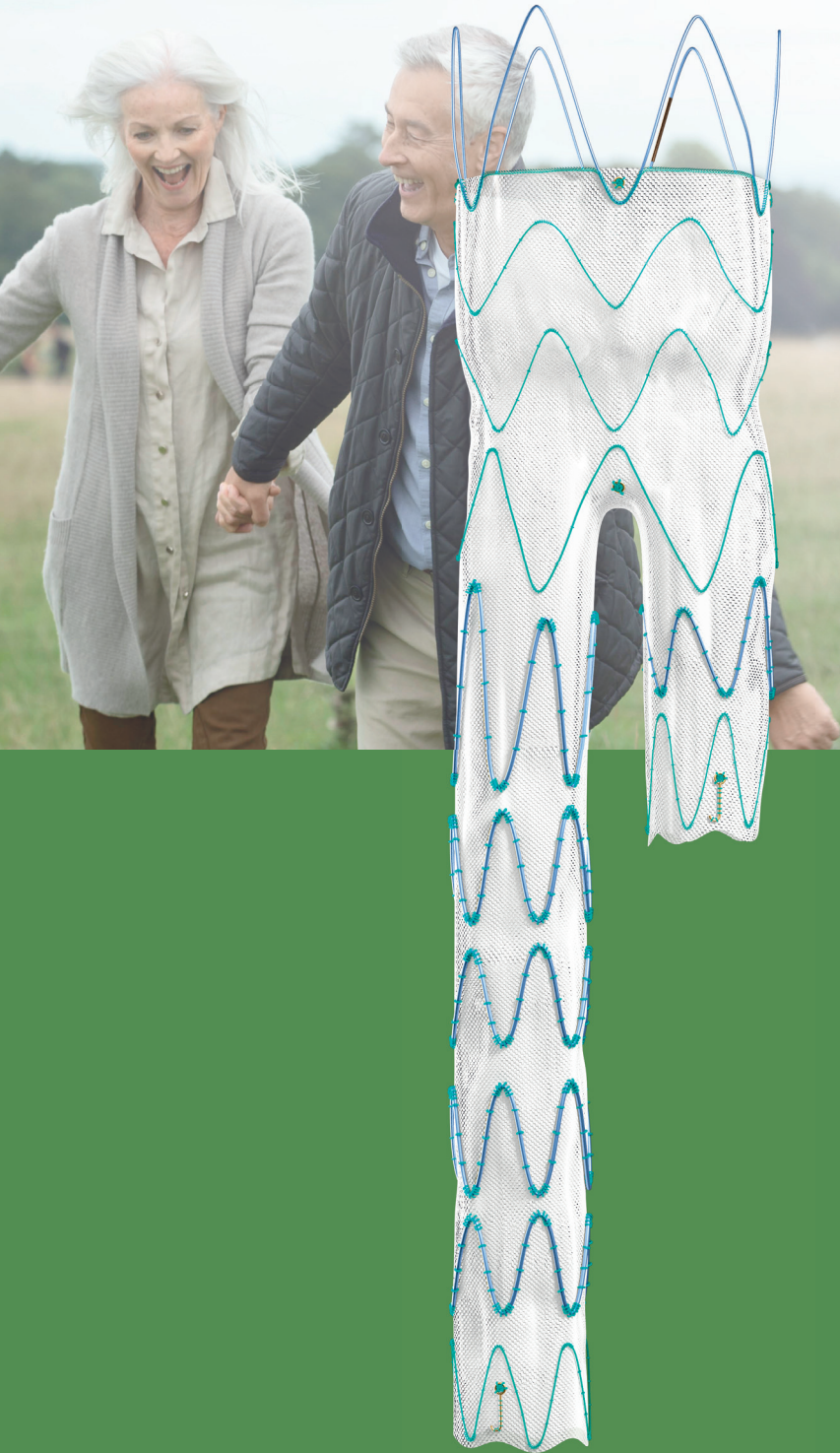


Linus

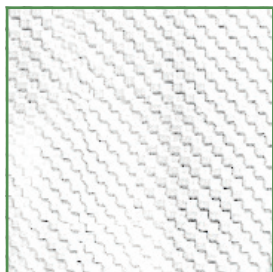
SAFETY RELEASE



 **BRAILE**

LIFE-**SAVING** TECHNOLOGIES

La Endoprótesis Stent Vascular Linus Safety Release está compuesta por un stent-graft autoexpandible de alta fuerza radial, con estructura de Nitinol en diseño Z-Gianturco, recubierto con tejido de poliéster y alojado en un sistema de liberación con recubrimiento externo hidrofílico. El sistema de liberación es compatible con guías de hasta 0,035", no incluidas con el producto.



