

Agent™

Cathéter d'angioplastie à libération de Paclitaxel

FICHE TECHNIQUE



Tableau de compliance

Pression atm (kPa)	Taille des ballons (mm)									
	2,00	2,25	2,50	2,75	3,00	3,25	3,50	3,75	4,00	
3,0 (304)	1,86	2,06	2,28	2,53	2,76	3,01	3,19	3,45	3,66	
4,0 (405)	1,93	2,14	2,37	2,61	2,85	3,10	3,30	3,58	3,80	
5,0 (507)	1,99	2,20	2,44	2,68	2,93	3,18	3,39	3,67	3,88	
6,0 (608)	2,03	2,26	2,50	2,75	3,00	3,26	3,46	3,75	3,96	
7,0 (709)	2,07	2,31	2,55	2,81	3,06	3,33	3,52	3,81	4,04	
8,0 (811)	2,10	2,34	2,59	2,85	3,11	3,37	3,57	3,86	4,09	
9,0 (912)	2,13	2,38	2,62	2,88	3,15	3,41	3,61	3,90	4,14	
10,0 (1013)	2,15	2,40	2,65	2,91	3,18	3,45	3,64	3,95	4,18	
11,0 (1115)	2,18	2,42	2,67	2,94	3,21	3,48	3,68	3,98	4,22	
12,0 (1216)	2,19	2,44	2,69	2,96	3,23	3,51	3,72	4,02	4,25	
13,0 (1317)	2,21	2,46	2,72	2,99	3,26	3,54	–	–	–	
14,0 (1419)	2,23	2,48	2,74	3,02	3,28	3,57	–	–	–	

■ Pression Nominale

■ Pression de rupture. Ne pas dépasser.

* Revêtement du médicament conçu pour offrir dose thérapeutique de médicament en association avec un traitement d'angioplastie à ballonnet.

Agent™ Cathéter d'angioplastie à libération de Paclitaxel



Caractéristiques

Indications	Le cathéter à ballonnet Agent est indiqué pour les angioplasties coronariennes transluminales percutanées (ACTP) dans les artères coronaires pour traiter la resténose intra-stent (ISR) et de novo / maladie des petits vaisseaux.
Revêtement médicamenteux	Le revêtement de la drogue TransPax est une formulation exclusive de Paclitaxel et un excipient citrate d'acétyltributyle. Le cathéter à ballonnet de l'Agent est conçu pour empêcher l'hyperplasie des cellules musculaires lisses au niveau du site de la lésion traitée.
Dose de médicament	2,0 µg par mm ² de surface de ballon
Temps d'inflation recommandé	Au moins 30 secondes
DAPT	3 mois sont recommandés après traitement
Longueurs de ballon disponibles	En mm: 8, 12, 15, 20, 30
Diamètres de ballon disponibles	En mm: 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,25; 3,50; 3,75; 4,00
Profil d'entrée	0,43 mm ou 0,017"
Longueur du système de largage	144 cm
Guide compatible	Conçu pour des guides de 0,36 mm ou 0,014"
Matériel du ballon	OptiLEAP™
Durée de vie	24 mois
Stérilisation	Oxyde d'Ethylène
Usage	Usage unique
Diamètre interne du cathéter guide	1,42 mm ou 0,056"
Compatibilité avec un cathéter guide	5 F ou 1,67 mm
Diamètre externe du cathéter	1,67 mm or 0,0656"
Marqueurs radio-opaques	Platinum-Iridium
Emplacement des marqueurs radio-opaques	Les bords extérieurs des bandes de marquage indiquent les contours du ballon et de la zone revêtue

Références produit

Ø (mm)	Longueur des ballons (mm)				
	8	12	15	20	30
2,00	H7493922200810	H7493922201210	H7493922201510	H7493922202010	H7493922203010
2,25	H7493922220810	H7493922221210	H7493922221510	H7493922222010	H7493922223010
2,50	H7493922250810	H7493922251210	H7493922251510	H7493922252010	H7493922253010
2,75	H7493922270810	H7493922271210	H7493922271510	H7493922272010	H7493922273010
3,00	H74939222300810	H74939222301210	H74939222301510	H74939222302010	H74939222303010
3,25	H74939222320810	H74939222321210	H74939222321510	H74939222322010	H74939222323010
3,50	H74939222350810	H74939222351210	H74939222351510	H74939222352010	H74939222353010
3,75	H74939222370810	H74939222371210	H74939222371510	H74939222372010	H74939222373010
4,00	H74939222400810	H74939222401210	H74939222401510	H74939222402010	H74939222403010

Agent™, Transpax™ et OptiLEAP™ sont des marques commerciales de Boston Scientific Corporation ou de ses sociétés affiliées. Toutes les marques commerciales mentionnées sont la propriété de leurs détenteurs respectifs.

Agent™ Cathéter d'angioplastie à libération de Paclitaxel est fabriqué par Hemoteq AG et distribué par Boston Scientific Corporation.

MISE EN GARDE: La loi limite la vente de ces dispositifs aux médecins et à leurs représentants. Des indications, contre-indications, avertissements et consignes d'utilisation sont imprimés sur les étiquettes de chaque dispositif. Informations destinées uniquement aux pays dans lesquels les produits ont été homologués par les autorités sanitaires.