



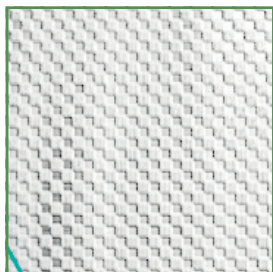
Dominus

SAFETY RELEASE



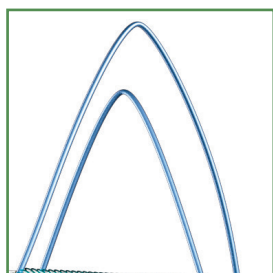
 **BRAILE**
LIFE-**SAVING** TECHNOLOGIES

La Endoprótesis Stent Vascular Dominus 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.



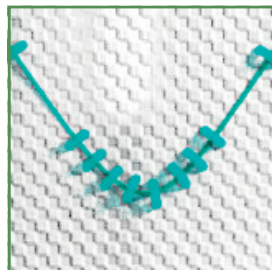
Recubrimiento

Poliéster tubular de baja porosidad



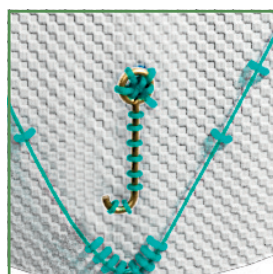
Nitinol

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

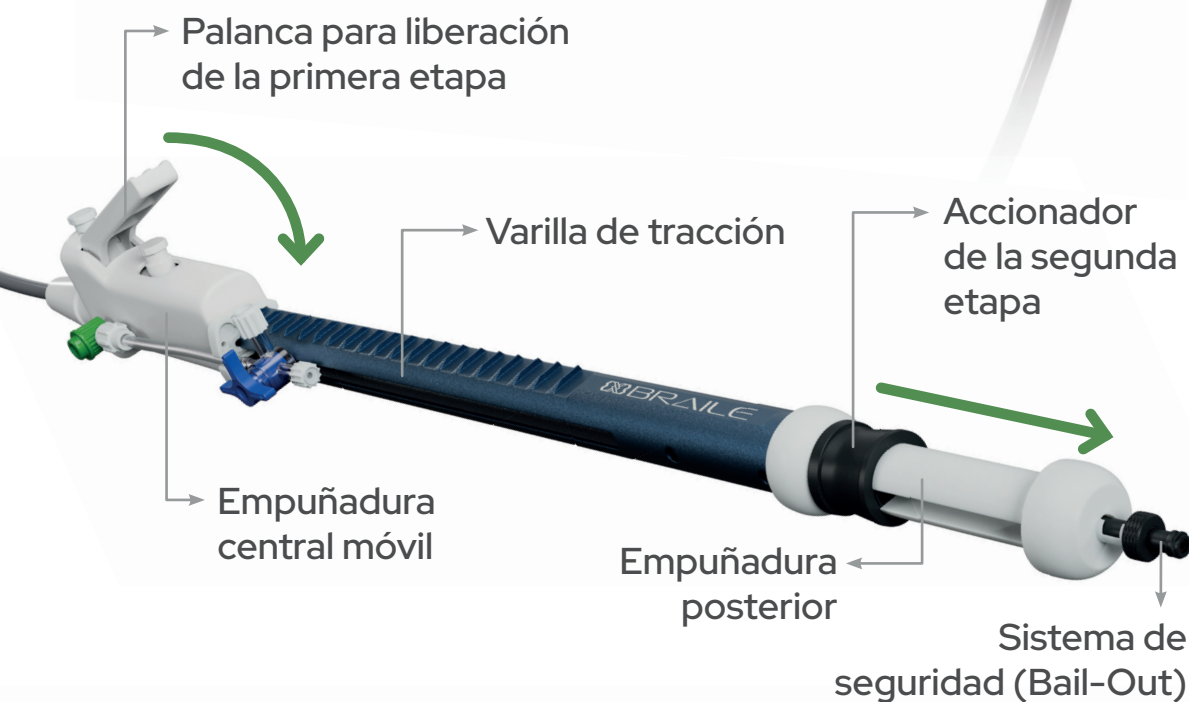
Alta Fuerza Radial

¡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

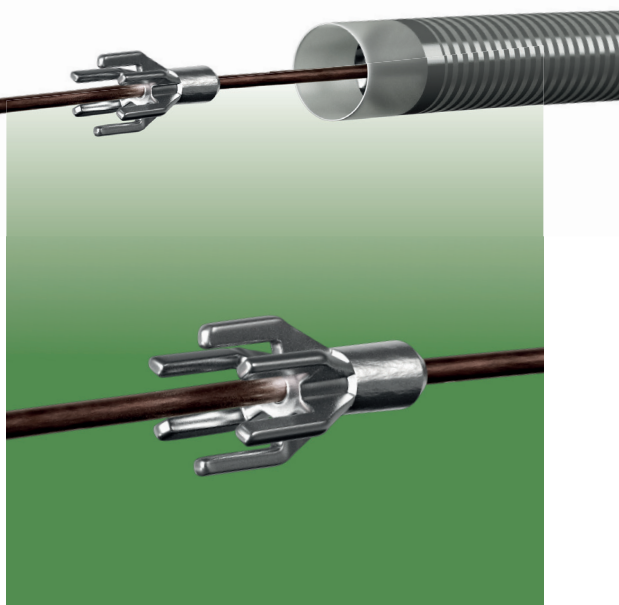
Safety Release

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

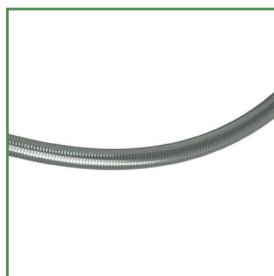
Recubrimiento hidrofílico
reduce la fricción



