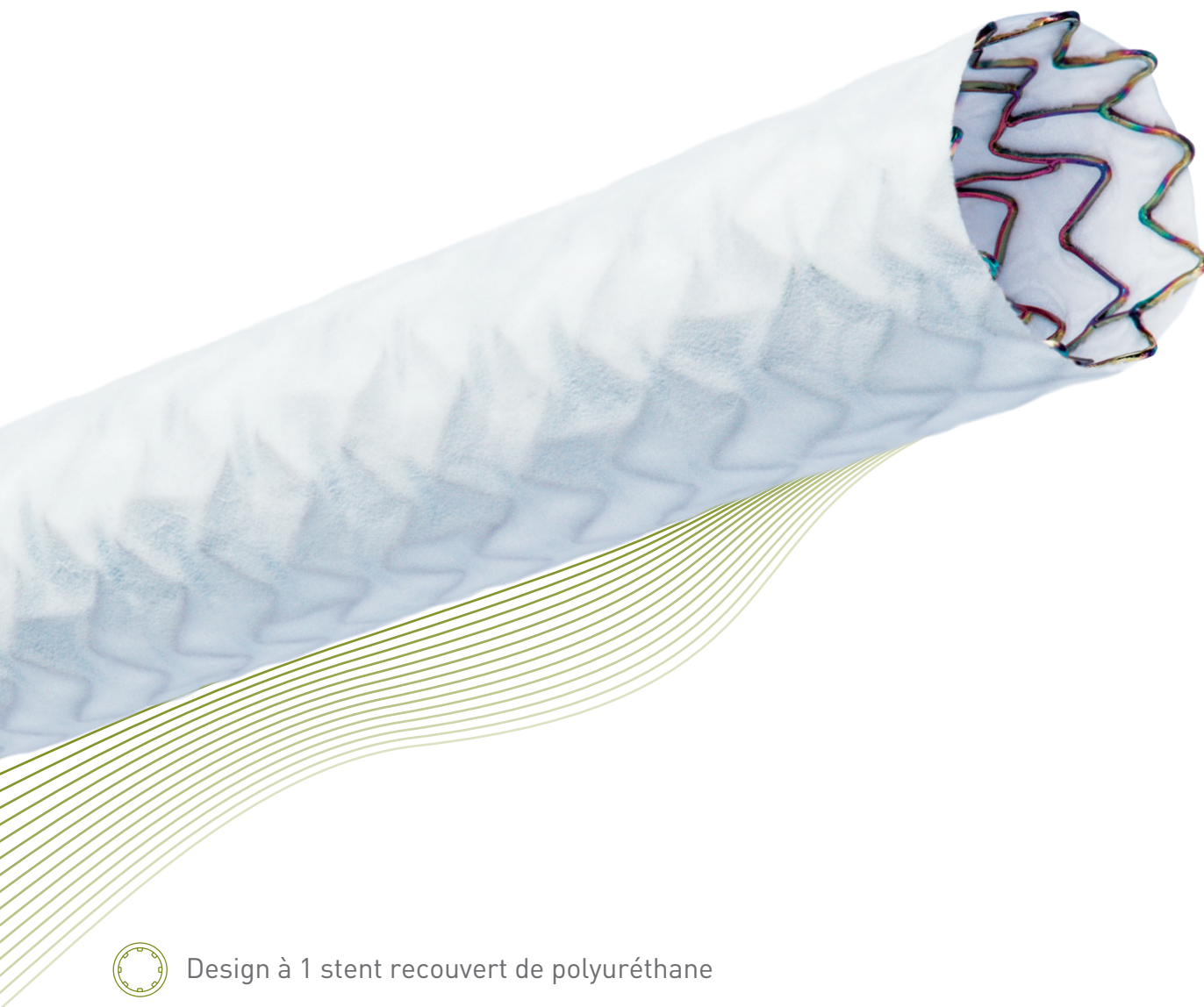


PK Papyrus



Design à 1 stent recouvert de polyuréthane



58% de flexibilité¹



Bas profil de franchissement²



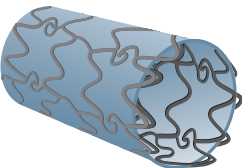
BIOTRONIK
excellence for life

PK Papyrus

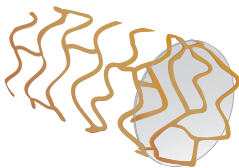
Stent couvert avec un design à un seul stent et revêtement polyuréthane, conçu pour la flexibilité et un profil de franchissement bas.

