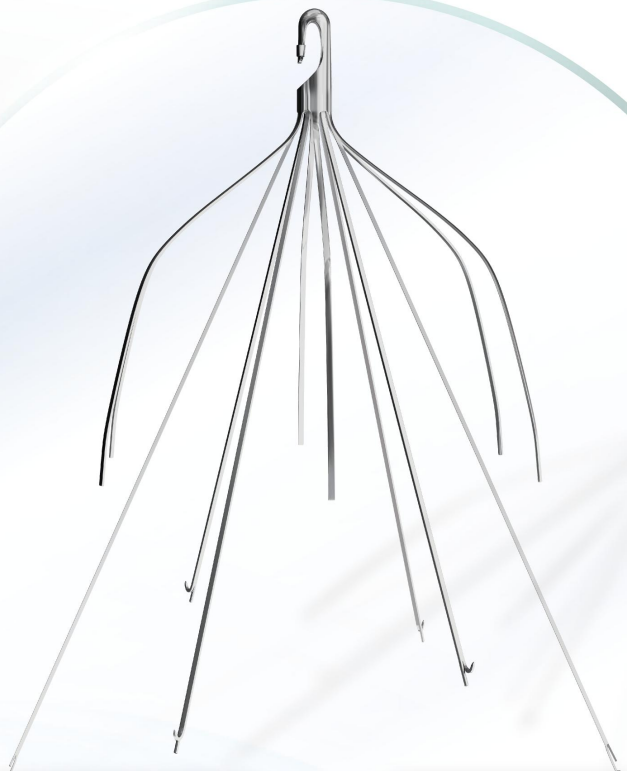


腔静脉滤器特点



1

双层伞形结构

回收时间窗长



2

显影点

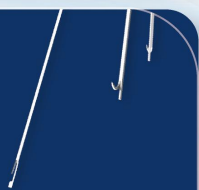
易于回收



3

防上移位钩4个
防下移位钩2个
防穿刺结构6个

稳定性好



4

点支撑

分层错落分布、易回收



输送系统特点

独特的
居中释放功能
居中性能优异



滤器在
血管内
倾斜

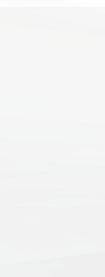
逐级后释放
定位更精准



撑开居中
结构，滤
器被调整
至血管内
居中位置



释放
第1对滤杆



释放
第3对滤杆



释放
第2对滤杆

适应证

该产品通过股静脉或颈静脉入路经皮置入,用于预防下肢静脉系统栓子脱落而引起的肺动脉栓塞。

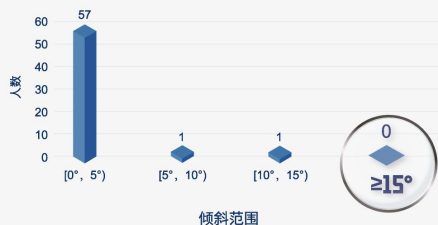
型号规格

经股规格 FF-550

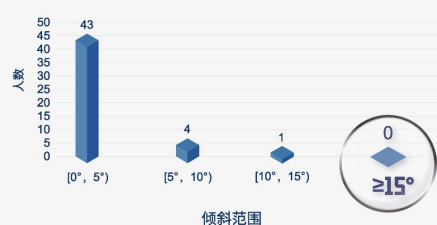
经颈规格 FJ-550

注:“FF”代表腔静脉滤器经股静脉入路;“FJ”代表腔静脉滤器经颈静脉入路;
“550”代表鞘管有效长度为550mm。

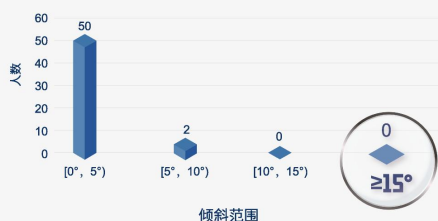
植入即刻正位倾斜角度范围



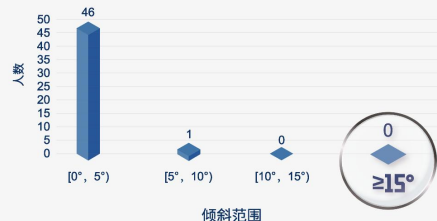
植入即刻侧位倾斜角度范围



回收前正位倾斜角度范围



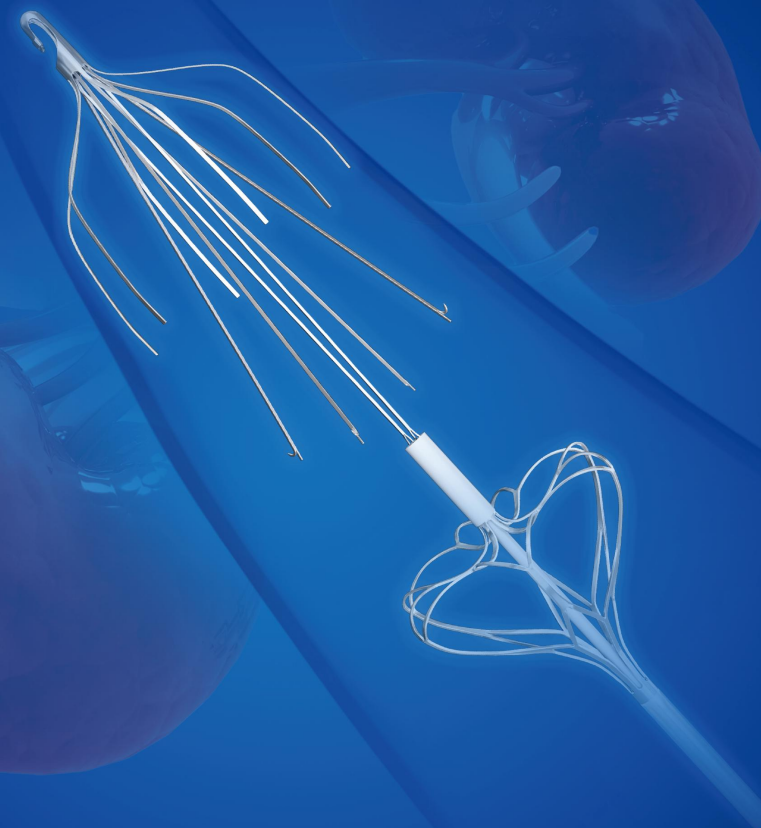
回收前侧位倾斜角度范围



- 滤器留置体内平均时间: **43.8±26.4**天, 最长**155**天;
在滤器植入后即刻和回收之前, 滤器正、侧位倾斜角度均不超过**15°**;
滤器回收临床成功率**100%**, 回收成功30天后下肢静脉血栓形成率**0%**。

Vewatch®

腔静脉滤器



守正滤新