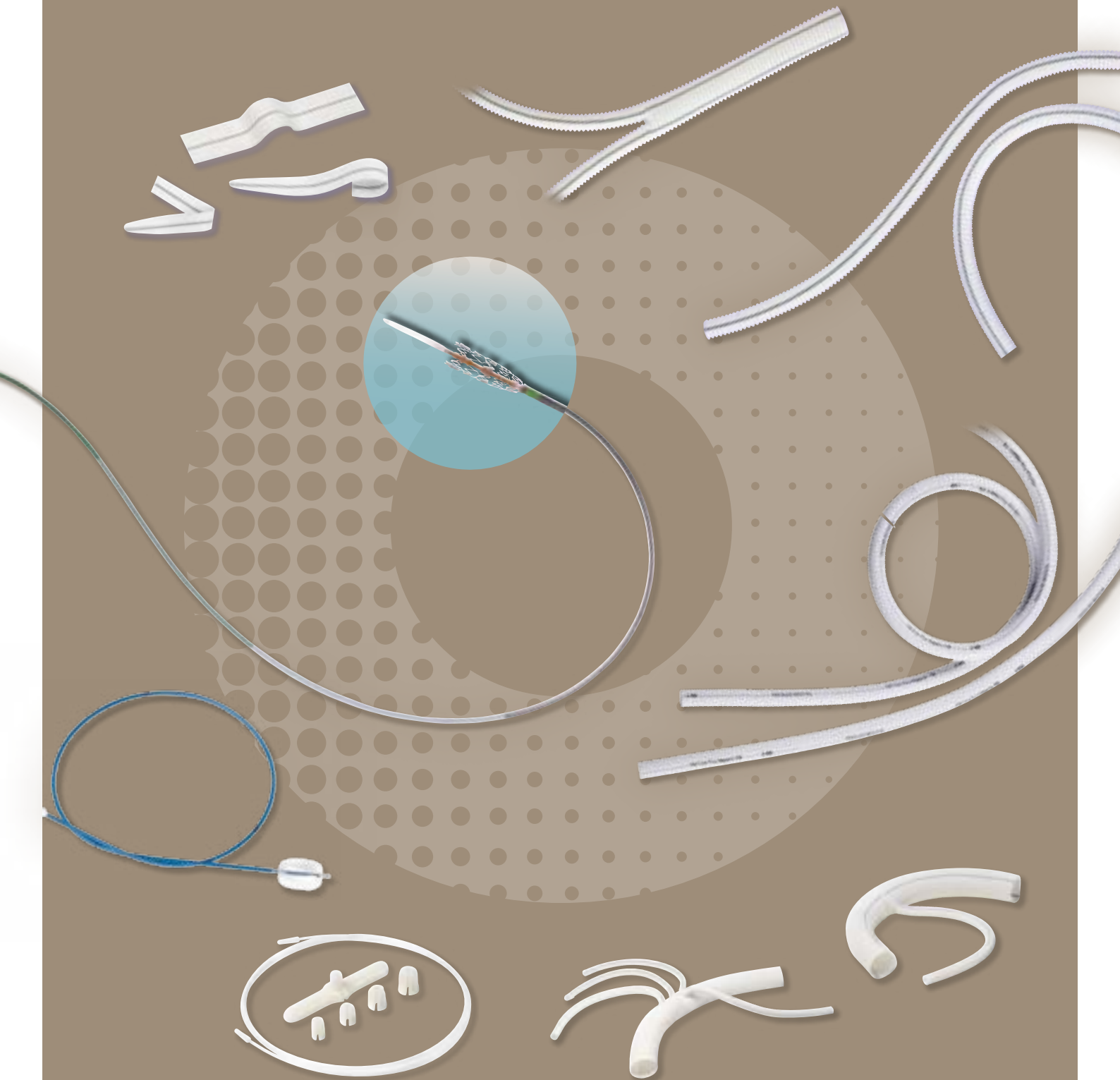


CARDIOVASCULAIRE

▶ CATALOGUE GENERAL



**PEROUSE**  
MEDICAL



# Sommaire

<b>PROTHESES VASCULAIRES EN POLYESTER TISSE ENDUIT DE COLLAGENE</b>	
POLYTHESE® IC/ICT	5
POLYTHESE® IC-3GL	6
POLYBRANCH®, POLYARCH®	7
<b>PROTHESES VASCULAIRES EN POLYESTER TRICOTE ENDUIT DE COLLAGENE</b>	
POLYMAILLE® C	8
POLYMAILLE® Extra Thin	9
POLYPATCH®	
<i>Patch vasculaire à paroi fine en polyester tricoté enduit de collagène</i>	10
<b>PROTHESES VASCULAIRES EN ePTFE</b>	
POLYMAILLE® Flow	
<i>Pontages périphériques</i>	11
POLYMAILLE® Flow Plus Heparin	
<i>Pontages périphériques</i>	12
POLYMAILLE® Flow et Flow Plus Heparin	
<i>Pontages pour hémodialyse</i>	13
<b>ENDOVASCULAIRE</b>	
PMSX®	
<i>Stent vasculaire périphérique auto-expansible</i>	14
DOLPHIN®	
<i>Système d'inflation</i>	15
FLAMINGO®	
<i>Système d'inflation</i>	16
SEALONE®	
<i>Système de compression radiale</i>	17
<b>AUTRES PRODUITS</b>	
CATHETER D'EMBOLECTOMIE	
<i>Cathéter à ballonnet pour embolectomie artérielle</i>	18
POLYSHUNT	
<i>Shunt Carotidien</i>	19
STRIPPER DE VEINE	
- V100 & V400	20
- NOVARIX®	21
<b>NOTES</b>	22