Design du stent à revêtement monocouche

Avec sa conception unique* à un stent et revêtement polyuréthane, PK Papyrus permet une plus grande flexibilité¹ et un profil de franchissement réduit par rapport aux stents à conception en "sandwich"¹

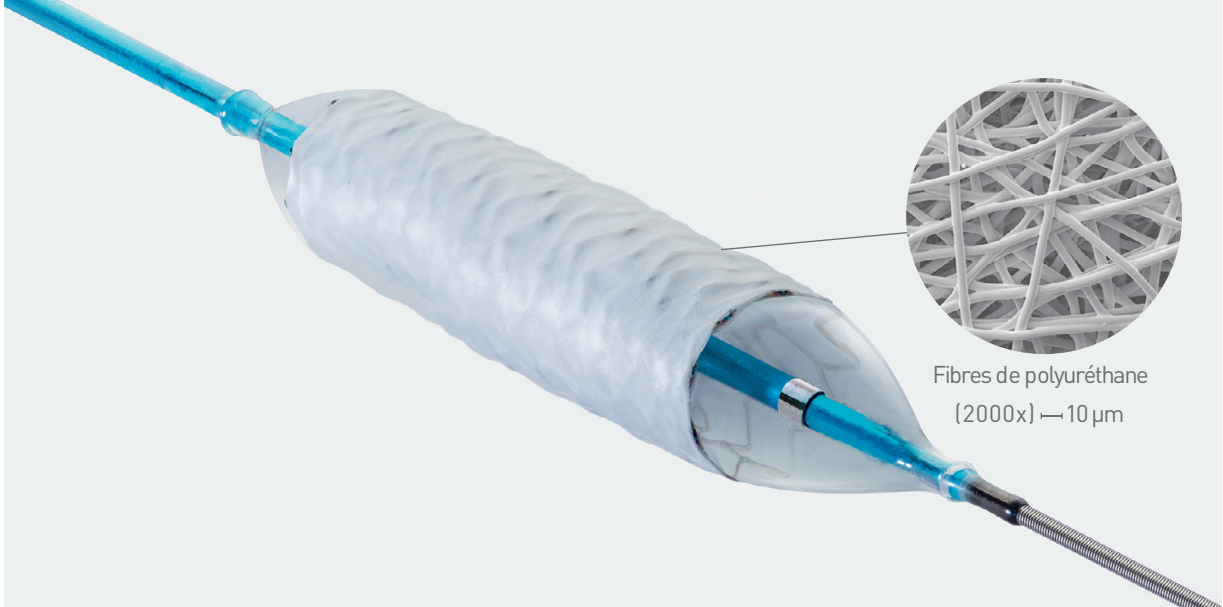
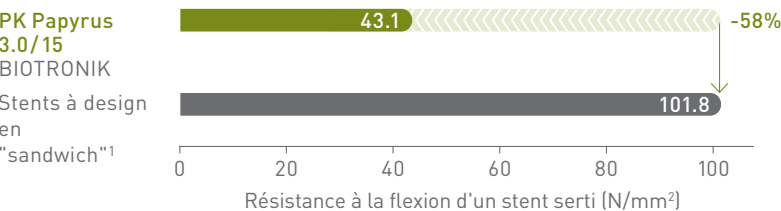