Recubrimiento

Poliéster tubular de baja porosidad



Nitinol

Aleación metálica con memoria térmica y resistencia a la corrosión y a la fatiga



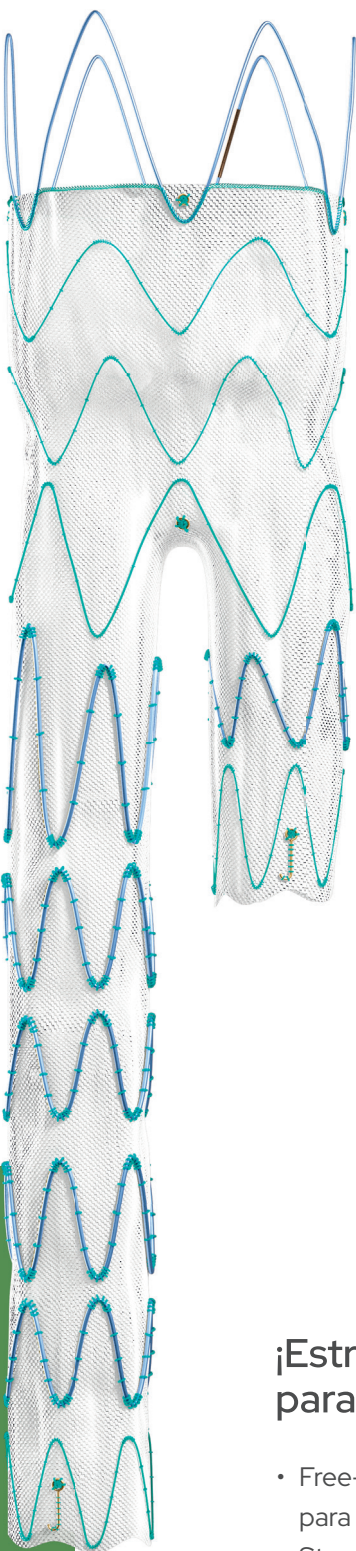
Suturas

Suturas de poliéster para la fijación de toda la estructura metálica



Marcadores radiopacos de oro

Marcadores proximales y distales que facilitan el posicionamiento y la localización de la endoprótesis



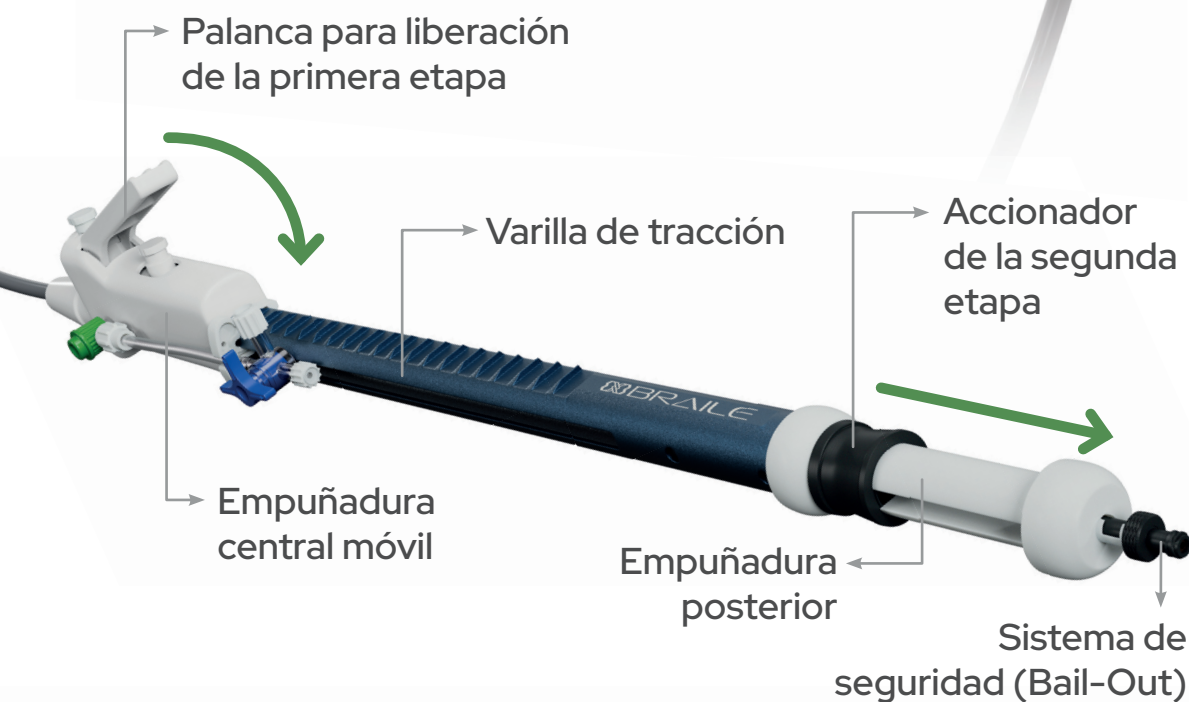
¡Estructura diseñada para una fijación segura!

