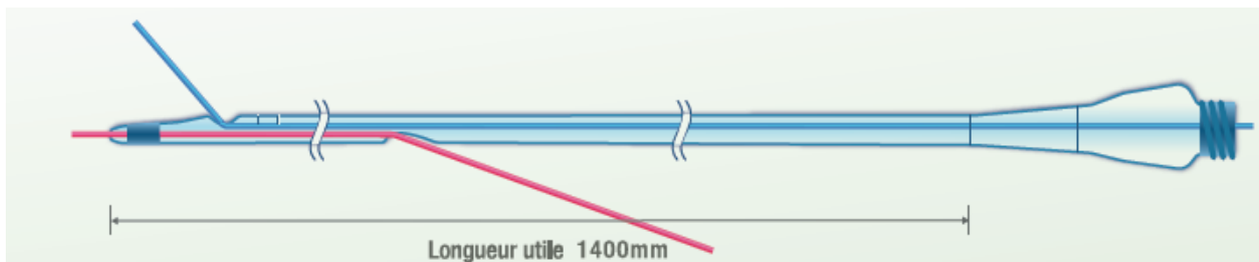


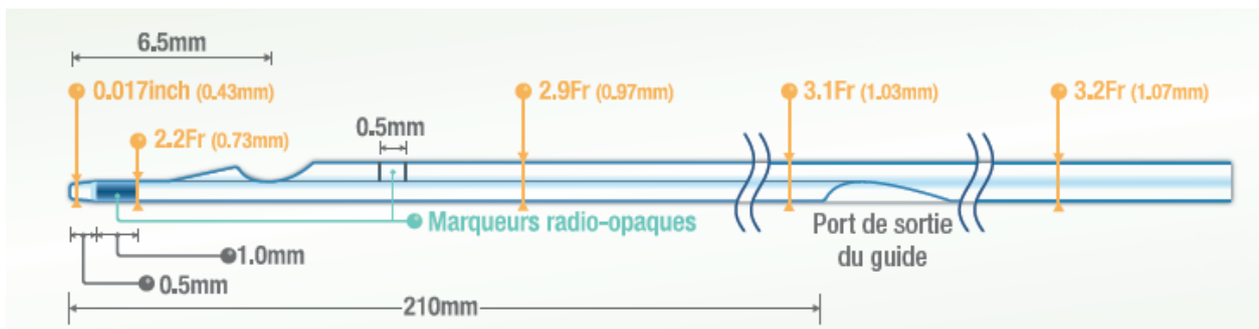
Fiche Technique: FineDuo®

Descriptif du dispositif :

Le FineDuo est un micro-cathéter multifonction à deux lumières pour l'accès aux branches filles, particulièrement utile pour la manipulation du guide lors des interventions de stenting de bifurcation.



Spécifications :



Référence	NC-D724
Diamètre interne minimum du cathéter guide compatible	0.056" (1.44 mm)
Diamètre maximum du guide compatible	0.014" (0.36mm)
Longueur utile	1400 mm

FineDuo® est exclusivement réservé aux professionnels de santé.

FineDuo® est destiné à être utilisé pour soutenir le guide dans le franchissement de la branche latérale et l'échange de guides au cours de l'angioplastie coronaire transluminale percutanée.

Se reporter aux instructions figurant sur le manuel d'utilisation.

Dispositif médical de classe III (TÜV Rheinland CE n°0197), non pris en charge par l'assurance maladie.

Terumo France S.A.S.
Bâtiment Renaissance
3 rond-point des Saules
78280 Guyancourt
Tel : 01 30 96 13 00
Fax : 01 30 43 60 85

Fabricant:
Kaneka Corporation
3-2-4, Nakanoshima, Kita-ku
Osaka 530-8288
Japon

Fiche Technique: Glidesheath Slender®

Descriptif du dispositif :

Le GlideSheath Slender® est un kit qui comprend un introducteur (une gaine et un dilateur), un mini guide métallique ou plastique et une aiguille de ponction. Il est conçu pour les procédures par voie radiale.

La gaine est recouverte du revêtement hydrophile M Coat™.

Le concept unique du Glidesheath Slender permet d'offrir une gaine d'un diamètre externe réduit de 1 Fr grâce à une gaine ultrafine. Le Glidesheath Slender est disponible en taille 5 Fr, 6 Fr et 7 Fr.