# Anatomie

 POLYPATCH®

 POLYARCH®  
POLYBRANCH®

 POLYTHESE®

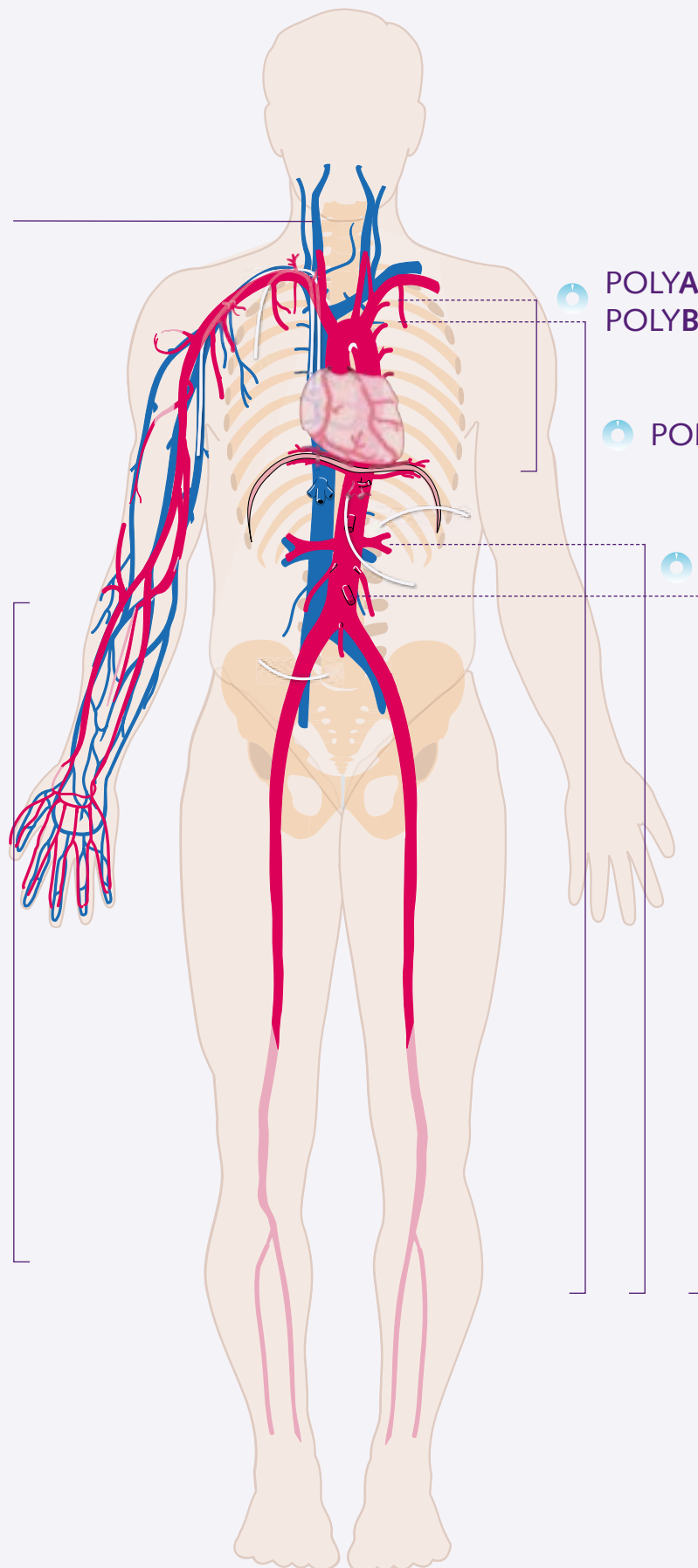
 POLYMAILLE® C

 POLYMAILLE®  
Extra Thin

 POLYMAILLE®  
FLOW

 FLOW Plus  
Heparin

 PMSX  
SELF EXPANDING






# POLYTHESE® IC/ICT

## Prothèse vasculaire en Polyester Tissé

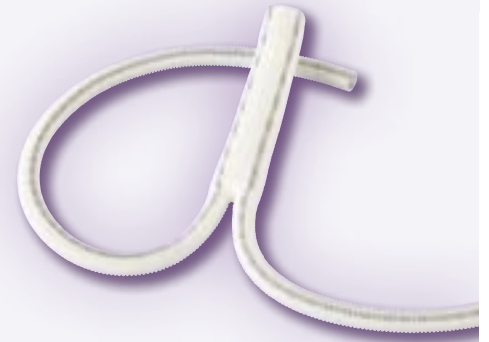
SANS FORMALDEHYDE  
NI GLUTARALDEHYDE


### REFERENCES

POLYTHESE® tube droit 

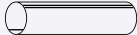
REFERENCES	Diamètre interne (mm)	Longueur utile (mm)
12010802	8	15
12011002	10	15
12011202	12	15
12011402	14	15
12011602	16	15
12011802	18	15
12012002	20	15
12012202	22	15
12012402	24	15
12012602	26	15
12012802	28	15
12011400	14	40
12011600	16	40
12011800	18	40
12012000	20	40
12012200	22	40
12012400	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

\* Sur commande uniquement.



POLYTHESE® bifurquée 

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 

REFERENCES	Diamètre interne (mm)	Longueur utile (mm)
13013002	30	15
13013202	32	15
13013402	34	15
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
13013801*	38	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  $\beta$ .
- La durée de péremption de la gamme POLYTHESE® est de 5 ans.

### INDICATIONS

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

La POLYTHESE® 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.

# POLYTHESE® IC-3GL

Prothèse vasculaire en Polyester Tissé

SANS FORMALDEHYDE  
NI GLUTARALDEHYDE

