

TERUMO
INTERVENTIONAL
SYSTEMS

ACHACO
INTERNACIONAL S. A.

QUIEN DOMINA LO COMPLEJO MEJORA EL RESULTADO CLÍNICO

Diseño avanzado para dominio
de situaciones complejas

UltimasterTM

Stent Liberador de Droga



Ultimaster™

Stent Liberador de Droga

ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO

Especificaciones de stent

Diseño del stent	Celdas abiertas
Material del stent	Cromo cobalto L605
Grosor de las celdas	80 µm
Tamaño de la celda (para stent de 3 mm)	4.57 mm ²
Droga	Sirolimus
Dosis de droga	3.9 µg/mm largo del stent
Polímero	Poli (DL-lactida-co-caprolactona)
Revestimiento	Abluminal y gradiente
Tiempo de degradación del polímero y liberación del fármaco	3 a 4 meses

Especificaciones del sistema de liberación

Compatibilidad de guía	0.014" (0.36 mm)
Balon de baja complacencia	Material Nylon 12
Presión nominal	9 atm
Presión de ruptura	16 atm - 2.25 a 3.0 mm 14 atm - 3,5 a 4,0 mm
Perfil de entrada	0.017" (0.43 mm)
Perfil de cruce	0.044" (1.12 mm) para 3.0 mm
Eje	Tamaño máximo - 2.6 Fr (0.88 mm) Tamaño mínimo - 2.0 Fr (0.67 mm)
Revestimiento	Hidrofílico: eje distal Silicona: eje proximal
Catéter guía mínimo	5 Fr (0,056"/1.42 mm)
Longitud útil	144 cm

Especificaciones del artículo

Longitud (mm)	Diámetro (mm)					
	2.25	2.50	2.75	3.00	3.50	4.00
9	DE-RD2209KSM	DE-RD2509KSM	DE-RD2709KSM	DE-RD3009KSM	DE-RD3509KSM	DE-RD4009KSM
12	DE-RD2212KSM	DE-RD2512KSM	DE-RD2712KSM	DE-RD3012KSM	DE-RD3512KSM	DE-RD4012KSM
15	DE-RD2215KSM	DE-RD2515KSM	DE-RD2715KSM	DE-RD3015KSM	DE-RD3515KSM	DE-RD4015KSM
18	DE-RD2218KSM	DE-RD2518KSM	DE-RD2718KSM	DE-RD3018KSM	DE-RD3518KSM	DE-RD4018KSM
24	DE-RD2224KSM	DE-RD2524KSM	DE-RD2724KSM	DE-RD3024KSM	DE-RD3524KSM	DE-RD4024KSM
28	DE-RD2228KSM	DE-RD2528KSM	DE-RD2728KSM	DE-RD3028KSM	DE-RD3528KSM	DE-RD4028KSM
33	DE-RD2233KSM	DE-RD2533KSM	DE-RD2733KSM	DE-RD3033KSM	DE-RD3533KSM	DE-RD4033KSM
38	DE-RD2238KSM	DE-RD2538KSM	DE-RD2738KSM	DE-RD3038KSM	DE-RD3538KSM	DE-RD4038KSM

Stent liberador de fármaco recomendado en las normas ESC/EACTS 2014²

UN MES DE TERAPIA ANTIPLAQUETARIA DUAL*
MARCADO CE APROBADO PARA PACIENTES QUE LO REQUIERAN¹

*Los pacientes deben ser mantenidos con terapia antiplaquetaria clínicamente adecuada posterior al procedimiento de acuerdo con las normas actuales. De ser necesario, la terapia antiplaquetaria dual puede ser descontinuada prematuramente, pero no antes de un mes.

1. Ultimaster IFU.

2. Windecker S y otros Normas ESC/EACTS de 2014 sobre revascularización miocárdica: Desarrollado por el Grupo de Trabajo sobre Revascularización Miocárdica de la Sociedad Europea de Cardiología (ESC, por sus siglas en inglés) y la Asociación Europea de Cirugía Cardiorrástica (EACTS, por sus siglas en inglés) con la colaboración especial de la Asociación Europea de Intervenciones Cardiovasculares Percutáneas (EAPCI, por sus siglas en inglés). Eur Heart J. 1 de octubre de 2014;35(37):2541-619.

TERUMO
INTERVENTIONAL
SYSTEMS

Terumo Latin America Corporation
Miami Sales Office
Doral Corporate Center I, 6th Floor
8750 NW 36th Street, Miami, FL 33178, U.S.A.
Tel.: 1-305-477-4822
Fax: 1-305-477-4872

Terumo Medical de Mexico S.A. de C.V.
Av. Insurgentes Sur 1647, Piso 11
Col. San José Insurgentes
C.P. 03900 Delegación Benito Juárez México D.F.
Tel.: 52-55-1085-0770
Fax: 52-55-1085-0771

Terumo Medical do Brasil Ltda.
Praça General Falcão, nº 108 - 9º andar,
Cidade Monções, CEP 04571-150
São Paulo - SP, Brasil
Tel.: 55-11-3594-3800
Fax: 55-11-3594-3829

Terumo Chile Ltda.
Carmencita 25, Oficina 22 piso 2,
Edificio Central Park, Las Condes, Santiago Chile
Tel.: 56-2-480-9600
Fax: 56-2-480-9608

Terumo Colombia Andina S.A.S.
Edificio Bogota Business Center
Calle 103, No. 14A-53, Oficina 307
Bogota, D.C. Colombia
Tel.: 57-1256-8400
Fax: 57-1256-8400