

ACIST Pro™

Sistema diagnostico

VeraPro™

Prodotti monouso sistema **ACIST Pro™**

Progettati per semplificare la configurazione, gestire l'utilizzo del mezzo di contrasto e migliorare il controllo e la costanza nella somministrazione del mezzo di contrasto.



Kit siringa multiuso

Siringa con spike per mezzo di contrasto, tubo per mezzo di contrasto e morsetto scorrevole.

S100: per mezzi di contrasto con viscosità 4,6-26,6 cP

S100 LV: per mezzi di contrasto con viscosità 1,0-15,0 cP

Può essere utilizzata fino a 5 casi consecutivi



Kit collettore automatico e trasduttore

Collettore automatico con valvola di scambio per soluzione salina o mezzo di contrasto, cartuccia trasduttore pressione, spike e tubo per soluzione salina e sacca di lavaggio.

Solo monouso



Kit comando manuale AngioTouch® (HiFi)

Comando manuale, tubo ad alta pressione da 165 cm con RFID, rubinetto a tre vie ad alta pressione. Tubo progettato per trasmettere il segnale pressorio ad alta fedeltà.

Solo monouso



Kit comando manuale AngioTouch® (FLX)

Comando manuale, tubo ad alta pressione da 165 cm con RFID, rubinetto a tre vie ad alta pressione. Tubo progettato per la flessibilità.

Solo monouso



Il tubo paziente VeraPro™ è dotato di tecnologia di rilevamento intelligente, progettata per ottimizzare le prestazioni del sistema e semplificare la configurazione.

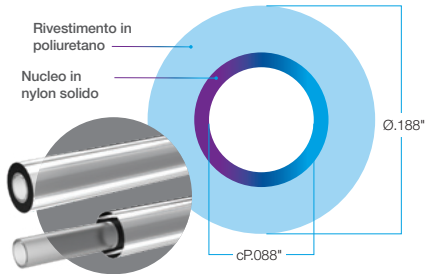
BRACCO
LIFE FROM INSIDE

ACIST®

I prodotti monouso **ACIST Pro™** sono disponibili sia per HiFi che per FLX. Realizzati con lo stesso materiale base (poliuretano e nylon), le loro differenze consentono agli utenti di scegliere fra flessibilità e precisione nella trasmissione del segnale emodinamico.

HiFi

Componente di resistenza:
nucleo in nylon solido



Progettato per migliorare **le forme d'onda**

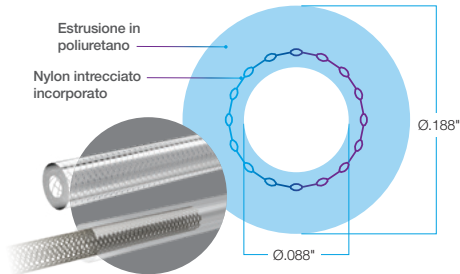
Raccordi Luer: Luer rotanti (per ridurre al minimo la torsione e supportare il controllo del catetere)

Il design dei tubi fornisce **un'interfaccia costante per il rilevamento dell'aria^{1*}**

Durata di conservazione: 24 mesi

FLX

Componente di resistenza:
tessuto intrecciato



Progettato per **flessibilità/usabilità**

Raccordi Luer: Luer rotanti (per ridurre al minimo la torsione e supportare il controllo del catetere)

Il design dei tubi fornisce **un'interfaccia costante per il rilevamento dell'aria^{1*}**

Durata di conservazione: 18 mesi

¹Non sostituisce la vigilanza attiva degli operatori nell'identificare visivamente eventuali bolle di aria e provvedere alla loro eliminazione

Nome prodotto	Descrizione	Q.tà/Confezione
VeraPro S100	Siringa multiuso	10
VeraPro S100 LV	Siringa multiuso a bassa viscosità	10
VeraPro AngioTouch HiFi 165	Kit comando manuale AngioTouch HiFi VeraPro AMT VeraPro AngioTouch® HiFi 165	10
VeraPro AngioTouch FLX 165	Kit comando manuale AngioTouch FLX VeraPro AMT 10 VeraPro AngioTouch® FLX 165	10
VeraPro AMT	Kit collettore automatico e trasduttore	10



Per indicazioni complete e informazioni sulla sicurezza, consultare le istruzioni per l'uso.

1. Dati interni disponibili

Informazioni importanti sulla sicurezza: il sistema diagnostico ACIST Pro™ è progettato per essere utilizzato da un medico per iniettare il mezzo di contrasto e la soluzione salina durante l'angiografia. Deve essere utilizzato con un imaging radiografico adeguato e un'apparecchiatura di monitoraggio della pressione arteriosa e un elettrocardiogramma. Inoltre, dovrebbero essere disponibili apparecchiature standard per la rianimazione cardiopolmonare e farmaci per il trattamento delle reazioni ai farmaci indotte dai mezzi di contrasto. Il sistema ACIST Pro deve essere utilizzato da o sotto la supervisione immediata e diretta di un medico che abbia seguito una formazione sull'angiografia e sul funzionamento di questa unità. Per la massima sicurezza, utilizzare solo materiale fornito da ACIST Medical Systems insieme ad ACIST Pro. Per ulteriori importanti informazioni sulla sicurezza, fare riferimento alle Istruzioni per l'uso. La contaminazione del kit per il paziente o del setto del contenitore del mezzo di contrasto comporta un rischio di gravi lesioni per il paziente dovute a infezioni. In caso di sospetta contaminazione, sostituire l'elemento interessato.

Un'embolia gassosa può causare lesioni o morte del paziente. **L'operatore deve prestare attenzione e seguire una procedura definita coerente con le istruzioni per l'uso di ACIST Pro, essenziali per evitare di iniettare aria e causare un'embolia.** Prima di effettuare l'iniezione, eliminare l'aria da tutto il kit del paziente e dal catetere angiografico. **È necessario fare riferimento alle istruzioni per l'uso di ACIST Pro per rivedere tutte le informazioni importanti sulla sicurezza relative al dispositivo e, in particolare, alla prevenzione delle embolie gassose, poiché i sistemi di sensori di ACIST Pro non sono progettati per sostituire la vigilanza e la cura richieste all'operatore per prevenire tali eventi.**

Prestare la massima attenzione quando si imposta la portata. Le iniezioni a portata elevata possono causare lesioni o morte del paziente. **Quando è richiesta un'iniezione a portata elevata, selezionare un'impostazione di pressione che non superi la pressione nominale del catetere.** La pressione nominale massima del sistema ACIST Pro è di 1.200 psi.

ACIST Pro, VeraPro e AngioTouch sono marchi di ACIST Medical Systems, Inc. ACIST Medical Systems, Inc. si riserva il diritto di modificare le specifiche e le funzioni descritte nel presente documento o di interrompere la fabbricazione dei prodotti descritti in qualsiasi momento senza alcun preavviso od obbligo. Per informazioni più aggiornate, contattare un rappresentante commerciale ACIST autorizzato.

Bracco Group

© 2026 ACIST Medical Systems, Inc. All Rights Reserved. P/N: BMT-CVI-2600002_IT_EU Rev 1 05/26

Bracco Imaging S.p.A.
ordini.imagingitalia@bracco.com
biomedicali.italia@bracco.com
+39 800 752 221

acist.it