- Free-Flow - Stent sin recubrimiento para la expansión de la zona de fijación
- Stents desarrollados para proporcionar una alta fuerza radial

Alta Fuerza Radial

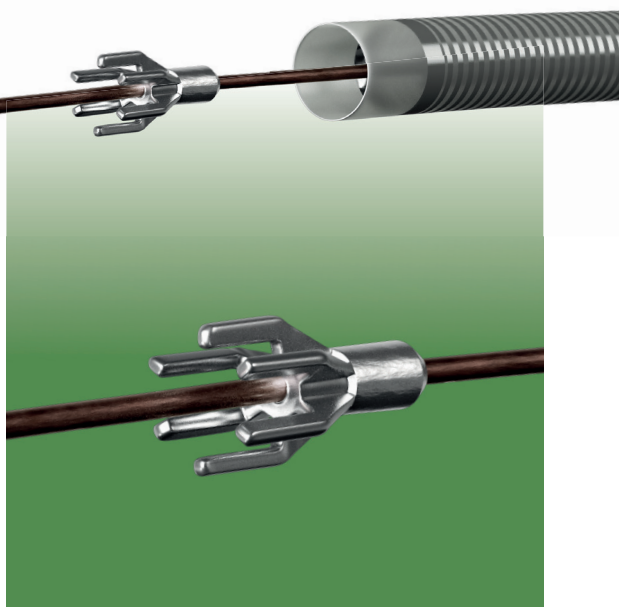
Safety Release

Sistema de Liberación con Control Proximal
del Free-Flow para Mayor Seguridad en la
Liberación de la Endoprótesis



Mayor Control y Seguridad Durante el Procedimiento

Sistema de liberación con segunda etapa que permite el reposicionamiento de la endoprótesis





Hidrofília

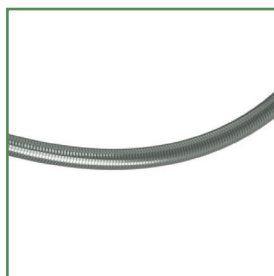
Recubrimiento hidrofílico
reduce la fricción



Punta Flexible

Radiopaca y atraumática

Sistema
multiplicador
de fuerza



Anti-Kink

Mejor navegabilidad

Perfil
18 - 20 Fr



Flexibilidad

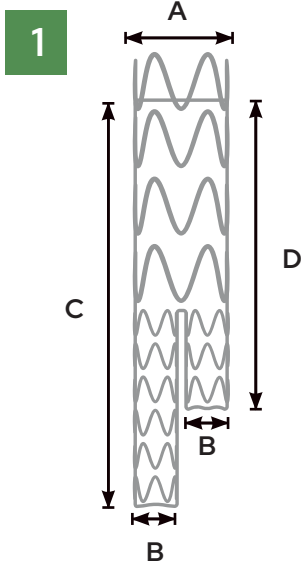
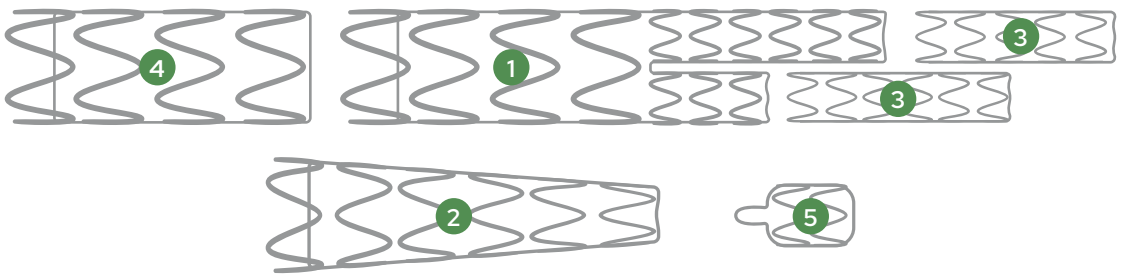
**Mayor precisión
y seguridad**

