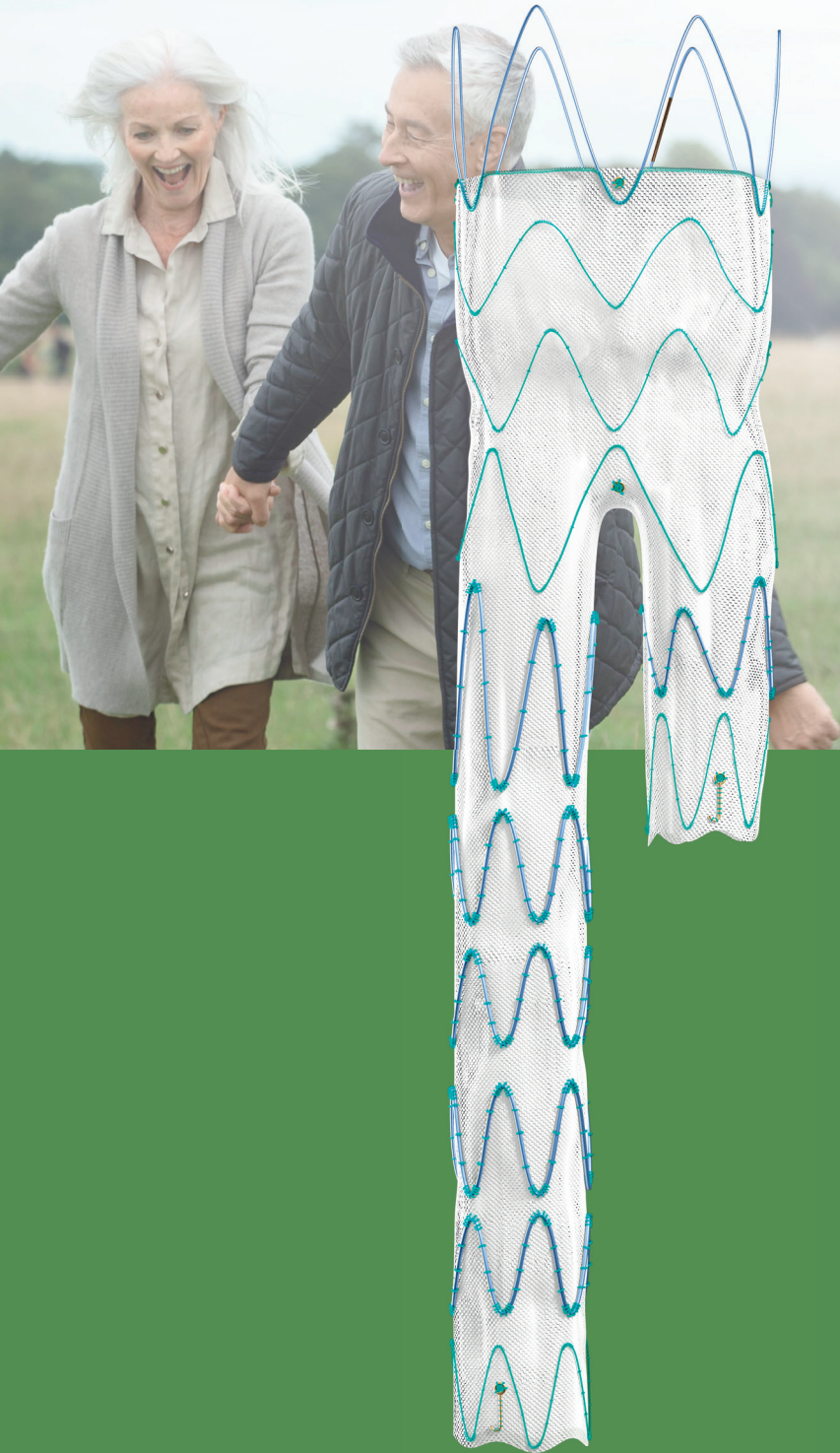


Linus

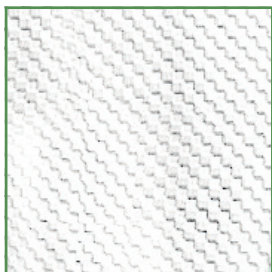
SAFETY RELEASE



 **BRAILE**

LIFE-**SAVING** TECHNOLOGIES

A Endoprótese Stent Vascular Linus Safety Release é composta por um stent-graft autoexpansível com alta resistência radial, com estrutura em Nitinol no padrão Z-Gianturco, revestido com tecido de poliéster e encapsulado em um dispositivo de liberação com revestimento externo hidrofílico. O dispositivo de liberação é compatível com fio-guia de até 0,035", não incluso no produto.



