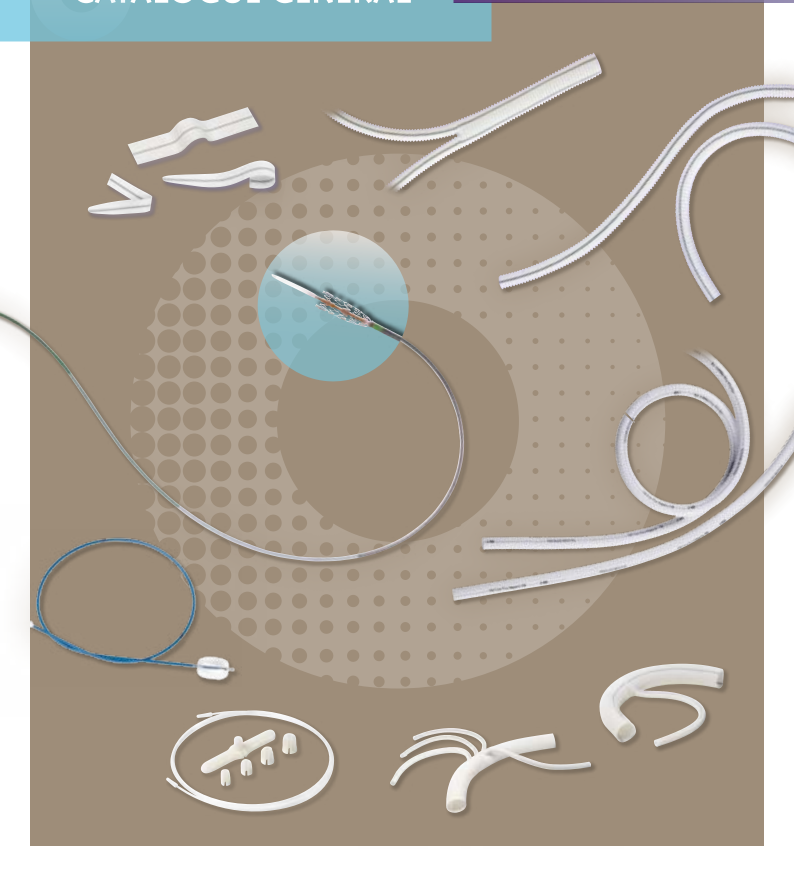
CARDIOVASCULAIRE

CATALOGUE GENERAL

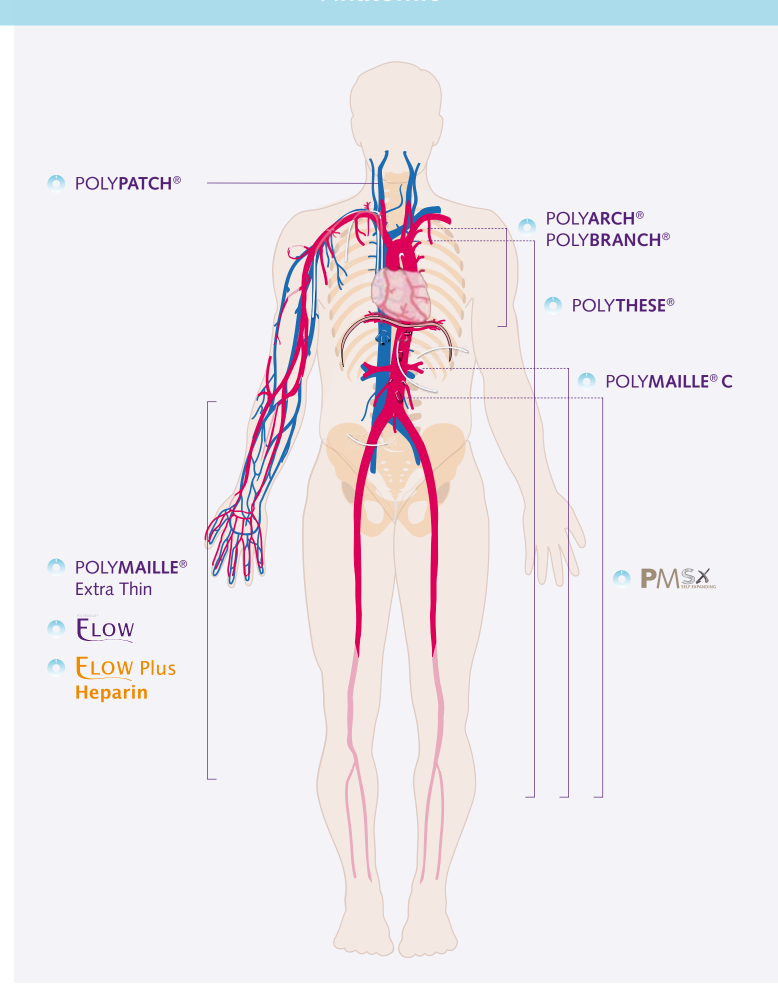




Sommaire

| O | PROTHESES VASCULAIRES EN POLYESTER TISSE ENDUTT DE COLLAGENE | |
|---|--|-----------------|
| | POLYTHESE® IC/ICT POLYTHESE® IC-3GL POLYBRANCH®, POLYARCH® | 5 6 7 |
| 0 | PROTHESES VASCULAIRES EN POLYESTER TRICOTE ENDUIT DE COLLAGENE | |
| | POLYMAILLE® C POLYMAILLE® Extra Thin POLYPATCH® | 18 |
| | Patch vasculaire à paroi fine en polyester tricoté enduit de collagène | I 10 |
| 0 | PROTHESES VASCULAIRES EN ePTFE | |
| | POLYMAILLE® Flow Pontages périphériques POLYMAILLE® Flow Plus Heparin | l 11 |
| | Pontages périphériques POLYMAILLE® Flow et Flow Plus Heparin Pontages pour hémodialyse | l 12 |
| 0 | ENDOVASCULAIRE | |
| | PMSX® Stent vasculaire périphérique auto-expansible | l 14 |
| | DOLPHIN® Système d'inflation | l 15 |
| | FLAMINGO® Système d'inflation SEALONE® | l 16 |
| | Système de compression radiale | l 17 |
| 0 | AUTRES PRODUITS | |
| | CATHETER D'EMBOLECTOMIE Cathéter à ballonnet pour embolectomie artérielle POLYSHUNT | I 18 |
| | Shunt Carotidien STRIPPER DE VEINE | l 19 |
| | - V100 & V400 - NOVARIX® | 20 21 |
| 0 | NOTES | 1 22 |

Anatomie





POLYTHESE® IC/ICT



Prothèse vasculaire en Polyester Tissé

REFERENCES

POLYTHESE® tube droit

| REFERENCES | Diamètre interne (mm) | Longueur utile (mm) |
|------------|-----------------------|---------------------|
| 12010802 | 8 | 15 |
| 12011002 | 10 | 15 |
| 12011202 | 12 | 15 |
| 12011402 | 14 | 15 |
| 12011602 | 16 | 15 |
| 12011802 | 18 | 15 |
| 12012002 | 20 | 15 |
| 12012202 | 22 | 15 |
| 12012402 | 24 | 15 |
| 12012602 | 26 | 15 |
| 12012802 | 28 | 15 |
| 12011400 | 14 | 40 |
| 12011600 | 16 | 40 |
| 12011800 | 18 | 40 |
| 12012000 | 20 | 40 |
| 12012200 | 22 | 40 |
| 12012400 | 24 | 40 |
| 12012600 | 26 | 40 |
| 12012800 | 28 | 40 |
| 12010600 | 6 | 60 |
| 12010700 | 7 | 60 |
| 12010800 | 8 | 60 |
| 12011000 | 10 | 60 |
| 12011200 | 12 | 60 |
| 12011401 | 14 | 60 |
| 12011601* | 16 | 60 |
| 12011801* | 18 | 60 |
