



PeriVu™ Disposable Angioscope

PeriVu™ Disposable Angioscope

Instructions for Use - English

Angioscope jetable PeriVu™

Mode d'emploi – Français

PeriVu™ Disposable Angioscope

(Model Numbers ANG-080-D10K, A5000, eANG-080-D10K, eA5000)

Instructions For Use - English

Rx only STERILE EO

Important

LeMaitre Vascular recommends a thorough review of the Instructions For Use before using the PeriVu™ Disposable Angioscope.

Description

The angioscope can be introduced directly or in conjunction with a larger angiography catheter or introducer sheath. A working channel allows passage over a guidewire, use of instruments (with 2.3mm scope), and infusion or drainage of fluids. The instrument should be used only by physicians adequately trained in the proper techniques for performing these procedures.

Indications

The angioscope is a fiberoptic imaging catheter for visualization and assessment of the peripheral vasculature.

Contraindications

The use of the angioscope is contraindicated when, in the judgement of the physician, such a procedure would be contrary to the best interests of the patient.

Specifications

Model Number	Size	Irrigation Channel	Useable Length
ANG-080-D10K, eANG-080-D10K	2.3mm	1.0mm	80 cm
A5000, eA5000	1.7mm	0.8mm	100 cm

Warnings

1. Do not use if the product or sterile package is damaged.
2. The angioscope is supplied sterile and is for single use only.
3. Do not use the angioscope if the exterior wall is damaged.
4. Do not attempt to maneuver the angioscope in any vessel which is smaller than the diameter of the scope.
5. Do not attempt to advance or withdraw the angioscope against resistance until the cause of the resistance is determined. Movement of the scope against resistance may result in damage to the vessel and/or angioscope.
6. This device was designed and tested for single patient use only. Do not reuse, reprocess or resterilize this device. Reuse, reprocessing or resterilization may alter the structural and/or functional integrity of this device which may result in patient injury, infection, illness or death. Risk of residual contamination and resterilization failure may lead to patient injury, infection, illness or death.

Precautions

1. For adequate illumination, the light cable must be properly connected to the light source and the light post of the angioscope. Water and/or other liquids present on either connector will result in decreased light transmission.
2. All electrical apparatus used with the angioscope must be in safe working order.
3. Handle with care; excessive manipulation of the angioscope or sharp blows to the instrument may result in damage to the optical system.
4. Scratching the lens or damaging the housing that surrounds the optical system may compromise the light or image quality.
5. Do not use the angioscope with a Xenon light source >300W. High energy light radiated through the angioscope may result in high temperatures in front of the light outlet and at the connection point with the light cable, including the light post adapters. Use of a higher wattage light source may result in burns or permanent tissue damage to the user or the patient.
6. Before use, please check the end of the angioscope tubing for rough surfaces, sharp edges or protrusions which may cause user or patient harm.

Complications

As with all catheterization procedures, complications may occur. Complications may include, but are not limited to: pain, bleeding, hematoma, infection, clot formation or embolus, dislodging of atherosclerotic plaque, spasm, over hydration and vessel wall damage. Experience, along with awareness of the limitations of the instrument, has been the most significant factor in reducing the incidence of such complications.

Instructions for Use

1. Remove the instrument from its sterile package and check for any damage or malfunction. Examine the exterior surfaces of the scope for any damage, superficial cuts or abrasion. Do not use the unit if visible damage is present.
2. Check for patency of the irrigation lumen by injecting sterile saline or water through the irrigation channel.
3. Connect the appropriate end of any compatible light cable to the angioscope light post. Insert the other end into the light source. Check for adequate light intensity. A 300 watt Xenon light is recommended as a minimum light source. LeMaitre Vascular offers an assortment of light post adaptors if necessary for the proper fit.
4. A standard C-Mount adaptor is used to connect the eyepiece of the angioscope to the camera source cord. Follow the manufacturer's recommendations for operation of the camera source.
5. Check for clarity of image by visualizing a printed surface. If slight fogging of the image is present, clean the proximal and distal lens system with an alcohol swab. Recheck image quality. Do not use system if resolution and light intensity are not adequate for the scheduled procedure.
6. The angioscope may be introduced directly into the vessel or via an introducer sheath.
7. Under direct visualization the angioscope is cautiously advanced into the vessel. Care should be taken to avoid forcibly advancing the angioscope against any resistance.
8. Irrigant should be utilized to clear the field of view. The volume of irrigant used should be monitored closely to avoid over hydration of the patient.
9. Attempt to keep the angioscope in straight alignment with the vessel. This facilitates scope manipulation and reduces vessel wall friction.
10. Upon completion of the procedure, the angioscope should be slowly withdrawn, taking care to avoid excessive pulling, torquing or force.
11. The angioscope is discarded after use, according to standard hospital protocol.