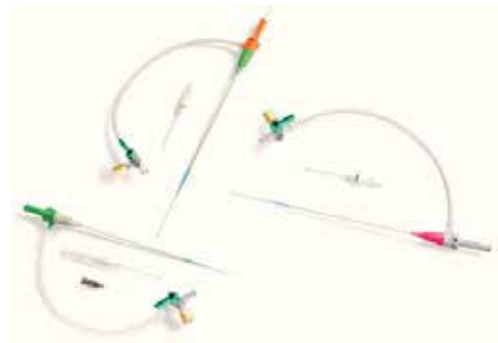


Kits et tailles disponibles :

Gaine de l'introducteur		Aiguille de ponction		Mini-guide	
5 Fr 6 Fr 7 Fr	10 cm 16 cm	Surflash®	20G	Plastique droit / angulé Métallique	0.021"
			22G		0.025"
		En métal	20G	Métallique	0.018" ²
			21G		0,021"
			22G ¹		0,025"

¹ disponible uniquement dans les kits 5 et 6Fr

² disponible uniquement dans les kits 5 et 6Fr de longueur 10cm



Glidesheath Slender® est exclusivement réservé aux professionnels de santé.

Glidesheath Slender® sert à faciliter l'introduction sous-cutanée d'un cathéter dans l'artère radiale.

Classe du dispositif médical : IIa (CE TUV 0197)

Se reporter aux instructions figurant dans le manuel d'utilisation.

Terumo France S.A.S.

Bâtiment Renaissance
3 rond-point des Saules
78280 Guyancourt
Tel : 01 30 96 13 00
Fax : 01 30 43 60 85

Fabricant:

Terumo Corporation
44-1,2 Chome, Hatagaya
Shibuya-ku
Tokyo 151-0072
Japon

Fiche Technique: Ultimaster®

Descriptif du dispositif :

Le stent Ultimaster® est une endoprothèse coronaire à libération de Sirolimus à partir d'un polymère dégradable. Sa plateforme est en cobalt-chrome (CoCr) L605 et possède un revêtement abluminal constitué d'une matrice dérivée de l'acide polylactique (Poly-D,L-lactide-co-caprolactone) contenant le Sirolimus. Il est serti sur le ballonnet d'un cathéter d'angioplastie coronaire à échange rapide.

Le stent coronaire au CoCr Kaname™, plate-forme de l'Ultimaster®, est un stent flexible à mailles fines (80µm) et à cellules ouvertes, offrant une délivrabilité et un accès aux ramifications secondaires.

L'Ultimaster®, stent coronaire à libération de sirolimus est doté d'un revêtement constitué de deux couches: une couche primaire et une couche de matrice médicamenteuse. La couche primaire et le polymère de support du médicament, copolymère poly(D,L-lactide-co-caprolactone) doivent se dégrader en l'espace de 3-4 mois. Le revêtement médicamenteux est appliqué de façon abluminale, ce qui signifie que la face luminale du stent est dépourvue de médicament.



Tailles disponibles :

Longueurs (mm)	9 / 12 / 15 / 18 / 24 / 28 / 33 / 38
Diamètres (mm)	2.25 / 2.50 / 2.75 / 3.00 / 3.50 / 4.00

Ultimaster® est exclusivement réservé aux professionnels de santé.

L'Ultimaster®, stent coronaire à libération de sirolimus est indiqué pour améliorer la perfusion au niveau du myocarde chez les patients atteints de lésions sténotiques des artères coronaires.

Se reporter aux instructions figurant dans le manuel d'utilisation.

Dispositif médical de classe III (CE 0482 MedCert)

Fait l'objet d'une prise en charge au titre de la liste des Produits et Prestations Remboursables (LPPR) prévue par l'article L165-1 du code de la sécurité sociale, pour les diamètres de 2.25 à 4.0 mm et les longueurs de 9 à 38 mm.

Terumo France S.A.S.
Bâtiment Renaissance
3 rond-point des Saules
78280 Guyancourt
Tel : 01 30 96 13 00
Fax : 01 30 43 60 85

Fabricant:
Terumo Europe N.V.
Interleuvenlaan 40
3001 Louvain
Belgique