и подключичных артериях.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,814,746; 6,749,627; 6,623,518; 6,623,491; 6,558,415; 6,358,274; D458,679. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



EverFlex+™ - самораскрывающийся НИТИНОВЫЙ СТЕНТ

Система самораскрывающегося периферического стента EverFlex™™ является самораскрывающимся нитиноловым стентом. Дизайн соединения ячеек по спирали значительно повышает гибкость стента и его прилегание к стенкам сосуда, без ущерба для радиальной жесткости. Дизайн выступающих вершин через 3 волны ячеек препятствует сжатию, одновременно обеспечивая полный контакт со стенкой сосуда.

EverFlex+™ самораскрывающийся НИТИНОВЫЙ СТЕНТ

Каждая система включает: один стент и одну систему доставки катетера

Каталожный номер продукции Длина катетера 80 см	Каталожный номер продукции Длина катетера 120 см	Размеры стента		Рекомендации		Рекомендованный проводник (дюймы)	Поперечный профиль (дюймы)
		Диаметр (мм)	Длина (мм)	Диаметр полости сосуда (мм)	Диаметр оболочки (Фр)		
EFV35-05020080	EFV35-05020120	5	20	3.5-4.5	6	0.035	0.079
EFV35-05030080	EFV35-05030120	5	30	3.5-4.5	6	0.035	0.079
EFV35-05040080	EFV35-05040120	5	40	3.5-4.5	6	0.035	0.079
EFV35-05060080	EFV35-05060120	5	60	3.5-4.5	6	0.035	0.079
EFV35-05080080	EFV35-05080120	5	80	3.5-4.5	6	0.035	0.079
EFV35-05100080	EFV35-05100120	5	100	3.5-4.5	6	0.035	0.079
EFV35-05120080	EFV35-05120120	5	120	3.5-4.5	6	0.035	0.079
EFV35-05150080	EFV35-05150120	5	150	3.5-4.5	6	0.035	0.079
EFV35-06020080	EFV35-06020120	6	20	4.5-5.5	6	0.035	0.079
EFV35-06030080	EFV35-06030120	6	30	4.5-5.5	6	0.035	0.079
EFV35-06040080	EFV35-06040120	6	40	4.5-5.5	6	0.035	0.079
EFV35-06060080	EFV35-06060120	6	60	4.5-5.5	6	0.035	0.079
EFV35-06080080	EFV35-06080120	6	80	4.5-5.5	6	0.035	0.079
EFV35-06100080	EFV35-06100120	6	100	4.5-5.5	6	0.035	0.079
EFV35-06120080	EFV35-06120120	6	120	4.5-5.5	6	0.035	0.079
EFV35-06150080	EFV35-06150120	6	150	4.5-5.5	6	0.035	0.079
-	EFV35-06200120	6	200	4.5-5.5	6	0.035	0.079
EFV35-07020080	EFV35-07020120	7	20	5.5-6.5	6	0.035	0.079
EFV35-07030080	EFV35-07030120	7	30	5.5-6.5	6	0.035	0.079
EFV35-07040080	EFV35-07040120	7	40	5.5-6.5	6	0.035	0.079
EFV35-07060080	EFV35-07060120	7	60	5.5-6.5	6	0.035	0.079
EFV35-07080080	EFV35-07080120	7	80	5.5-6.5	6	0.035	0.079
EFV35-07100080	EFV35-07100120	7	100	5.5-6.5	6	0.035	0.079
EFV35-07120080	EFV35-07120120	7	120	5.5-6.5	6	0.035	0.079
EFV35-07150080	EFV35-07150120	7	150	5.5-6.5	6	0.035	0.079
-	EFV35-07200120	7	200	5.5-6.5	6	0.035	0.079
EFV35-08020080	EFV35-08020120	8	20	6.5-7.5	6	0.035	0.079
EFV35-08030080	EFV35-08030120	8	30	6.5-7.5	6	0.035	0.079
EFV35-08040080	EFV35-08040120	8	40	6.5-7.5	6	0.035	0.079
EFV35-08060080	EFV35-08060120	8	60	6.5-7.5	6	0.035	0.079
EFV35-08080080	EFV35-08080120	8	80	6.5-7.5	6	0.035	0.079
EFV35-08100080	EFV35-08100120	8	100	6.5-7.5	6	0.035	0.079
EFV35-08120080	EFV35-08120120	8	120	6.5-7.5	6	0.035	0.079
EFV35-08150080	EFV35-08150120	8	150	6.5-7.5	6	0.035	0.079
-	EFV35-08200120	8	200	6.5-7.5	6	0.035	0.079

ПОКАЗАНИЯ: Стент показан при окклюзии сосудов, поражениях сосудов с высоким риском резкого закрытия или угрозы закрытия после чрезкожной транслюминальной ангиопластики (ЧТА); или при поражении сосудов с высоким риском рестеноза после ЧТА в общей подвздошной, наружной подвздошной, поверхностной бедренной, проксимальной подколенной или подключичной артериях

Only available in CE regulated countries or international countries with regulatory approval

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,814,746; 6,749,627; 6,623,518; 6,623,491; 6,558,415; 6,358,274; D458,679. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



EverFlex™ - самораскрывающийся нитиноловый стент с системой доставки Entrust™

Система доставки Entrust™ является эргономичной системой доставки с низким профилем 5 Ф.