How Supplied

Pyrogen testing has been performed on this device. This device is supplied non-pyrogenic. This device is supplied sterile and for single patient use.

Storage and Handling

The angioscope should be handled with care to prevent damage to the fiberoptic system. The angioscope may be stored in its original package in an area with good ventilation and protected from extremes of temperature and humidity. Handle with care. Product should be stored in a clean, cool, dry area away from chemical fumes.

Re-sterilization/Rewrapping

This device is single-use only. Do not reuse, reprocess, or re-sterilize. The cleanliness and sterility of the re-processed device cannot be assured. Reuse of the device may lead to cross contamination, infection, or patient death. The performance characteristics of the device may be compromised due to reprocessing or re-sterilization since the device was only designed and tested for single use. The shelf life of the device is based on single use only. If for any reason this device must be returned to LeMaitre Vascular, place it in its original packaging and return it to the address listed on the box.

Safe Handling and Disposal

This device is single-use and disposable device. Do not implant. Please return the used device only at the time that the device has not performed as intended or the device is related to an adverse event. In other situations, the device should not be returned but disposed accorded to local regulations. If serious medical incidents should arise during use of this medical device, users should notify both LeMaitre Vascular and the Competent Authority of the country where the user is located.

This product contains no sharps, heavy metals or radioisotopes, and is not infectious or pathogenic. No special requirements for disposal are evident. Please consult local regulations to verify proper disposal.

Cleaning:

1. Devices considered necessary to return should be cleaned using one of the following:
 - a) Sodium hypochlorite solution (500-600 mg/l), or
 - b) Peracetic acid solution with subsequent ultrasonic treatment
2. Devices should then be decontaminated with either:
 - a) 70% solutions of ethanol or isopropanol for a minimum of 3 hours or,
 - b) Ethylene oxide gas
3. Devices should be completely dried prior to packaging.

Packaging:

1. Cleaned devices should be sealed and packed in a manner that minimizes potential for breakage, contamination of the environment or exposure to those handling such packages during transit. For devices capable of penetrating or cutting skin or packaging material, the primary packaging must be capable of maintaining the product without puncture of the packaging under normal conditions of transport.
2. The sealed primary container should be placed inside watertight secondary packaging. The secondary packaging should be labelled with an itemized list of the contents of the primary receptacle. Cleaning methods should be detailed if possible.

3. Both primary and secondary packaging of cleaned, decontaminated single-use disposable devices should be labelled with an ISO 7000-0659 Biohazard symbol.
4. Primary and secondary packaging must then be packaged inside an outer package, which must be a rigid, fiberboard box. The outer shipping container must be provided with sufficient cushioning material to prevent movement between the secondary and outer containers.
5. Shipping paper and content marking for the outer shipping container are not required.
6. Packages prepared in the above manner may be shipped to:

LeMaitre Vascular
Attn: Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803

Limited Product Warranty; Limitation of Remedies

LeMaitre Vascular, Inc. warrants that reasonable care has been used in the manufacture of this device and that this device is suitable for the indication(s) expressly specified in these instructions for use. Except as explicitly provided herein, LEMAITRE VASCULAR (AS USED IN THIS SECTION, SUCH TERM INCLUDES LEMAITRE VASCULAR, INC., ITS AFFILIATES, AND THEIR RESPECTIVE EMPLOYEES, OFFICERS, DIRECTORS, MANAGERS, AND AGENTS) MAKES NO EXPRESS OR IMPLIED WARRANTIES WITH RESPECT TO THIS DEVICE, WHETHER ARISING BY OPERATION OF LAW OR OTHERWISE (INCLUDING, WITHOUT LIMITATION, ANY IMPLIED WARRANTY OF MERCHANTABILITY OR FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE) AND HEREBY DISCLAIMS THE SAME. This limited warranty does not apply to the extent of any abuse or misuse of, or failure to properly store, this device by the purchaser or any third party. The sole remedy for a breach of this limited warranty shall be replacement of, or refund of the purchase price for, this device (at LeMaitre Vascular's sole option) following the purchaser's return of the device to LeMaitre Vascular. This warranty shall terminate on the expiration date for this device.

