

# **ROTAPRO™**

Systeme d'athérectomie rotationnelle

## **Brochure de présentation**

**FACILE à utiliser**  
**ÉLIMINE les calcifications**

○  
**Configuration  
facile**

○  
**Facilité  
d'utilisation**

○  
**Performances  
éprouvées**

# SOMMAIRE

Présentation du produit	1
Présentation de la technologie	2
Caractéristiques	3
Références de commande	4-5



# PRÉSENTATION DU PRODUIT

## QU'EST-CE QUE LE SYSTÈME D'ATHÉRECTOMIE ROTATIONNELLE **ROTAPRO** ?

Il s'agit d'un dispositif à haute vitesse de rotation qui permet, dans le cadre d'une procédure de cardiologie interventionnelle, d'utiliser un cathéter pour procéder à l'ablation d'une plaque d'athérosclérose et de calcifications, de restaurer la lumière du vaisseau, et de le préparer à l'insertion d'un stent.

## EN QUOI CE PRODUIT EST- IL UNIQUE ?

Le système d'athérectomie rotationnelle **ROTAPRO** est le seul dispositif qui intègre l'athérectomie rotationnelle de référence à une plateforme facile à utiliser et qui est conçu pour réduire à la fois le temps de configuration et la durée de l'intervention.



# PRÉSENTATION DE LA TECHNOLOGIE

Le système d'athérectomie rotationnelle **ROTAPRO** offre des performances éprouvées en matière d'athérectomie rotationnelle de référence sur une plateforme facile à utiliser.

- Produit des résultats précis et prévisibles
- Plus de 25 années de sécurité et d'efficacité cliniques documentées

## Console

- Affichage numérique animé – Retour optimisé et indicateur de décélération
- Branchements simplifiés – Configuration facile et rapide
- Fixation sur un pied à perfusion – Flexibilité d'installation

## Dispositif d'avancée de fraise

- Commandes faciles à utiliser – Intégrées au dispositif d'avancée de fraise
- Conception ergonomique Dynaglide™ – Retrait du système simplifié
- Harnais hybride – Gestion des câbles optimisée



# CARACTÉRISTIQUES

## Système d'athérectomie rotationnelle **ROTAPRO**

Indication	<p>L'athérectomie coronaire rotationnelle percutanée avec le système d'athérectomie rotationnelle <b>ROTAPRO</b>, en tant que traitement unique ou en combinaison avec une intervention coronaire percutanée (ICP) est indiquée chez les patients souffrant d'une maladie coronaire de calcification et/ou de fibrose artérielle et répondant à l'un des critères de sélection suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• athérosclérose coronaire d'un seul vaisseau avec sténose pouvant être franchie par un guide ;</li><li>• coronaropathie de plusieurs vaisseaux qui, de l'avis du médecin, n'entraîne pas un risque excessif pour le patient ;</li><li>• certains patients qui ont déjà subi une ICP, et qui présentent une resténose du vaisseau natif ; ou,</li><li>• athérosclérose coronaire du vaisseau natif d'une longueur inférieure à 25 mm.</li></ul>
Mécanisme d'action	<p>Fraise à coupe frontale qui effectue une rotation concentrique sur un guide et permet l'ablation différentielle de la plaque et du calcium afin de préparer au mieux le vaisseau avant l'insertion d'un stent.</p>
Composants du système	<p>Console <b>ROTAPRO™</b>, Cathéter avec fraise échangeable préconnecté et dispositif d'avancée de fraise <b>ROTAPRO™</b>, Guide <b>ROTAWIRE™</b></p>

