

# AVANÇANDO O TRATAMENTO POR MEIO DO ACESSO

Um novo padrão de flexibilidade  
para tratar um maior número  
de anatomias complexas

- Fácil introdução: O revestimento hidrofílico e a maior flexibilidade fornecem acesso excepcional a anatomias complexas e vasos ramificados.
- Perda sanguínea minimizada: A exclusiva válvula DrySeal possibilita a introdução de múltiplos dispositivos com controle comprovado da hemóstase.



# INSTRUÇÕES PARA OBTER SUCESSO

Composta de um tubo de silicone externo e um tubo de filme interno. Soro fisiológico deve ser injetado pela torneirinha anexada para pressurizar a válvula. *Figuras 1 a 2.*

## Preparação

- Aspire o ar da válvula através da torneirinha branca rotulada "VÁLVULA".
- Injete 2,5 ml de soro fisiológico, usando a seringa fornecida, através da torneirinha branca rotulada como "VÁLVULA" para pressurizar a válvula, como exibido na *Figura 3*.
- Feche a torneirinha branca e coloque a tampa branca (presa à torneirinha branca).
- Atenção: Se o soro fisiológico vazar da válvula ou de suas junções, não use a bainha. Pode ocorrer grande perda de sangue.
- Lave o dilatador através da porta Luer na extremidade final do dilatador.
- Lave a bainha através da torneirinha azul rotulada como "LAVAR". Feche a torneirinha azul.
- Insira a ponta do dilatador através da válvula e para dentro da bainha até que a tampa de travamento no dilatador entre em contato com a superfície de acoplamento da válvula.
- Trave o dilatador ao corpo da válvula, girando a tampa de travamento (no sentido horário) no dilatador até que o ponteiro da tampa do dilatador se alinhe com o ícone de "trava", no corpo da válvula. Isso garante que a porção cônica do dilatador fique além da extremidade dianteira da bainha introdutora. Além disso, otimizará a flexibilidade da extremidade dianteira do dilatador e garantirá que o dilatador permaneça no lugar durante o avanço da bainha introdutora com o dilatador no interior do vaso de acesso do paciente.
- Ativação do revestimento: Umedeça a superfície externa da bainha com água ou solução salina estéreis para ativar o revestimento hidrofílico.

É importante manter a superfície externa do tubo da bainha úmida/escorregadia durante todo o procedimento. No caso de procedimentos de longa duração, pode ser necessário reativar o revestimento hidrofílico, o que pode ser feito por meio de um pequeno movimento de rotação ou axial da bainha para permitir que o sangue reative o revestimento.

Não avance objetos/instrumentos pontiagudos através da válvula. Isso pode causar lesões e resultar em perda de sangue.

Em caso de falha na válvula (ruptura do tubo de filme interno), apertá-la, torcê-la ou inserir o dilatador evitará a perda de sangue. Essas ações são exibidas nas *Figuras 4 a 6*.



*Figura 1.* Válvula antes da pressurização



*Figura 2.* Válvula após a pressurização



*Figura 3.* Pressurizada com 2,5 ml de soro fisiológico



*Figura 4.* Pinça



*Figura 5.* Torção



*Figura 6.* Tampa de travamento

Código do produto	Tamanho da bainha (Fr)	DI mínimo da bainha (mm)	Bainha nominal (mm)	Comprimento de trabalho (cm)
<b>DSFI033</b>	<b>10</b>	<b>3,3</b>	<b>4,0</b>	<b>33</b>
<b>DSFI045</b>	<b>10</b>	<b>3,3</b>	<b>4,0</b>	<b>45</b>
<b>DSFI065</b>	<b>10</b>	<b>3,3</b>	<b>4,0</b>	<b>65</b>
DSFI233	12	4,0	4,7	33
DSFI245	12	4,0	4,7	45
DSFI265	12	4,0	4,7	65
DSFI433	14	4,7	5,3	33
DSFI465	14	4,7	5,3	65
DSFI533	15	5,0	5,6	33
DSFI633	16	5,3	6,1	33
DSFI665	16	5,3	6,1	65
DSFI833	18	6,0	6,7	33
DSFI865	18	6,0	6,7	65
DSF2033	20	6,7	7,5	33
DSF2065	20	6,7	7,5	65
DSF2233	22	7,3	8,2	33
DSF2265	22	7,3	8,2	65
DSF2433	24	8,0	8,8	33
DSF2465	24	8,0	8,8	65
DSF2633	26	8,7	9,5	33
DSF2665	26	8,7	9,5	65

Agora, bainhas de 10 Fr x 33, 45 e 65 cm estão disponíveis para uso com a endoprótese GORE® VIABAHN® com diâmetros grandes e configurações de perfil baixo



Consult Instructions for Use

[eifu.goremedical.com](http://eifu.goremedical.com)

Consulte as Instruções de uso em [eifu.goremedical.com](http://eifu.goremedical.com) para obter uma descrição completa de todas as indicações, avisos, precauções e contraindicações aplicáveis aos mercados em que este produto está disponível.  $\text{Rx}$  Only

Nome do produto: Bainha introdutora GORE® DrySeal Flex

Número do registro na ANVISA: 80067930039

Data de publicação: Outubro de 2021

Os produtos listados podem não estar disponíveis em todos os mercados.

GORE, *Together, improving life*, VIABAHN e designs são marcas comerciais da W. L. Gore & Associates.

© 2021 W. L. Gore & Associates, Inc. 21333542-PT OUTUBRO DE 2021

W. L. Gore & Associates, Inc.  
goremedical.com

Asia Pacific +65 67332882 Australia/New Zealand 1800 680 424 Europe 00800 6334 4673  
United States Flagstaff, AZ 86004 800 437 8181 928 779 2771