| 12012001* | 20 | 60 |
| 12012201* | 22 | 60 |
| 12012401* | 24 | 60 |
| 12012601* | 26 | 60 |
| 12012801* | 28 | 60 |
| 12010703 | 7 | 70 |
| 12010803 | 8 | 70 |
| 12010601 | 6 | 100 |
| 12010701 | 7 | 100 |
| 12010801 | 8 | 100 |
| 12011001 | 10 | 100 |



| POLYTHESE® b | oifurau | ée |
|--------------|---------|----|
|--------------|---------|----|

| REFERENCES | Diamètre interne (mm) | Longueur utile (mm) |
|------------|-----------------------|---------------------|
| 12021206 | 12 x 6 | 45 |
| 12021407 | 14 x 7 | 45 |
| 12021608 | 16 x 8 | 45 |
| 12021809 | 18 x 9 | 45 |
| 12022010 | 20 x 10 | 45 |
| 12022211 | 22 x 11 | 45 |
| 12022412 | 24 x 12 | 45 |

POLYTHESE® tube droit thoracique (

13013002 13013202 13013402

13013801*

| amètre interne (mm) | Longueur utile (mm) |
|---------------------|---------------------|
| 30 | 15 |
| 32 | 15 |
| 34 | 15 |
| 30 | 30 |
| 32 | 30 |
| 34 | 30 |
| 36 | 30 |

| 13013000 | 30 | 30 |
|-----------|----|----|
| 13013200 | 32 | 30 |
| 13013400 | 34 | 30 |
| 13013600 | 36 | 30 |
| 13013800 | 38 | 30 |
| 13013001 | 30 | 60 |
| 13013201 | 32 | 60 |
| 13013401* | 34 | 60 |
| 13013601* | 36 | 60 |

PACKAGING

- La POLYTHESE® IC est conditionnée dans un sachet en aluminium pelable non stérile, renfermant un double emballage (blister externe à l'intérieur duquel se trouve un second blister stérile contenant la prothèse).
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- La POLYTHESE® IC est stérilisée par irradiation ß.
- La durée de péremption de la gamme POLYTHESE® est de 5 ans.

INDICATIONS

Les prothèses vasculaires POLY**THESE®** sont indiquées pour le remplacement ou la dérivation des artères atteintes d'anévrysme ou d'artériopathie oblitérante. Leur indication est limitée à la chirurgie thoracique (POLY**THESE®** ICT), abdominale et périphérique sans franchissement du pli de flexion du genou.

La POLY**THESE**® est un dispositif médical de classe III, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459. Lire attentivement la notice d'utilisation.

^{*} Sur commande uniquement.