Punta Flexible

Radiopaca y atraumática

Sistema
multiplicador
de fuerza



Anti-Kink

Mejor navegabilidad

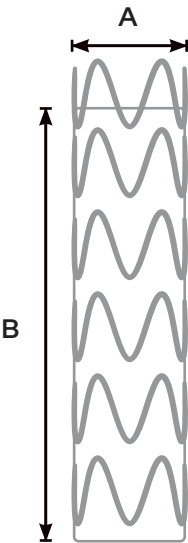
Perfil
18 - 22 Fr



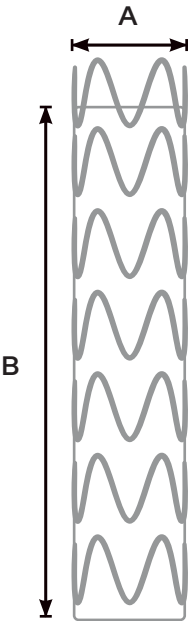
Flexibilidad
Mayor precisión
y seguridad
Menor fricción

Indicación | Dominus Safety Release ANVISA nº 10159030093

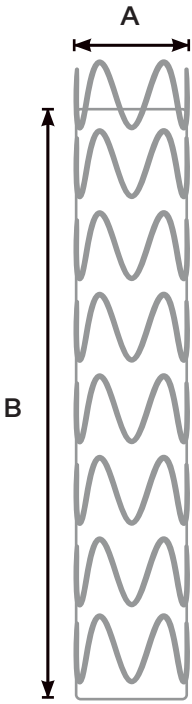
El producto está indicado para el tratamiento de la disección de la aorta torácica descendente; aneurisma de la aorta torácica descendente, con extensión limitada y cuellos proximal y distal adecuados; coartación de la aorta; y otras lesiones de la aorta para las cuales los criterios médicos indiquen el tratamiento con una endoprótesis stent-graft y que presenten zonas de fijación proximal y distal adecuadas.



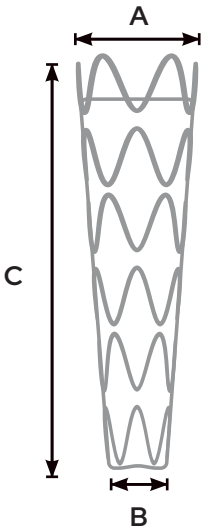
Con una longitud de 110 mm		
Código	A / B	Perfil
603822	26/110 (FF20)	20Fr
603831	28/110 (FF20)	20Fr
603837	30/110 (FF20)	20Fr
603843	32/110 (FF20)	20Fr
623701	34/110 (FF20)	22Fr
623702	36/110 (FF20)	22Fr
623703	38/110 (FF20)	22Fr
623704	40/110 (FF20)	22Fr
623705	42/110 (FF20)	22Fr
620867	44/110 (FF20)	22Fr
623706	46/110 (FF20)	22Fr



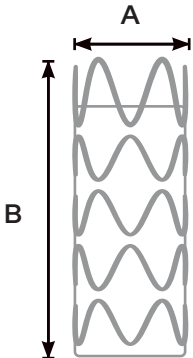
Con una longitud de 150 mm		
Código	A / B	Perfil
603826	26/150 (FF20)	20Fr
603835	28/150 (FF20)	20Fr
603841	30/150 (FF20)	20Fr
603700	32/150 (FF20)	20Fr
602365	34/150 (FF20)	22Fr
602347	36/150 (FF20)	22Fr
602176	38/150 (FF20)	22Fr
602371	40/150 (FF20)	22Fr
602374	42/150 (FF20)	22Fr
602377	44/150 (FF20)	22Fr
623712	46/150 (FF20)	22Fr



Con una longitud de 190 mm		
Código	A / B	Perfil
603829	26/190 (FF20)	20Fr
603647	28/190 (FF20)	20Fr
623715	30/190 (FF20)	22Fr
623716	32/190 (FF20)	22Fr
602192	34/190 (FF20)	22Fr
602193	36/190 (FF20)	22Fr
602194	38/190 (FF20)	22Fr
623717	40/190 (FF20)	22Fr
623718	42/190 (FF20)	22Fr
602327	44/190 (FF20)	22Fr
602379	46/190 (FF20)	22Fr



Cónicas		
Código	A X B / C	Perfil
623795	32X26/190 (FF20)	20Fr
623796	34X28/190 (FF20)	20Fr
623797	36X30/190 (FF20)	20Fr
623798	38X32/190 (FF20)	22Fr
623799	40X34/190 (FF20)	22Fr
623800	42X36/190 (FF20)	22Fr
623801	44X38/190 (FF20)	22Fr
623802	46X40/190 (FF20)	22Fr



Con indicación para la coartación de la aorta		
Código	A / B	Perfil
607477	18/50 (FF20)	18Fr
607479	20/50 (FF20)	18Fr
607481	22/50 (FF20)	18Fr

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 Safety Release | 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. 10159030093

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