



ARROW NEXTSTEP® ANTEGRADE VE ARROW EDGE

Diyaliz kateteri teknolojisinde yeni adım



TELEFLEX-ARROW YOLUYLA DİYALİZ ERİŞİMİ DİYALİZ KATETERİ TEKNOLOJİSİNDE YENİ ADIM

Güvenilir markalar Teleflex'i güvenilir ve güçlü bir ortak haline getirmektedir. Temeli sağlam bir yenilik geleneğine dayanan Teleflex, sağlayıcıların hastaları için riski en aza indirmesine ve en yüksek faydayı sağlamasına yardımcı olmak amacıyla tasarlanan üstün tıbbi gereçlerde küresel bir liderdir. Müşterilerimiz için tam kapsamlı cihazlara sahip olmanın önemini anlamamız sayesinde, hepsi birbirini tamamlayan benzersiz bir ürün serisi geliştirdik.

ARROW'un yenilikçi diyaliz erişim ürünleri, klinisyenlerin başarılı olması için gereken sonuçlara dayanarak ve klinisyenlerden ilham alarak geliştirilmiştir. Dolayısıyla, her kateteri etkili olduğu kadar kolay kullanımlı da olacak şekilde tasarlamakta ve her birini eşsiz bir kaliteyle hassas bir şekilde üretmekteyiz. Sonuç olarak, klinisyenler daha güvenli prosedürler gerçekleştirmek ve etkili hasta sonuçları sağlamak için ARROW teknolojisine güvenmektedir.

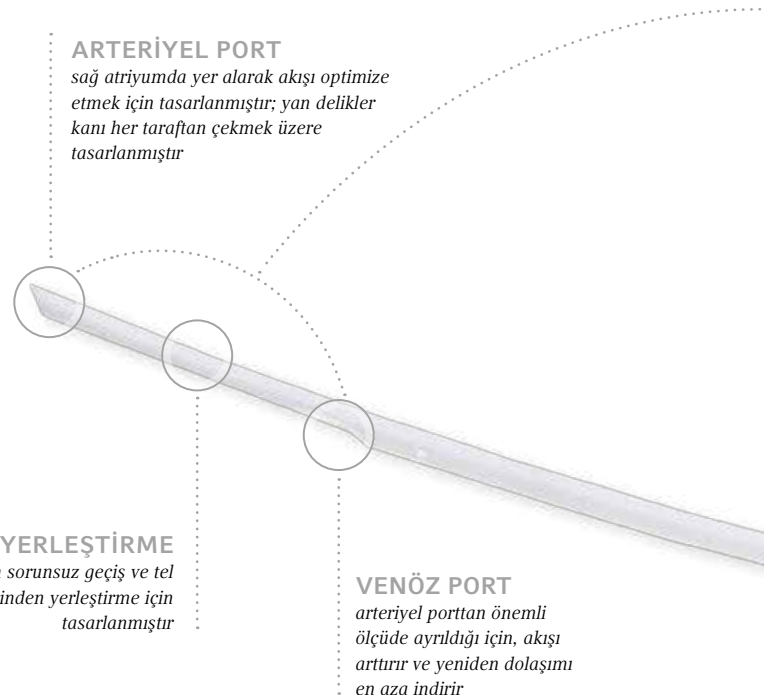
TELEFLEX-TEK BİR KAYNAKTAN YÜKSEK KALİTELİ TIBBİ GEREÇLER

ARROW NEXTSTEP ANTEGRADE 3

Step uç kolaylığı ayrık uç akışıyla buluşuyor

ARROW EDGE® 6

Antegrade tünelli kronik hemodiyaliz kateteri



ARROW NEXTSTEP ANTEGRADE

STEP UÇ KOLAYLIĞI AYRIK UÇ AKIŞIYLA BULUŞUYOR

ARROW NEXTSTEP ANTEGRADE, KRONİK HEMODİYALİZ KATETERİDİR VE ŞUNLARI BİR ARAYA GETİRECEK ŞEKİLDE TASARLANMIŞTIR

- step uçlu bir kateterin yerleştirme kolaylığı
- ayrı uçlu bir kateterin aralıksız yüksek akışı

