

Johnson & Johnson Neurovascular lanza el catéter Cereglide 71 con Innerglide 7.

INNERGLIDE™ 7 es un dispositivo de inserción diseñado para facilitar el avance de catéteres de gran calibre, como CEREGLIDE™ 71, hacia zonas distales con trombos¹⁻³. Cuenta con un vástago con recubrimiento hidrofílico, una punta distal suave de 1,5 cm y compatibilidad con guías de 0,024”, lo que proporciona mayor control y soporte durante la inserción de dispositivos complejos⁴⁻⁷.

¹ 103879908 Rev C. Design Verification – Aspiration Catheter. ² 103846494 Rev 2. EV-2 Characterization Report. ³ 501257918 Rev B. CEREGLIDE 71 vs RED Competitive Testing Report. ⁴ 502237070. Verification & Validation - INNERGLIDE 7 Design Validation Test Report. Version: A.5. 11-Jun-2025. ⁵ 502261765, INNERGLIDE 7 Delivery Aid. Version E.5. June 14, 2024. ⁶ 501054973 Rev. A Competitive testing report CEREGLIDE71 ⁷ 103900720_Rev_A_-_Flash_7_DVAL_Report_29.

Estos productos cumplen los requisitos de aplicación de la legislación de productos sanitarios. Por favor consulte las instrucciones de uso antes de la utilización de estos productos sanitarios.

La Finca, Paseo del Club Deportivo 1, Edificio 16. 28223. Pozuelo de Alarcón, Madrid. España

Contraindicaciones: no se conoce ninguna.

Posibles acontecimientos adversos y su notificación: los posibles acontecimientos adversos se agrupan en el epígrafe más adecuado, pero pueden observarse bajo cualquier otro. Los asociados al uso de catéteres o a los procedimientos endovasculares incluyen, entre otros:

Relacionados con el dispositivo • Infarto cerebral • Oclusión continua o reoclusión del segmento arterial afectado • Embolia, incluidas embolias pulmonares y tromboembólicas Dolor de cabeza • Hematoma • Hemorragia • Convulsiones • Accidente isquémico transitorio • Vasoespasmo • Oclusión de vasos • Disección de vasos • Trombosis de vasos • Rotura de vaso/aneurisma Acontecimientos relacionados con el procedimiento • Complicaciones en el sitio de acceso • Inflamación o granuloma en el sitio de acceso • Isquemia con posible necrosis tisular • Déficits neurológicos • Pseudoaneurisma • Accidente cerebrovascular • Perforación de vaso/aneurisma • Fístula Riesgos médicos generales • Reacción alérgica o anafiláctica • Arritmia • Complicaciones cardíacas que incluyen, entre otras, arritmia, hipotensión e hipertensión. • Edema cerebral • Muerte • Hipo/hipertensión • Infección/inflamación • Insuficiencia renal secundaria a la administración de contraste • Complicaciones respiratorias secundarias a la anestesia El uso de este dispositivo requiere fluoroscopia, lo que conlleva riesgos potenciales para profesionales y pacientes por la exposición a los rayos X. Los riesgos posibles incluyen, entre otros, los siguientes: • Alopecia • Quemaduras que van desde enrojecimiento de la piel hasta úlceras • Cataratas • Neoplasia retardada Nota: Si se produce un incidente grave durante el uso de este dispositivo o como resultado de su uso, informe al fabricante o a su representante autorizado, además de a la autoridad nacional correspondiente.

ES_NEU_ISCH_419883



Johnson & Johnson completa su cartera de catéteres con el lanzamiento de CEREGLIDE™ 42, CEREGLIDE™ 57.

CEREGLIDE™ 42 y 57 proporcionan a los médicos un sistema multiaxial versátil y un flujo de trabajo simplificado. Los nuevos dispositivos respaldan la compatibilidad del sistema, la fuerza de aspiración y la administración a objetivos distales como parte del esfuerzo de la empresa para mejorar la atención del ictus isquémico.^{†‡}

¹ 501959947/Verification & Validation - CG42_CG57 DVAL Report (Physician).Version C.2. August 1, 2024. ² 501331844/Verification & Validation - CG42+CG57 Characterization Report. Version A.8. February 29, 2024. [†]Compared to competitor devices from leading manufacturers in benchtop testing. [‡]With the CEREGLIDE family of catheters eliminating ID/OD compatibility concerns

Estos productos cumplen los requisitos de aplicación de la legislación de productos sanitarios. Por favor consulte las instrucciones de uso antes de la utilización de estos productos sanitarios.

La Finca, Paseo del Club Deportivo 1, Edificio 16. 28223. Pozuelo de Alarcón, Madrid. España

Contraindicaciones: no se conoce ninguna.

Posibles acontecimientos adversos y su notificación: los posibles efectos adversos se agrupan en la categoría más apropiada, pero pueden observarse en cualquier categoría. Los asociados con el uso de los catéteres o con los procedimientos endovasculares incluyen, entre otros: Relacionados con el dispositivo • Infarto cerebral • Oclusión continua o reoclusión del segmento arterial afectado • Embolia (aérea, por cuerpo extraño, placa, trombo), incluidas embolias pulmonares y tromboembólicas • Dolor de cabeza • Hematoma • Hemorragia • Convulsiones • Accidente isquémico transitorio • Vasoespasmo • Disección de vasos • Oclusión de vasos • Trombosis de vasos • Rotura de vaso/aneurisma.

Acontecimientos relacionados con el procedimiento • Complicaciones en el sitio de acceso • Perforación de vaso/aneurisma • Inflamación o granuloma en el sitio de acceso • Isquemia con posible necrosis tisular • Déficits neurológicos • Pseudoaneurisma • Accidente cerebrovascular • Perforación de vaso/aneurisma Riesgos médicos generales • Reacción alérgica o anafiláctica • Complicaciones cardíacas que incluyen, entre otras, arritmia, hipotensión e hipertensión • Edema cerebral • Muerte. • Infección/inflamación • Insuficiencia renal secundaria a la administración de contraste • Complicaciones respiratorias secundarias a la anestesia El uso de este dispositivo requiere una fluoroscopia, la cual comporta posibles riesgos para los médicos y los pacientes debido a su exposición a rayos X. Los posibles riesgos incluyen, entre otros, los siguientes: • Alopecia •

Quemaduras que van desde enrojecimiento de la piel hasta úlceras • Cataratas • Neoplasia retardada Nota: Si se produce un incidente grave durante el uso de este dispositivo o como resultado de su uso, informe al fabricante o a su representante autorizado, además de a la autoridad nacional correspondiente.

ES_NEU_ISCH_419883