Revestimento

Poliéster tubular de baixa porosidade



Nitinol

Liga metálica com memória térmica e resistente a corrosão e fadiga



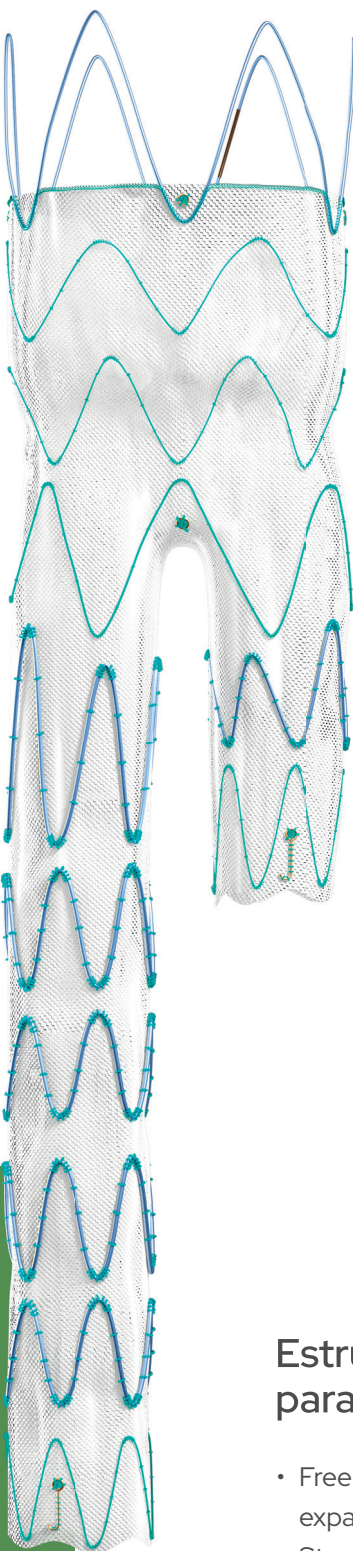
Sutura

Suturas em poliéster para fixação de todo esqueleto metálico



Marcas radiopacas de ouro

Proximais e distais para facilitar posicionamento e localização da endoprótese



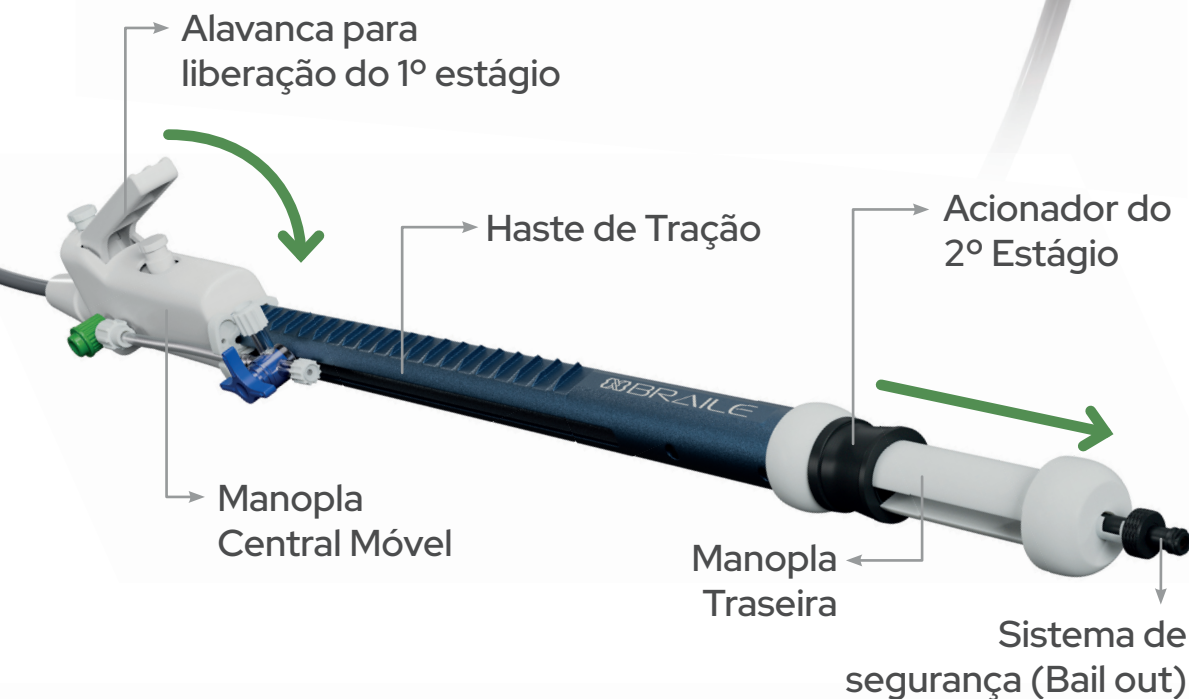
Alta Força Radial

Estrutura pensada para uma boa fixação!

