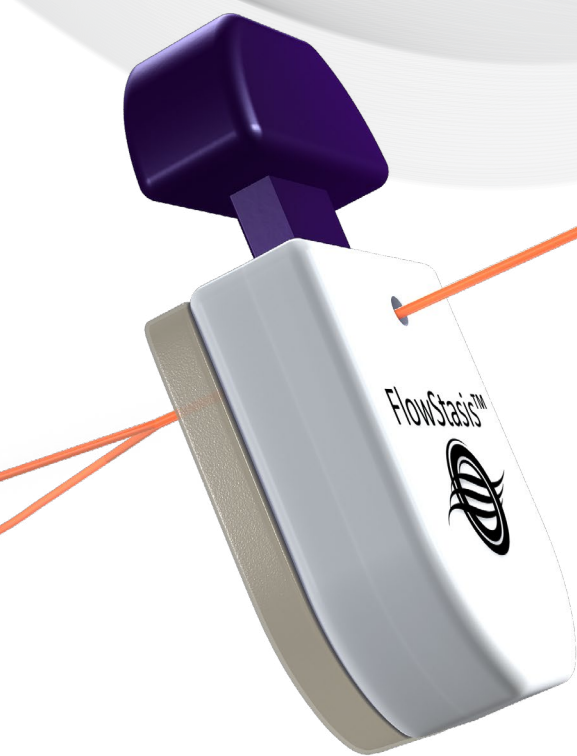


# FlowStasis<sup>®</sup>

Dispositif de rétention des sutures



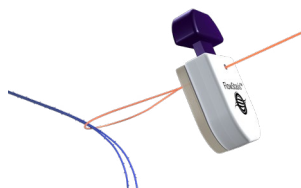
**Sûr, Confortable.**  
**Rétention des**  
**sutures.**

**Rétention temporaire des sutures**  
pour aider à l'hémostase après des  
interventions percutanée veineuses

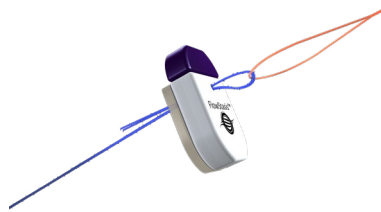
---

**Tension ajustable** avec contact souple  
pour le confort du patient

## Application et retrait



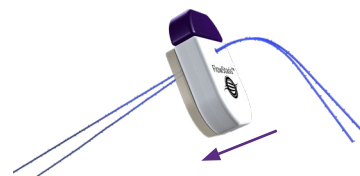
1 Suture du site de ponction avec un fil de taille 2-0 à 0, en appliquant une figure en huit ou une bourse.



2 Insérez les extrémités de la suture dans la boucle d'enfilage orange.

3 Appuyez sur la languette violette et maintenez-la enfoncée pour ouvrir et aligner les trous de l'élément de fixation.

4 En appuyant sur la languette violette, tirez sur la boucle d'enfilage orange avec le fil de suture dedans, à travers le dispositif, puis faites glisser le dispositif en direction du point de ponction.



5 Retirer l'introducteur et le(s) guide(s) tout en plaçant le dispositif. Une fois le dispositif placé sur le point de ponction, relâchez la languette pour bloquer les sutures.

- Appuyez sur la languette pour relâcher la tension sur les sutures
- Relâchez la languette pour appliquer la tension sur les sutures



### FlowStasis Ajustement du dispositif

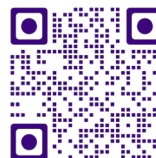
Le dispositif **FlowStasis** peut être ajusté après la mise en place initiale, si nécessaire. Pour ce faire, appuyez sur la languette violette et faites glisser le dispositif le long des sutures pour ajuster la tension.



### FlowStasis Retrait du dispositif

Appuyer sur la languette violette et la maintenir enfoncée pour faire glisser le **FlowStasis** hors des sutures en vue de son retrait.

Modèle	Longueur	Sutures recommandées
70-102	4.52 cm	Synthétique: 2-0 à 0 USP



Scanner le QR code pour voir l'animation FlowStasis

#### OBJECTIF

Le **dispositif FlowStasis** est destiné au maintien de la tension de suture temporaire, suite à une procédure veineuse percutanée, chez les patients de 18 ans ou plus.

Mise en garde : Selon la loi fédérale (Etats-Unis), ce dispositif ne peut être vendu que par un médecin ou sur ordonnance.

Se reporter au mode d'emploi pour toutes les indications d'utilisation, contre-indications, avertissements et précautions.

Toutes les marques déposées sont la propriété de leurs propriétaires respectifs.

MM-01665\_Rev.A\_FR\_2023-10-18



Siège d'Inari Medical, Inc : 6001 Oak Canyon, Suite 100 | Irvine CA 92618

Inari Medical Europe GmbH, a subsidiary of Inari Medical, Inc. | Messeplatz 10 | 4058 Basel, Switzerland  
inarimedical.com