

VeraPro™

ACIST Pro™-System – Einmalprodukte

Entwickelt, um die Einrichtung zu optimieren, den Kontrastmittelverbrauch zu steuern und eine verbesserte Kontrolle und Konsistenz bei der Kontrastmittelabgabe zu gewährleisten.



Spritzenset zur Mehrfachnutzung

Spritze mit Kontrastmitteldorn, Kontrastmittel-Schlauch und einer Schiebeklemme

S100: Für Kontrastmittel mit einer Viskosität von 4,6–26,6 cP

S100 LV: Für Kontrastmittel mit einer Viskosität von 1,0–15,0 cP

Kann für bis zu 5 aufeinanderfolgende Fälle verwendet werden



Automatischer Verteiler und Druckwandler

Automatischer Verteiler mit Anschlüssen für Kochsalzlösung und Kontrastmittel, Druckabnehmereinsatz, Kochsalzlösungsschlauch mit Einstechdorn, Spülbeutel

Nur zur einmaligen Anwendung



AngioTouch® Handsteuerungsset (HiFi)

Handsteuerung, druckbeständiger 165-cm-Schlauch mit RFID, druckbeständiger Drei-Wege-Hahn. Entwickelt, um präzise Druckkurven zu ermöglichen.

Nur zur einmaligen Anwendung



AngioTouch® Handsteuerungsset (FLX)

Handsteuerung, druckbeständiger 165-cm-Schlauch mit RFID, druckbeständiger Drei-Wege-Hahn. Entwickelt für Flexibilität.

Nur zur einmaligen Anwendung



VeraPro™-Patientenschläuche sind mit einer intelligenten Detektionstechnologie ausgestattet, die dazu dient, die Systemleistung zu optimieren und die Einrichtung zu beschleunigen.

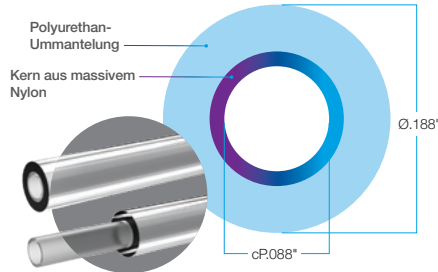
ACIST Pro™-Einmalprodukte werden sowohl in HiFi- als auch in FLX-Ausführung angeboten. Sie bestehen aus dem gleichen Basismaterial (Polyurethan und Nylon) und lassen dem Anwender aufgrund ihrer Unterschiede die Wahl hinsichtlich Flexibilität und hämodynamischen Signalpräferenzen.

HiFi

FLX

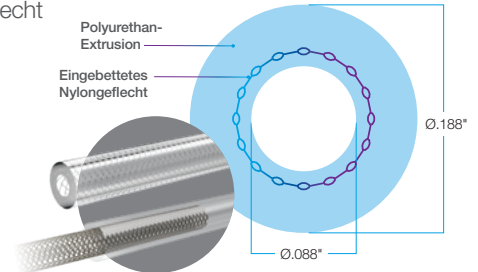
Festigkeitskomponente:

Kern aus massivem Nylon



Festigkeitskomponente:

Gewebtes Nylongeflecht



Entwickelt für verbesserte **Druckkurven**

Entwickelt für **Flexibilität/Benutzerfreundlichkeit**

Luer-Anschlüsse: Rotierende Luer-Anschlüsse (um das Drehmoment zu minimieren und die Kontrolle des Katheters zu unterstützen)

Luer-Anschlüsse: Rotierende Luer-Anschlüsse (um das Drehmoment zu minimieren und die Kontrolle des Katheters zu unterstützen)

Die Schlauchkonstruktion bietet eine **konsistente Schnittstelle für die Lufterkennung**^{1*}

Die Schlauchkonstruktion bietet eine **konsistente Schnittstelle für die Lufterkennung**^{1*}

Haltbarkeit: 24 Monate

Haltbarkeit: 18 Monate

¹Nicht dafür ausgelegt, die Wachsamkeit und Sorgfalt des Bedieners bei der visuellen Überprüfung auf Luft und beim Entfernen von Luft zu ersetzen.