## 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		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  $\beta$ .
- La durée de péremption de la gamme POLYTHESE® IC-3GL est de 5 ans.

## INDICATIONS

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

La POLYTHESE® 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.

Lire attentivement la notice d'utilisation.

**SANS FORMALDEHYDE  
NI GLUTARALDEHYDE**

**POLYTHESE®**

**POLYARCH® / POLYBRANCH® - Prothèses Vasculaires**

**POLYARCH®**

- 3 ou 4 branches pré-cousues

**POLYBRANCH®**

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

**REFERENCES**

**POLYBRANCH®**

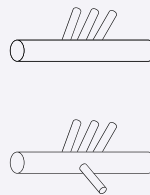
REFERENCES STANDARD	Diamètre du corps (mm)	Longueur du corps (cm)	Diamètre de la branche (mm)	Longueur de la branche (cm)
PTB2410	24	40	10	30
PTB2610	26	40	10	30
PTB2810	28	40	10	30
PTB3010	30	40	10	30
PTB3210	32	40	10	30
PTB3410	34	40	10	30
PTB3610*	36	40	10	30
PTB3810*	38	40	10	30



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®**

REFERENCES 3 branches	Diamètre (mm) Corps x branche x branche x branche	Longueur (cm)
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
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
PAR341088*	34 x 10 x 08 x 08	50 x 30 x 30 x 30



REFERENCES 4 branches	Diamètre (mm) Corps x branche x branche x branche x branche	Longueur (cm)
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

\* Uniquement sur commande avec un délai minimum de 6 semaines.