POLYTHESE® IC-3GL



Prothèse vasculaire en Polyester Tissé

REFERENCES

POLYTHESE® IC - 3GL



| REFERENCES | Diamètre nominal (mm) | Longueur utile (cm) |
|-------------|--------------------------|---------------------|
| PT3GL020015 | | 15 |
| PT3GL020030 | 20 | 30 |
| PT3GL020060 | | 60 |
| PT3GL022015 | | 15 |
| PT3GL022030 | 22 | 30 |
| PT3GL022060 | | 60 |
| PT3GL024015 | | 15 |
| PT3GL024030 | 24 | 30 |
| PT3GL024060 | 2.1 | 60 |
| PT3GL026015 | | 15 |
| PT3GL026030 | 26 | 30 |
| PT3GL026060 | | 60 |
| PT3GL028015 | | 15 |
| PT3GL028030 | 28 | 30 |
| PT3GL028060 | | 60 |
| PT3GL030015 | | 15 |
| PT3GL030030 | 30 | 30 |
| PT3GL030060 | | 60 |
| PT3GL032015 | | 15 |
| PT3GL032030 | 32 | 30 |
| PT3GL032060 | | 60 |
| PT3GL034015 | | 15 |
| PT3GL034030 | 34 | 30 |
| PT3GL034060 | | 60 |
| PT3GL036015 | | 15 |
| PT3GL036030 | 36 | 30 |
| PT3GL036060 | | 60 |
| PT3GL038015 | | 15 |
| PT3GL038030 | 38 | 30 |
| PT3GL038060 | | 60 |



3 LIGNES GUIDES LONGITUDINALES ÉQUIDISTANTES

PACKAGING

- La POLYTHESE® IC-3GL est conditionnée dans un sachet en aluminium pelable non stérile, renfermant un double emballage (blister externe à l'intérieur duquel se trouve un second blister stérile contenant la prothèse).
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- La POLYTHESE® IC-3GL est stérilisée par irradiation ß.
- La durée de péremption de la gamme POLYTHESE® IC-3GL est de 5 ans.

INDICATIONS

Les prothèses POLY**THESE®** IC-3GL sont particulièrement indiquées dans les chirurgies de la racine aortique de l'aorte thoracique ascendante.

La POLY**THESE®** IC-3GL est un dispositif médical de classe III, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.



POLYTHESE® POLYARCH® / POLYBRANCH® - Prothèses Vasculaires

SANS FORMALDEHYDE NI GLUTARALDEHYDE

■ POLYARCH®

• 3 ou 4 branches pré-cousues



 Branche de perfusion pré-cousue de 30 cm de long, disponible en deux diamètres

REFERENCES

POLYBRANCH®

| REFERENCES STANDARD | Diamètre du corps (mm) | Longueur du corps (cm) | Diamètre de la branche (mm) | Longueur de la branche (cm) |
|------------------------|---------------------------|---------------------------|--------------------------------|--------------------------------|
| PTB2410 | 24 | 40 | 10 | 30 |
| PTB2610 | 26 | 40 | 10 | 30 |
| PTB2810 | 28 | 40 | 10 | 30 |
| PTB3010 | 30 | 40 | 10 | 30 |
| PTB3210 | 32 | 40 | 10 | 30 |
| PTB3410 | 34 | 40 | 10 | 30 |
| PTB3610* | 36 | 40 | 10 | 30 |
| PTB3810* | 38 | 40 | 10 | 30 |



Egalement disponible sur commande en :

- diamètres de 16 à 38 mm, avec branches de CEC de 8 mm.
- diamètres de 16 à 18 mm, avec branches de CEC de 10 mm

POLYARCH®

| PAR221088* 22 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 PAR241088* 24 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 PAR261088* 26 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 PAR281088* 28 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 PAR281088* 30 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 x 30 PAR301088* 30 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x | REFERENCES 3 branches | Diamètre (mm) Corps x branche x | Longueur (cm) branche x branche |
|--|--------------------------|---|------------------------------------|
| PAR261088* 26 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 PAR281088* 28 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 PAR301088* 30 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 | PAR221088* | 22 x 10 x 08 x 08 | 50 x 30 x 30 x 30 |
| PAR281088* 28 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 PAR301088* 30 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 | PAR241088* | 24 x 10 x 08 x 08 | 50 x 30 x 30 x 30 |
| PAR301088* 30 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 | PAR261088* | 26 x 10 x 08 x 08 | 50 x 30 x 30 x 30 |
| | PAR281088* | 28 x 10 x 08 x 08 | 50 x 30 x 30 x 30 |
| D.D.D.D.D.D.D.D.D.D.D.D.D.D.D.D.D.D.D. | PAR301088* | 30 x 10 x 08 x 08 | 50 x 30 x 30 x 30 |
| PAR321088* 32 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 | PAR321088* | 32 x 10 x 08 x 08 | 50 x 30 x 30 x 30 |
| PAR341088* 34 x 10 x 08 x 08 50 x 30 x 30 x 30 | PAR341088* | 34 x 10 x 08 x 08 | 50 x 30 x 30 x 30 |





| REFERENCES 4 branches | Diamètre (mm) Corps x branche x branc | Longueur (cm) the x branche |
|--------------------------|---|-----------------------------|
| PAR22108810* | 22 x 10 x 08 x 08 x 10 | 50 x 30 x 30 x 30 x 30 |
| PAR24108810* | 24 x 10 x 08 x 08 x 10 | 50 x 30 x 30 x 30 x 30 |
| PAR26108810* | 26 x 10 x 08 x 08 x 10 | 50 x 30 x 30 x 30 x 30 |
| PAR28108810* | 28 x 10 x 08 x 08 x 10 | 50 x 30 x 30 x 30 x 30 |
| PAR30108810* | 30 x 10 x 08 x 08 x 10 | 50 x 30 x 30 x 30 x 30 |
| PAR32108810* | 32 x 10 x 08 x 08 x 10 | 50 x 30 x 30 x 30 x 30 |
| PAR34108810* | 34 x 10 x 08 x 08 x 10 | 50 x 30 x 30 x 30 x 30 |

PACKAGING

- La POLYTHESE® POLYARCH® est conditionnée dans un sachet en aluminium pelable renfermant un double sachet stérile.
- La POLYTHESE® POLYBRANCH® est conditionnée dans un sachet en aluminium pelable renfermant un double emballage (blister externe à l'intérieur duquel se trouve un second blister stérile contenant la prothèse).
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- Les POLYTHESE® POLYARCH® et POLYBRANCH® sont stérilisées par irradiation ß.
- La durée de péremption des POLYARCH® et POLYBRANCH® est de 5 ans.

