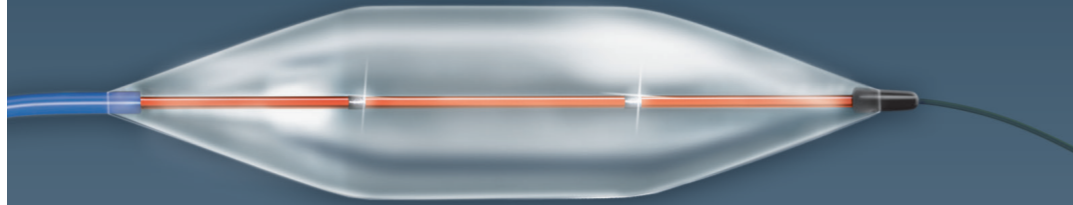


Zelos

Non-compliant PTA-balloon catheter



The resistant
PTA-balloon catheter
for big challenges



NON - COMPLIANT

Zelos

LARGE DIAMETERS FOR BIG CHALLENGES





non-compliant
balloon



radiopaque
markers



re-wrapping
with dog-bone



radiopaque
tip



kink-resistant
shaft



- Widerstandsfähiger non-compliant PET-Balloon
- Röntgendichte Spitze und zwei röntgendichte Marker auf dem Innenschaft
- Klasse III zertifiziert nach RL 93/42/EWG



- Ballonnet PET résistant non compliant
- Pointe radio-opaque et deux repères radio-opaques sur la gaine intérieure
- Certifié classe III selon Directive 93/42/CEE



- Resistant non-compliant PET balloon
- Radiopaque tip and two radio opaque markers on inner shaft
- Class III certified acc. to Directive 93/42/EEC

Bestell-Nr. <i>référence</i> <i>order code</i>	∅ Ballon <i>ballonnet</i> balloon	↔ Ballonlänge <i>longueur du</i> ballonnet balloon length	Schaft <i>tige</i> shaft	Schaftlänge <i>longueur</i> de la tige shaft length	Schleusen- gängigkeit <i>taille recommandée</i> pour l'introducteur recommended introducer size	Arbeitsdruck <i>pression</i> de service nominal pressure	Berstdruck <i>pression</i> d'éclatement rated burst pressure
	∅ / mm	mm	∅ / F	cm	F	bar	bar
1740-1202	12	20	5,8	100	6	4	10
1740-1204	12	40	5,8	100	6	4	10
1740-1402	14	20	6,5	100	7	4	10
1740-1404	14	40	6,5	100	7	4	10
1740-1602	16	20	6,5	100	8	4	8
1740-1604	16	40	6,5	100	8	4	8
1740-1802	18	20	7	100	8	4	8
1740-1804	18	40	7	100	8	4	8
1740-2002	20	20	7	100	9	4	6
1740-2004	20	40	7	100	9	4	6
1740-2202	22	20	8	100	10	4	6
1740-2204	22	40	8	100	10	4	6
1740-2402	24	20	8	100	10	3	5
1740-2404	24	40	8	100	10	3	5
1740-2602	26	20	8	100	12	3	5
1740-2604	26	40	8	100	12	3	5
1740-2802	28	20	9	100	12	3	4
1740-2804	28	40	9	100	12	3	4

Adaptiert auf .035 inch Führungsdraht
adapté au fil-guide de .035 inch
adapted to .035 inch guide wire

Verpackungseinheit: 1 Stück
conditionnement : 1 unité
box: 1 unit

RA-0201-03/2016

NOM DU PRODUIT: ZELOS

DESTINATION: ZELOS, le cathéter de PTA à ballonnet est indiqué pour la dilatation de sténoses vasculaires (angioplastie transluminale) dans l'aorte descendante jusqu'à la bifurcation aortique et dans la veine cave. Pour de plus amples informations, lire attentivement les instructions figurant sur la notice ou l'étiquetage du dispositif médical.

CLASSE DU DISPOSITIF MEDICAL : Classe III

ORGANISME NOTIFIE: DEKRA 0124

FABRICANT: optimed Medizinische Instrumente GmbH

MODE D'EMPLOI: Lisez attentivement les instructions figurant sur la notice d'utilisation ou l'étiquetage du dispositif médical

DATE DE PUBLICATION: 03/2016

Etat de révision: 3