IN NO EVENT SHALL LEMAITRE VASCULAR BE LIABLE FOR ANY DIRECT, INDIRECT, CONSEQUENTIAL, SPECIAL, PUNITIVE, OR EXEMPLARY DAMAGES. IN NO EVENT WILL THE AGGREGATE LIABILITY OF LEMAITRE VASCULAR WITH RESPECT TO THIS DEVICE, HOWEVER ARISING, UNDER ANY THEORY OF LIABILITY, WHETHER IN CONTRACT, TORT, STRICT LIABILITY, OR OTHERWISE, EXCEED ONE THOUSAND DOLLARS (US\$1,000), REGARDLESS OF WHETHER LEMAITRE VASCULAR HAS BEEN ADVISED OF THE POSSIBILITY OF SUCH LOSS, AND NOTWITHSTANDING THE FAILURE OF THE ESSENTIAL PURPOSE OF ANY REMEDY. THESE LIMITATIONS APPLY TO ANY THIRD-PARTY CLAIMS.

These limitations do not apply to consumers in Australia or to the extent they are precluded by local law in any other jurisdiction.

A revision or issue date for these instructions is included on the back page of these Instructions for Use for the user's information. If twenty-four (24) months has elapsed between this date and product use, the user should contact LeMaitre Vascular to see if additional product information is available.

Angioscope jetable PeriVu™

(Numéros de modèle ANG-080-D10K, A5000, eANG-080-D10K, eA5000)

Mode d'emploi – Français

Rx only STERILE EO

Important

LeMaitre Vascular recommande une lecture approfondie du mode d'emploi avant utilisation de l'angioscope jetable PeriVu™.

Description

L'angioscope peut être introduit directement ou de concert avec un cathéter d'angiographie ou une gaine d'introduction plus épaisse. Un canal de travail permet le passage d'un guide, l'utilisation d'instruments (avec un dispositif de 2,3 mm) et l'injection ou le drainage de fluides. L'instrument doit être utilisé uniquement par des médecins adéquatement formés aux techniques qui se prêtent à l'exécution de ces procédures.

Indications

L'angioscope est un cathéter d'imagerie à fibre optique permettant la visualisation et l'évaluation des vaisseaux périphériques.

Contraindications

L'utilisation de l'angioscope est contre-indiquée lorsque le médecin estime qu'il ne serait pas dans l'intérêt du patient de réaliser une telle procédure.

Caractéristiques

Numéro de modèle	Taille	Canal d'irrigation	Longueur utilisable
ANG-080-D10K, eANG-080-D10K	2,3 mm	1,0 mm	80 cm
A5000, eA5000	1,7 mm	0,8 mm	100 cm

Avertissements

1. Ne pas utiliser l'angioscope si le produit ou l'emballage stérile est endommagé.
2. L'angioscope est livré stérile et est destiné à un usage unique.
3. Ne pas utiliser l'angioscope si la paroi extérieure est endommagée.
4. Ne pas essayer d'insérer l'angioscope dans un vaisseau plus étroit que le diamètre du dispositif.
5. Ne pas essayer d'avancer ou de retirer l'angioscope lorsqu'il est soumis à une résistance tant que la cause de cette résistance n'a pas été déterminée. Le mouvement du dispositif contre une résistance peut endommager le vaisseau et/ou l'angioscope.
6. Ce dispositif a été conçu et testé pour un usage unique. Ne pas réutiliser, retraiter, ni restériliser ce dispositif. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation du dispositif peut altérer son intégrité structurelle et/ou fonctionnelle, ce qui peut ensuite blesser, infecter, rendre malade ou tuer le patient. Le risque de contamination résiduelle et d'échec de la restérilisation peut blesser, infecter, rendre malade ou tuer le patient.

