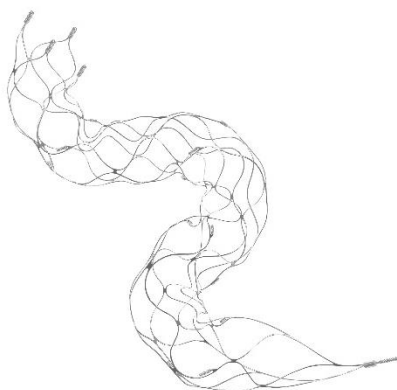


1. Información General



Producto (Según Registro Sanitario)	DISPOSITIVO DE REVASCULARIZACIÓN SOLITAIRE™ X
Nombre Comercial	SOLITAIRE™ X
Marcas	SOLITAIRE™
Fabricante Legal	Micro Therapeutics, Inc. MEDTRONIC, Inc.
Número de Registro Sanitario	INVIMA 2020DM-0021958
Fecha de expedición del Registro Sanitario	20/12/2019
Clasificación del riesgo	III
Código GMDN	61779
2. Especificaciones	
Composición	Stent: Níquel / Titanio (Nitinol)/ Marcadores Distales y Proximales: Platino / Iridio/ Adhesivo UV: Adhesivo Dymax 1128AMT/Guía Introductoria: Níquel / Titanio (Nitinol)/ Tubo retráctil: Politetrafluoroetileno (PTFE) /Vaina introductora: Capa externa: GrilamidL25, Capa interna: PTFE libre de PFOA.
Presentación Comercial	Caja x 1 unidad
Condiciones de Almacenamiento	Conserve en un lugar seco y fresco.
Método de esterilización	Óxido de Etileno
Vida Útil	3 Años
Referencias	
Referencia	Descripción
SFR4-4-20-10	Dispositivo de revascularización Solitaire X
SFR4-4-40-10	Dispositivo de revascularización Solitaire X

SFR4-6-20-10	Dispositivo de revascularización Solitaire X		
SFR4-6-40-10	Dispositivo de revascularización Solitaire X		
3. Descripción del Producto			
Indicaciones de Uso		El dispositivo de revascularización SOLITAIRE™ X está diseñado para utilizarse en la restauración del flujo en pacientes que hayan sufrido un ictus isquémico debido a una oclusión de un gran vaso intracraneal. Son candidatos para el tratamiento los pacientes que no sean aptos para recibir tratamiento con activador tisular del plasminógeno intravenoso (T-PA-IV) o en los que haya fracasado dicho tratamiento.	
Descripción • Stent de Nitinol • Autoexpandible • Celda Cerrada • Overlap (Autoplegable) • 1 marca proximal • 4 marcadores en el cuerpo espaciados cada 10mm. • 3 marcas distales en el dispositivo de 4mm y 4 marcas distales en el dispositivo de 6mm. • Marcas radiopacas distales, proximales y en el cuerpo del dispositivo. • Conectado a una guía de empuje de Nitinol • 100% recuperable • No desprendible • Longitud alambre de empuje: 200cm • Microcateter compatible: 0.021" – 0,027"			
Originado por: Elaine Barandica Cargo: Especialista Clínico Revisado por: Alba Tovar Sr. Especialista Clínico Supervisor	Fecha: Mayo/2021	Aprobado Por: Nombre: Catalina Acosta Cargo: Gerente de Producto Cath Lab Marketing	Fecha: Mayo 2021