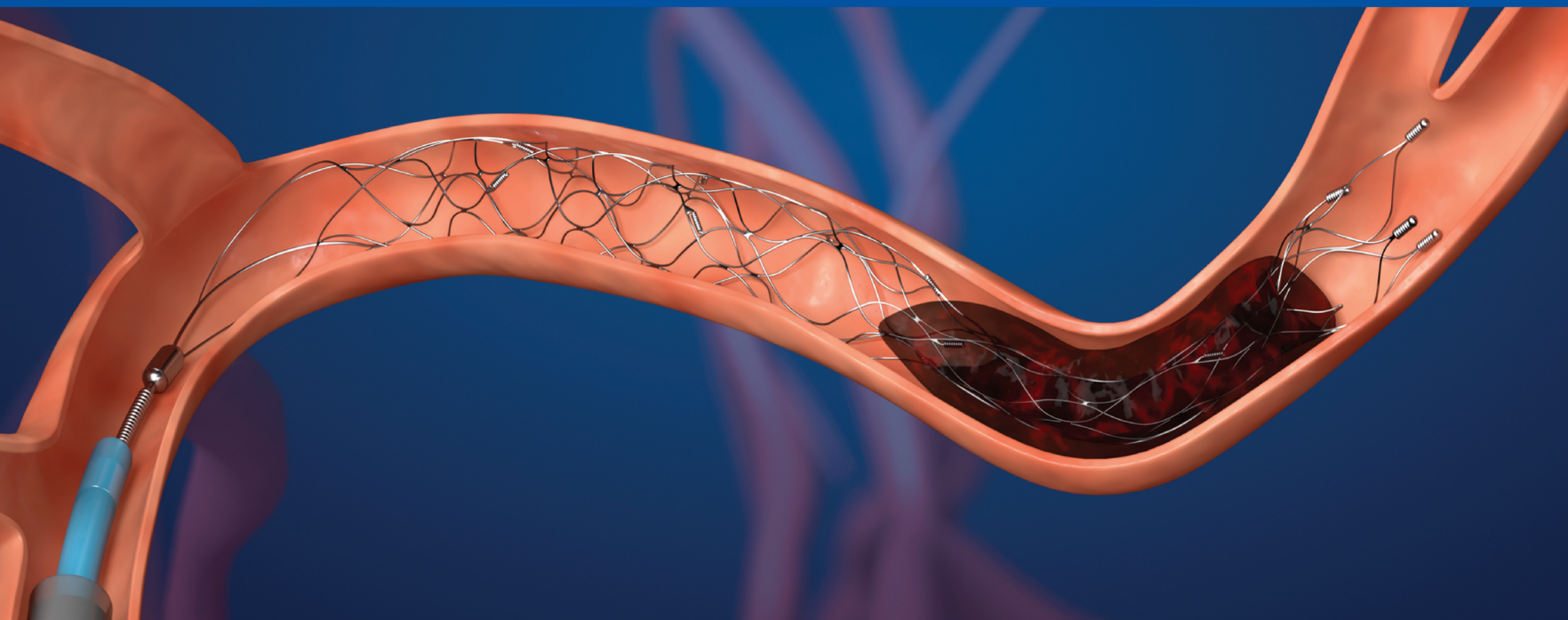


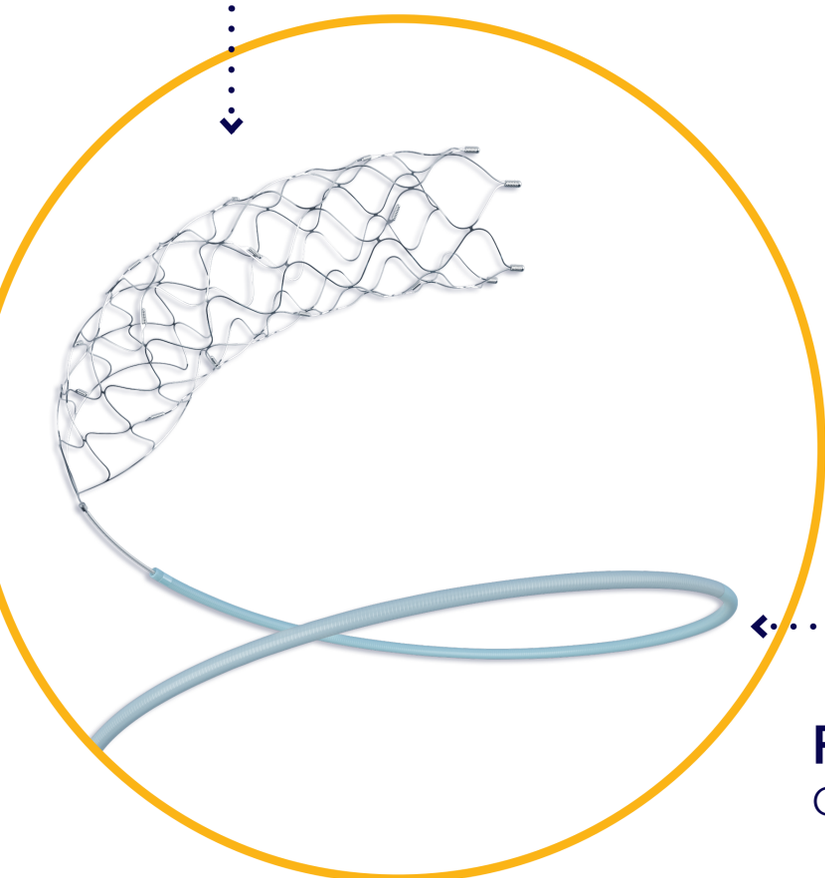
Medtronic

Solution complète pour le traitement des AVC* ischémiques aigus



Solitaire™ X

Dispositif de revascularisation



React™ 68

Cathéter

React™ 71

Cathéter



Riptide™

Système d'aspiration

Phenom™ 21

Cathéter 160 cm



Services & Solutions



Produits d'accès



Parcours patient

* Retrait d'un caillot sanguin au premier passage d'un stent retriever et/ou d'un cathéter d'aspiration

Les cathéters Phenom™ sont des dispositifs médicaux de classe III, fabriqués par Micro Therapeutics, Inc. - CE n° 0297.

Les cathéters Phenom™ sont indiqués pour l'introduction de dispositifs d'intervention et pour la perfusion d'agents diagnostiques et thérapeutiques dans le système neurovasculaire et les vaisseaux périphériques et coronaires. Les cathéters Phenom™ ne sont pas inscrits sur la LPPR.

Les cathéters React™ sont des dispositifs médicaux de classe III, fabriqués par Micro Therapeutics, Inc. - CE n° 0297. Les cathéters React™ sont indiqués pour l'introduction de dispositifs interventionnels/diagnostiques dans le système vasculaire périphérique et neurovasculaire. Ils sont également indiqués pour le retrait/l'aspiration des embolies et des thrombus présents dans certains vaisseaux sanguins du système artériel, y compris le système neurovasculaire. Les cathéters React™ sont inscrits sur la liste LPPR : code 5141194.

Le système d'aspiration Riptide™ est un dispositif médical de classe IIa, fabriqués par Micro Therapeutics, Inc. - CE n° 0297. Il est destiné à être utilisé pour la revascularisation de patients présentant un accident vasculaire cérébral ischémique aigu dû à une maladie occlusive des grands vaisseaux intracrâniens (dans l'artère carotide interne, dans les segments M1 et M2 de l'artère cérébrale moyenne ainsi que dans les artères basillaires et vertébrales) dans les 8 heures qui suivent l'apparition des symptômes.

Solitaire™ X est un dispositif médical de classe III, fabriqué par Micro Therapeutics, Inc. - CE n° 0297. Solitaire™ X est un dispositif de revascularisation conçu pour aider à restaurer le flux sanguin chez des patients ayant souffert d'un accident ischémique provoqué par l'occlusion d'un gros vaisseau intracrânien. Solitaire™ X est inscrit sur la liste LPPR: code 5184938.

Lire attentivement la notice de chaque produit avant toute utilisation.

Réservé aux professionnels de santé.

UC202213836FF © Medtronic France 2022. Tous droits réservés. Crédit photo : Medtronic. Création février 2022.