YERLEŞTİRME KOLAYLIĞI

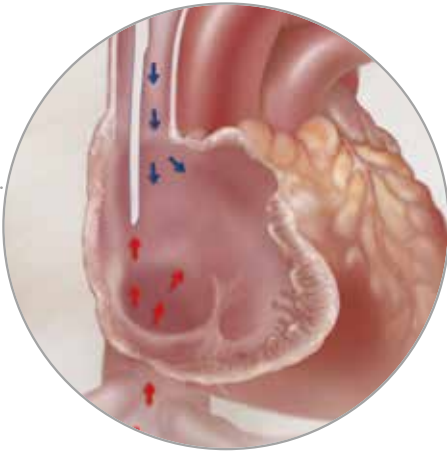
ARROW NextStep Antegrade benzersiz ucu şu amaçla tasarlanmıştır:

- kablo(Tel) üzerinden yerleştirme ve değiştirmelerde sorunsuz geçiş
- kılıftan sorunsuz geçiş

ARALIKSIZ YÜKSEK AKIŞA VE MİNİMUM DÜZEYDE YENİDEN DOLAŞIMA YÖNELİK TASARIM

Yeniden dolaşımı azaltmak ve yüksek akış sağlamak için, ARROW NextStep Antegrade ucu iki benzersiz, tamamlayıcı özelliğe sahiptir:

- kan akışı dinamiklerinden daha fazla faydalanmak için portlar tersine çevrilmiştir
 - venöz port SVC'de kanı salar
 - arteriyel port kanı sağ atriyumdan çeker
 - uç üzerindeki yan delikler kanı her taraftan çekecek şekilde tasarlanmıştır
- portlar akışı arttırmak ve yeniden dolaşımı en aza indirmek için özellikle ayrılmıştır



TERSİNE ÇEVİRİLMİŞ PORTLAR

aralıksız yüksek akış sağlamaya yardımcı olmak için, ARROW NextStep Antegrade portları tersine çevrilmiştir: Venöz port SVC'de, arteriyel port ise sağ atriyumda bulunur.

ALKOLLE UYUMLU YAPI

ChlorPrep® ve iyot² içeren geniş kapsamlı maddeler ile kullanım için

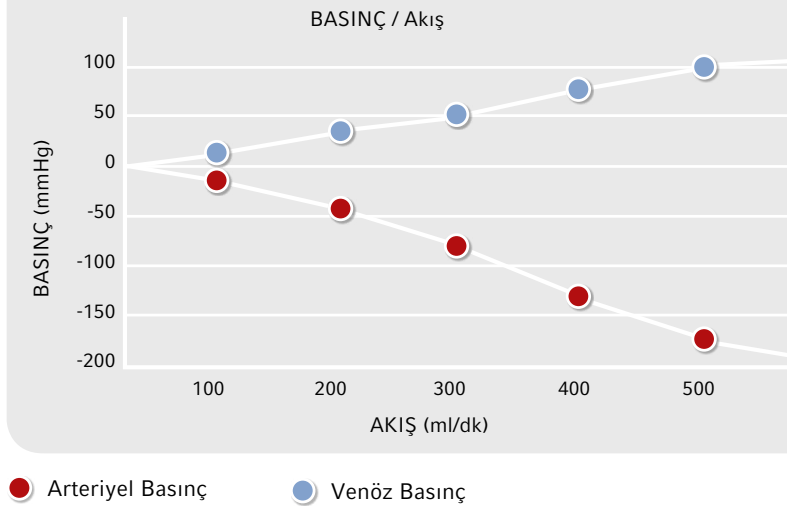


ÖZEL KİT BİLEŞENLERİ

ARROW SmartSeal® hemostatik sızırılabilir diyaliz kılıfı

- valf içermeyen bir kılıfa kıyasla, hava embolisi ve klinisyenlerin kanla bulaşan patojenlere maruziyet riskini en aza indirecek şekilde tasarlanmıştır

YÜKSEK AKIŞ, OPTİMUM PERFORMANS İÇİN TASARLANMIŞTIR



OPTİMUM AKIŞ, KLİRENSLER VE AÇIKLIK = OPTİMUM DİYALİZ SONUÇLARI

ARROW NextStep basınç / akış oranı. Düşük basınçlarda 400 cc/dk'ye kadar yüksek akış oranları sağlar¹

ARROW NEXTSTEP ANTEGRADE KRONİK HEMODİYALİZ KATETER SETLERİ

ARROW

REF.	AÇIKLAMA	UÇTAN KAFA KADAR YERLEŞTİRME UZUNLUĞU (CM)
CS-15192-SFX	Arrow 15 Fr. x 7,5" (19 cm) radyopak poliüretan kateter	19
CS-15232-SFX	Arrow 15 Fr. x 9" (23 cm) radyopak poliüretan kateter	23
CS-15272-SFX	Arrow 15 Fr. x 10,5" (27 cm) radyopak poliüretan kateter	27
CS-15312-SFX	Arrow 15 Fr. x 12" (31 cm) radyopak poliüretan kateter	31
CS-15422-SFX	Arrow 15 Fr. x 16,5" (42 cm) radyopak poliüretan kateter	42
CS-15502-SFX	Arrow 15 Fr. x 19,7" (50 cm) radyopak poliüretan kateter	50

Doğal kauçuk lateks ile yapılmamıştır.