EverFlex™ - самораскрывающийся нитиноловый стент с системой доставки Entrust™

Каждая система включает: один стент и одну систему доставки катетера

Каталожный номер продукции Длина катетера 80 см	Каталожный номер продукции Длина катетера 120 см	Каталожный номер продукции Длина катетера 150 см	Размеры стента		Соответствие размеров		Используемый проводник (дюймы)
			Диаметр (мм)	Длина (мм)	Размер сосуда (мм)	Проводник (Фр)	
EVX35-05-020-080	EVX35-05-020-120	EVX35-05-020-150	5	20	3.5-4.5	5	0.035
EVX35-05-040-080	EVX35-05-040-120	EVX35-05-040-150	5	40	3.5-4.5	5	0.035
EVX35-05-060-080	EVX35-05-060-120	EVX35-05-060-150	5	60	3.5-4.5	5	0.035
EVX35-05-080-080	EVX35-05-080-120	EVX35-05-080-150	5	80	3.5-4.5	5	0.035
EVX35-05-100-080	EVX35-05-100-120	EVX35-05-100-150	5	100	3.5-4.5	5	0.035
EVX35-05-120-080	EVX35-05-120-120	EVX35-05-120-150	5	120	3.5-4.5	5	0.035
EVX35-05-150-080	EVX35-05-150-120	EVX35-05-150-150	5	150	3.5-4.5	5	0.035
EVX35-06-020-080	EVX35-06-020-120	EVX35-06-020-150	6	20	4.5-5.5	5	0.035
EVX35-06-040-080	EVX35-06-040-120	EVX35-06-040-150	6	40	4.5-5.5	5	0.035
EVX35-06-060-080	EVX35-06-060-120	EVX35-06-060-150	6	60	4.5-5.5	5	0.035
EVX35-06-080-080	EVX35-06-080-120	EVX35-06-080-150	6	80	4.5-5.5	5	0.035
EVX35-06-100-080	EVX35-06-100-120	EVX35-06-100-150	6	100	4.5-5.5	5	0.035
EVX35-06-120-080	EVX35-06-120-120	EVX35-06-120-150	6	120	4.5-5.5	5	0.035
EVX35-06-150-080	EVX35-06-150-120	EVX35-06-150-150	6	150	4.5-5.5	5	0.035
НЕДОСТУПЕН	EVX35-06-200-120	EVX35-06-200-150	6	200	4.5-5.5	5	0.035
EVX35-07-020-080	EVX35-07-020-120	EVX35-07-020-150	7	20	5.5-6.5	5	0.035
EVX35-07-040-080	EVX35-07-040-120	EVX35-07-040-150	7	40	5.5-6.5	5	0.035
EVX35-07-060-080	EVX35-07-060-120	EVX35-07-060-150	7	60	5.5-6.5	5	0.035
EVX35-07-080-080	EVX35-07-080-120	EVX35-07-080-150	7	80	5.5-6.5	5	0.035
EVX35-07-100-080	EVX35-07-100-120	EVX35-07-100-150	7	100	5.5-6.5	5	0.035
EVX35-07-120-080	EVX35-07-120-120	EVX35-07-120-150	7	120	5.5-6.5	5	0.035
EVX35-07-150-080	EVX35-07-150-120	EVX35-07-150-150	7	150	5.5-6.5	5	0.035
НЕДОСТУПЕН	EVX35-07-200-120	EVX35-07-200-150	7	200	5.5-6.5	5	0.035
EVX35-08-020-080	EVX35-08-020-120	EVX35-08-020-150	8	20	6.5-7.5	5	0.035
EVX35-08-040-080	EVX35-08-040-120	EVX35-08-040-150	8	40	6.5-7.5	5	0.035
EVX35-08-060-080	EVX35-08-060-120	EVX35-08-060-150	8	60	6.5-7.5	5	0.035
EVX35-08-080-080	EVX35-08-080-120	EVX35-08-080-150	8	80	6.5-7.5	5	0.035
EVX35-08-100-080	EVX35-08-100-120	EVX35-08-100-150	8	100	6.5-7.5	5	0.035
EVX35-08-120-080	EVX35-08-120-120	EVX35-08-120-150	8	120	6.5-7.5	5	0.035
EVX35-08-150-080	EVX35-08-150-120	EVX35-08-150-150	8	150	6.5-7.5	5	0.035
НЕДОСТУПЕН	EVX35-08-200-120	EVX35-08-200-150	8	200	6.5-7.5	5	0.035

ПОКАЗАНИЯ: Стент показан при окклюзии сосудов, поражениях сосудов с высоким риском резкого закрытия или угрозы закрытия после чрезкожной транслюминальной ангиопластики (ЧТА); или при поражении сосудов с высоким риском рестеноза после ЧТА в общей подвздошной, наружной подвздошной, поверхностной бедренной, проксимальной подколенной или подключичной артериях. Стентирование предназначено для улучшения и поддержания внутреннего диаметра артерии.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,814,746; 6,749,627; 6,623,518; 6,623,491; 6,558,415; 6,358,274; D458,679. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Protégé™ RX™ - самораскрывающийся нитиноловый стент

Protége™ RX™ является следующим поколением стентов, разработанных с учетом анатомических особенностей сонной артерии. Protége™ RX™ обеспечивает контроль и точное размещение стента при вмешательствах на сонной артерии.

Protégé™ RX™ - самораскрывающийся нитиноловый стент 6 Фр/0.014" длина катетера 135 см


Каждая система включает: один стент и одну систему доставки катетера

Каталожный номер продукции Длина катетера 120 см	Размеры стента		Рекомендованный размер интродьюсера/катетера (дюймы)	Рекомендованный размер проводника (дюймы)	Поперечный профиль (дюймы)
	Диаметр (мм)	Длина (мм)			
КОНИЧЕСКИЙ					
SEPX-8-6-30-135	8x6	30	6	0.014	0.078
SEPX-8-6-40-135	8x6	40	6	0.014	0.078
SEPX-10-7-30-135	10x7	30	6	0.014	0.078
SEPX-10-7-40-135	10x7	40	6	0.014	0.078
ПРЯМОЙ					
SEPX-6-20-135	6	20	6	0.014	0.078
SEPX-7-20-135	7	20	6	0.014	0.078
SEPX-8-20-135	8	20	6	0.014	0.078
SEPX-9-20-135	9	20	6	0.014	0.078
SEPX-10-20-135	10	20	6	0.014	0.078
SEPX-6-30-135	6	30	6	0.014	0.078
SEPX-7-30-135	7	30	6	0.014	0.078
SEPX-8-30-135	8	30	6	0.014	0.078
SEPX-9-30-135	9	30	6	0.014	0.078
SEPX-10-30-135	10	30	6	0.014	0.078
SEPX-6-40-135	6	40	6	0.014	0.078
SEPX-7-40-135	7	40	6	0.014	0.078
SEPX-8-40-135	8	40	6	0.014	0.078
SEPX-9-40-135	9	40	6	0.014	0.078
SEPX-10-40-135	10	40	6	0.014	0.078
SEPX-6-60-135	6	60	6	0.014	0.078
SEPX-7-60-135	7	60	6	0.014	0.078
SEPX-8-60-135	8	60	6	0.014	0.078
SEPX-9-60-135	9	60	6	0.014	0.078
SEPX-10-60-135	10	60	6	0.014	0.078

ПОКАЗАНИЯ: Protégé™ RX™ показан для использования в подвздошных или подключичных артериях и при паллиативном лечении злокачественных новообразований в билиарной системе. Также эти стенты показаны для лечения стенозов общей сонной артерии (ОСА), внутренней сонной артерии (ВСА) и бифуркации сонной артерии

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,814,746; 6,749,627; 6,623,518; 6,623,491; 6,558,415; 6,358,274; 6,132,460; D458,679. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Баллонные катетеры
для чрезкожной
транслюминальной
ангиопластики



EverCross™ - баллонный катетер для ЧТА .035

EverCross™ .035 Баллонный катетер для ЧТА является доставляемым по проводнику, 0,035" баллонным катетером с коническим наконечником для обеспечения гладкого скольжения наконечника при введении проводника. Нейлоновая складка, увеличивающая длину баллона, разработана для облегчения сворачивания баллона, обеспечивая многократное надувание и введение.

EverCross™ .035" дилатационный катетер для ЧТА, доставляемый по проводнику

Каждая система включает в себя: Один Баллонный катетер для ЧТА и одну таблицу со шкалой растяжимости.