Produktname	Beschreibung	Menge/Karton
VeraPro S100	Spritze zur Mehrfachnutzung	10
VeraPro S100 LV	Spritze zur Mehrfachnutzung für niedrige Viskosität	10
VeraPro AngioTouch HiFi 165	AngioTouch HiFi Handsteuerungsset VeraPro AMT VeraPro AngioTouch® HiFi 165	10
VeraPro AngioTouch FLX 165	AngioTouch FLX-Handsteuerungsset VeraPro AMT 10 VeraPro AngioTouch® FLX 165	10
VeraPro AMT	Automatischer Verteiler und Druckwandler	10



Vollständige Angaben zu Indikationen und Sicherheitshinweisen finden Sie in der Gebrauchsanweisung.

1. Daten liegen vor

Wichtiger Sicherheitshinweis: Das ACIST Pro™-Diagnostiksystem ist für die Injektion von Kontrastmittel und Kochsalzlösung durch einen Arzt während einer Angiographie vorgesehen. Das System sollte mit einem geeigneten Röntgengerät, Blutdrucküberwachung und einem Elektrokardiogramm verwendet werden. Darüber hinaus sollten Standardgeräte für die Herz-Lungen-Wiederbelebung und Arzneimittel zur Behandlung von durch Kontrastmittelinduzierten Arzneimittelreaktionen verfügbar sein. Das ACIST Pro-System muss von oder unter der unmittelbaren und direkten Aufsicht eines Arztes bedient werden, der in der Angiographie und in der Bedienung dieses Geräts geschult ist. Um maximale Sicherheit zu gewährleisten, verwenden Sie nur Material, das von ACIST Medical Systems in Verbindung mit ACIST Pro bereitgestellt wird. Weitere wichtige Sicherheitsinformationen entnehmen Sie bitte der Gebrauchsanweisung. Die Kontamination von Patientenkits oder des Septums des Kontrastmittelbehälters birgt die Gefahr einer schweren Schädigung des Patienten durch eine Infektion. Wenn ein Verdacht auf Kontamination besteht, ersetzen Sie das betroffene Teil.

Eine Luftembolie kann bei Patienten zu Schäden oder zum Tod führen. **Der Bediener muss sorgfältig vorgehen und ein definiertes Verfahren befolgen, das der Gebrauchsanweisung des ACIST Pro entspricht, um zu vermeiden, dass Luft injiziert und eine Embolie verursacht wird.** Entfernen Sie vor jeder Injektion sämtliche Luft aus dem gesamten Patientenkit und dem angiografischen Katheter. **In der Gebrauchsanweisung des ACIST Pro sind alle wichtigen Sicherheitsinformationen zum Gerät und insbesondere zur Vermeidung von Luftembolien nachzulesen, da die Sensorsysteme des ACIST Pro nicht dazu gedacht sind, die Wachsamkeit und Sorgfalt des Bedieners zur Vermeidung solcher Ereignisse zu ersetzen.**

Gehen Sie bei der Einstellung der Flussrate äußerst vorsichtig vor. Injektionen mit hoher Flussrate können bei Patienten zu Schäden oder zum Tod führen. **Wenn eine Injektion mit hoher Flussrate erforderlich ist, wählen Sie eine Druckeinstellung, die die Druckrate des Katheters nicht überschreitet.** Der maximale Nenndruck des ACIST Pro-Systems beträgt 1200 psi.

ACIST Pro, VeraPro und AngioTouch sind Marken von ACIST Medical Systems, Inc. ACIST Medical Systems, Inc. behält sich das Recht vor, die hierin beschriebenen Daten und Funktionen jederzeit ohne Vorankündigung oder Verpflichtung zu ändern oder die Herstellung des Produkts einzustellen. Bitte kontaktieren Sie den für Sie zuständigen autorisierten ACIST-Vertriebsmitarbeiter vor Ort, um aktuelle Informationen zu erhalten.

acist.de



Bracco Group

© 2026 ACIST Medical Systems, Inc. Alle Rechte vorbehalten. Artikelnr.: BMT-CVI-2500024_DE_EU Rev. 1 02/26