

ACIST Pro™

Système de diagnostic

VeraPro™

Consommables du système ACIST Pro™

Conçus pour simplifier l'installation, optimiser l'utilisation du produit de contraste et offrir un contrôle et une régularité accrus lors de son administration.



Kit de seringue multi-usage

Seringue avec perforateur de produit de contraste, tubulure de produit de contraste et clamp coulissant.

S100 : Pour les produits de contraste d'une viscosité comprise entre 4,6 et 26,6 cP

S100 LV : Pour les produits de contraste d'une viscosité comprise entre 1,0 et 15,0 cP

Peut être utilisée pour un maximum de 5 cas consécutifs



Kit de collecteur automatique et transducteur

Collecteur automatique avec ports de sérum physiologique et de produit de contraste, cartouche de transducteur de pression, perforateur et tubulure de sérum physiologique, poche de rinçage.

À usage unique seulement



Kit de commande manuelle AngioTouch® (HiFi)

Commande manuelle, tubulure de 165 cm résistant à la pression avec RFID, robinet d'arrêt à 3 voies résistant à la pression. Conçu pour favoriser des formes d'onde de pression haute fidélité.

À usage unique seulement



Kit de commande manuelle AngioTouch® (FLX)

Commande manuelle, tubulure de 165 cm résistant à la pression avec RFID, robinet d'arrêt à 3 voies résistant à la pression. Conçu pour la flexibilité.

À usage unique seulement



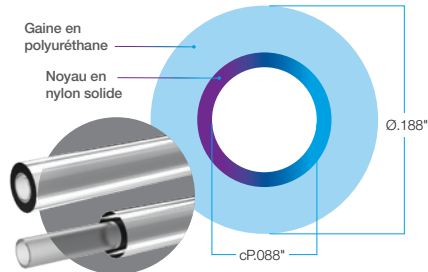
Le circuit patient VeraPro™ est équipé d'une technologie de détection intelligente, conçue pour optimiser les performances du système et simplifier le montage.



Les consommables **ACIST Pro™** sont disponibles en version HiFi et FLX. Fabriqués à partir du même matériau de base (polyuréthane et nylon), leurs différences permettent aux utilisateurs de choisir la flexibilité et les préférences en matière de signal hémodynamique.

HiFi

Composant de renforcement :
Noyau en nylon solide



Destiné à améliorer les **formes d'onde hémodynamiques**

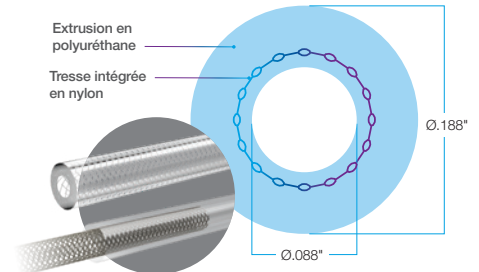
Raccords Luer : Raccords Luer rotatifs (destinés à minimiser la torsion et à faciliter la prise en main du cathéter)

La conception des tubulures offre une interface **homogène pour la détection de l'air**

Durée de conservation : 24 mois

FLX

Composant de renforcement :
Tresse en nylon tissé



Destinée à assurer la **flexibilité/facilité d'utilisation**

Raccords Luer : Raccords Luer rotatifs (destinés à minimiser la torsion et à faciliter la prise en main du cathéter)

La conception des tubulures offre une interface **homogène pour la détection de l'air**

Durée de conservation : 18 mois

Nom du produit	Description	Qté/boîte
VeraPro S100	Seringue à usages multiples	10
VeraPro S100 LV	Seringue à usages multiples à faible viscosité	10
VeraPro AngioTouch HiFi 165	Kit de commande manuelle AngioTouch HiFi VeraPro AMT VeraPro AngioTouch® HiFi 165	10
VeraPro AngioTouch FLX 165	Kit de commande manuelle AngioTouch FLX VeraPro AMT 10 VeraPro AngioTouch® FLX 165	10
VeraPro AMT	Kit de collecteur automatique et transducteur	10



Consulter le mode d'emploi pour les indications complètes et les consignes de sécurité.

Informations importantes sur la sécurité : Le système de diagnostic ACIST Pro™ est conçu pour être utilisé par un médecin afin d'injecter un produit de contraste et du sérum physiologique lors d'une angiographie. Il doit être utilisé en association avec un système d'imagerie radiographique, une surveillance de la pression artérielle et un électrocardiogramme. De plus, un équipement standard pour la réanimation cardio-pulmonaire et des médicaments pour le traitement des réactions médicamenteuses induites par les produits de contraste doivent être disponibles. Le système ACIST Pro doit être utilisé par un médecin formé à l'angiographie et au fonctionnement de cet appareil, ou sous sa supervision immédiate et directe. Pour une sécurité maximale, utilisez exclusivement le matériel fourni par ACIST Medical Systems avec le système ACIST Pro. Veuillez vous reporter au mode d'emploi pour d'autres informations de sécurité importantes. La contamination des kits destinés aux patients ou du septum du conteneur de produit de contraste présente un risque de blessure grave pour les patients en raison d'une infection. En cas de suspicion de contamination, remplacez l'article concerné.

Une embolie gazeuse peut provoquer une lésion, voire le décès du patient. **L'opérateur doit faire preuve de prudence et suivre une procédure définie conforme au mode d'emploi de l'ACIST Pro ; cela est essentiel pour éviter d'injecter de l'air et de provoquer une embolie.** Avant l'injection, éliminez intégralement l'air présent dans le kit patient et le cathéter d'angiographie. **Il est nécessaire de se référer aux Instructions d'utilisation de l'ACIST Pro pour consulter toutes les informations de sécurité importantes concernant l'appareil, et en particulier la prévention des embolies gazeuses, car les systèmes de capteurs de l'ACIST Pro ne sont pas conçus pour remplacer la vigilance et l'attention requises de l'opérateur pour prévenir de tels événements.**

Soyez extrêmement prudent lors du réglage du débit. Une injection à haut débit peut provoquer une lésion voire le décès du patient. **Lorsqu'une injection à haut débit est requise, sélectionnez un réglage de pression qui ne dépasse pas la pression nominale du cathéter.** La pression nominale maximale du système ACIST Pro est de 1200 psi.

ACIST Pro, VeraPro et AngioTouch sont des marques commerciales d'ACIST Medical Systems, Inc.

ACIST Medical Systems, Inc. se réserve le droit de modifier les spécifications et les caractéristiques décrites dans le présent document ou d'interrompre la fabrication des produits décrits à tout moment, sans préavis ni obligation. Contactez votre représentant commercial ACIST agréé pour connaître les toutes dernières informations.

Contactez votre représentant commercial Bracco ACIST pour plus d'informations.

Mondial : acist.fr

Canada : bracco.com/fr-ca