Полезная длина штифта (см)			Размер баллона		Номинальное давление (атм)	Номинальное давление разрыва (атм)	Рекомендованный интродьюсер (Фр)
Каталожный номер продукции - 135 см 1 в упаковке	Каталожный номер продукции - 80 см 1 в упаковке	Каталожный номер продукции - 40 см 1 в упаковке	Диаметр (мм)	Длина (мм)			
AB35W03020135	AB35W03020080	-	3.0	20	10	20	5
AB35W03030135	AB35W03030080	-	3.0	30	10	20	5
AB35W03040135	AB35W03040080	-	3.0	40	10	20	5
AB35W03060135	AB35W03060080	-	3.0	60	10	20	5
AB35W03080135	AB35W03080080	-	3.0	80	10	20	5
AB35W03100135	AB35W03100080	-	3.0	100	10	20	5
AB35W03120135	AB35W03120080	-	3.0	120	10	20	5
AB35W03150135	AB35W03150080	-	3.0	150	10	20	5
AB35W03200135	AB35W03200080	-	3.0	200	10	20	5
AB35W04020135	AB35W04020080	-	4.0	20	10	20	5
AB35W04030135	AB35W04030080	-	4.0	30	10	20	5
AB35W04040135	AB35W04040080	-	4.0	40	10	20	5
AB35W04060135	AB35W04060080	-	4.0	60	10	20	5
AB35W04080135	AB35W04080080	-	4.0	80	10	20	5
AB35W04100135	AB35W04100080	-	4.0	100	10	20	5
AB35W04120135	AB35W04120080	-	4.0	120	10	20	5
AB35W04150135	AB35W04150080	-	4.0	150	10	20	5
AB35W04200135	AB35W04200080	-	4.0	200	10	20	5
AB35W05020135	AB35W05020080	AB35W05020040	5.0	20	10	18	5
AB35W05030135	AB35W05030080	AB35W05030040	5.0	30	10	18	5
AB35W05040135	AB35W05040080	AB35W05040040	5.0	40	10	18	5
AB35W05060135	AB35W05060080	AB35W05060040	5.0	60	10	18	5
AB35W05080135	AB35W05080080	AB35W05080040	5.0	80	10	18	5
AB35W05100135	AB35W05100080	-	5.0	100	10	18	5
AB35W05120135	AB35W05120080	AB35W05120040	5.0	120	10	16	5
AB35W05150135	AB35W05150080	-	5.0	150	10	16	5
AB35W05200135	AB35W05200080	-	5.0	200	10	16	5
AB35W06020135	AB35W06020080	AB35W06020040	6.0	20	8	14	5
AB35W06030135	AB35W06030080	-	6.0	30	8	14	5

ПОКАЗАНИЯ: EverCross™ .035" - дилатационный катетер для ЧТА, доставляемый по проводнику, предназначен для расширения стенозированных участков в бедренной, подвздошно-бедренных, подколенной, коленной и почечной артериях и для лечения обструктивных поражений естественных или искусственных артериовенозных диализных фистул. Устройство также показано при постдилатационном стентировании периферических сосудов.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



EverCross™ - баллонный катетер для ЧТА .035

EverCross™ .035 - баллонный катетер для ЧТА является доставляемым по проводнику, 0,035" баллонным катетером с коническим наконечником для обеспечения гладкого скольжения наконечника при введении проводника. Нейлоновая складка, увеличивающая длину баллона, разработана для облегчения сворачивания баллона, обеспечивая многократное надувание и введение..

EverCross™ .035" дилатационный катетер для ЧТА, доставляемый по проводнику

Каждая система включает в себя: Один Баллонный катетер для ЧТА и одну таблицу со шкалой растяжимости.

Полезная длина штифта (см)			Размер баллона		Номинальное давление (атм)	Номинальное давление разрыва (атм)	Рекомендованный интродьюсер (Фр)
Каталожный номер продукции - 135 см 1 в упаковке	Каталожный номер продукции - 80 см 1 в упаковке	Каталожный номер продукции - 40 см 1 в упаковке	Диаметр (мм)	Длина (мм)			
AB35W06040135	AB35W06040080	AB35W06040040	6.0	40	8	14	5
AB35W06060135	AB35W06060080	-	6.0	60	8	14	5
AB35W06080135	AB35W06080080	AB35W06080040	6.0	80	8	14	5
AB35W06100135	AB35W06100080	-	6.0	100	8	14	5
AB35W06120135	AB35W06120080	AB35W06120040	6.0	120	8	12	5
AB35W06150135	AB35W06150080	-	6.0	150	8	12	5
AB35W06200135	AB35W06200080	-	6.0	200	8	11	6
AB35W07020135	AB35W07020080	AB35W07020040	7.0	20	7	14	5
AB35W07030135	AB35W07030080	-	7.0	30	7	14	5
AB35W07040135	AB35W07040080	AB35W07040040	7.0	40	7	14	5
AB35W07060135	AB35W07060080	AB35W07060040	7.0	60	7	14	6
AB35W07080135	AB35W07080080	-	7.0	80	7	14	6
AB35W07100135	AB35W07100080	-	7.0	100	7	14	6
AB35W07120135	AB35W07120080	-	7.0	120	7	10	6
AB35W07150135	AB35W07150080	-	7.0	150	7	10	6
AB35W07200135	AB35W07200080	-	7.0	200	7	10	6
AB35W08020135	AB35W08020080	AB35W08020040	8.0	20	7	14	6
AB35W08030135	AB35W08030080	-	8.0	30	7	14	6
AB35W08040135	AB35W08040080	AB35W08040040	8.0	40	7	14	6
AB35W08060135	AB35W08060080	AB35W08060040	8.0	60	7	14	6
AB35W08080135	AB35W08080080	-	8.0	80	7	14	6
AB35W09020135	AB35W09020080	-	9.0	20	7	12	6
AB35W09030135	AB35W09030080	-	9.0	30	7	12	6
AB35W09040135	AB35W09040080	-	9.0	40	7	12	6
AB35W09060135	AB35W09060080	-	9.0	60	7	12	6
AB35W09080135	AB35W09080080	-	9.0	80	7	12	6
AB35W10020135	AB35W10020080	-	10.0	20	7	11	6
AB35W10030135	AB35W10030080	-	10.0	30	7	11	6
AB35W10040135	AB35W10040080	-	10.0	40	7	11	6
AB35W10060135	AB35W10060080	-	10.0	60	7	11	7
AB35W12020135	AB35W12020080	-	12.0	20	7	10	7
AB35W12040135	AB35W12040080	-	12.0	40	7	10	7
AB35W12060135	AB35W12060080	-	12.0	60	7	10	7

ПОКАЗАНИЯ: EverCross™ .035" - дилатационный катетер для ЧТА, доставляемый по проводнику, предназначен для расширения стенозированных участков в бедренной, подвздошно-бедренных, подколенной, коленной и почечной артериях и для лечения обструктивных поражений естественных или искусственных артериовенозных диализных фистул. Устройство также показано при постдилатационном стентировании периферических сосудов.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



NanoCross™ - баллонный катетер для ЧТА .014

NanoCross™, следующее поколение 0,014" баллонных катетеров для ЧТА, с коническим наконечником для обеспечения гладкого скольжения наконечника при введении проводника. Процесс свертывания баллона SlimTec™ разработан для формирования наименьшего поперечного профиля 0,014".

NanoCross™ .014" дилатационный катетер для ЧТА, доставляемый по проводнику

Каждая система включает: Один баллонный катетер для ЧТА и один инструмент для свертывания баллона.

Полезная длина штифта (см)		Размер баллона		Длина (мм)	Номинальное давление (атм)	Номинальное давление разрыва (атм)	Рекомендованный интродьюсер (Фр)
Каталожный номер продукции - 90 см 1 в упаковке	Каталожный номер продукции - 150 см 1 в упаковке	Диаметр прокс. (мм)	Длина дист. (мм)				
AB14W015020090	AB14W015020150	1.5		20	10	14	4
AB14W020020090	AB14W020020150	2		20	10	14	4
AB14W020040090	AB14W020040150	2		40	10	14	4
AB14W020080090	AB14W020080150	2		80	10	14	4
AB14W020120090	AB14W020120150	2		120	10	14	4
AB14W020150090	AB14W020150150	2		150	10	14	4
AB14W020210090	AB14W020210150	2	1.5	210	10	14	4
AB14W025020090	AB14W025020150	2.5		20	10	14	4
AB14W025040090	AB14W025040150	2.5		40	10	14	4
AB14W025080090	AB14W025080150	2.5		80	10	14	4
AB14W025120090	AB14W025120150	2.5		120	10	14	4
AB14W025150090	AB14W025150150	2.5		150	10	14	4
AB14W025210090	AB14W025210150	2.5	2	210	10	14	4
AB14W030020090	AB14W030020150	3		20	10	14	4
AB14W030040090	AB14W030040150	3		40	10	14	4
AB14W030080090	AB14W030080150	3		80	10	14	4
AB14W030120090	AB14W030120150	3		120	10	14	4
AB14W030150090	AB14W030150150	3		150	10	14	4
AB14W030210090	AB14W030210150	3	2.5	210	10	14	4
AB14W035020090	AB14W035020150	3.5		20	8	14	4
AB14W035040090	AB14W035040150	3.5		40	8	14	4
AB14W035080090	AB14W035080150	3.5		80	8	14	4
AB14W035120090	AB14W035120150	3.5		120	8	14	4
AB14W035150090	AB14W035150150	3.5		150	8	14	4
AB14W035210090	AB14W035210150	3.5	3	210	8	14	4
AB14W040020090	AB14W040020150	4		20	7	14	4
AB14W040040090	AB14W040040150	4		40	7	14	4
AB14W040080090	AB14W040080150	4		80	7	14	4
AB14W040120090	AB14W040120150	4		120	7	14	4
AB14W040150090	AB14W040150150	4		150	7	14	4
AB14W040210090	AB14W040210150	4	3.5	210	8	14	4