INDICATIONS

Les prothèses vasculaires POLY**THESE®** POLY**ARCH** sont indiquées pour la chirurgie de remplacement de l'aorte ascendante et de la crosse aortique dans le cas des anévrismes et dissections de l'aorte ascendante.

Les prothèses vasculaires POLYTHESE® POLYBRANCH sont indiquées pour le remplacement ou la dérivation de l'aorte thoracique.

Les prothèses vasculaires POLY**THESE®** POLY**ARCH** et POLY**BRANCH** sont des dispositifs médicaux de classe III, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.

^{*} Uniquement sur commande avec un délai minimum de 6 semaines.

POLYMAILLE® C

Prothèse Vasculaire en Polyester Tricoté

SANS FORMALDEHYDE NI GLUTARALDEHYDE

REFERENCES

POLYMAILLE® C droite

| OLIMAILLE | Carone | |
|-------------|-----------------------|---------------------|
| REFERENCES | Diamètre interne (mm) | Longueur utile (mm) |
| PMC001415* | 14 | |
| PMC001615* | 16 | |
| PMC001815* | 18 | 15 |
| PMC002015* | 20 | 15 |
| PMC002215* | 22 | |
| PMC002415* | 24 | |
| PMC001230 | 12 | |
| PMC001430 | 14 | |
| PMC001630 | 16 | |
| PMC001830 | 18 | 30 |
| PMC002030 | 20 | |
| PMC002230 | 22 | |
| PMC002430 | 24 | |
| PMC000640* | 6 | |
| PMC000740* | 7 | 40 |
| PMC000840* | 8 | 40 |
| PMC001040* | 10 | |
| PMC000660 | 6 | |
| PMC000760 | 7 | |
| PMC000860 | 8 | 60 |
| PMC001060 | 10 | 00 |
| PMC001260* | 12 | |
| PMC001460* | 14 | |
| PMC000670 | 6 | |
| PMC000770 | 7 | |
| PMC000870 | 8 | 70 |
| PMC001070* | 10 | 70 |
| PMC001270* | 12 | |
| PMC001470* | 14 | |
| PMC0006100* | 6 | |
| PMC0007100* | 7 | 100 |
| PMC0008100* | 8 | 100 |
| PMC0010100* | 10 | |
| | | |



| REFERENCES | Diamètre interne (mm) | Longueur utile (mm) |
|------------|-----------------------|---------------------|
| PMC120650 | 12 x 6 | |
| PMC140750 | 14 x 7 | |
| PMC160850 | 16 x 8 | |
| PMC180950 | 18 x 9 | 50 |
| PMC201050 | 20 x 10 | |
| PMC221150 | 22 x 11 | |
| PMC241250 | 24 x 12 | |



PACKAGING

- La POLYMAILLE® C est conditionnée dans un sachet en aluminium pelable, renfermant un double emballage (sachet TYVEK pelable à l'intérieur duquel se trouve un blister stérile contenant la prothèse).
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- La POLYMAILLE® C est stérilisée par irradiation ß.
- La durée de péremption de la gamme POLYMAILLE® C est de 5 ans.

INDICATIONS

Les prothèses vasculaires POLYMAILLE® sont indiquées pour le remplacement ou la dérivation des artères atteintes d'anévrysme ou d'artériopathie oblitérante. Leur indication est limitée à la chirurgie abdominale et périphérique sans franchissement du pli de flexion du genou.

La POLY**MAILLE®** est un dispositif médical de classe III, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.

^{*} Sur commande avec un délai minimum de 6 semaines.



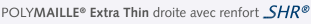
POLYMAILLE® Extra Thin

Prothèse vasculaire en Polyester Tricoté destinée aux pontages périphériques

REFERENCES

POLYMAILLE® Extra Thin droite

| REFERENCES | Diamètre nominal (mm) | Longueur utile (mm) |
|------------|-----------------------|---------------------|
| PMET060040 | | 40 |
| PMET060070 | 6 | 70 |
| PMET060100 | | 100 |
| PMET070040 | 7 | 40 |
| PMET070070 | | 70 |
| PMET070100 | | 100 |
| PMET080040 | | 40 |
| PMET080070 | 8 | 70 |
| PMET080100 | | 100 |
| PMET100040 | | 40 |
| PMET100070 | 10 | 70 |
| PMET100100 | | 100 |





| | 51110 | | | |
|---------------|--------------------------|------------------------|----------------------------------|---------------------------------------|
| REFERENCES | Diamètre nominal (mm) | Longueur utile (cm) | Longueur renforcée _SHR® (cm) | Longueur proximale/distale (cm) |
| PMETR06040015 | | 40 | 15 | 15 / 10 |
| PMETR06040020 | | 40 | 20 | 10 / 10 |
| PMETR06070020 | 6 | 70 | 20 | 30 / 20 |
| PMETR06070040 | | 70 | 40 | 20 / 10 |
| PMETR06100060 | | 100 | 60 | 25 / 15 |
| PMETR07040015 | | 40 | 15 | 15 / 10 |
| PMETR07040020 | | 40 | 20 | 10 / 10 |
| PMETR07070020 | 7 | 70 | 20 | 30 / 20 |
| PMETR07070040 | | 70 | 40 | 20 / 10 |
| PMETR07100060 | | 100 | 60 | 25 / 15 |
| PMETR08040015 | | 40 | 15 | 15 / 10 |
| PMETR08040020 | | 40 | 20 | 10 / 10 |
| PMETR08070020 | 8 | 70 | 20 | 30 / 20 |
| PMETR08070040 | | 70 | 40 | 20 / 10 |
| PMETR08100060 | | 100 | 60 | 25 / 15 |
| PMETR10040015 | | 40 | 15 | 15 / 10 |
| PMETR10040020 | | 40 | 20 | 10 / 10 |
| PMETR10070020 | 10 | 70 | 20 | 30 / 20 |
| PMETR10070040 | | 70 | 40 | 20 / 10 |
| PMETR10100060 | | 100 | 60 | 25 / 15 |
| | | | | |



