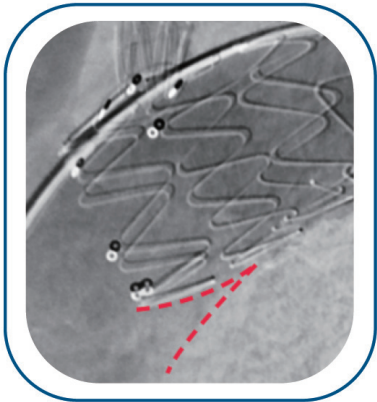


Aktive Bird-Beak Kontrolle

Neue aktive Bird-Beak Kontrolle



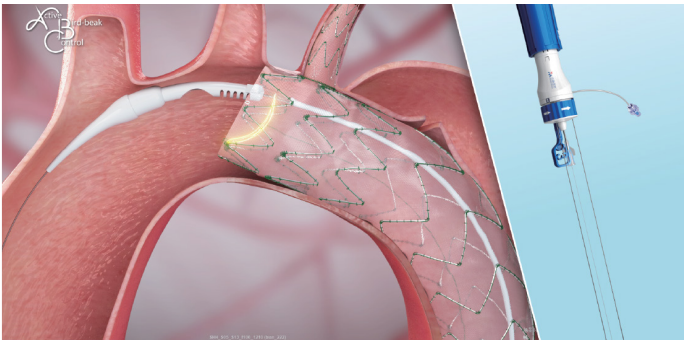
Vorher

Angiogramm vor und nach der Anwendung der aktiven Bird-Beak Kontrolle

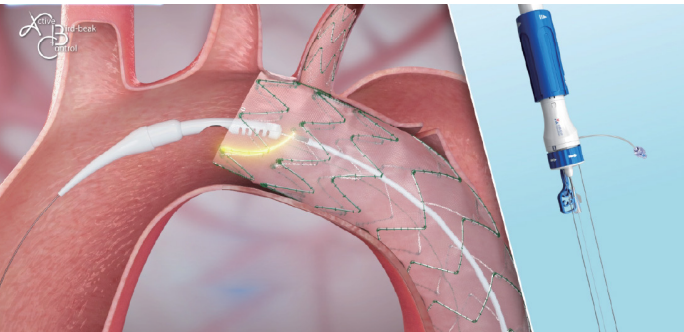


Nachher

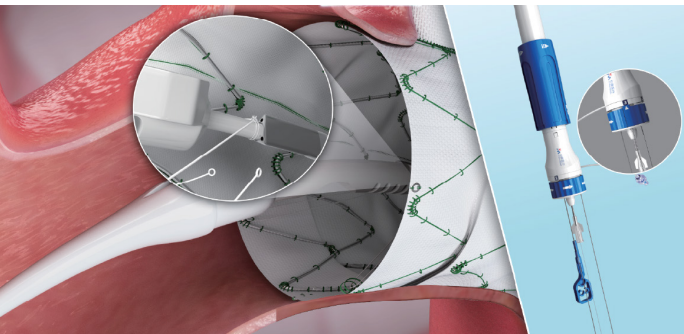
Ablauf der aktiven Bird-Beak Kontrolle



Nach der Freisetzung des Stentgrafts einen Bird-Beak identifizieren



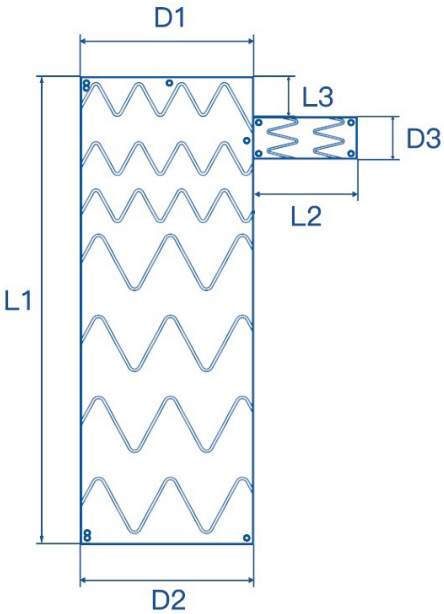
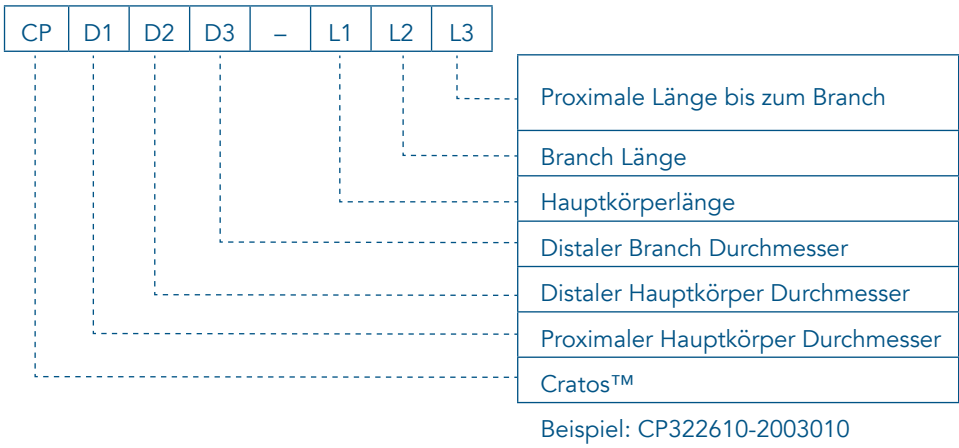
Das Einführsystem vorsichtig zurückziehen, bis die gewünschte Position erreicht ist.