INDICATIONS: The NanoCross™ .014" over-the-wire PTA dilatation catheter is intended to dilate stenoses in the iliac, femoral, ilio-femoral, popliteal, infra-popliteal, renal arteries and for the treatment of obstructive lesions of native or synthetic arteriovenous dialysis fistulae.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



PowerCross™ - баллонный катетер .018

Баллонный катетер PowerCross™ .018" является доставляемым по проводнику 0,018" коаксиальным катетером с полуэластичным баллоном и атравматичным коническим наконечником. PowerCross™ обладает низким профилем, разработан для оптимизации проталкивания и быстрой дефляции.

PowerCross™ .018" дилатационный катетер для ЧТА, доставляемый по проводнику

Каждая система включает: Один баллонный катетер для ЧТА и один инструмент для свертывания баллона

Полезная длина штифта (см)		Размер баллона		Номинальное давление (атм)	Номинальное давление разрыва (атм)	Рекомендованный интродьюсер (Фр)
Каталожный номер продукции - 135 см 1 в упаковке	Каталожный номер продукции - 80 см 1 в упаковке	Диаметр (мм)	Длина (мм)			
AB18W020020150	AB18W020020090	2	20	8	14	4
AB18W020040150	AB18W020040090	2	40	8	14	4
AB18W020100150	AB18W020100090	2	100	8	14	4
AB18W020150150	AB18W020150090	2	150	8	14	4
AB18W020200150	AB18W020200090	2	200	8	14	4
AB18W025020150	AB18W025020090	2.5	20	8	14	4
AB18W025040150	AB18W025040090	2.5	40	8	14	4
AB18W025100150	AB18W025100090	2.5	100	8	14	4
AB18W025150150	AB18W025150090	2.5	150	8	14	4
AB18W025200150	AB18W025200090	2.5	200	8	14	4
AB18W030020150	AB18W030020090	3	20	8	14	4
AB18W030040150	AB18W030040090	3	40	8	14	4
AB18W030060150	AB18W030060090	3	60	8	14	4
AB18W030080150	AB18W030080090	3	80	8	14	4
AB18W030100150	AB18W030100090	3	100	8	14	4
AB18W030120150	AB18W030120090	3	120	8	14	4
AB18W030150150	AB18W030150090	3	150	8	14	4
AB18W030200150	AB18W030200090	3	200	8	14	4
AB18W040020150	AB18W040020090	4	20	8	14	4
AB18W040040150	AB18W040040090	4	40	8	14	4
AB18W040060150	AB18W040060090	4	60	8	14	4
AB18W040080150	AB18W040080090	4	80	8	14	4
AB18W040100150	AB18W040100090	4	100	8	14	4
AB18W040120150	AB18W040120090	4	120	8	14	4
AB18W040150150	AB18W040150090	4	150	8	14	4
AB18W040200150	AB18W040200090	4	200	8	14	4
AB18W050020150	AB18W050020090	5	20	8	14	4
AB18W050040150	AB18W050040090	5	40	8	14	4
AB18W050060150	AB18W050060090	5	60	8	14	5
AB18W050080150	AB18W050080090	5	80	8	14	5
AB18W050100150	AB18W050100090	5	100	8	14	5
AB18W050120150	AB18W050120090	5	120	8	14	5
AB18W050150150	AB18W050150090	5	150	8	14	5
AB18W050200150	AB18W050200090	5	200	8	14	5
AB18W060020150	AB18W060020090	6	20	8	14	4
AB18W060040150	AB18W060040090	6	40	8	14	5
AB18W060060150	AB18W060060090	6	60	8	14	5
AB18W060080150	AB18W060080090	6	80	8	14	5
AB18W060100150	AB18W060100090	6	100	8	14	5
AB18W060120150	AB18W060120090	6	120	8	14	5
AB18W060150150	AB18W060150090	6	150	8	14	5
AB18W060200150	AB18W060200090	6	200	8	14	6

ПОКАЗАНИЯ: PowerCross™ .018" - дилатационный катетер для ЧТА, доставляемый по проводнику, показан для расширения стенозированных участков в бедренной, подвздошно-бедренных, подколенной, коленной и почечной артериях и для лечения обструктивных поражений естественных или искусственных артериовенозных диализных фистул. Устройство также показано при постдилатационном стентировании периферических сосудов.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



RapidCross™ - баллонный катетер для ЧТА .014

RapidCross™ .014 - баллонный катетер для ЧТА 0,014" разработан исключительно для лечения сосудов ниже колена. Каждая деталь, от 0,017" профайла вводимого кончика, до порта для быстрой смены, были тщательно спроектированы, обеспечивая исключительные эксплуатационные характеристики.

RapidCross™ .014" баллонный дилатационный катетер для быстрой смены при ЧТА

Каждая система включает: один баллон для ЧТА, одну шкалу растяжимости баллонов.