**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  $\beta$ .
- La durée de péremption des POLYARCH® et POLYBRANCH® est de 5 ans.

**INDICATIONS**

Les prothèses vasculaires POLYTHESE® POLYARCH 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 POLYTHESE® POLYARCH et POLYBRANCH 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.

Lire attentivement la notice d'utilisation.




## POLYMAILLE® C

Prothèse Vasculaire en Polyester Tricoté


SANS FORMALDEHYDE  
NI GLUTARALDEHYDE

### REFERENCES

POLYMAILLE® C droite 

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

\* Sur commande avec un délai minimum de 6 semaines.

POLYMAILLE® C bifurquée 

REFERENCES	Diamètre interne (mm)	Longueur utile (mm)
PMC120650	12 x 6	50
PMC140750	14 x 7	
PMC160850	16 x 8	
PMC180950	18 x 9	
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  $\beta$ .
- 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'anévrisme ou d'artériopathie oblitérante. Leur indication est limitée à la chirurgie abdominale et périphérique sans franchissement du pli de flexion du genou.

La POLYMAILLE® 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.




**SANS FORMALDEHYDE  
NI GLUTARALDEHYDE**

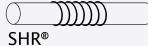
## POLYMAILLE® Extra Thin

Prothèse vasculaire en Polyester Tricoté  
destinée aux pontages périphériques

### REFERENCES

POLYMAILLE® Extra Thin droite 

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

POLYMAILLE® Extra Thin droite avec renfort **SHR®** 

REFERENCES	Diamètre nominal (mm)	Longueur utile (cm)	Longueur renforcée SHR® (cm)	Longueur proximale/distale (cm)
PMETR06040015	6	40	15	15 / 10
PMETR06040020		40	20	10 / 10
PMETR06070020		70	20	30 / 20
PMETR06070040		70	40	20 / 10
PMETR06100060		100	60	25 / 15
PMETR07040015	7	40	15	15 / 10
PMETR07040020		40	20	10 / 10
PMETR07070020		70	20	30 / 20
PMETR07070040		70	40	20 / 10
PMETR07100060		100	60	25 / 15
PMETR08040015	8	40	15	15 / 10
PMETR08040020		40	20	10 / 10
PMETR08070020		70	20	30 / 20
PMETR08070040		70	40	20 / 10
PMETR08100060		100	60	25 / 15
PMETR10040015	10	40	15	15 / 10
PMETR10040020		40	20	10 / 10
PMETR10070020		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  $\beta$ .
- La durée de péremption de la gamme POLYMAILLE® Extra Thin est de 5 ans.

### INDICATIONS

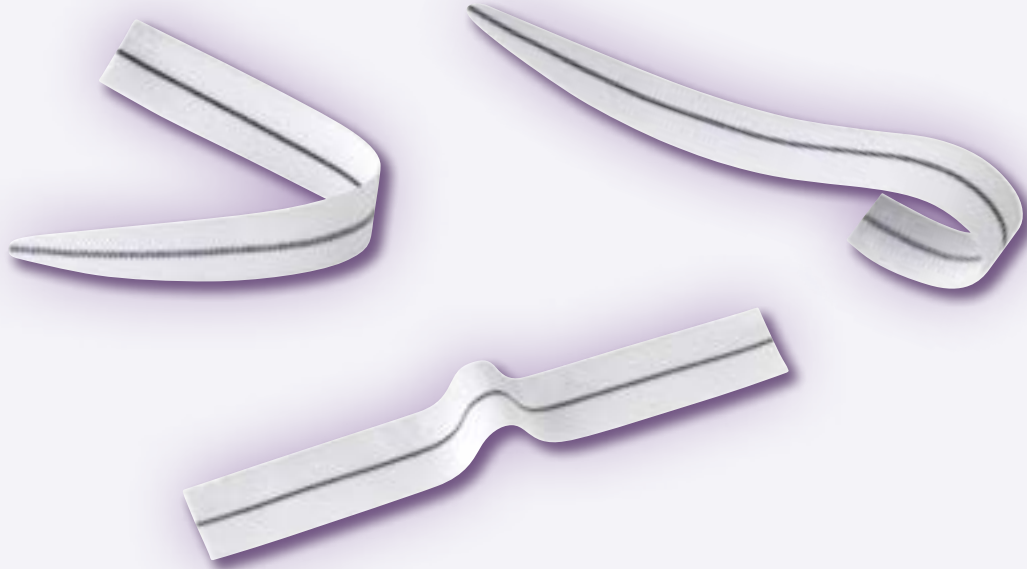
La prothèse vasculaire POLYMAILLE® Extra Thin est indiquée pour le remplacement ou la dérivation des artères atteintes d'anévrisme ou d'artériopathie oblitérante. Leur indication est limitée à la chirurgie abdominale et périphérique. La POLYMAILLE® Extra Thin est un dispositif médical de classe III,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



