

SAPPHIRE[®] II PRO 1.0 mm - 1.5 mm

一次性使用冠状动脉球囊扩张导管

每一次穿越都充满信心

适用于复杂病变

单一材料的**Sub-Zero**锥型尖端，专为小尺寸导管定制

耐用的球囊材料和较高的额定爆破压力适合阻力大的复杂病变

1.0 mm 直径
用于复杂
病变

增加内管壁厚以降低导引导丝摩擦力

单一球囊定位标记环和球囊折叠工艺改良使球囊的穿越外廓更小

海波管过渡区为螺旋切割结构，降低弯折几率且保有出色的力传递特性

SAPPHIRE[®] II PRO 1.0 mm - 1.5 mm

一次性使用冠状动脉球囊扩张导管

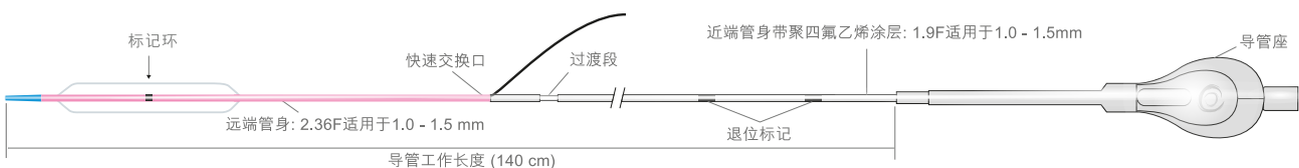
订购信息

球囊直径 (mm)	球囊长度 (mm)					
	5	8	10	12	15	20
1.0	210-053-5UJ	210-083-5UJ	210-103-5UJ	—	210-153-5UJ	—
1.25	212-053-5UJ	212-083-5UJ	212-103-5UJ	—	212-153-5UJ	—
1.5	—	—	215-103-5UJ	215-123-5UJ	215-153-5UJ	215-203-5UJ

*公开文件数据，等比放大

技术规格

近端管身直径	1.9F	球囊定位标记环	1个(居中)
远端管身直径	2.36F	涂层	Hydro-X 亲水涂层(导管远端); Invio™ 硅油涂层(导引导丝腔)
球囊材料	尼龙	公称压力	6 atm
球囊瓣数	2-瓣 (Ø 1.0 mm); 3-瓣 (Ø 1.25-1.5 mm)	额定爆破压力	16 atm
顺应性	半顺应性		



更多信息请联系我们:

集团总部

香港新界沙田香港科学园

20E大楼3楼303及305室

电话: +852.2802.2288

传真: +852.2507.3532

适用范围: 适用于冠状动脉缺血患者冠脉狭窄部分的球囊扩张, 以改善心肌灌注。

医疗器械名称: 一次性使用冠状动脉球囊扩张导管

医疗器械生产企业名称: 业聚医疗器械(深圳)有限公司

医疗器械注册证号: 国械注准20173773337

医疗器械广告批准文号: 粤械广审(文)第220928-00901号

禁忌内容或者注意事项详见说明书

© 2020 OrbusNeich. 版权所有。

Sapphire II PRO 产品现已在美国获得批准, 并带有美国特定的目录号。

测试数据均来自于公司设计验证资料 G-70-1085 Rev01

SAPPHIRE II PRO 是 OrbusNeich 公司的商标, 图片资料来源: 手册图档不适合作为技术工程绘图或图片。

 **OrbusNeich[®]**
Pioneers in life-changing technologies