Полезная длина штифта (см)		Диаметр баллона (мм)	Длина баллона (мм)	Номинальное давление (атм)	Номинальное давление разрыва (атм)	Рекомендованный интродьюсер (Фр)
Каталожный номер продукции - 135 см 1 в упаковке	Каталожный номер продукции - 80 см 1 в упаковке					
A14BX020020090	A14BX020020170	2.0	20	8	14	4
A14BX020040090	A14BX020040170	2.0	40	8	14	4
A14BX020060090	A14BX020060170	2.0	60	8	14	4
A14BX020080090	A14BX020080170	2.0	80	8	14	4
A14BX020100090	A14BX020100170	2.0	100	8	14	4
A14BX020120090	A14BX020120170	2.0	120	8	14	4
A14BX020150090	A14BX020150170	2.0	150	8	14	4
A14BX020210090	A14BX020210170	2.0 (проксим.) / 1.5 (дистал.)	210	8	14	4
A14BX025020090	A14BX025020170	2.5	20	8	14	4
A14BX025040090	A14BX025040170	2.5	40	8	14	4
A14BX025060090	A14BX025060170	2.5	60	8	14	4
A14BX025080090	A14BX025080170	2.5	80	8	14	4
A14BX025100090	A14BX025100170	2.5	100	8	14	4
A14BX025120090	A14BX025120170	2.5	120	8	14	4
A14BX025150090	A14BX025150170	2.5	150	8	14	4
A14BX025210090	A14BX025210170	2.5 (проксим.) / 2.0 (дистал.)	210	8	14	4
A14BX030020090	A14BX030020170	3	20	8	14	4
A14BX030040090	A14BX030040170	3	40	8	14	4
A14BX030060090	A14BX030060170	3	60	8	14	4
A14BX030080090	A14BX030080170	3	80	8	14	4
A14BX030100090	A14BX030100170	3	100	8	14	4
A14BX030120090	A14BX030120170	3	120	8	14	4
A14BX030150090	A14BX030150170	3	150	8	14	4
A14BX030210090	A14BX030210170	3.0 (проксим.) / 2.5 (дистал.)	210	8	14	4
A14BX035020090	A14BX035020170	3.5	20	8	14	4
A14BX035040090	A14BX035040170	3.5	40	8	14	4
A14BX035060090	A14BX035060170	3.5	60	8	14	4
A14BX035080090	A14BX035080170	3.5	80	8	14	4
A14BX035100090	A14BX035100170	3.5	100	8	14	4
A14BX035120090	A14BX035120170	3.5	120	8	14	4
A14BX035150090	A14BX035150170	3.5	150	8	14	4
A14BX035210090	A14BX035210170	3.5 (проксим.) / 3.0 (дистал.)	210	8	14	4
A14BX040020090	A14BX040020170	4	20	8	14	4
A14BX040040090	A14BX040040170	4	40	8	14	4
A14BX040060090	A14BX040060170	4	60	8	14	4
A14BX040080090	A14BX040080170	4	80	8	14	4
A14BX040100090	A14BX040100170	4	100	8	14	4
A14BX040120090	A14BX040120170	4	120	8	14	4
A14BX040150090	A14BX040150170	4	150	8	14	4
A14BX040210090	A14BX040210170	4.0 (проксим.) / 3.5 (дистал.)	210	8	14	4

INDICATIONS: The RapidCross™ баллонный дилатационный катетер для быстрой смены при ЧТА показан для расширения стенозированных участков в бедренной, подвздошно-бедренных, подколенной, коленной и почечной артериях и для лечения обструктивных поражений естественных или искусственных артериовенозных диализных фистул.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Сопутствующие инструменты



Viance™ - катетер для прохождения через окклюзию

Viance™ - катетер для прохождения через окклюзию является прецизионным инструментом предназначенным для быстрой и безопасной доставки проводника через истинный просвет сосуда, и обеспечивает контроль прохождения через окклюзионное поражение в любой момент времени. Обеспечивая эффективные передовые возможности для лечения хронической тотальной окклюзии, катетер Viance™ дает возможность применять проактивную технику для прохождения места полной окклюзии через истинный просвет.

Viance™ - катетер для прохождения через окклюзию

Каталожный номер продукции	Описание	Рабочая длина (см)	Совместимость с проводником (дюймы)	Поперечный профиль (макс. дюймы)	Совместимость с интродьюсером
VNC-FX-150	Flexible	150	0.014	0.038	5 Ф
VNC-SD-150	Standard	150	0.014	0.038	5 Ф

ПОКАЗАНИЯ: Катетер для прохождения через окклюзию Viance™ используется для доступа к различным областям периферической сосудистой системы вместе с проводником.



Enteer™ - система re-entry

Re-entry система Enteer™ R, состоящая из катетера и проводника, дает возможность интуитивного управления для надежного наведения на истинный просвет через субинтимальный канал выше или ниже колена. Система не требует использования капитального оборудования. Система разработана таким образом, что является как бы точным продолжением вашей собственной экспертной руки.

Enteer™ - re-entry катетеры

Каталожный номер продукции	Размер баллона (Ш x В x Д мм)	Рабочая длина (см)	Совместимость с проводником (дюймы)	Поперечный профиль (макс. дюймы)	Совместимость с интродьюсером
ENB-375-20-135	ATK	3.75 x 1.5 x 20	≤0.018	0.066	5 Ф
ENB-275-20-150	BTK	2.75 x 1.0 x 20	≤0.018	0.066	5 Ф

ПОКАЗАНИЯ: Re-entry катетер Enteer™ Enteer™ предназначен для ориентирования, направления, контроля и поддержки проводника для достижения выбранной области периферической сосудистой системы.

Проводник Enteer™

Каталожный номер продукции	Описание	Диаметр (дюймы)	Длина (см)	Длина кончика (мм)
ENW-FX-014-300	Flexible	0.014	300	1.5
ENW-SD-014-300	Standard	0.014	300	1.5
ENW-SF-014-300	Stiff	0.014	300	2.5

ПОКАЗАНИЯ: Проводник Enteer™ способствует установке дилатационного катетера или других внутрисосудистых устройств при чрезкожной транслюминальной ангиопластике. Проводник Enteer™ не предназначен для использования на кровеносных сосудах головного мозга.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



TrailBlazer™ - поддерживающий катетер

Поддерживающий катетер TrailBlazer™ является однопросветным, доставляемым по проводнику поддерживающим катетером с низким профилем и коническим наконечником. Три платино/иридиевых маркера встроены между двумя слоями этого бесшовного катетера. TrailBlazer™ увеличивает способность проталкивания через плотный стеноз или окклюзию.

TrailBlazer™ - поддерживающий катетер

Каждая упаковка содержит 5 катетеров в индивидуальных стерильных пакетах

Каталожный номер продукции (5 в упаковке)	Совместимость с проводником (дюймы)	Полезная длина катетера (см)	Расстояние между рентгеноконтрастными метками (мм)	Мин. размер проводникового катетера (Фр)	Минимальный размер интродьюсера (Фр)
SC-035-065	0.035	65	50	6	5
SC-035-090	0.035	90	50	6	5
SC-035-135	0.035	135	50	6	5
SC-035-150	0.035	150	50	6	5
SC-018-090	0.018	90	15	5	4
SC-018-135	0.018	135	15	5	4
SC-018-150	0.018	150	15	5	4
SC-014-135	0.014	135	15	5	4
SC-014-150	0.014	150	15	5	4

ПОКАЗАНИЯ: The TrailBlazer™ - поддерживающий катетер для чрезкожного введения, одноканальный, разработан для использования на периферических сосудах. TrailBlazer™ TrailBlazer™ предназначен для направления и поддержки проводника при введении в сосуды, способствует смене проводника и обеспечивает доступ для доставки солевых растворов или диагностических контрастных веществ.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Nitrex™ - проводник

Проводники Nitrex™ имеют твердую нитиноловую сердцевину, обеспечивающую исключительную устойчивость к загибам и момент вращения 1:1. Все модели имеют силиконовое покрытие, золото-вольфрамовый кончик, повышающий рентгеноконтрастность, и различные размеры и углы изгиба.

Nitrex™ - проводник

Каждая упаковка содержит: Три проводника в кольцевой муфте. Торкдевайсы совместимы с проводниками размерами 0,014 и 0,018.