PACKAGING

- La POLYMAILLE® Extra Thin avec ou sans renfort SHR est conditionnée dans un sachet en aluminium pelable renfermant un double emballage (blister externe à l'intérieur duquel se trouve un second blister stérile contenant la prothèse).
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- La POLYMAILLE® Extra Thin est stérilisée par irradiation ß.
- La durée de péremption de la gamme POLYMAILLE® Extra Thin est de 5 ans.

INDICATIONS

La prothèse vasculaire POLYMAILLE® Extra Thin est indiquée pour le remplacement ou la dérivation des artères atteintes d'anévrysme ou d'artériopathie oblitérante. Leur indication est limitée à la chirurgie abdominale et périphérique. La POLYMAILLE® Extra Thin est un dispositif médical de classe III, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.



POLYPATCH®



Patch à paroi mince en Polyester Tricoté imprégné de collagène



REFERENCES

| REFERENCES | Désignation | Dimensions |
|------------|---------------|-------------|
| PA06075 | | 6 x 75 mm |
| PA08075 | Anatomique | 8 x 75 mm |
| PA10075 | | 10 x 75 mm |
| PR06075 | | 6 x 75 mm |
| PR08075 | | 8 x 75 mm |
| PR10075 | Doctorquisiro | 10 x 75 mm |
| PR14075 | Rectangulaire | 14 x 75 mm |
| PR20120 | | 20 x 120 mm |
| PR25120 | | 25 x 120 mm |

PACKAGING

- Le POLYPATCH® est conditionné dans un sachet en aluminium pelable renfermant un double emballage (sachet externe à l'intérieur duquel se trouve un sachet stérile contenant le patch).
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- Le POLYPATCH® est stérilisé par irradiation ß.
- La durée de péremption du POLYPATCH® est de 5 ans.

INDICATIONS

Les patchs vasculaires POLY**PATCH**® sont indiqués en angioplastie vasculaire et particulièrement dans le cadre d'endartériectomie carotidienne.

Le POLY**PATCH®** est un dispositif médical de classe III, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.



Prothèse vasculaire en ePTFE

REFERENCES

Paroi mince

| REFERENCES | Epaisseur de la paroi | Longueur utile (cm) | Diamètre (mm) |
|------------|-----------------------|---------------------|---------------|
| PFT0620 | | | 6 |
| PFT0720 | TW | 20 | 7 |
| PFT0820 | | | 8 |
| PFT0640 | | 40 | 6 |
| PFT0740 | | | 7 |
| PFT0840 | | | 8 |
| PFT0680 | | | 6 |
| PFT0780 | | 80 | 7 |
| PFT0880 | | | 8 |

Paroi mince avec renfort hélicoïdal



| REFERENCES | Epaisseur de la paroi | Longueur utile (cm) | Diamètre (mm) |
|------------|-----------------------|---------------------|---------------|
| PFTR0640 | | 40 | 6 |
| PFTR0740 | | | 7 |
| PFTR0840 | TW | | 8 |
| PFTR0680 | IVV | | 6 |
| PFTR0780 | | 80 | 7 |
| PFTR0880 | | | 8 |

Paroi standard

Sur demande uniquement

| REFERENCES | Epaisseur de la paroi | Longueur utile (cm) | Diamètre (mm) |
|------------|-----------------------|---------------------|---------------|
| PFS0640 | | 40 | 6 |
| PFS0740 | SW | | 7 |
| PFS0840 | | | 8 |

Paroi standard avec renfort hélicoïdal

Sur demande uniquement

| REFERENCES | Epaisseur de la paroi | Longueur utile (cm) | Diamètre (mm) |
|------------|-----------------------|---------------------|---------------|
| PFSR0680 | | | 6 |
| PFSR0780 | SW | 80 | 7 |
| PFSR0880 | | | 8 |

PACKAGING

- La POLYMAILLE® FLOW est conditionnée dans un double emballage, blister externe à l'intérieur duquel se trouve un blister stérile contenant la prothèse.
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- La POLYMAILLE® FLOW est stérilisée à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption de la POLYMAILLE® Flow est de 5 ans.

INDICATIONS

La prothèse POLYMAILLE® FLOW est indiquée pour les reconstructions vasculaires artérielles, principalement dans les indications vasculaires périphériques. Elle peut également être employée de manière extra-anatomique pour les pontages fémoro-fémoraux et axillo-fémoraux.

La prothèse POLY**MAILLE® FLOW** est un dispositif médical de classe IIb, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.