Précautions

1. Pour un éclairage convenable, il convient de connecter le câble d'éclairage adéquatement à la source d'éclairage et à la tige d'éclairage de l'angioscope. La présence d'eau et/ou de tout autre liquide sur l'un de connecteurs affaiblira la transmission du courant d'éclairage.
2. Tout l'équipement électrique utilisé avec l'angioscope doit fonctionner en toute sécurité.
3. Manipuler avec précaution : une manipulation excessive ou trop brutale de l'angioscope peut endommager le système optique.
4. Griffer la lentille ou endommager le logement qui entoure le système optique peut compromettre la qualité de l'éclairage ou de l'image.
5. N'utilisez pas l'angioscope avec une source de lumière au xénon supérieure à 300 W. La projection de lumière à forte puissance par l'angioscope peut générer des températures élevées devant le point de sortie de la lumière ainsi qu'au point de connexion avec le câble d'éclairage, y compris aux adaptateurs de la tige d'éclairage. L'utilisation d'une source de lumière dotée d'une puissance plus élevée peut causer des brûlures ou endommager les tissus de façon irréversible chez l'utilisateur comme chez le patient.
6. Avant l'utilisation, veuillez vérifier l'extrémité de la tubulure de l'angioscope pour détecter si des surfaces rugueuses, des bords tranchants ou des protubérances pouvant blesser l'utilisateur ou le patient sont présents.

Complications

Comme pour toute introduction de cathéter, des complications peuvent se produire. Les complications peuvent inclure, sans s'y

limiter : des douleurs, des saignements, des hématomes, des infections, des emboles ou la formation de caillots, le déplacement de la plaque d'athérosclérose, des spasmes, une intoxication par l'eau et des dommages à la paroi du vaisseau. L'expérience, de concert avec la conscience des limites de l'instrument, s'est révélée être le facteur dominant pour la réduction de la fréquence d'apparition de ces complications.

Mode d'emploi

1. Sortez l'instrument de son emballage stérile et vérifiez qu'il est intact et fonctionnel. Examinez les parois extérieures du dispositif à la recherche d'éventuels dommages et de coupures ou abrasions superficielles. N'utilisez pas l'instrument si vous constatez qu'il est endommagé.
2. Vérifiez la perméabilité de la lumière d'irrigation en injectant du sérum physiologique stérile ou de l'eau par le canal d'irrigation.
3. Connectez la bonne extrémité d'un câble d'éclairage compatible à la tige d'éclairage de l'angioscope. Insérez l'autre extrémité dans la source d'éclairage. Vérifiez que l'intensité de l'éclairage convient. Il est recommandé d'utiliser au minimum une lampe au xénon de 300 Watt. LeMaitre Vascular propose, si nécessaire, une gamme d'adaptateurs de tige d'éclairage permettant d'assurer un bon ajustement.
4. Un adaptateur à monture de type C standard est utilisé pour connecter l'oculaire de l'angioscope au cordon d'alimentation de la caméra. Pour le fonctionnement de l'alimentation de la caméra, suivez les recommandations du fabricant.
5. Vérifiez la netteté de l'image en braquant le dispositif sur une surface imprimée. Si l'image est légèrement trouble, nettoyez le système de lentilles proximale et distale au moyen d'un tampon imbibé d'alcool. Revérifiez la qualité de l'image. N'utilisez pas le système si la résolution ou l'intensité d'éclairage ne sont pas adéquates pour la procédure prévue.
6. L'angioscope peut être introduit directement dans le vaisseau ou par le biais d'une gaine d'introduction.
7. Sous visualisation directe, l'angioscope est poussé avec précaution dans le vaisseau. Veillez à ne pas faire progresser l'angioscope en forçant lorsque l'instrument rencontre une résistance.
8. Utilisez du liquide d'irrigation pour dégager le champ de vision. Le volume de liquide d'irrigation doit être surveillé attentivement afin d'éviter une intoxication par l'eau du patient.
9. Tentez de garder l'angioscope dans l'alignement du vaisseau. Vous faciliterez ce faisant la manipulation de l'instrument et réduirez le frottement contre la paroi du vaisseau.
10. À la fin de la procédure, retirez l'angioscope doucement tout en veillant à ne pas tirer ou tourner de manière excessive et à ne pas exercer trop de force.
11. Après utilisation, jetez l'angioscope selon la procédure hospitalière standard.

Conditionnement

Des tests pyrogènes ont été effectués sur cet appareil. Ce dispositif est livré apyrogène. Ce dispositif est livré stérile et est destiné à un usage unique.

Conservation et manipulation

L'angioscope doit être manipulé avec précaution afin d'éviter d'endommager le système à fibre optique. L'angioscope peut être conservé dans son emballage d'origine dans un lieu bien ventilé et à l'abri des températures et des taux d'humidité extrêmes. Manipuler avec précaution. Le produit doit être entreposé dans un endroit propre, frais et sec, à l'écart des vapeurs chimiques.