REFERANS:

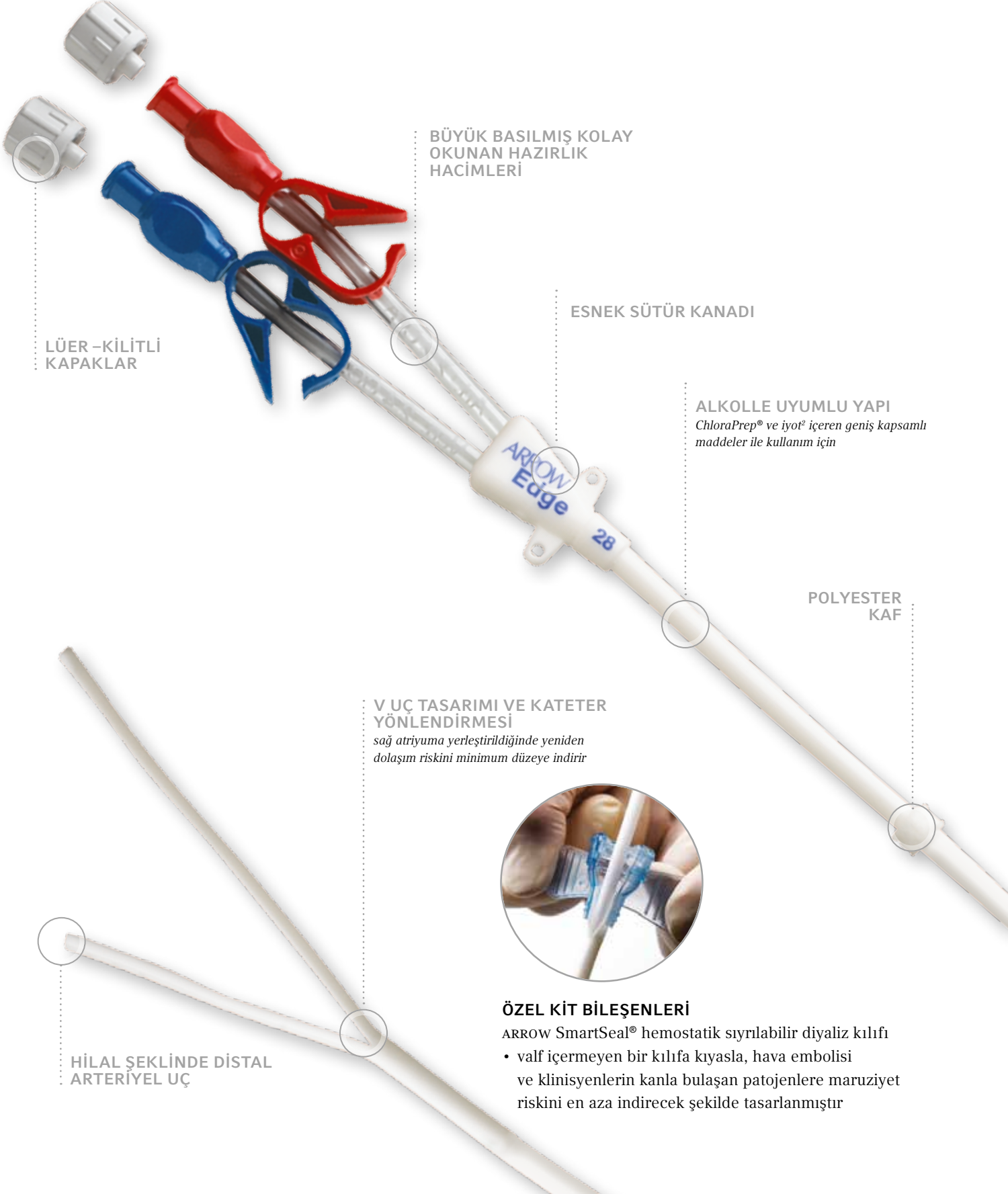
¹ 37°C'de 3:1 gliserin/salin kullanarak bağımsız bir laboratuvar tarafından gerçekleştirilen in vitro testler (Citech, Plymouth Toplantısı, PA).