# RÉFÉRENCES DE COMMANDE

<b>CONSOLE ROTAPRO</b>		
MODÈLE/DESCRIPTION	CODES GTIN	RÉFÉRENCES DE COMMANDE
Console <b>ROTAPRO™</b>	08714729975151	H749 <b>3930901</b> 0
<b>CATHÉTER AVEC FRAISE ÉCHANGEABLE PRÉCONNECTÉ ET SYSTÈME D'AVANCÉE DE FRAISE ROTAPRO</b>		
TAILLE DE LA FRAISE	CODES GTIN	RÉFÉRENCES DE COMMANDE
1,25 mm	08714729893356	H749 <b>39300125</b> 0
1,50 mm	08714729893363	H749 <b>39300150</b> 0
1,75 mm	08714729893370	H749 <b>39300175</b> 0
2,00 mm	08714729893387	H749 <b>39300200</b> 0
2,15 mm	08714729893394	H749 <b>39300215</b> 0
2,25 mm	08714729893400	H749 <b>39300225</b> 0
2,38 mm	08714729893417	H749 <b>39300238</b> 0
2,50 mm	08714729893424	H749 <b>39300250</b> 0
<b>GUIDE ROTAWIRE™</b>		
MODÈLE/DESCRIPTION	CODES GTIN	RÉFÉRENCES DE COMMANDE
Guide ROTAWIRE Floppy avec torqueur WireClip™	08714729195566	H802 <b>22824002</b> 2
Guide ROTAWIRE Extra Support avec torqueur WireClip™	08714729195573	H802 <b>23239001</b> 2
<b>ACCESSOIRES</b>		
MODÈLE/DESCRIPTION	CODES GTIN	RÉFÉRENCES DE COMMANDE
Tuyau d'alimentation en air tressé de rechange	08714729076964	H802 <b>21600003</b> 1
Torqueur WireClip™ – Boîte de 5	08714729195535	H802 <b>22196003</b> 2

# RÉFÉRENCES DE COMMANDE

Fabricant	Boston Scientific
Numéro fiscal fédéral du fabricant	04 269 5240
Ce produit remplace-t-il ou complète-t-il un produit dont nous disposons actuellement ?	Ce produit peut remplacer le système d'athérectomie rotationnelle ROTABLATOR™ existant et remplacer et/ou compléter d'autres dispositifs d'athérectomie coronarienne.
Contenu de l'emballage	1 dispositif d'avancée préconnecté/fraise <b>ROTAPRO</b> ROTALINK™ 1 carton de ROTAWIRE™ contenant 5 unités.
Y a-t-il un minimum de commande ?	Non
Quel est le tarif par unité ou unité d'utilisation ?	Veillez contacter votre représentant commercial Boston Scientific pour toute question concernant les tarifs.
Achat	Veillez contacter votre représentant commercial Boston Scientific pour toute question concernant les programmes de vente relatifs à cet achat.
Conditions de stockage de la station de travail	Conformément au mode d'emploi, il convient de stocker l'appareil dans un endroit frais, sec et à l'abri de la lumière.
S'agit-il d'un produit périssable ?	Oui, les composants jetables ont une durée de conservation de 2 ans.
Quels services utiliseront et/ou seront affectés par ce produit ?	Bloc opératoire, service de cardiologie, et achats.
Faut-il s'attendre à des frais de mise en service supplémentaires, tels que liés à l'installation, au coût de la formation, à l'impact sur l'équipement ou à la nécessité d'espace supplémentaire ?	Avant utilisation, il est conseillé de suivre la formation « Wet heart training » et de pratiquer 3 interventions supervisées par un représentant commercial BSC. Une alimentation en gaz comprimé est indispensable conformément au mode d'emploi. Un espace minimum est nécessaire pour le stockage des composants élémentaires du système lorsque celui-ci n'est pas utilisé.
Ce produit devra-t-il faire l'objet de contrôles par l'un des services suivants ?	Épidémiologie/Lutte contre les infections ? Non Innocuité et Sécurité ? Non Maintenance Bio-ingénierie ? Oui Pathologie/Laboratoire ? Non
Ce produit et son emballage contiennent-ils du latex ?	Ce produit ne comporte aucune trace de latex détectable.

# MASTER THE COMPLEX™

*pour* une complète revascularisation

Occlusion totale chronique

Artère principale gauche et bifurcation

Calcification des artères

Prise en charge des complications

État hémodynamique

Resténose intra-sent

Formation

Coronaropathie pluritronculaire

Outils innovants | Formation | Assistance clinique

**Boston Scientific**

Faire avancer la science pour la vie™

**Avertissement :** la loi limite la vente de ces dispositifs aux médecins et à leurs représentants. Les indications, contre-indications, mises en garde et instructions d'utilisation sont imprimées sur les notices de chaque dispositif. Informations destinées uniquement aux pays dans lesquels les produits ont été homologués par les autorités sanitaires. Les informations contenues dans cette brochure sont destinées à être utilisées ou distribuées uniquement en dehors des États-Unis, de la France et du Japon. Toutes les marques commerciales sont la propriété de leurs titulaires respectifs.

IC-566003-AA-AOÛT2018. CreativeServices.

[www.bostonscientific-international.com](http://www.bostonscientific-international.com)

© 2018 Boston Scientific Corporation ou ses sociétés affiliées. Tous droits réservés. DINCAR2735FA