Restérialisation/reconditionnement

Ce dispositif est à usage unique. Ne pas réutiliser, retraiter, ni restérialiser. La propreté et la stérilité d'un dispositif traité ne peuvent pas être garanties. Le fait de réutiliser le dispositif peut engendrer des risques de contamination croisée, d'infection, voire de décès du patient. Les caractéristiques de performances du dispositif peuvent être compromises en cas de retraitement ou de restérialisation, celui-ci n'ayant été conçu et testé qu'en vue d'un usage unique. La durée de conservation du dispositif tient compte d'un usage unique. Si, pour une raison quelconque, le dispositif doit être renvoyé à LeMaitre Vascular, il suffit de le remettre dans son emballage d'origine et de le renvoyer à l'adresse indiquée sur la boîte.

Manipulation et élimination en toute sécurité

Ce dispositif est à usage unique et jetable. Ne pas l'implanter. Veuillez renvoyer le dispositif utilisé uniquement s'il n'a pas fonctionné comme prévu ou s'il a provoqué un événement indésirable. Dans les autres cas, le dispositif ne doit pas être retourné mais éliminé conformément aux réglementations locales.

Si de graves incidents médicaux se produisent lors de l'utilisation de ce dispositif médical, les utilisateurs doivent en informer LeMaitre Vascular et l'autorité compétente du pays où ils se trouvent.

Ce produit ne contient aucun composant pointu, métal lourd ou radio-isotope et n'est pas infectieux ni pathogène. Aucune exigence particulière en matière d'élimination n'est stipulée. Veuillez consulter les réglementations locales pour connaître les procédures d'élimination appropriées.

Nettoyage :

1. Les dispositifs considérés comme devant être renvoyés doivent être nettoyés selon l'une des méthodes décrites ci-dessous
 - a) solution d'hypochlorite de sodium (500-600 mg/l) ; ou
 - b) solution d'acide peracétique avec traitement ultérieur par ultrasons.

2. Les dispositifs doivent ensuite être décontaminés avec:
 - a) des solutions à 70 % d'éthanol ou d'isopropanol pendant au moins 3 heures ; ou
 - b) à l'oxyde d'éthylène.
3. Les appareils doivent être parfaitement séchés avant l'emballage.

Emballage :

1. Les dispositifs nettoyés doivent être scellés et emballés de manière à réduire les risques de cassure, de contamination de l'environnement ou d'exposition aux personnes manipulant ces emballages pendant le transport. Si les dispositifs peuvent traverser ou couper la peau ou les matériaux d'emballage, l'emballage primaire doit être capable de contenir le produit sans que ce dernier ne puisse perforer l'emballage dans des conditions de transport normales.
2. Le conteneur primaire scellé doit être placé dans un emballage secondaire étanche. La liste détaillée du contenu du conteneur primaire doit être apposée sur l'emballage secondaire. Les méthodes de nettoyage doivent être décrites en détail si possible.
3. Un symbole représentant un risque biologique selon la norme ISO 7000-0659 doit être apposé sur les emballages primaire et secondaire des dispositifs jetables à usage unique nettoyés et décontaminés.
4. Les emballages primaire et secondaire doivent ensuite être conditionnés dans un emballage extérieur, qui doit être une boîte en carton rigide. Le conteneur d'expédition extérieur doit être suffisamment rembourré pour empêcher tout mouvement entre les conteneurs secondaire et extérieur.
5. Le papier d'emballage et le marquage du contenu sur le conteneur d'expédition extérieur ne sont pas obligatoires.
6. Les paquets préparés de la manière indiquée ci-dessus peuvent être expédiés à l'adresse suivante :

LeMaitre Vascular

Attn : Complaint Lab

63 Second Avenue

Burlington, MA 01803

Produit à garantie limitée, limitation des recours

LeMaitre Vascular, Inc. garantit, dass bei der Herstellung dieses Gerätes angemessene Sorgfalt angewendet wurde und dass dieses Gerät für die in dieser Gebrauchsanweisung ausdrücklich angegebene(n) Indikation(en) geeignet ist. Sauf indications contraires dans le présent document, LEMAITRE VASCULAR (DÉSIGNANT DANS CETTE SECTION LEMAÎTRE VASCULAR, INC., SES FILIALES ET LEURS EMPLOYÉS, CADRES, DIRECTEURS, GÉRANTS ET AGENTS RESPECTIFS) N'OCTROIE AUCUNE GARANTIE EXPLICITE OU IMPLICITE CONCERNANT CE DISPOSITIF, QUE CE SOIT CONFORMÉMENT À LA LOI OU D'UNE AUTRE MANIÈRE (Y COMPRIS, SANS QUE CETTE LISTE SOIT LIMITATIVE, TOUTE GARANTIE IMPLICITE QUANT À LA QUALITÉ MARCHANDE OU L'ADAPTATION À UN USAGE PARTICULIER) ET LA DÉCLINE. Cette garantie limitée ne s'applique pas à tout usage abusif, mauvaise utilisation ou conservation inappropriée de ce dispositif par l'acheteur ou par un tiers quelconque. Le seul recours pour violation de cette garantie limitée sera le remplacement ou le remboursement du prix d'achat du dispositif (à la discrétion de LeMaitre Vascular), après renvoi du dispositif par l'acheteur à LeMaitre Vascular. Cette garantie cessera à la date d'expiration de ce dispositif.

