
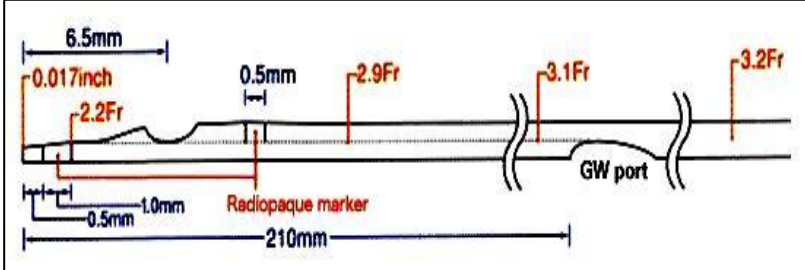


## Scheda tecnica Crusade Catheter

Nome Commerciale: Crusade  
 Destinazione d'uso: Catetere a doppio lume  
 Codice: KMF0114A  
 Produttore: KANEKA CORPORATION  
 Distributore esclusivo Italia: KARDIA S.R.L - Via Luigi Rizzo 8\1, Milano

<b>Immagine del prodotto</b>	
<b>Descrizione</b>	<p>Crusade è un catetere a doppio lume studiato per il trattamento delle lesioni coronariche nei pressi delle biforcazioni.</p> <p>Crusade consente, grazie alle aperture monorail e over the wire, di raggiungere agevolmente il vaso principale ed il side branch.</p>
<b>Indicazioni per l'uso</b>	<p>Crusade è particolarmente indicato per il trattamento di lesioni in prossimità di biforcazioni critiche, in cui il filo guida non garantisce il necessario supporto nell'ingaggiare il side branch.</p> <p>Crusade supporta fili guida del diametro 0,014".</p>
<b>Contenuto della confezione</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Catetere Crusade</li> <li>• Ago per irrigazione</li> </ul>
<b>Caratteristiche</b>	<p>La lunghezza dello shaft del catetere Crusade è di 140 cm.</p> <p>Le due aperture sono così posizionate: il lume monorail è posto all'estremità distale del catetere, il lume di uscita over the wire a 6,5 mm dall'estremità distale: distalmente sono posti due marker radiopachi</p> <p>Crusade è rastremato con un diametro esterno che varia dai 3,2 Fr prossimali fino a raggiungere un profilo distale di 0,017" inch.</p> <p>Diametro massimo del filo guida: 0,014"</p> <p>Catetere guida supportato: 5 Fr (0,056")</p> 
<b>Modalità di confezionamento</b>	<p>Il prodotto è confezionato singolarmente</p> <p>Prima della spedizione, il prodotto è stato sottoposto a sterilizzazione a gas con ossido di etilene secondo le normative EN 550:1994, EN ISO 10993-7:1995</p> <p>La sterilizzazione non è garantita se la confezione non è integra. Utilizzare immediatamente l'apertura della confezione. Prodotto monouso non risterilizzabile.</p>

<b>Modalità di conservazione</b>	Non conservare il prodotto piegato e/o sotto peso eccessivo. Il prodotto va conservato lontano dall'acqua. Riporre al buio, in luogo fresco ed asciutto.
<b>Modalità di smaltimento</b>	Verificare le indicazioni dettate dalle normative italiane inerenti lo smaltimento dei dispositivi medici
<b>Modalità d'impiego e controindicazioni</b>	Fare riferimento alle istruzioni per l'uso del prodotto.

Ente certificatore: TUV  
 Classe di appartenenza: Classe III  
 Certificato CE: G7080524736017  
 CND: C0104010299  
 Iscrizione a repertorio: 229007/R

## CODICI E CARATTERISTICHE TECNICHE

Product Specifications		
Catalogue number	Maximum diameter for the compatible guidewire	Effective length
KMF0114A	0.014inch (0.36mm)	1400mm