## POLYPATCH®

Patch à paroi mince en Polyester Tricoté imprégné de collagène

SANS FORMALDEHYDE  
NI GLUTARALDEHYDE



### 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		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  $\beta$ .
- La durée de péremption du POLYPATCH® est de 5 ans.

### INDICATIONS

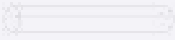
Les patches vasculaires POLYPATCH® sont indiqués en angioplastie vasculaire et particulièrement dans le cadre d'endarterectomie carotidienne.

Le POLYPATCH® 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.

POLYMAILLE®  
**FLOW**

Prothèse vasculaire en ePTFE

**PONTAGES  
PERIPHERIQUES****REFERENCES****Paroi mince** 

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

**Paroi mince avec renfort hélicoïdal** 

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

**Paroi standard** *Sur demande uniquement*

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

**Paroi standard avec renfort hélicoïdal** *Sur demande uniquement*

REFERENCES	Epaisseur de la paroi	Longueur utile (cm)	Diamètre (mm)
PFSR0680	SW	80	6
PFSR0780			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 POLYMAILLE® 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.

Lire attentivement la notice d'utilisation.

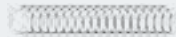
POLYMAILLE®

**FLOW Plus Heparin**

Prothèse vasculaire en ePTFE enduite d'Héparine

**PONTAGES  
PERIPHERIQUES****REFERENCES****Paroi mince**

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

**Paroi mince avec renfort hélicoïdal**

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





POLYMAILLE®  
**FLOW**

Prothèse vasculaire en ePTFE

**PONTAGES POUR  
HEMODIALYSE**

## REFERENCES



REFERENCES	Longueur utile (cm)	Diamètre (mm)
PFS0610HD	10	6
PFS0710HD	10	7
PFS0620HD	20	6
PFS0720HD	20	7
PFS0640	40	6
PFS0740	40	7



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

## INDICATIONS

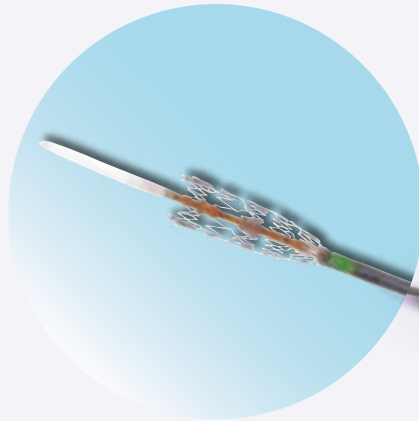
La prothèse POLYMAILLE® FLOW à paroi standard est également indiquée en hémodialyse, comme pontage pour accès artério-veineux.

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.

Lire attentivement la notice d'utilisation.

**PMSX**  
SELF EXPANDING

## Stent périphérique auto-expansible



### REFERENCES

#### Longueur utile du cathéter 80 cm

Diamètre du stent (mm)	Longueur du stent (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 (mm)	Longueur du stent (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 alligator 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 alligator torqueur

#### PACKAGING

- Le DOLPHIN® est conditionné sous simple blister stérile.
- Conditionnement par boîte de 6 unités.