Каталожный номер продукции (3 в упаковке)	Диаметр (дюйм)	Длина (см)	Тип кончика	Длина кончика (см)	Форма кончика	Угол кончика
.014"						
N140801	0.014	80	средний	5	Изогнутый	15°
N141802	0.014	180	средний	5	Изогнутый	15°
N143001	0.014	300	средний	5	Изогнутый	15°
.018"						
N180601	0.018	60	средний	5	Прямой	0
N180603	0.018	60	средний	7	Прямой	0
N180801	0.018	80	стандартный	2	Прямой	0
N180802	0.018	80	средний	5	Изогнутый	15°
N181804	0.018	180	стандартный	2	Прямой	0
N181805	0.018	180	средний	5	Изогнутый	15°
N181806	0.018	180	гибкий	20	Изогнутый	15°
N183001	0.018	300	стандартный	2	Прямой	0
N183002	0.018	300	средний	5	Изогнутый	15°
.025"						
N251801	0.025	180	средний	8	Изогнутый	15°
N251802	0.025	180	стандартный	2	Straight	0
N252601	0.025	260	средний	8	Изогнутый	15°
.035" ГИБКИЙ ШТИФТ						
N351451	0.035	145	средний	15	Прямой	0
N351452	0.035	145	средний	15	Изогнутый	45°
N351803	0.035	180	средний	15	Прямой	0
N352601	0.035	260	средний	15	Изогнутый	45°
N354001	0.035	400	средний	15	Прямой	0
.035" ЖЕСТКИЙ ШТИФТ						
N350801	0.035	80	средний	9	Прямой	0
N351453	0.035	145	гибкий	14	Изогнутый	45°
N351455	0.035	145	гибкий	14	Прямой	0
N351454	0.035	145	средний	9	Прямой	0
N351804	0.035	180	средний	9	Прямой	0
N351805	0.035	180	стандартный	4	Изогнутый	45°
N352602	0.035	260	гибкий	14	Прямой	0
N352604	0.035	260	средний	9	Прямой	0
N352603	0.035	260	стандартный	4	Изогнутый	45°
N353001	0.035	300	средний	9	Прямой	0
N354002	0.035	400	средний	9	Прямой	0

Номинальные технические характеристики

ПОКАЗАНИЯ: Проводники Nitrex™ с диаметром 0,014 (0,36 мм) и 0,018 (0,46 мм) предназначены для использования в периферических и коронарных сосудах. Проводники Nitrex™ с диаметром 0,025" (0,64 мм) и 0,035" (0,89 мм) предназначены для использования в периферических сосудах.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 5,664,580; 5,067,489. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.

Babywire™ - нитиноловый проводник с двумя кончиками

Нитиноловый проводник с двумя кончиками Babywire™ облегчает установку внутривенного катетера и способствует осуществлению обмена между малыми артериальными/венозными сосудами.

Babywire™ - проводник

Упаковка содержит: 10 проводников

Каталожный номер продукции (10 в уп.)	Диаметр (дюймы)	Длина (см)
BW1200	0.012	18
BW1201	0.012	50

Номинальные технические характеристики

ПОКАЗАНИЯ: Проводники Babywire™ показаны в качестве ассистирующих при установке первого катетера и/или для изменения анатомии малых сосудов.

AqWire™ - проводник

Проводник AqWire™ сочетает исключительную гибкость гидрофильного покрытия с прочностью и устойчивостью к загибам твердой нитиноловой сердцевины.

Упаковка содержит: 3 гидрофильных проводника

Каталожный номер продукции (3 в упаковке)	Диаметр (дюймы)	Длина (см)	Тип основы	Угол кончика
.018"				
A181501	0.018	150	Стандартный	0
A181502	0.018	150	Стандартный	45°
A181801	0.018	180	Стандартный	0
A181802	0.018	180	Стандартный	45°
A182601	0.018	260	Стандартный	0
A182602	0.018	260	Стандартный	45°
.035" СТАНДАРТНЫЙ				
A351501	0.035	150	Стандартный	0
A351502	0.035	150	Стандартный	45°
A351801	0.035	180	Стандартный	0
A351802	0.035	180	Стандартный	45°
A352601	0.035	260	Стандартный	0
A352602	0.035	260	Стандартный	45°
.035" ЖЕСТКИЙ				
A351503	0.035	150	Жесткий	0
A351504	0.035	150	Жесткий	45°
A351803	0.035	180	Жесткий	0
A351804	0.035	180	Жесткий	45°
A352603	0.035	260	Жесткий	0
A352604	0.035	260	Жесткий	45°

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Система проводника Wholey™

Система проводника Wholey™ обеспечивает превосходную вращаемость и скольжение, дающие интервенционному хирургу возможность уверенно использовать его в различных ситуациях.

Проводник Wholey™

Каждая упаковка содержит 2 проводника с гидрофильным покрытием

Каталожный номер продукции	Описание	Жесткость поперечного сечения	Тип кончика	Размер		Количество
				Наружный диаметр (дюймы)	Длина (мм)	
WWFS35145	Гибкий прямой кончик, совместимое растяжение	Гибкий	STR / формируемого типа	0.035	145	3 в упаковке
WWFS35175	Гибкий прямой кончик, совместимое растяжение	Гибкий	STR / формируемого типа	0.035	175	3 в упаковке
WWFS35260	Гибкий прямой кончик, изменяемая длина	Гибкий	STR / формируемого типа	0.035	260	3 в упаковке
WWFS35300	Гибкий прямой кончик, изменяемая длина	Гибкий	STR / формируемого типа	0.035	300	3 в упаковке
WWIJ35145	Промежуточно изменяемый J-тип, совместимое растяжение	Средняя жесткость	MOD J / формируемого типа	0.035	145	3 в упаковке
WWIJ35175	Промежуточно изменяемый J-тип, совместимое растяжение	Средняя жесткость	MOD J / формируемого типа	0.035	175	3 в упаковке
WWIJ35260	Промежуточно изменяемый J-тип, изменяемая длина	Средняя жесткость	MOD J / формируемого типа	0.035	260	3 в упаковке
WWIJ35300	Промежуточно изменяемый J-тип, изменяемая длина	Средняя жесткость	MOD J / формируемого типа	0.035	300	3 в упаковке
WWSS35145	Стандартный прямой кончик, совместимое растяжение	Стандартная жесткость	STR / формируемого типа	0.035	145	3 в упаковке
WWSS35175	Стандартный прямой кончик, совместимое растяжение	Стандартная жесткость	STR / формируемого типа	0.035	175	3 в упаковке
WWSS35260	Стандартный прямой кончик, изменяемая длина	Стандартная жесткость	STR / формируемого типа	0.035	260	3 в упаковке
WWSS35300	Стандартный прямой кончик, изменяемая длина	Стандартная жесткость	STR / формируемого типа	0.035	300	3 в упаковке
WWES35001	Система растяжения	Стандартная жесткость	STR / формируемого типа	0.035	155	3 в упаковке

ПОКАЗАНИЯ: Система проводника Wholey™ способствует введению и смене интервенционных устройств во время диагностических или лечебных интервенционных вмешательств. Проводник можно вращать для облегчения навигации по извилистым артериям и/или для избегания нежелательных боковых ответвлений.

Торкдевайс Kendall™

В каждой упаковке содержится 10 торкдевайсов (ключ с ограничителем крутящего момента).

Каталожный номер продукции	Описание	Размер		Количество
		Наружный диаметр (дюймы)	Длина (мм)	
WWTD35001	Торкдевайс	0.025 - 0.038 дюйма		10 в упаковке

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Wholey™ является торговой маркой Dr. Mark H. Wholey, используется по лицензии. ©2012 Covidien.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Ловушки GooseNeck™

Ловушки и микроловушки (для использования в сосудах малого диаметра) Amplatz GooseNeck™ разработаны для прецизионных манипуляций и эвакуации, имеют чрезвычайно рентгеноконтрастные петли с углом изгиба 90° к штифту. Ловушки имеют нитиноловый штифт, препятствующий изломам и загибам, и вольфрамовую петлю с золотым покрытием для отчетливой визуализации.

