ENSEAL X1 CURVED JAW®



NOTA: imagen de referencia

| CÓDIGO | DESCRIPCIÓN | Longitud Vástago | Unidades por Caja |
|----------|--|------------------|-------------------|
| NSLX125C | Sellador de Tejido ENSEAL® X1 Cuved Jaw. | 25 cm | 3 |
| NSLX137C | Sellador de Tejido ENSEAL® X1 Cuved Jaw. | 37 cm | 3 |

INFORMACIÓN GENERAL

Descripción

Dispositivo Bipolar Avanzado con Tecnología Adaptativa del tejido. ENSEAL X1 Curved Jaw® está diseñado para ser utilizado en cirugía abierta y laparoscópica, para seccionar y sellar vasos de hasta 7mm de diámetro, y para cortar, agarrar y disecar tejidos. Este dispositivo es para tejido blando únicamente. El instrumento consta de una empuñadura, un eje giratorio, una pala móvil y una cuchilla.

Medidas

| Longitud mandíbula | 24 mm |
|----------------------|-----------|
| Ancho mandíbula | 5 mm |
| Longitud del vástago | 25, 37 cm |
| Diámetro del vástago | 5 mm |
| Longitud del cable | 3 m |
| Rotación del vástago | 360° |

Compatibilidad

Generador Ethicon GEN11



Usos Frecuentes

Los selladores de tejido ENSEAL X1 están indicados para el uso en intervenciones abiertas y laparoscópicas generales, ginecológicas, urológicas, torácicas, así como en procedimientos quirúrgicos de otorrinolaringología o cualquier procedimiento en el que se a necesario efectuar una ligadura de vasos (cortado y sellado), agarrar tejido, realizar disecciones y dividir vasos, vasos linfáticos y haces de tejido (por ejemplo, en resecciones intestinales, histerectomías, intervenciones en la vesícula biliar, fundoplicaturas de Nissen, adhesiólisis y ooforectomías). Pueden utilizarse en vasos de hasta 7 mm, inclusive, y en los haces que encajen en las palas de los instrumentos.

Presentación

El instrumento sellador de tejido ENSEAL X1 con cable dealimentación integrado se suministra en condiciones estériles para el uso en un solo paciente. Deséchelo después de su uso.

Transporte & Almacenamiento

Guardar en un lugar seco Mantener alejado de fuentes de calor

Temperatura: ≤ 30° C

Humedad relativa: 10% – 65%

*Para más información consultar manual del usuario

Vida útil

5 años

Tipo de dispositivo

Invasivo

Riesgo IIB

Registro Sanitario INVIMA 2020DM-0004339-R1

Fabricante

ETHICON ENDOSURGERY S.A. DE C.V. con domicilio en MEXICO; ETHICON ENDOSURGERY LLC. con domicilio en PUERTO RICO

Titular licencia

JOHNSON & JOHNSON MEDTECH COLOMBIA S.A.S.