LOW Plus Heparin

PERIPHERIQUES

Prothèse vasculaire en ePTFE enduite d'Héparine



REFERENCES

Paroi mince

| REFERENCES | Epaisseur de la paroi | Longueur utile (cm) | Diamètre (mm) | | |
|------------|--------------------------|------------------------|------------------|--|--|
| PFHT0620 | | | 6 | | |
| PFHT0720 | | 20 | 7 | | |
| PFHT0820 | | | 8 | | |
| PFHT0640 | | | 6 | | |
| PFHT0740 | TW | 40 | 7 | | |
| PFHT0840 | | | 8 | | |
| PFHT0680 | | | 6 | | |
| PFHT0780 | | 80 | 7 | | |
| PFHT0880 | | | 8 | | |

Paroi mince avec renfort hélicoïdal

| REFERENCES | Epaisseur de la paroi | Longueur utile (cm) | Diamètre (mm) |
|------------|--------------------------|------------------------|------------------|
| PFHTR0640 | TW | | 6 |
| PFHTR0740 | | 40 | 7 |
| PFHTR0840 | | | 8 |
| PFHTR0680 | | | 6 |
| PFHTR0780 | | 80 | 7 |
| PFHTR0880 | | | 8 |

PACKAGING

- La POLYMAILLE® FLOW PLUS HEPARIN est conditionnée dans un double emballage, blister externe
- à l'intérieur duquel se trouve un blister stérile contenant la prothèse.
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- La POLYMAILLE® FLOW PLUS HEPARIN est stérilisée à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption de la POLYMAILLE® FLOW PLUS HEPARIN est de 2 ans.

INDICATIONS

La prothèse POLYMAILLE® FLOW PLUS HEPARIN est indiquée pour les reconstructions vasculaires artérielles, principalement dans les indications vasculaires périphériques. Elle peut également être employée de manière extraanatomique pour les pontages fémoro-fémoraux et axillo-fémoraux.

La POLYMAILLE® FLOW PLUS HEPARIN est un dispositif médical de classe III, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459. Lire attentivement la notice d'utilisation.



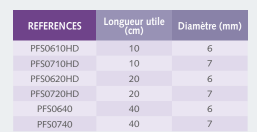
FLOW

PONTAGES POUR HEMODIALYSE

Prothèse vasculaire en ePTFE

REFERENCES

FLOW O





MS viceday and society



- La POLYMAILLE® FLOW est conditionnée dans un double emballage, blister externe à l'intérieur duquel se trouve un blister stérile contenant la prothèse.
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- La prothèse POLYMAILLE® FLOW est stérilisée à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption de la POLYMAILLE® Flow est de 5 ans.

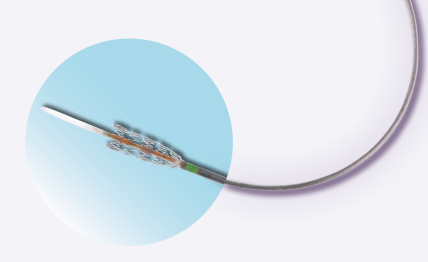
INDICATIONS

La prothèse POLYMAILLE® FLOW à paroi standard est également indiquée en hémodialyse, comme pontage pour accès artério-veineux.

La POLYMAILLE® FLOW est un dispositif de classe IIb, dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.



Stent périphérique auto-expansible



REFERENCES

Longueur utile du cathéter 80 cm

| Diamètre du stent | | L | ongueur du stent (mm) | | |
|-------------------|---------------|---------------|-----------------------|---------------|----------------|
| (mm) | 20 | 40 | 60 | 80 | 100 |
| 6 | PMSX-06-20-80 | PMSX-06-40-80 | PMSX-06-60-80 | PMSX-06-80-80 | PMSX-06-100-80 |
| 7 | PMSX-07-20-80 | PMSX-07-40-80 | PMSX-07-60-80 | PMSX-07-80-80 | PMSX-07-100-80 |
| 8 | PMSX-08-20-80 | PMSX-08-40-80 | PMSX-08-60-80 | PMSX-08-80-80 | PMSX-08-100-80 |
| 9 | PMSX-09-20-80 | PMSX-09-40-80 | PMSX-09-60-80 | PMSX-09-80-80 | PMSX-09-100-80 |
| 10 | PMSX-10-20-80 | PMSX-10-40-80 | PMSX-10-60-80 | PMSX-10-80-80 | PMSX-10-100-80 |
| 11 | PMSX-11-20-80 | PMSX-11-40-80 | PMSX-11-60-80 | PMSX-11-80-80 | PMSX-11-100-80 |

Longueur utile du cathéter 120 cm

| Diamètre du stent | | L | ongueur du stent (mm) | | |
|-------------------|----------------|----------------|-----------------------|----------------|-----------------|
| (mm) | 20 | 40 | 60 | 80 | 100 |
| 6 | PMSX-06-20-120 | PMSX-06-40-120 | PMSX-06-60-120 | PMSX-06-80-120 | PMSX-06-100-120 |
| 7 | PMSX-07-20-120 | PMSX-07-40-120 | PMSX-07-60-120 | PMSX-07-80-120 | PMSX-07-100-120 |
| 8 | PMSX-08-20-120 | PMSX-08-40-120 | PMSX-08-60-120 | PMSX-08-80-120 | PMSX-08-100-120 |
| 9 | PMSX-09-20-120 | PMSX-09-40-120 | PMSX-09-60-120 | PMSX-09-80-120 | PMSX-09-100-120 |
| 10 | PMSX-10-20-120 | PMSX-10-40-120 | PMSX-10-60-120 | PMSX-10-80-120 | PMSX-10-100-120 |
| 11 | PMSX-11-20-120 | PMSX-11-40-120 | PMSX-11-60-120 | PMSX-11-80-120 | PMSX-11-100-120 |

| Description | Taille |
|----------------------------|------------------|
| Compatibilité guide | 0.035'' (0.89mm) |
| Compatibilité introducteur | 6 Fr |

PACKAGING

- Le stent PMSX est un dispositif médical stérile conditionné sous simple sachet (l'extérieur du sachet n'est pas stérile).
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- Le stent PMSX est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption du stent PMSX est de 2 ans.