#### STERILISATION

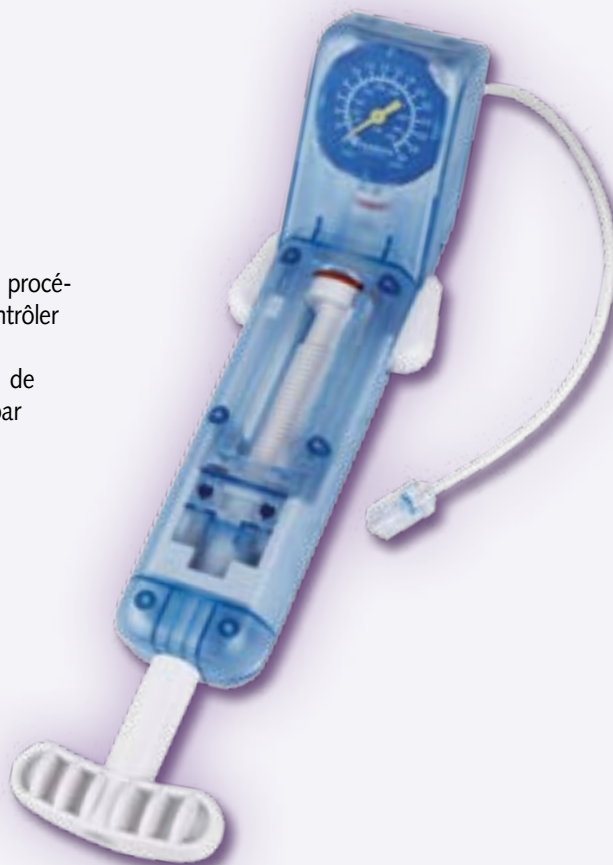
- Le DOLPHIN® est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
- La durée de péremption du DOLPHIN® est de 5 ans.

#### INDICATIONS

Le système d'inflation DOLPHIN® 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 DOLPHIN® 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.





## 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

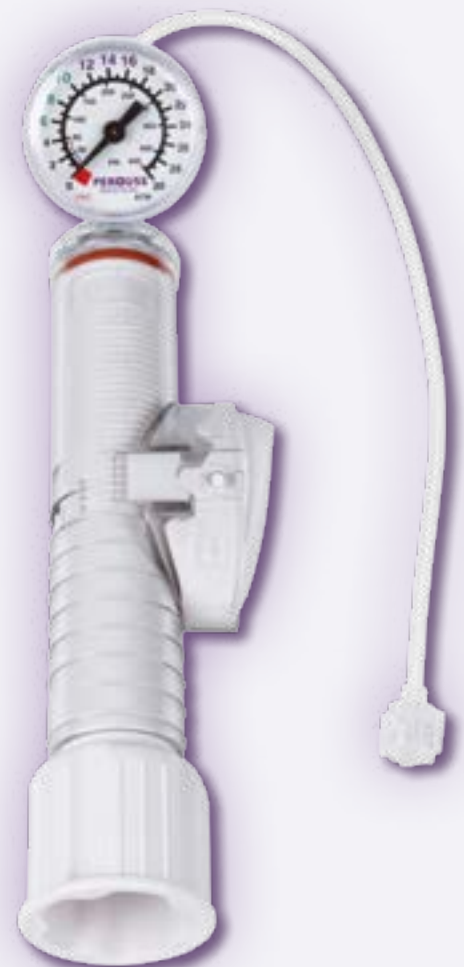
- Le FLAMINGO® est conditionné sous simple blister stérile.
- Conditionnement par boîte de 12 unités.

#### 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 **SEALONE®** est conditionné sous simple sachet TYVEK stérile.
- Conditionnement par boîte de 30 unités.

#### STERILISATION

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

#### INDICATIONS

Le système de compression radiale **SEALONE®** 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 **SEALONE®** 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.

# CATHETER A BALLONNET POUR EMBOLECTOMIE ARTERIELLE



**BALLON  
LATEX**

## REFERENCES

Cathéter pour embolectomie artérielle simple lumière

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

## 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 embolies récentes 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.

Lire attentivement la notice d'utilisation.



## 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					15



#### PACKAGING

- Le POLYSHUNT® 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 POLYSHUNT® est exclusivement indiqué pour la dérivation temporaire de la circulation sanguine au niveau de la carotide pendant une endartériectomie.