Design des stents conçu en "sandwich"¹

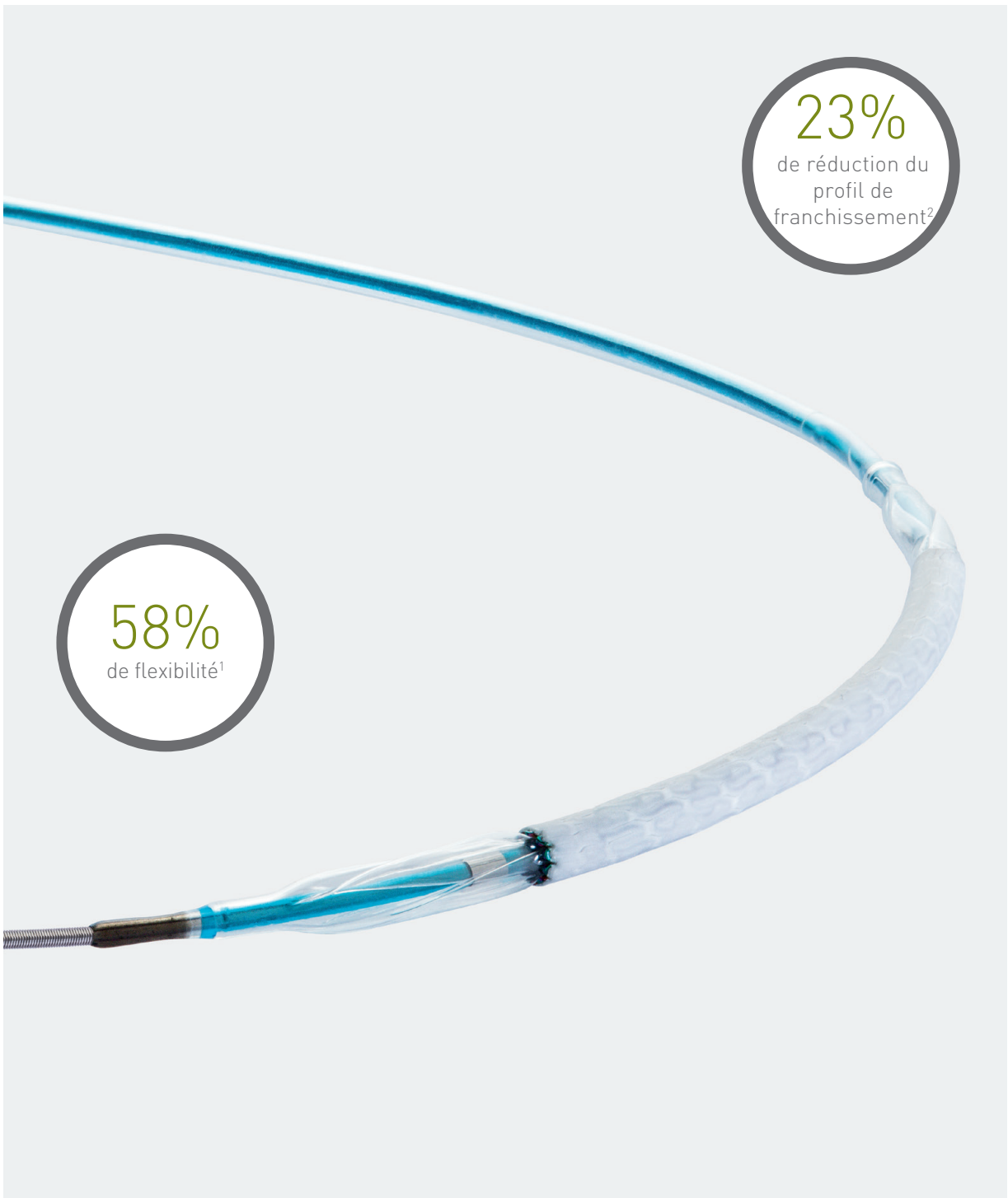


PK Papyrus
Stent couvert à revêtement monocouche

58% de flexibilité¹



Fibres de polyuréthane
(2000x) → 10 µm

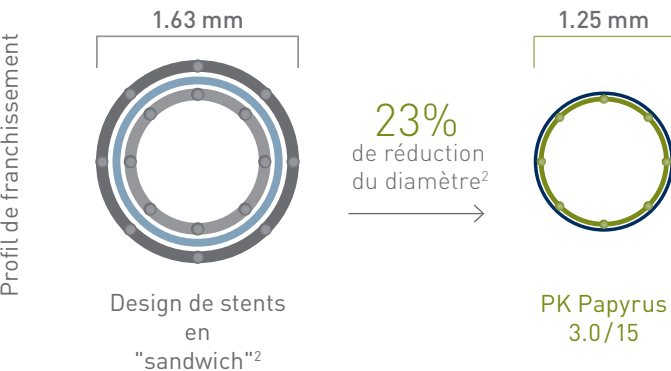


58%
de flexibilité¹

Membrane en polyuréthane³

Procédé d'électrofilage pour créer une membrane en polyuréthane seulement de 90 µm

Profil de franchissement bas²



Compatibilité 5F

Pour la majorité des références (ø 2.5-4.0 mm), inutile de changer de cathéter guide pour une taille supérieure lors de la procédure.

