

SOLUÇÕES PARA
TRATAMENTO
ISQUÊMICO
CELLO™*
CATETER GUIA BALÃO
RESULTADOS
COMPROVADOS



CONTROLANDO
FLUXO
PROXIMAL.²

Medtronic
Juntos, Além

Por que o Cateter Guia Balão?

- Prospectivo Americano, braço único, multicêntrico, não-randomizado
- Avalia os dispositivos de trombectomia mecânica Medtronic em um cenário de "Mundo Real"
- 936 pacientes foram incluídos na análise do STRATIS
- Apenas dispositivos da Medtronic foram utilizados com Cateteres Guia Balão 8F e 9F
- Conclusão: o uso do BGC, como primeira abordagem no STRATIS, demonstrou uma maior taxa de independência funcional em 90 dias, em comparação ao CGC (cateter guia convencional) e DLBC (Cateter de Grande Lumem)

Análise de resultados usando BGC no Registro STRATIS¹

Resultados com BGC

Maior taxa de Independência Funcional

mRS na primeira passagem

Menor quantidade de passagens do dispositivo

Crítérios de Resultados

mRS 0-2 em 90 dias

Primeira Passagem, TICI 2b-3 – Por Core Lab técnico

Número médio de passagens do dispositivo no mesmo vaso

Stentrivers + BGC

61,8%
(291/471)

66,9%
(339/502)

1.7±1.10
(504)

Stentrivers + DLBC

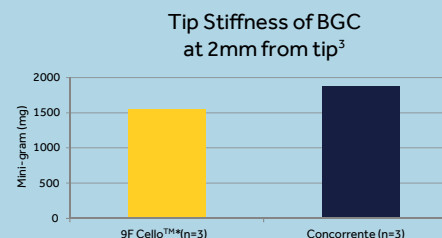
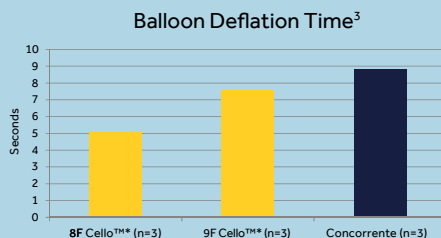
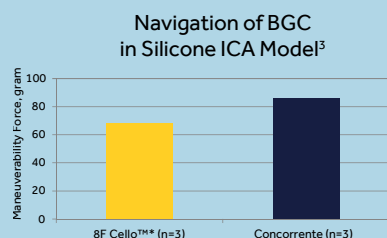
50,2%
(138/275)

54,5%
(164/298)

2.0±1.30
(301)

Por que Cello™?

- Coil e malha em aço inoxidável para suporte equilibrado e resistência a kink²
- Balão de silicone complascente²



Nome do Produto	ID ⁴	Número do Catálogo do Produto
Cello™ 8F	0.075"	1610080
Cello™ 9F	0.085"	1610090

Medtronic
Juntos, Além

Av. Jornalista Roberto Marinho, 85
Cidade Monções, São Paulo - SP
CEP 04576-010, Brasil

Telefone: +55 11 2182-9200

medtronic.com

1. Zaidat OO, Froehler MT, Jahan R, Aziz – Sultan MA, Klucznik RP, Saver JL, et al. Influência dos cateteres balão, convencional ou distal nos resultados clínicos e angiográficos no registro STRATIS.
2. TR-NV13032 Rev A. Relatório de Avaliação Clínica do Cateter Guia Balão Cello™
3. TR-NV13900 Rev. A Teste de Viabilidade do Cateter Guia Balão
4. Rótulos Guia Balão Cello™*

O balão proporciona uma oclusão vascular temporária durante esse e outros procedimentos angiográficos. Indicações, contraindicações, alertas e instruções de uso podem ser encontrados no rótulo do produto fornecido com cada dispositivo. CUIDADO: A lei federal restringe este dispositivo à venda por ordem de um médico.

*Cello™ é fabricado por Fuji Systems Corporation.

200-2 Aza Ohira, Odakura, Nishigo, Nish Shirakawa Gun Fukushima, 961-8061 Japan

Registro ANVISA Cateter Guia Balão Cello™ - 10349000541