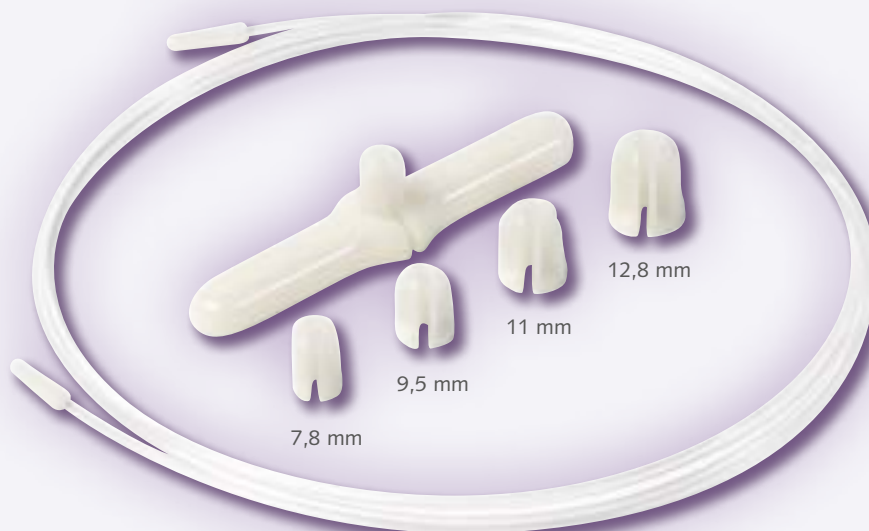
Le POLYSHUNT® est un dispositif médical de classe III, et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié LNE-GMED n°0459.

Lire attentivement la notice d'utilisation.



## 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.

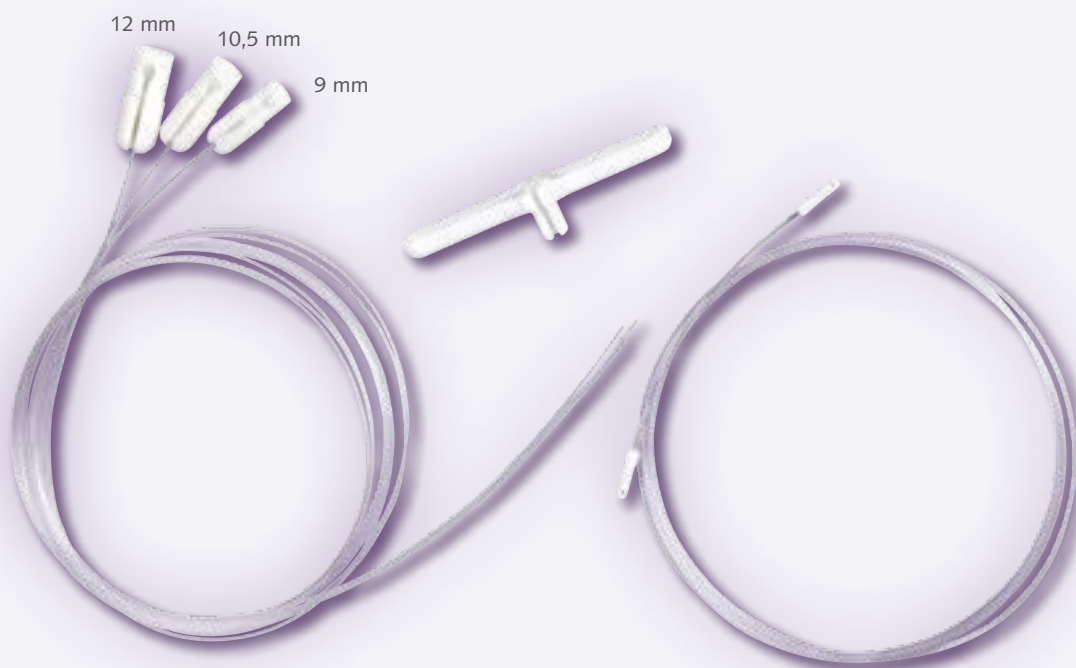
Les strippers de veine PEROUSE MEDICAL sont adaptés à la méthode de saphénectomie par invagination (endo éveinage) ainsi qu'à la technique d'éveinage conventionnelle (exo éveinage).

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.

Lire attentivement la notice d'utilisation.







Réf. DC00022/02 - Date de mise à jour : mars 2014.

**PEROUSE**  
MEDICAL

Route du manoir – 60173 Ivry le Temple – France  
Tél: +33 (0) 3 44 08 17 00 - Fax: +33 (0) 3 44 08 17 01

[www.perousemedical.com](http://www.perousemedical.com)