Die Position 3 ausführen, um die ABC-Fixierung zu lösen

Produkt Spezifikation

Modell Spezifikation



Produktspezifikation (mm)

Modell Spezifikation	Größenbereich (mm)
Proximaler Hauptkörper-Diameter (D1)	26 / 28 / 30 / 32 / 34 / 36 / 38 / 40 / 42 / 44
Distaler Hauptkörper-Diameter (D2)	20 / 22 / 24 / 26 / 28 / 30 / 32 / 34 / 36 / 38 / 40 / 42 / 44
Mögliche Diameterreduktion	0 / 2 / 4 / 6 / 8
Distaler Seitenarm-Diameter (D3)	6 / 8 / 10 / 12 / 14
Hauptkörperlänge (L1)	100 / 120 / 150 / 170 / 180 / 200 / 210
Branchlänge (L2)	25 / 30
Proximale Länge bis Branch (L3)	05* / 10 / 15 / 20 / 25 / 30
Außendiameter der äußeren Schleuse (F)	22 / 24
* Code 05 steht für eine Länge von 7mm; alle anderen Codes stehen für die exakte Länge	

Cratos™ ist eine Sonderanfertigung für die Behandlung einzelner Patienten. Als solches ist es nicht CE-gekennzeichnet und kann nur patientenbezogen geliefert werden. Bitte wenden Sie sich an Ihren lokalen Vertriebsmitarbeiter, um die Eignung des gewünschten Produkts zu klären.



Lombard Medical Technologies GmbH, Werner-Haas-Straße 8, 86153 Augsburg, Deutschland
Tel: +49 (0)8214 5556 4290 Email: germanyinfo@endovastec-lm.com Website: www.lombardmedical.de

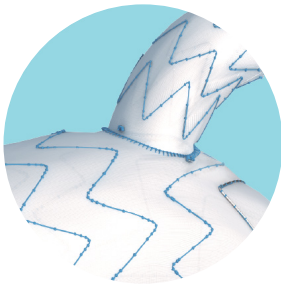
Alle hier aufgeführten Markennamen sind Eigentum der jeweiligen Inhaber in den entsprechenden Ländern. Diese Produkte sollen nur von einem dafür ausgebildeten Arzt verwendet werden. Indikationen, Kontraindikationen, Warnhinweise, mögliche Nebenwirkungen und Anleitungen zum Einsatz finden Sie in der Gebrauchsanweisung und der Produktbeschreibung, die jedem Produkt beiliegen. Werbung, Vertrieb oder Verkauf dieser Produkte ist in Ländern verboten, in denen die Registrierungsbescheinigungen oder andere Lizenzen nicht vorliegen. Diese Broschüre ist nur zur Verwendung durch die Personen gedacht, denen sie zur Verfügung gestellt wurde und darf darüber hinaus nicht großflächig als Werbung verbreitet werden. Alle Informationen können ohne vorherige Ankündigung geändert werden. Cratos™ wird von MicroPort Endovastec hergestellt und in Europa von Lombard Medical Limited vertrieben. Das Produkt ist aktuell nicht zum Verkauf in den Vereinigten Staaten verfügbar.
©2025 Lombard Medical Technologies GmbH. Alle Rechte vorbehalten D01464_DE B



Cratos™
Thoarakaler Singlebranch Unibody Stentgraft

Cratos™ ist ein custom made Stentgraft für die individuelle Behandlung des Patienten. Daher verfügt es nicht über eine CE-Kennzeichnung und kann nur patientenbezogen hergestellt und geliefert werden.