INDICATIONS

Le système de stent vasculaire périphérique auto-expansible a été conçu pour la mise en place primaire d'un stent chez des patients présentant des lésions nouvelles ou resténosées d'artères périphériques.

Le stent **PMSX** est un dispositif médical de classe IIb, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459. Il est pris en charge par les organismes d'assurance maladie sous le code LPPR 3183194. Lire attentivement la notice d'utilisation.



DOLPHIN® Système d'inflation

REFERENCES

| REFERENCES | Désignation | Accessoires |
|------------|---|--|
| 0185ND | Système d'inflation 30 atm | |
| 0185NA | Système d'inflation 30 atm | trefoil robinet 3 voies |
| 0185QL | Système d'inflation 30 atm + kit PTCA 3 éléments | trefoil robinet 3 voies myshell lite connecteur Y 9F raccord PVC 20 cm – robinet 3 voies passe-guide métallique alligatork torqueur |
| 0185PD | Système d'inflation 30 atm + kit PTCA 3 éléments | trefoil robinet 3 voies squyd connecteur Y 9F raccord PVC 20 cm – robinet 3 voies passe-guide métallique alligatork torqueur |

PACKAGING

• Le DOLPHIN® est conditionné sous simple blister stérile.

• Conditionnement par boîte de 6 unités.

STERILISATION

• Le DOL**PHIN**® est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.

• La durée de péremption du DOLPHIN® est de 5 ans.

INDICATIONS

Le système d'inflation DOL**PHIN**® est indiqué pendant les procédures d'angioplastie pour gonfler le cathéter à ballonnet, contrôler la pression et dégonfler le cathéter à ballonnet.

Le système d'inflation DOL**PHIN**® est un dispositif médical de classe IIa, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.





FLAMINGO® Système d'inflation

REFERENCES

| REFERENCES | Désignation | Accessoires | | |
|------------|---|---|--|--|
| 0218ND | Système d'inflation 30 atm | | | |
| 0218NA | Système d'inflation 30 atm | trefoil robinet 3 voies | | |
| 0218PM | Système d'inflation 30 atm + Kit PTCA 3 éléments | myshell lite connecteur Y 7F avec raccord passe-guide métallique torqueur vissant | | |
| 0218KT | Système d'inflation 30 atm + Kit PTCA 3 éléments | squyd connecteur Y 7F avec raccord passe-guide métallique torqueur vissant | | |
| 0218NP | Système d'inflation 30 atm + Kit PTCA 3 éléments | squyd connecteur Y 7F sans raccord passe-guide métallique torqueur vissant | | |
| 0218KR | Système d'inflation 30 atm + kit PTCA 3 éléments | trefoil robinet 3 voies squyd connecteur Y 7F avec raccord passe-guide métallique torqueur vissant | | |
| 0218TR | Système d'inflation 30 atm + kit PTCA 3 éléments | valve à vis passe-guide métallique torqueur vissant | | |



PACKAGING

- Le FLAMINGO® est conditionné sous simple blister stérile.
- Conditionnement par boîte de 12 unités.

STERILISATION

- Le FLAMINGO® est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption du FLAMINGO® est de 5 ans.

INDICATIONS

Le système d'inflation FLAMINGO® est indiqué lors des procédures de dilatation pour gonfler les cathéters à ballonnet. Le système d'inflation FLAMINGO® est un dispositif médical de classe IIa, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459. Lire attentivement la notice d'utilisation.



SEALONE®

Système de compression radiale



REFERENCE

| REFERENCE | Désignation |
|-----------|--------------------------------|
| 0259NA | Système de compression radiale |

PACKAGING

- Le **SEAL** ONE® est conditionné sous simple sachet TYVEK stérile.
- Conditionnement par boîte de 30 unités.

STERILISATION

- Le **SEAL**ONE® est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption du **SEAL**ONE® est de 2 ans.

INDICATIONS

Le système de compression radiale **SEAL**ONE® est utilisé pour les procédures de coronarographie et d'angioplastie réalisées en abord radial pour comprimer le point de ponction.

Le système de compression radiale **SEAL**ONE® est un dispositif médical de classe IIa, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.



CATHETER A BALLONNET POUR **EMBOLECTOMIE** ARTERIELLE



REFERENCES

Cathéter pour embolectomie artérielle simple lumière

| REFERENCES | Taille | Couleur | Longueur (mm) | Volume de liquide à injecter | Diamètre du ballon après gonflage (mm) | |
|------------|--------|---------|------------------|---------------------------------|---|--|
| CEM402 | | | 40 | | | |
| CEM602 | 2F | | 60 | 0,2 (Gaz) | 4 | |
| CEM802 | | | 80 | | | |
| CEM403 | | | 40 | | | |
| CEM603 | 3F | | 60 | 0,20 ml | 5 | |
| CEM803 | | | 80 | | | |
| CEM404 | | | 40 | | | |
| CEM604 | 4F | | 60 | 0,75 ml | 7 | |
| CEM804 | | | 80 | | | |
| CEM405 | | | 40 | | 9 | |
| CEM605 | 5F | | 60 | 1,50 ml | | |
| CEM805 | | | 80 | | | |
| CEM406 | | | 40 | | | |
| CEM606 | 6F | | 60 | 2,00 ml | 11 | |
| CEM806 | | | 80 | | | |
| CEM407 | 7F | | 40 | 2,50 ml | 13 | |
| CEM807 | / Γ | | 80 | וווו טכ, ב | 15 | |
| CEM608 | 8F | | 60 | 3,00 ml | 14 | |
| CEM808 | ог | | 80 | 3,00 1111 | 14 | |

PACKAGING

- Le cathéter à ballonnet pour embolectomie artérielle est un dispositif médical stérile conditionné dans une canne rigide puis sous simple sachet (l'extérieur du sachet n'est pas stérile).
- Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- Le cathéter à ballonnet pour embolectomie artérielle est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption du cathéter à ballonnet est de 2 ans et demi.