5F

PK Papyrus

Indiqué dans le cas de perforations coronaires aiguës⁴

Vasculaire
Interventionnel
Coronaire



Fiche Technique

Stent

Matériau du revêtement du stent	Non tissé, polyuréthane électrofilé
Epaisseur du revêtement du stent	90 µm
Epaisseur de l'entretoise du stent	ø 2.5 - 3.0 mm: 60 µm (0.0024"); ø 3.5 - 4.0 mm: 80 µm (0.0031"); ø 4.5 - 5.0 mm: 120 µm (0.0047")
Matériau du stent	Cobalt chrome (L-605) avec revêtement proBIO (carbure de silicium amorphe)
Diamètre maximal d'expansion du stent	ú 2.5 - 3.0 mm: 3.50 mm; ú 3.5 - 4.0 mm: 4.65 mm ú 4.5 - 5.0 mm: 5.63 mm

Système de pose

Diamètre du guide	0.014"
Longueur utile du cathéter	140 cm
Cathéter guide recommandé	ø 2.5 - 4.0 mm: 5F (min. I.D.** 0.056"); ø 4.5 - 5.0 mm: 6F (min. I.D.** 0.070")
Pression Nominale (NP)	ø 2.5 - 3.5 mm: 8 atm; ø 4.0 - 5.0 mm: 7 atm
Pression de Rupture (RBP)	ø 2.5 - 4.0 mm: 16 atm; ø 4.5 - 5.0 mm: 14 atm

Références

Stent ø (mm)	Longueur utile 140 cm Longueur du stent (mm)			**I.D. = Inner Diameter = Diamètre interne
	15	20	26	
5F	2.5	369380	369386	-
	3.0	369381	369387	381789
	3.5	369382	369388	381790
	4.0	369383	369389	381791
6F	4.5	369384	369390	369392
	5.0	369385	369391	369393

1. Données internes BIOTRONIK disponibles sur le rapport A01_VR_121184_EN_01_A ; 2. Données internes BIOTRONIK disponibles sur le rapport A01_VR_121152_EN_01_A 3. Données internes BIOTRONIK disponibles sur le rapport A01_TR_130136_EN_01_A 4. cf. notice d'utilisation

* cf certificat d'exclusivité

Jostent et Graftmaster sont des marques déposées par Abbott.

PK PAPYRUS est un dispositif médical de classe III, fabriqué par BIOTRONIK AG, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par le BSI2797. Il est indiqué pour le traitement des perforations aiguës des artères coronaires. Veuillez consulter la fiche technique pour ce qui concerne les caractéristiques et performances. PK PAPYRUS est pris en charge par les organismes d'assurance maladie dans le cadre de la LPPR. Avant toute utilisation, lire attentivement la notice. 19/02/BIOTRONIK/PM/002

Distributeur France
BIOTRONIK FRANCE
Parc ICADE
2, rue Nicolas Ledoux
BP 70231 - 94528 Rungis Cedex
France
Tel +33 (0) 1 46 75 96 60
Fax +33 (0) 1 49 78 08 81
www.biotronik.fr

Fabricant
BIOTRONIK AG
Ackerstrasse 6
8180 Bülach, Switzerland
Tel +41 (0) 44 8645111
Fax +41 (0)0 44 8645005

CE 2797



@BIOTRONIK_FR



© BIOTRONIK FRANCE - Tous droits réservés - VI/AVI/RA-0119/118 - Janvier 2019

Les caractéristiques peuvent faire l'objet de modifications, de révisions et d'améliorations.



BIOTRONIK
excellence for life