Versorgung des Aortenbogens
Erhalt der Arteria subclavia



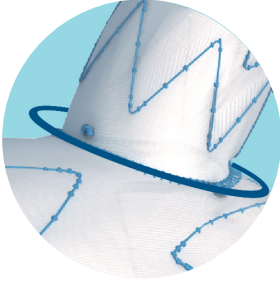
Einzigartiges Unibody-Design
- Reduziert das Risiko von Typ-III-Endoleaks und Migration



Multidimensionale Winkel
Ermöglichen die Anpassung des Branches an unterschiedlichste LSA Abgänge



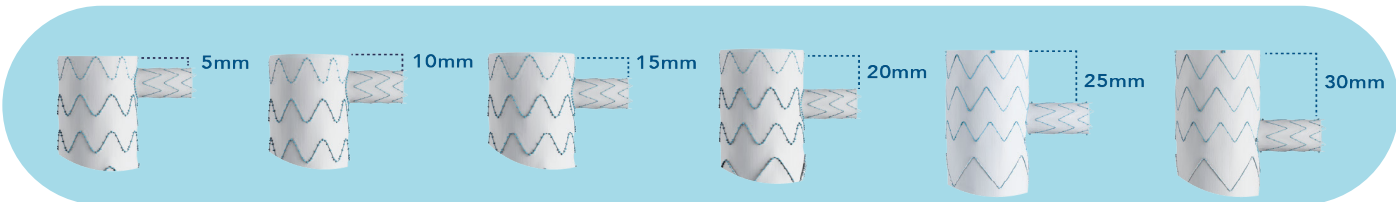
Proximale Multi-Mini-Stentfedern
Unterstützung der Abdichtung und Anpassung



Stützring am Branchabgang
Verbesserte Stabilität und Offenhaltung des Gefäßlumens



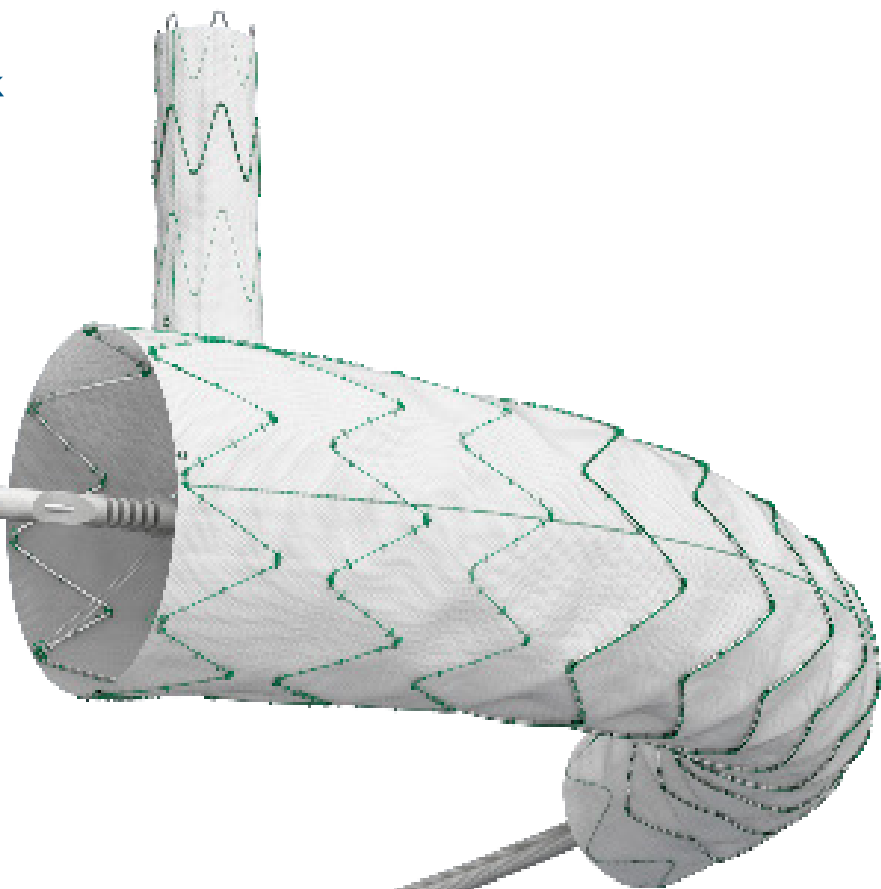
Branch Optionen:



Die proximale Länge bis zum Branch kann zwischen 5* – 30 mm gewählt werden
* 5 mm exakte Länge entspricht 7 mm



Active Bird-beak Control
Ermöglicht bei Bedarf die Anpassung der proximalen Abdichtung



Kürzere Spitze

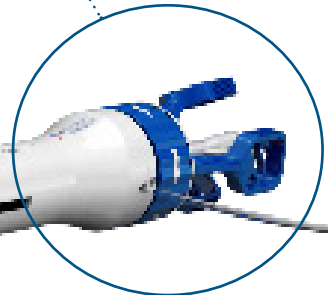
Reduziertes Profil
- 22F
- 24F



Längere Außenschleuse
Vereinfachtes Ausdrehen und positionieren des Branches



Neues Trägersystem
Intuitiver Auslösemechanismus



Verbesserte Kontrolle
Vereinfachtes Zurückziehen der Außenhülle

Eine sichere und effektive Lösung**



** - Datenquelle: 12-Monats-Follow-up-Ergebnisse der Cratos-Studie vor der Markteinführung