² Alkol, alkol bazlı çözeltiler (örn. Hibiclens®, ChloroPrep®), iyot bazlı çözeltiler (Povidon-İyot), PEG bazlı merhemler (örn. Bactroban®), hidrojen peroksit veya ExSept Plus®'ın bu kateter ile kullanımı kabul edilir.

Dikkat: ABD federal yasaları bu cihazın bir doktor tarafından veya reçeteye satılmasını gerektirir.

ARROW EDGE®

ANTEGRADE TÜNELLİ KRONİK HEMODİYALİZ KATETERİ



LÜER -KİLİTLİ
KAPAKLAR

BÜYÜK BASILMIŞ KOLAY
OKUNAN HAZIRLIK
HACİMLERİ

ESNEK SÜTÜR KANADI

ALKOLLE UYUMLU YAPI
*ChlorPrep® ve iyot² içeren geniş kapsamlı
maddeler ile kullanım için*

POLYESTER
KAF

V UÇ TASARIMI VE KATETER
YÖNLENDİRMESİ
*sağ atriyuma yerleştirildiğinde yeniden
dolaşım riskini minimum düzeye indirir*



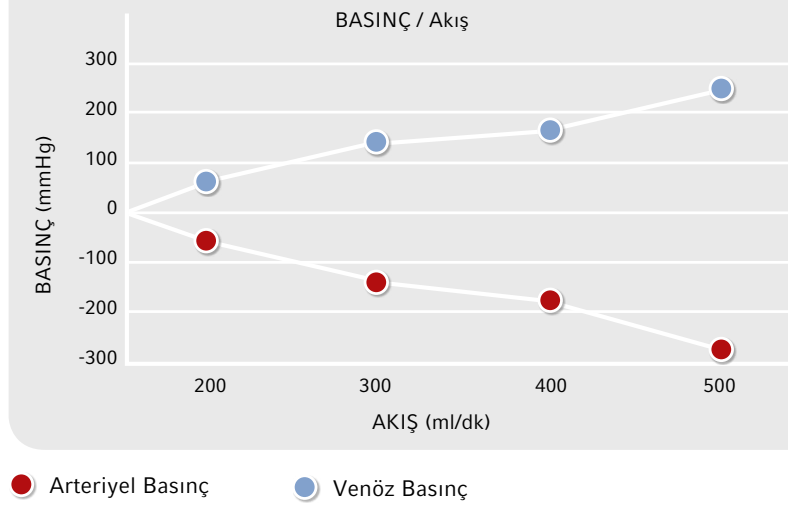
HİHAL ŞEKLİNDE DİSTAL
ARTERİYEL UÇ

ÖZEL KİT BİLEŞENLERİ

ARROW SmartSeal® hemostatik sınırlanabilir diyaliz kılıfı

- valf içermeyen bir kılıfa kıyasla, hava embolisi ve klinisyenlerin kanla bulaşan patojenlere maruziyet riskini en aza indirecek şekilde tasarlanmıştır

YÜKSEK AKIŞ, OPTİMUM PERFORMANS İÇİN TASARLANMIŞTIR



OPTİMUM AKIŞ, KLİRENSLER VE AÇIKLIK = OPTİMUM DİYALİZ SONUÇLARI

ARROW Edge basınç / akış oranı. Düşük basınçlarda 400 cc/dk'ye kadar yüksek akış oranları sağlar¹

SMARTSEAL İLE ARROW EDGE HEMODİYALİZ KATETERİZASYON SETİ

ARROW

REF.	AÇIKLAMA	UÇTAN KAFA KADAR YERLEŞTİRME UZUNLUĞU (CM)	KUTU ADEDİ
CS-15242-I	Arrow 15 Fr. x 9,5" (24 cm) radyopak poliüretan kateter	19	1
CS-15282-I	Arrow 15 Fr. x 11" (28 cm) radyopak poliüretan kateter	23	1
CS-15322-I	Arrow 15 Fr. x 12,5" (32 cm) radyopak poliüretan kateter	27	1
CS-15362-I	Arrow 15 Fr. x 14" (36 cm) radyopak poliüretan kateter	31	1
CS-15552-I	Arrow 15 Fr. x 22" (55 cm) radyopak poliüretan kateter	50	1

Doğal kauçuk lateks ile yapılmamıştır.