- Free-Flow - Stent não revestido para expansão da região de fixação
- Stents desenvolvidos para uma alta força radial

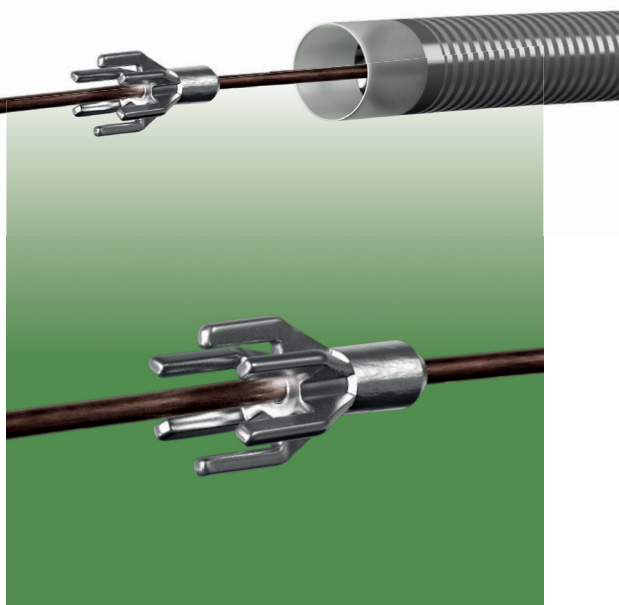
Safety Release

Sistema de liberação com controle proximal do free-flow para maior segurança na liberação da endoprótese



Mais controle e segurança no procedimento

Sistema de liberação com segundo estágio que permite reposicionamento da endoprótese





Hidrofilia

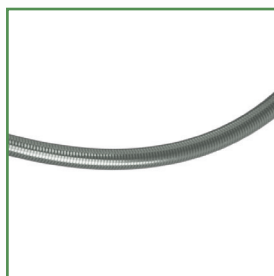
Revestimento hidrofílico
para diminuição de atrito