INDICATIONS

Les cathéters à ballonnet pour embolectomie artérielle sont indiqués pour le retrait des emboles récents et mous du système artériel périphérique.

Le cathéter à ballonnet pour embolectomie artérielle est un dispositif médical de classe IIa, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.



POLYSHUNT® Shunt Carotidien

REFERENCES

| REFERENCES | Taille | capacité ballonnet carotide interne | Capacité ballonnet carotide commune | Ballonnet de sécurité | Longueur (cm) |
|------------|--------|--|-------------------------------------|--------------------------|------------------|
| SC 200 | 9F | 0.25 ml | 1.5 ml | Oui | 30 |
| SC 300 | 91 | U,23 IIII | וווו כ,ו | | 15 |



PACKAGING

- Le POLY**SHUNT**® est conditionné dans un sachet pelable protecteur renfermant un blister transparent pelable stérile.
- · Conditionnement à l'unité.

STERILISATION

- Le POLYSHUNT® est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption du POLYSHUNT® est de 3 ans.

INDICATIONS

Le shunt carotidien POLY**SHUNT**® est exclusivement indiqué pour la dérivation temporaire de la circulation sanguine au niveau de la carotide pendant une endartériectomie.

Le POLY**SHUNT**® est un dispositif médical de classe III, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.



STRIPPERS DE **VEINE** V100 & V400



REFERENCES

| REFERENCES | Produit |
|------------|---|
| V100 | 1 câble de 120 cm à extrémités droites, 1 jeu de 4 olives, 1 poignée |
| V400 | 2 câbles de 120 cm à extrémités droites, 2 jeux de 4 olives, 2 poignées |

PACKAGING

- Les Strippers V100 et V400 sont conditionnés sous double sachet avec le sachet interne stérile.
- Conditionnement par boîte de 12 unités.

STERILISATION

- Les Strippers sont stérilisés à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption des Strippers est de 5 ans.

INDICATIONS

Le **Stripper de veine** est conçu pour le stripping des veines superficielles incontinentes et dilatées, notamment pour le stripping des veines grande saphène et petite saphène. Son emploi est avant tout réservé au traitement chirurgical de la maladie variqueuse primaire par incontinence saphénienne, et des insuffisances veineuses chroniques.

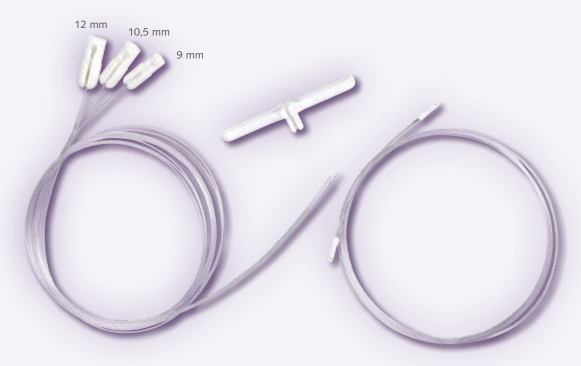
Les strippers de veine PEROUSE MEDICAL sont adaptés à la méthode de saphénectomie par invagination (endo éveinage) ainsi qu'à la technique d'éveinage conventionnelle (exo éveinage).

Le **Stripper de veine** est un dispositif médical de classe IIa, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.

Lire attentivement les instructions sur le conditionnement.



STRIPPERS DE **VEINE** NOVARIX®



REFERENCES

| REFERENCES | Produit |
|------------|---|
| NOVA001 | 1 câble en polyamide de 120 cm à extrémité droite 3 olives avec fil de rappel intégré de 130 cm 1 poignée |

PACKAGING

- Le stripper de veine NOVARIX® est conditionné sous double sachet avec le sachet interne stérile.
- Conditionnement par boîte de 10 unités.

STERILISATION

- Le **NOVARIX**® est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption du NOVARIX® est de 3 ans.

INDICATIONS

Le Stripper de veine **NOVARIX**® est conçu pour le traitement chirurgical des varices des membres inférieurs (stripping des veines superficielles incontinentes et dilatées, notamment pour le stripping des veines « grande saphène » et « petite saphène »). Son emploi est réservé au traitement chirurgical de la maladie variqueuse primaire par incontinence saphénienne, et des insuffisances veineuses chroniques.

Le stripper de veine **NOVARIX**® est conçu pour la méthode de saphénectomie par exoéveinage. La technique peut être convertie en endoéveinage à tout moment de l'opération notamment en utilisant l'olive de plus petit diamètre pour attacher la veine (endo éveinage).

Le **NOVARIX**® est un dispositif médical de classe IIa, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.

| Notes | | | |
|-------|--|--|--|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

Service Clients



Division Cardio-vasculaire

Route du Manoir - 60173 Ivry le Temple, France Tél : +33 (0)3 44 08 17 17 Fax : +33 (0)3 44 08 17 18

 $Email: \underline{sce.adv@perousemedical.com}$