EN AUCUN CAS, LEMAITRE VASCULAR NE SERA TENU RESPONSABLE DE TOUT DOMMAGE EXEMPLAIRE, PARTICULIER, IMMATÉRIEL, INDIRECT OU DIRECT. EN AUCUN CAS, LA RESPONSABILITÉ GLOBALE DE LEMAITRE VASCULAR CONCERNANT CE DISPOSITIF, QUELLE QUE SOIT SA PROVENANCE, AU TITRE D'UN PRINCIPE QUELCONQUE DE RESPONSABILITÉ CONTRACTUELLE, EXTRAContractUELLE, STRICTE OU AUTRE, NE DÉPASSERA LA SOMME DE MILLE DOLLARS (US\$1 000), MÊME SI LEMAITRE VASCULAR A ÉTÉ PRÉVENU DE LA POSSIBILITÉ D'UNE TELLE PERTE, ET NONOBSTANT LE MANQUEMENT AU BUT ESSENTIEL DE TOUT RECOURS. CES LIMITATIONS S'APPLIQUENT À TOUTES RÉCLAMATIONS DE TIERS.

Une date de révision ou d'émission de ces instructions est incluse à la dernière page de ces instructions d'utilisation à titre informatif pour l'utilisateur. Si vingt-quatre (24) mois se sont écoulés entre cette date et l'utilisation du produit, l'utilisateur contactera LeMaitre Vascular pour savoir si des informations supplémentaires sur le produit sont disponibles.

Symbol Legend

Distributed By:	REF	LOT			STERILE	EO	Rx only
English Distributed By	Catalogue Number	Batch Code	Use-by Date	Date of Manufacture	Manufacturer	Usable Length	Sterilized using ethylene oxide Caution: U.S. Federal and other law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
Français Distribué par	Numéro de catalogue	Code du lot	Date limite d'utilisation	Date de fabrication	Fabricant	Longueur utilisable	Stérilisé au gaz d'oxyde d'éthylène Attention : la législation fédérale des États-Unis n'autorise la vente de ce dispositif qu'à un médecin ou sur prescription médicale.

Do not use if package is damaged.	Do not re-use	Do not resterilize	Temperature Limit	Humidity Limitation	Atmospheric Pressure Limitation	Type CF Applied Part	Non-Pyrogenic	Outer Diameter	Medical Device
Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.	Ne pas réutiliser	Ne pas resteriliser	Consulter le mode d'emploi: https://eiflu.lemaitre.com	Limite de température	Limitation du taux d'humidité	Limitation de la pression atmosphérique	Pièce appliquée de type CF	Apyrogène	Diamètre externe



Distributed By:

LeMaitre Vascular, Inc.

Customer Service:

Tel: 781 221-2266

Fax: 781 221-2223

LeMaitre Vascular GK

1F Kubodera Twin Tower Bldg.

2-9-4 Kudan-minami, Chiyoda-ku

Tokyo 102-0074, Japan

Tel: +81-(0)3-5215-5681

LeMaitre Vascular ULC

9135 Keele Street, Suite B6

Vaughan, Ontario

Canada L4K 0J4

Tel: 855-673-2266

EC REP

LeMaitre Vascular GmbH

Otto-Volger-Str. 5a/b

65843 Sulzbach/Ts., Germany

Tel: +49-(0)6196-659230



LeMaitre Vascular, Inc.

63 Second Avenue

Burlington, MA 01803



LeMaitre is a registered trademark, and PeriVu is a trademark, of LeMaitre Vascular, Inc.

0123

© 2020 LeMaitre Vascular, Inc. All rights reserved. Printed in the USA.

R2795-01 Rev. G 02/20