Menor fricción

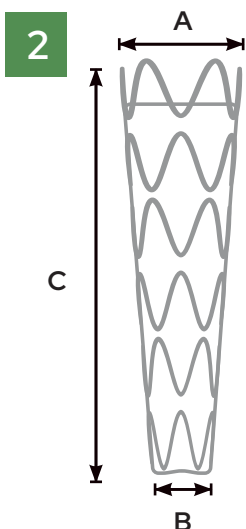
Indicación | Linus Safety Release ANVISA nº 10159030096

La endoprótesis está indicada para el tratamiento endovascular de aneurismas de aorta abdominal con anatomía favorable para la fijación proximal y distal, incluidos los casos con compromiso de las arterias ilíacas. También puede utilizarse en otras lesiones de la aorta y de las arterias ilíacas que requieran un stent-graft recubierto, siempre que la anatomía sea compatible con la navegación y el implante del dispositivo.

Conozca otros productos y modelos de endoprótesis Braile

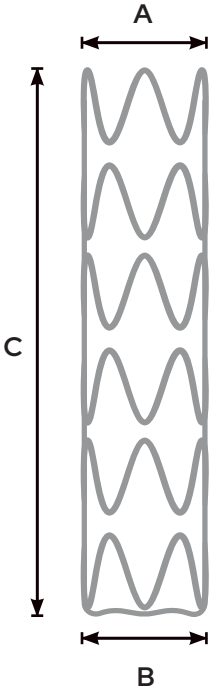


Endoprótesis Bifurcada Linus Safety Release - ANVISA nº 10159030096		
Código	A x B / C / D	Perfil
604774	26 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
604783	28 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
604792	30 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
607400	32 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
607402	34 X 14 / 80 / 75 (FF20)	20Fr
607404	36 X 14 / 80 / 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



Endoprótesis 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

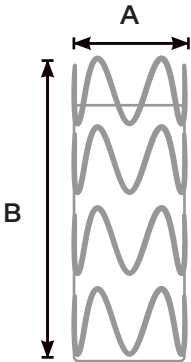


Cuando $A = B$, en la tabla se representará únicamente A / C .

En la tabla “Extensión iliaca”, las filas resaltadas en verde están amparadas por el registro ANVISA N.º 10159030061 del producto Aortoiliaco Percutáneo. Las demás filas están amparadas por el registro ANVISA N.º 10159030096 del producto Linus Safety Release.

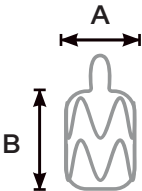
Extensión Iliaca		
Código	A x B / C	Perfil
603188*	12/40	16 Fr
603189*	14/40	16 Fr
603336*	16/40	16 Fr
603338*	18/40	16 Fr
624051	20/40	16 Fr
624052	22/40	16 Fr
603191*	14×12/60	16 Fr
310046*	14×12/80	16 Fr
602638*	14×12/100	16 Fr
621716	14×12/120	18 Fr
621719	14×12/140	18 Fr
602572*	14/60	16 Fr
602589*	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



Endoprótesis Recta Dominus - ANVISA nº 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 Ocluser Aortoiliaco Percutáneo - ANVISA nº 10159030061		
Código	A / B	Perfil
603384	14 / 20	16Fr
603385	16 / 20	16Fr
603386	18 / 20	16Fr
603387	20 / 20	16Fr

Posibilidad de Personalización

¡Diseñada para adaptarse a anatomías complejas!



Fenestraciones



Ramas internas



Scallop



Ramas externas



La personalización está disponible únicamente para los siguientes productos:

Dominus | ANVISA nº 10159030093

Linus Safety Release | ANVISA nº 10159030096

Specially made for you and for your patient

Síguenos en las redes sociales:



/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

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