

Scheda tecnica
Rapid Medical – Dispositivo di rivascolarizzazione

Nome Commerciale: **Tigertriever**
Destinazione d'uso: Ictus ischemico
Codici: TRPP3155-TRPP3166
Produttore: Rapid Medical
Distributore esclusivo Italia: KARDIA S.R.L. - Via Cormons 18, Milano



Descrizione

Il Tigertriever è composto da una struttura pieghevole completamente recuperabile in filo metallico sottile, montata su uno stelo metallico, che si espande in base al diametro del vaso. L'inserimento avviene attraverso un microcatetere intracranico. Il Tigertriever è dotato di un tubo di caricamento rimovibile da 3.5 Fr.

Modello	A	B (Lunghezza maglia)	C	D (Diametro vaso)	Compatibilità microcatetere ID
Tigertriever	1641 mm	34 mm	7 mm	1.5 : 6 mm	0.021"
Tigertriever 17	1711 mm	17 mm	7 mm	0.5 : 3 mm	0.017"

Indicazioni per l'uso	Il Tigertriever viene impiegato per ripristinare il flusso dei pazienti con ictus ischemico dovuto all'occlusione dei grandi vasi intracranici. I pazienti non idonei alla terapia a base di attivatore tissutale del plasminogeno endovenoso (t-PA EV), o in cui la terapia t-PA EV non ha avuto esito positivo, sono candidati per il trattamento.
Modalità di confezionamento	Il prodotto è confezionato singolarmente. Prima della spedizione, il prodotto viene sottoposto a sterilizzazione a gas con ossido di etilene secondo le normative EN ISO 11135-1:2007 – Medical Devices. La sterilizzazione non è garantita se la confezione non è integra. Utilizzare immediatamente all'apertura della confezione. Prodotto monouso non risterilizzabile.
Modalità di conservazione	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.
Modalità di smaltimento	Verificare le indicazioni dettate dalle normative italiane inerenti lo smaltimento dei dispositivi medici.
Modalità d'impiego e controindicazioni	L'uso del Tigertriever è controindicato: <ul style="list-style-type: none"> • in pazienti con ipersensibilità nota al nichel-titanio; • in pazienti con stenosi e/o stent prossimali al sito del trombo che possono compromettere il recupero sicuro del dispositivo; • in pazienti con evidenza angiografica di dissezione carotidea. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso del prodotto.

Misure disponibili

Codice	Descrizione	Lunghezza Maglia	Compatibilità microcateteri
TRPP3155	TIGERTRIEVER – Dispositivo di rivascularizzazione	34 mm	0.021" ID
TRPP3166	TIGERTRIEVER 17– Dispositivo di rivascularizzazione	17 mm	0.017" ID

Ente certificatore: 0297 DQS Medizinprodukte GmbH
Classe di appartenenza: III
Certificato CE: 524815 MRA
CND: C010402020701
Iscrizione a repertorio: 1387648/R