Наборы ловушек Amplatz GooseNeck™

Каждый набор содержит одну ловушку, один катетер для ловушки, один интродьюсер и один торкдевайс

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Диаметр петли (мм)	Диаметр ловушки (см)	Размер катетера (Фр)	Длина катетера (см)
GN500	5	120	4	102
GN1000	10	120	4	102
GN1001	10	65	4	48
GN1500	15	120	6	102
GN2000	20	120	6	102
GN2501	25	65	6	48
GN2500	25	120	6	102
GN3000	30	120	6	102
GN3500	35	120	6	102

ПОКАЗАНИЯ: Ловушка Amplatz GooseNeck™ GooseNeck™ предназначена для использования в сердечно-сосудистой системе или полых внутренних органах для удаления или манипуляций с инородными телами. Манипуляционные вмешательства включают катетеризацию вен, удаление фибриновых отложений с оболочек, ассистенцию при формировании центрального венозного доступа.

Наборы микроловушек Amplatz GooseNeck™

Каждый набор содержит одну ловушку, один катетер для ловушки, один интродьюсер и один торкдевайс

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Диаметр петли (мм)	Диаметр ловушки (см)	Размер катетера (Фр)	Длина катетера (см)
SK200	2	175	2.3-3	150
SK201	2	200	2.3-3	175
SK400	4	175	2.3-3	150
SK401	4	200	2.3-3	175
SK700	7	175	2.3-3	150
SK701	7	200	2.3-3	175

ПОКАЗАНИЯ: Ловушка Amplatz GooseNeck™ показана для удаления и манипуляций с атравматическими инородными телами в коронарных или периферических артериях сердечно-сосудистой системы и при экстракраниальных локализациях.

Наборы ловушек Amplatz GooseNeck™

Каждый набор содержит одну ловушку, один катетер

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Наружный диаметр катетера (Фр)	Длина катетера (см)
MC4000	4	102
MC4001	4	48
MC6000	6	102
MC6001	6	48

APC коды: C1773

Номинальные технические характеристики

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Клапанные инфузионные катетеры

Линейка клапанных инфузионных катетеров Cragg-McNamara™ представляет собой однопросветные инфузионные катетеры с клапаном на кончике, который обеспечивают возможность проведения инфузии без использования проводника с окклюдирующим наконечником.

Клапанные инфузионные катетеры Cragg-McNamara™

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Диаметр (Фр)	Рабочая длина (см)	Инфузионная длина (см)	Рекомендуемый проводник (дюймы)
41032-01	4	40	10	0.035
41033-01	4	40	20	0.035
41034-01	4	65	5	0.035
41035-01	4	65	10	0.035
41036-01	4	65	20	0.035
41037-01	4	100	5	0.035
41038-01	4	100	10	0.035
41039-01	4	100	20	0.035
41040-01	4	135	5	0.035
41041-01	4	135	10	0.035
41042-01	4	40	20	0.035
41043-01	5	40	5	0.038
41044-01	5	40	10	0.038
41045-01	5	65	20	0.038
41046-01	5	65	5	0.038
41047-01	5	65	10	0.038
41048-01	5	100	20	0.038
41049-01	5	100	5	0.038
41050-01	5	100	10	0.038
41051-01	5	100	20	0.038
41052-01	5	100	30	0.038
41053-01	5	100	40	0.038
41054-01	5	135	50	0.038
41055-01	5	135	5	0.038
41056-01	5	135	10	0.038
41057-01	5	135	20	0.038
41058-01	5	135	30	0.038
41059-01	5	135	40	0.038
41060-01	5	135	50	0.038

ПОКАЗАНИЯ: Инфузионные катетеры Cragg-McNamara™ показаны при контролируемом селективном введении фармакологических средств или рентгеноконтрастных веществ в общий кровоток.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Периферические инфузионные катетеры

Инфузионные катетеры MicroMewi™ с боковыми отверстиями имеют платиновые рентгеноконтрастные маркеры, обеспечивающие рентгеноконтрастную визуализацию для прецизионной установки катетера. Гибкая и визуализируемая часть катетера позволяет проводить его через извитые сосуды.

Инфузионные катетеры MicroMewi™ с боковыми отверстиями

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Диаметр (Фр)	Рабочая длина (см)	Инфузионная длина (см)	Рекомендуемый проводник (дюймы)
41063-01	2.9	150	5	0.018
41064-01	2.9	150	10	0.018
41066-01	2.9	180	5	0.018
41067-01	2.9	180	10	0.018

ПОКАЗАНИЯ: Инфузионные катетеры MicroMewi™ с боковыми отверстиями используются при контролируемом селективном введении фармакологических средств или рентгеноконтрастных веществ в общий кровоток.



Инфузионные проводники

Инфузионные проводники ProStream™ с боковыми отверстиями представляют собой конструкцию из сердечника, обмотки из нержавеющей стали и тефлонового покрытия внешнего слоя. Имеется широкий выбор проводников с различной протяженностью части с инфузионными отверстиями. Инфузионные проводники ProStream™ с боковыми отверстиями могут использоваться соотсно через инфузионный катетер 5 Ф.

Инфузионные проводники ProStream™ с боковыми отверстиями

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Рабочая длина (см)	Инфузионная длина (см)	Рекомендуемый проводник (дюймы)
41272-01	145	6	0.035
41273-01	145	9	0.035
41273-01	145	12	0.035
41276-01	175	6	0.035
41277-01	175	9	0.035
41278-01	175	12	0.035

ПОКАЗАНИЯ: Инфузионные проводники ProStream™ с боковыми отверстиями используются при контролируемом селективном введении фармакологических средств или рентгеноконтрастных веществ в общий кровоток.



Y-коннекторы

Y-коннекторы BigEasy™ и Sequel

Ротационные Y-коннекторы совместимы с устройствами от 0,12" до 0,123" (9 Ф).

Y-коннекторы Big Easy™: -позиционный регулируемый клапан. Y-коннекторы Sequel: 3-позиционный регулируемый клапан.

Поставляются по 5 штук в упаковке.

Big Easy	Sequel
MVA100	MVA200

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Профилактика от эмболии



Устройства для профилактики эмболии

Устройство для профилактики эмболии SpiderFX™ состоит из нитинолового сетчатого фильтра, прикрепленного к проводнику 0,014" из нержавеющей стали.

Система SpiderFX™

Система SpiderFX™ является единственной системой для профилактики эмболии, которая совместима с любым 0,014" или 0,018" проводником, предпочтительно способным проходить через наиболее сложные участки поражения. Устройство обладает превосходной визуализацией благодаря нитиноловому каркасу с золото/вольфрамовыми маркерами. Широкий ассортимент продукции дает возможность использования устройства в сосудах диаметром от 2 до 7 мм. Система SpiderFX™ совместима с направляющим катетером/интродьюссером с минимальным внутренним диаметром 0,066" (как правило, направляющий катетер 6 Ф или 5 Ф длинный интродьюссер для доступа). Проверьте информацию производителя катетера для сопоставления размеров.