Ponteira Flexível

Radiopaca atraumática

Sistema
multiplicador
de força



Anti-Kink

Para melhor
navegabilidade

Perfil
18 – 20 Fr

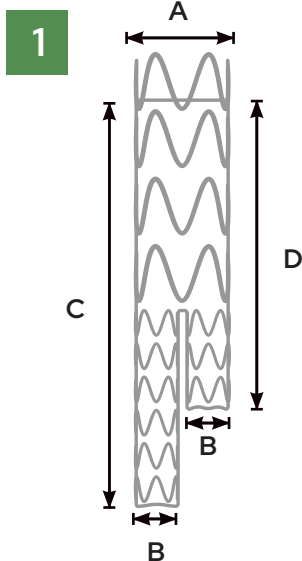
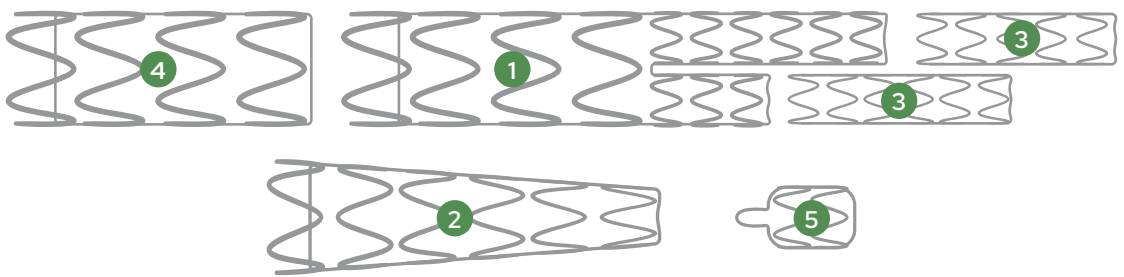


Flexibilidade
Maior precisão
e segurança
Menor atrito

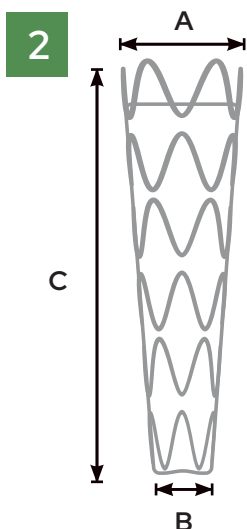
Indicação | Linus Safety Release ANVISA nº 10159030096

A Endoprótese é indicada para o tratamento endovascular de aneurismas de aorta abdominal com anatomia favorável à fixação proximal e distal, incluindo casos com envolvimento das artérias ilíacas. Também pode ser utilizada em outras lesões da aorta e das artérias ilíacas que demandem o uso de stent-graft revestido, desde que a anatomia seja compatível com a navegação e implantação do dispositivo.

Conheça outros produtos e modelos das endopróteses Braile

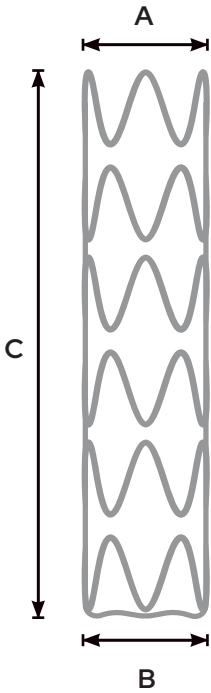


Endoprótese Bifurcada Linus Safety Release - ANVISA nº 10159030096		
Código	A x B / C / D	Perfil
604774	26 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
604783	28 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
604792	30 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
607400	32 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
607402	34 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
607404	36 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
624017	20 X 14 / 155 / 75 (FF20)	20Fr
624020	22 X 14 / 155 / 75 (FF20)	20Fr
604766	24 X 14 / 155 / 75 (FF20)	20Fr
604775	26 X 14 / 155 / 75 (FF20)	20Fr
604784	28 X 14 / 155 / 75 (FF20)	20Fr
604793	30 X 14 / 155 / 75 (FF20)	20Fr
604802	32 X 14 / 155 / 75 (FF20)	20Fr
604811	34 X 14 / 155 / 75 (FF20)	20Fr
604820	36 X 14 / 155 / 75 (FF20)	20Fr



