

AMPLIAR FRONTEIRASS

A Terumo Interventional Systems **se compromete com o seu sucesso** com soluções procedurais inovadoras e suporte permanente para os seus casos mais complexos.

Buscamos incansavelmente novas maneiras de ajudá-lo na aplicação de soluções eficazes e na obtenção dos **melhores resultados para os pacientes**.



A VANTAGEM INTERNA PARA UMA BEM SUCEDIDA

Bioabsorvível

- A âncora de fechamento ativo do Angio-Seal lhe oferece a vantagem interna. A âncora cria uma vedação mecânica de dentro para fora - veja como:
- A âncora mantém o local adequado para um posicionamento seguro da vedação e do colágeno:¹⁻³

99.7% de sucesso na implantação¹

97.8% hemóstase por dispositivo¹

A âncora e a vedação são bioabsorvidas:

- A fibrina reveste a âncora em poucas horas e essa fica totalmente encapsulada em 7-14 dias⁴
- A âncora começa a se hidratar e amolece 24-36 horas após a implantação⁵
 - A âncora é 95% absorvida em 42 dias⁶
 - Todos os componentes são absorvidos dentro de 60-90 dias⁷
- O fluxo arterial não é comprometido, e sem nenhuma evidênciade cicatriz ou inflamação crônica^{6,8}

Segurança Dupla

 A âncora + colágeno bioabsorvíveis do Angio-Seal oferecem segurança dupla, garantindo o seu posicionamento e fixação corretos.¹⁻³

• Âncora Bioabsorvível

Desenvolvida para se ajustar perfeitamente à parede arterial, deixando o fluxo sanguíneo inalterado e sem estenose residual.⁶

· Colágeno Bioabsorvível

Desenvolvido para se adequar à arteriotomia para um fechamento seguro.

Sutura Bioabsorvível

Une a âncora e o colágeno, oferecendo uma vedação segura.

INFORMAÇÕES PARA PEDIDOS

ANGIO-SEAL™ VIP		
CÓDIGO DO PRODUTO	TAMANHO	DIÂMETRO DO FIO GUIA (POL)
610130	6 Fr	0,035
610131	8 Fr	0,038
ANGIO-SEAL™ EVOLUTION™		
CÓDIGO DO PRODUTO	TAMANHO	DIÂMETRO DO FIO GUIA (POL)
C610134	6 Fr	0,035
C610135	8 Fr	0,038
ANGIO-SEAL™ STS PLUS		
CÓDIGO DO PRODUTO	TAMANHO	DIÂMETRO DO FIO GUIA (POL)
610119	6 Fr	0,035
610121	8 Fr	0,038

Conteúdo: Dispositivo de Fechamento Vascular, Introdutor, Localizador para Arteriotomia e Fio Guia de 70 cm com Alinhador "J" (10 unidades por caixa)

Registro ANVISA

Angio-Seal™

80012280000

TERUMO Medical do Brasil

Pça General Gentil Falcão, 108 - cj 91/92 Cidade Monções - São Paulo - SP - Brasil - CEP 04571-150 **terumo.com.br** | terumo.com | terumo@terumo.com.br

Indicações

A família de produtos de Dispositivo de Fechamento Vascular Angio-Seal, incluindo as plataformas STS Plus, VIP e Evolution, é indicada para uso no fechamento e redução do tempo para a hemóstase do local de punção arterial femoral em pacientes submetidos aos procedimentos de angiografia diagnóstica ou procedimentos intervencionais utilizando um introdutor procedural de no máximo 8 Fr para o dispositivo Angio-Seal de 8 Fr e um introdutor procedural de no máximo 6 Fr para o dispositivo Angio-Seal de 6 Fr. Os dispositivos das plataformas Angio-Seal STS Plus, VIP e Evolution também são indicados para uso para permitir que os pacientes submetidos à angiografia diagnóstico voltem a se movimentar com segurança o mais rápido possível após a remoção do introdutor e a implantação do dispositivo, assim como para permitir que os pacientes submetidos a procedimentos intervencionais voltem a se movimentar com segurança após a remoção do introdutor e a implantação do dispositivo.

Informações Importantes sobre Segurança

Os possíveis eventos adversos dos dispositivos de fechamento vascular incluem, mas não se limitam a:sangramento ou hematoma, fístula ou pseudoaneurisma AV, infecção, reação alérgica, reação de corpo estranho, inflamação ou edema. Este dispositivo deve ser utilizado somente por um médico licenciado (ou outro profissional de saúde autorizado por ou sob a orientação de tal médico) portando as instruções adequadas no uso do dispositivo, p.ex., participação em um programa de orientação do médico do Angio-Seal ou equivalente.