Каталожный номер продукции (1 в упаковке)	Захватывающий проводник			Поперечное сечение катетера доставки (Фр)	Диаметр катетра для удаления (Фр)	Мин. внутренний диаметр проводникового катетера (дюймы)
	Размер фильтра (мм)	Длина проводника RX / OTW (см)	Диаметр проводника (дюйм / мм)			
SPD2-030-190	3.0	190	0.014 / 0.36	3.2	4.2	0.066
SPD2-030-320	3.0	320 / 190	0.014 / 0.36	3.2	4.2	0.066
SPD2-040-190	4.0	190	0.014 / 0.36	3.2	4.2	0.066
SPD2-040-320	4.0	320 / 190	0.014 / 0.36	3.2	4.2	0.066
SPD2-050-190	5.0	190	0.014 / 0.36	3.2	4.2	0.066
SPD2-050-320	5.0	320 / 190	0.014 / 0.36	3.2	4.2	0.066
SPD2-060-190	6.0	190	0.014 / 0.36	3.2	4.2	0.066
SPD2-060-320	6.0	320 / 190	0.014 / 0.36	3.2	4.2	0.066
SPD2-070-190	7.0	190	0.014 / 0.36	3.2	4.2	0.066
SPD2-070-320	7.0	320 / 190	0.014 / 0.36	3.2	4.2	0.066

Номинальные технические характеристики

Длина катетера 135 см / поперечное сечение 0,078" / совместим с 6 Ф / совместим с проводником 0,014"

ПОКАЗАНИЯ: Устройство для профилактики эмболии SpiderFX™ обеспечивает профилактику дистальной эмболии при операциях на сосудистой системе, включая периферические, коронарные и каротидные вмешательства.

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Права защищены одним или несколькими из следующих патентов: US Patent 6,843,798, 6,740,061; 6,712,835; 6,325,815. В других странах заявки на патент поданы.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Системы для эмболизации периферических сосудов



Система для жидкостной эмболизации Onyx™

Система для жидкостной эмболизации Onyx™

Система для жидкостной эмболизации Onyx™ является сополимером этилен-винилового спирта (EVOH), обеспечивает полную окклюзию при контролируемой процедуре эмболизации, позволяя достичь положительного клинического результата при широком спектре показаний к использованию.

Каталожный номер продукции	Композиционное соединение Onyx™
105-7200-060	Onyx 18 Периферический
105-7200-080	Onyx 34 Периферический

ПОКАЗАНИЯ: Эмболизация поражений периферических сосудов и сосудов головного мозга, включая АВМ и гиперваскулярные опухоли.

Миксер для системы жидкостной эмболизации Onyx™

Миксер (шейкер) для системы жидкостной эмболизации Onyx™ поставляется по 1 штуке в упаковке. Миксер имеет четыре углубления, для одновременной подготовки флаконов Onyx™.

Каталожный номер продукции	Электрическое напряжение
103-1205-002	240

ПОКАЗАНИЯ: Для смешивания суспензии тантала в ONYX™ tOnyx™ в целях обеспечения лучшей визуализации при использовании.

Адаптер Onyx™ для соединения шприца с катетером

Устройство является адаптером шприцевого катетера Onyx™ и DMSO совместимого адаптера, используемого для соединения 1 мл шприца Covidien и микрокатетеров 1,5 Ф UltraFlow™ / 1,5 Ф Marathon™ и Apollo™ при эмболизации Onyx™.

Каталожный номер продукции (1 в уп.)	Емкость (мл)	Шприцов в упаковке
103-1207	1	20

ПОКАЗАНИЯ: Проксимальный конец адаптера имеет стандартный разъем Люера типа «мама» для соединения со шприцом. Дистальный конец совместим с разъемом с разъемом микрокатетеров 1,5 Ф UltraFlow™ / 1,5 Ф Marathon™ и Apollo™

Инъекционный шприц Luer-Lock 1 мл

Каталожный номер продукции (1 в уп.)	Емкость (мл)	Шприцов в упаковке
103-1203	1	10

ПОКАЗАНИЯ: Инъекционный шприц Luer-Lock предназначен для введения жидкости.

Рекомендованные системы доступа

- Микрокатетер UltraFlow™ HPC: см. подробную информацию на стр. 21
- Микрокатетер Marathon™: см. подробную информацию на стр. 21
- Микрокатетер Apollo™ Onyx™: см. подробную информацию на стр. 21
- Усиленный микрокатетер Echelon™: см. подробную информацию на стр. 22
- Усиленный микрокатетер Rebar™: см. подробную информацию на стр. 23
- Окклюзионные баллонные системы HyperForm™ и HyperGlide™: см. подробную информацию на стр. 26

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.



Система отсоединяемых спиралей Concerto™

Система отсоединяемых спиралей Concerto™ – это устойчивые к растяжению, отсоединяемые спирали, которые могут быть легко репозиционированы перед отсоединением и используют технологию микрофиламентной обмотки, которая называется LatticeFX™.

Отсоединяемые спирали Concerto™

Каталожный номер продукта (1 в упаковке)	Описание	Диаметр (мм)	Длина (мм)	Мин. диаметр совместимого катетера (дюймы)
NV-2-4-Helix	Concerto Nylon Helical	2	4	0.0165
NV-2-6-Helix	Concerto Nylon Helical	2	6	0.0165
NV-2-8-Helix	Concerto Nylon Helical	2	8	0.0165
NV-3-4-Helix	Concerto Nylon Helical	3	4	0.0165
NV-3-8-Helix	Concerto Nylon Helical	3	8	0.0165
NV-4-8-Helix	Concerto Nylon Helical	4	8	0.0165
NV-4-10-Helix	Concerto Nylon Helical	4	10	0.0165
NV-5-15-Helix	Concerto Nylon Helical	5	15	0.021
NV-5-20-Helix	Concerto Nylon Helical	5	20	0.021
NV-6-20-Helix	Concerto Nylon Helical	6	20	0.021
NV-7-30-Helix	Concerto Nylon Helical	7	30	0.021
NV-8-30-Helix	Concerto Nylon Helical	8	30	0.021
NV-9-30-Helix	Concerto Nylon Helical	9	30	0.021
NV-10-30-Helix	Concerto Nylon Helical	10	30	0.021
PV-12-30-Helix	Concerto PGLA Helical	12	30	0.021
PV-14-30-Helix	Concerto PGLA Helical	14	30	0.021
PV-16-40-Helix	Concerto PGLA Helical	16	40	0.021
PV-18-40-Helix	Concerto PGLA Helical	18	40	0.021
PV-20-50-Helix	Concerto PGLA Helical	20	50	0.021

ПОКАЗАНИЯ: Система отсоединяемых спиралей Concerto™ используется для эмболизации артериальных или венозных периферических сосудов.

Мгновенный отделитель спиралей I.D.

На одну процедуру требуется один отделитель.

Каталожный номер продукта	Количество в упаковке
ID-1-5	5

Рекомендованные системы доступа:

- Усиленный микрокатетер Rebar™: см. подробную информацию на стр. 23

Показания, противопоказания, предупреждения и инструкции по использованию указаны в документации каждой упаковки товара. Concerto является торговой маркой Covidien.

Наличие продукции на складе и технические характеристики могут быть изменены. Обратитесь к представителю Компании Covidien.





Indications, contraindications, warnings and instructions for use can be found in the product labeling supplied with each device.
All claims and descriptions are for CE regulated countries. Availability of these products may vary in countries outside EU.
COVIDIEN, COVIDIEN с логотипом и логотип Ковидиен, и *positive results for life* являются зарегистрированными торговыми марками Covidien AG.
™ Торговая марка Ковидиен. ™ * Другие бренды являются торговыми марками их владельцев © 2013 Covidien.
MCVT_07_2013_EP13VV_0189_A_EU

ИМПОРТЕР ПРОДУКЦИИ
КОРПОРАЦИИ «КОВИДИЕН» В РОССИИ
ООО «КОВИДИЕН ЕВРАЗИЯ»

115054, МОСКВА,
УЛ. ДУВИНИНСКАЯ,
Д. 53, СТР. 5

+7 (495) 933 64 69 [Т]
+7 (495) 933 64 68 [Ф]

RUS@COVIDIEN.COM
WWW.COVIDIEN.RU