Endoprótese Aortoiliaca Linus Safety Release - ANVISA nº 10159030096		
Código	A X B / C	Perfil
607393	24 X 14 / 90 (FF20)	18Fr
607395	26 X 14 / 90 (FF20)	18Fr
607397	28 X 14 / 90 (FF20)	18Fr
607399	30 X 14 / 90 (FF20)	18Fr
604841	32 X 14 / 90 (FF20)	20Fr
604844	34 X 14 / 90 (FF20)	20Fr
604847	36 X 14 / 90 (FF20)	20Fr
604831	24 X 14 / 150 (FF20)	20Fr
604834	26 X 14 / 150 (FF20)	20Fr
604837	28 X 14 / 150 (FF20)	20Fr
604840	30 X 14 / 150 (FF20)	20Fr
604843	32 X 14 / 150 (FF20)	20Fr
604846	34 X 14 / 150 (FF20)	20Fr
604849	36 X 14 / 150 (FF20)	20Fr

3

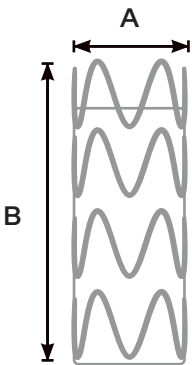


Quando $A=B$ irá ser representado na tabela apenas A/C

*Na tabela "Extensão ilíaca" as linhas pintadas em verde estão sob registro anvisa do produto Aorto-Iliaco Percutâneo n° 10159030061 as demais linhas estão sob registro anvisa do produto Linus Safety Release n° 10159030096

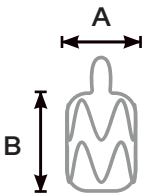
Extensão Iliaca		
Código	A x B / C	Perfil
603188*	12/40	16 Fr
603189*	14/40	16 Fr
603336*	16/40	16 Fr
603338*	18/40	16 Fr
624051	20/40	16 Fr
624052	22/40	16 Fr
603191*	14×12/60	16 Fr
310046*	14×12/80	16 Fr
602638*	14×12/100	16 Fr
621716	14×12/120	18 Fr
621719	14×12/140	18 Fr
602572*	14/60	16 Fr
602589*	14/80	16 Fr
603039*	14/100	16 Fr
620734	14/120	18 Fr
620736	14/140	18 Fr
607384*	14×16/60	16 Fr
603131*	14×16/80	16 Fr
603198*	14×16/100	16 Fr
620730	14×16/120	18 Fr
622496	14×16/140	18 Fr
603192*	14×18/60	16 Fr
603194*	14×18/80	16 Fr
603196*	14×18/100	16 Fr
620731	14×18/120	18 Fr
620732	14×18/140	18 Fr
624045	14×20/80	16 Fr
624046	14×20/100	18 Fr
620733	14×20/120	18 Fr
610087	14×20/140	16 Fr
624047	14×22/80	16 Fr
624048	14×22/100	18 Fr
620735	14×22/120	18 Fr
620737	14×22/140	18 Fr

4



Endoprótese Reta Dominus - ANVISA n° 10159030093		
Código	A / B	Perfil
607408	24 / 40 (FF20)	18Fr
607411	26 / 40 (FF20)	18Fr
607416	28 / 40 (FF20)	18Fr
607421	30 / 40 (FF20)	18Fr
623695	32 / 40 (FF20)	18Fr
607429	34 / 40 (FF20)	20Fr
623696	36 / 40 (FF20)	22Fr

5



Stent Oclisor Aorto-Iliaco Percutâneo - ANVISA n° 10159030061		
Código	A / B	Perfil
603384	14 / 20	16Fr
603385	16 / 20	16Fr
603386	18 / 20	16Fr
603387	20 / 20	16Fr

Com possibilidade de customização

Feito para adaptar-se em anatomias complexas!



Fenestras



Ramos Internos



Scallop



Ramos Externos



Possibilidade de customização apenas nos produtos:

Dominus | ANVISA nº 10159030093

Linus Safety Release | ANVISA nº 10159030096

Specially made for you and for your patient

Nos siga nas redes sociais:

 /brailebiomedica

 @brailebiomedica



Braile Biomédica Indústria, Comércio e Representações Ltda.

Av. Pres. Juscelino K. de Oliveira, 1505 | Jardim Tarraf I

CEP 15091-450 | São José do Rio Preto - SP | Brasil

CNPJ: 52.828.936/0001-09 | Anvisa no. 10159030096

Responsável técnico: Vlademir D. A. Ramirez - CRF-SP 09010