

## SCHEMA TECNICA

**ELETTROCATETERE EPIDURALE PER RADIOFREQUENZA PULSATA  
(con adattatore separato)****Fabbricante**

Nome: TYCOON SWISS MEDICAL SA  
Sede: V.le San Salvatore, 10 – 6902 Lugano/Paradiso (Switzerland)

**DESCRIZIONE DEL PRODOTTO**

Elettrocaterete direzionale per radiofrequenza pulsata epidurale e transgangliare associato con infusione di farmaci analgesici, anti-infiammatori e fibrinolitici.

Il target più frequente applicazione è radice spinale e il rispettivo ganglio dorsale posteriore, elementi raggiunti alla loro uscita dal forame intervertebrale nei recessi laterali epidurale. Comprende un sistema per l'ottimizzazione del flusso di corrente attraverso il forame vertebrale. Dotato di un cavo adattatore universale per generatore di radiofrequenza.

**CODICE PRODOTTI**

- TY 550 BR (4Fr.x 300mm)

**DATI TECNICI**

DESCRIZIONE	CARATTERISTICHE
Diametro esterno	4 french
Lunghezza totale	300 mm
Numero di elettrodi	1
Lunghezza dell'elettrodo	10 mm
Volume di iniezione	ca 125 microliters
Direzionabilità	SI
Adattatore	Separato

**CARATTERISTICHE DEI MATERIALI**

DESCRIZIONE	MATERIALI
Sistema di guida Dx+Sx	Acciaio Aisi 304
Guaina esterna	Grilamid L25 Bianco
Tubo interno	Grilamid L25 Bianco
Tubo a 4 lumi a forma di croce	Grilflex Elg 6260 Bianco
Tubo interno	Acciaio Aisi 304
Tubo dell'elettrodo	Acciaio Aisi 304
Cavo della termocoppia	Costantana
Cavo della termocoppia	Acciaio
Cavo dell'elettrodo	Acciaio Aisi 304

**STERILITA'- CONFEZIONAMENTO - SMALTIMENTO**

Metodo di produzione	Camera Bianca a contaminazione controllata
Metodo di sterilizzazione	Ossido di etilene (ETO)
Confezionamento primario e secondario	Carta kraft a doppio strato di grado medicale + pellicola PE e scatola di cartone
Conservazione	Temperatura ambiente tra i 10 ° ed i 40 ° C, in un luogo fresco ed asciutto (umidità relativa tra il 10% ed il 90%) lontano dai raggi solari e da fonti di calore e di luce particolarmente intense.
Scadenza	Data di scadenza: 5 anni dalla data di produzione del lotto stampato sulla confezione. La stabilità del prodotto nel tempo deve essere considerata entro i limiti di validità indicati sulla confezione.
Quantità	Confezione singola
Smaltimento	Il prodotto deve essere smaltito dopo l'uso come "rifiuto medico ospedaliero".
Risterilizzazione	Il dispositivo non deve mai essere ri-utilizzato, ri-sterilizzato o igienizzato; è un dispositivo monouso.

**CONTENUTI**

Lattice	NO
Phtalati	NO
Schede tecniche di sicurezza	Non disponibili (il dispositivo non è incluso nella Direttiva 98/24/EC ai sensi del Decreto Legislativo 25 del 02/02/2002, relativo alla tutela della salute e della sicurezza dei lavoratori contro i rischi derivanti da agenti chimici durante il lavoro).

**CARATTERISTICHE**

Destinazione	Utilizzato nella diagnosi epidurale invasiva e la terapia del dolore acuto e cronico
Tempo di applicazione	<60 minuti (needles surgically invasive devices for temporary use)
Radiopaco	SI

**COPYRIGHT**

Tutte le informazioni contenute nella presente scheda non possono essere usate per scopi diversi da quelli di cui si tratta. La presente pubblicazione non può essere riprodotta in tutto o in parte e con qualsiasi mezzo allo stato conosciuto senza l'autorizzazione della Tycoon Swiss Medical SA

***I contenuti riferiti a tale pubblicazione non possono essere interpretati come un tentativo di offrire, rendere un opinione medica, o di insegnare una pratica medica.***



\*\*\*\*\*