ARROW EDGE HEMODİYALİZ KATETERİZASYON SETİ ŞUNLARI İÇERİR:

- 1 kateter: 15 Fr.
- 1 ARROW SmartSeal® hemostatik sıyrılabilir diyaliz kılıfı: 16 Fr.
- 1 yaylı tel kılavuzu: bir uçta 0,038" (0,97 mm) x 39-1/2" (100 cm) düz sert uç – diğerinde ARROW Advancer™ bulunan "J" uç
- 1 introdüser iğnesi: 18 Ga. x 2-1/2" (6,35 cm)
- 1 tünelleme kılıfı içeren önceden takılmış tünel açıcı (metal)
- 2 Luer-kilitli kapaklar
- 1 sargı: Tegaderm® 10 cm x 12 cm
- 1 doku dilatörü: 12 Fr.
- 1 doku dilatörü: 14 Fr.
- 1 SharpsAway II™ kilitlemeli atık kabı
- 1 güvenli bistüri: #11
- 1 hasta kimlik kartı

REFERANS:

¹ Arrow International Inc. tarafından gerçekleştirilen in vitro test, Veriler dosyadadır.

² Alkol, alkol bazlı çözeltiler (örn. Hibiclens®, Chloraprep®), iyot bazlı çözeltiler (Povidon-İyot), PEG bazlı merhemler (örn. Bactroban®), hidrojen peroksit veya ExSept Plus®'in bu kateter ile kullanımı kabul edilir.

Dikkat: ABD federal yasaları bu cihazın bir doktor tarafından veya reçeteye satılmasını gerektirir.

Teleflex, yoğun bakım, üroloji ve cerrahide kullanılan teşhis ve tedavi prosedürleri için özel tıbbi cihazlar sunan, piyasada öncülük eden küresel ölçekli bir firmadır. Hedefimiz sağlık görevlilerinin ve hastaların güvenliğini arttırmak ve daha iyi sonuçlar elde edilmesini sağlamak için sağlık görevlilerine yardımcı olmaktır. Genel ve bölgesel anestezi, kalp kontrolü, solunum kontrolü, üroloji, vasküler erişim ve cerrahi cihazlarında uzman olan şirketimiz, 140'ı aşkın ülkede sağlık görevlilerine hizmet vermektedir. Teleflex, tıbbi cihaz üreticileri için de özel ürünler sunmaktadır.

Tanınmış markalarımız arasında ARROW®, DEKNATEL®, GIBECK®, HUDSON RCI®, KMEDIC®, LMA™, PILLING®, PLEUR-EVAC®, RÜSCH®, SHERIDAN®, TAUT®, TFX OEM®, VASONOVA™, VIDACARE® ve WECK® yer almaktadır ve tüm bu markalar Teleflex Incorporated'ın ticari markaları ya da tescilli ticari markalarıdır.

Teleflex uluslararası faaliyetler: Almanya, Avustralya, Avusturya, Belçika, Çin, Çek Cumhuriyeti, Fransa, Güney Afrika, Hindistan, Hollanda, İrlanda, İtalya, İspanya, İsviçre, İngiltere, Japonya, Kanada, Malezya, Meksika, Portekiz, Singapur, Slovak Cumhuriyeti, Uruguay, Yunanistan, Yeni Zelanda ve ABD.

ULUSLARASI İLETİŞİM İÇİN:

TELEFLEX ULUSLARASI MERKEZ, İRLANDA

Teleflex Medical Europe Ltd., IDA Business and Technology Park,
Dublin Road, Athlone, Co Westmeath
Phone +353 (0)9 06 46 08 00 · Fax +353 (0)14 37 07 73
orders.intl@teleflex.com

Ayrıntılı bilgi için bkz. www.teleflex.com

TÜRKİYE YETKİLİ TEMSİLCİSİ:



Bu katalogdaki ürünler bütün ülkelerde satışa sunulmamış olabilir.
Lütfen bulunduğunuz ülkedeki satış danışmanı ile iletişime geçiniz.
Katalog içindeki tüm bilgiler basıldığı tarih olan Ocak 2014 tarih itibarıyla geçerlidir.
Firmamız içindeki teknik bilgileri değiştirme hakkına sahiptir.

94 11 15 - 00 00 TR · REV A · MC / PDF · 11 14 PDF