Produkt Spezifikation

Neue aktive Bird-Beak Kontrolle



Vorher

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



Nachher

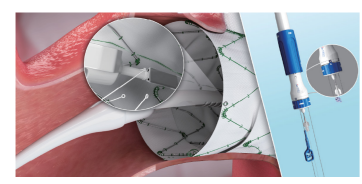
Ablauf der aktiven Bird-Beak Kontrolle



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

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

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.





X Lombard Endovasted

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.

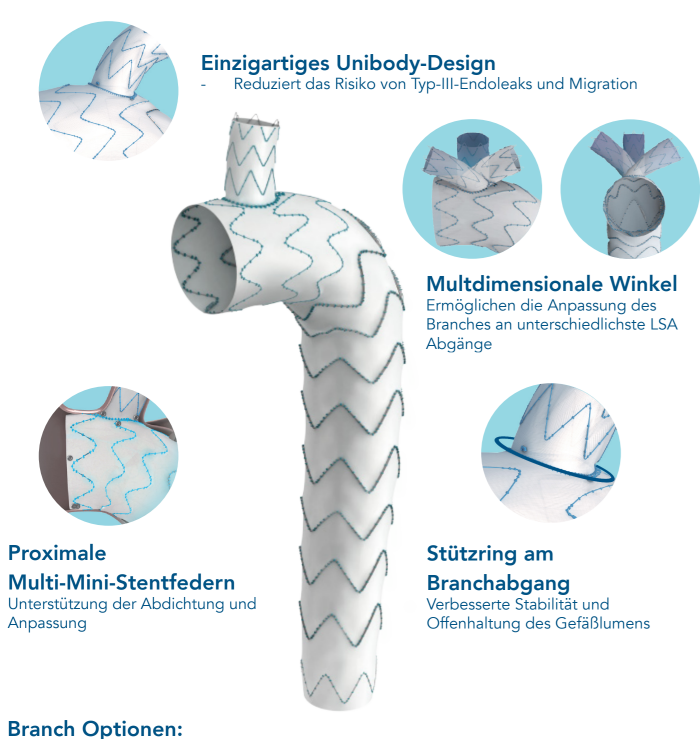
©2025 Lombard Medical Technologies GmbH. Alle Rechte vorbehalten D01464_DE B



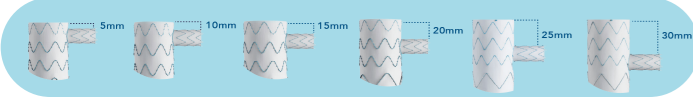


Cratos™ ist ein custom made Stentgraft für die individelle Behandlung des Patienten. Daher verfügt es nicht über eine CE-Kennzeichnung und kann nur patientenbezogen hergestellt und geliefert werden.

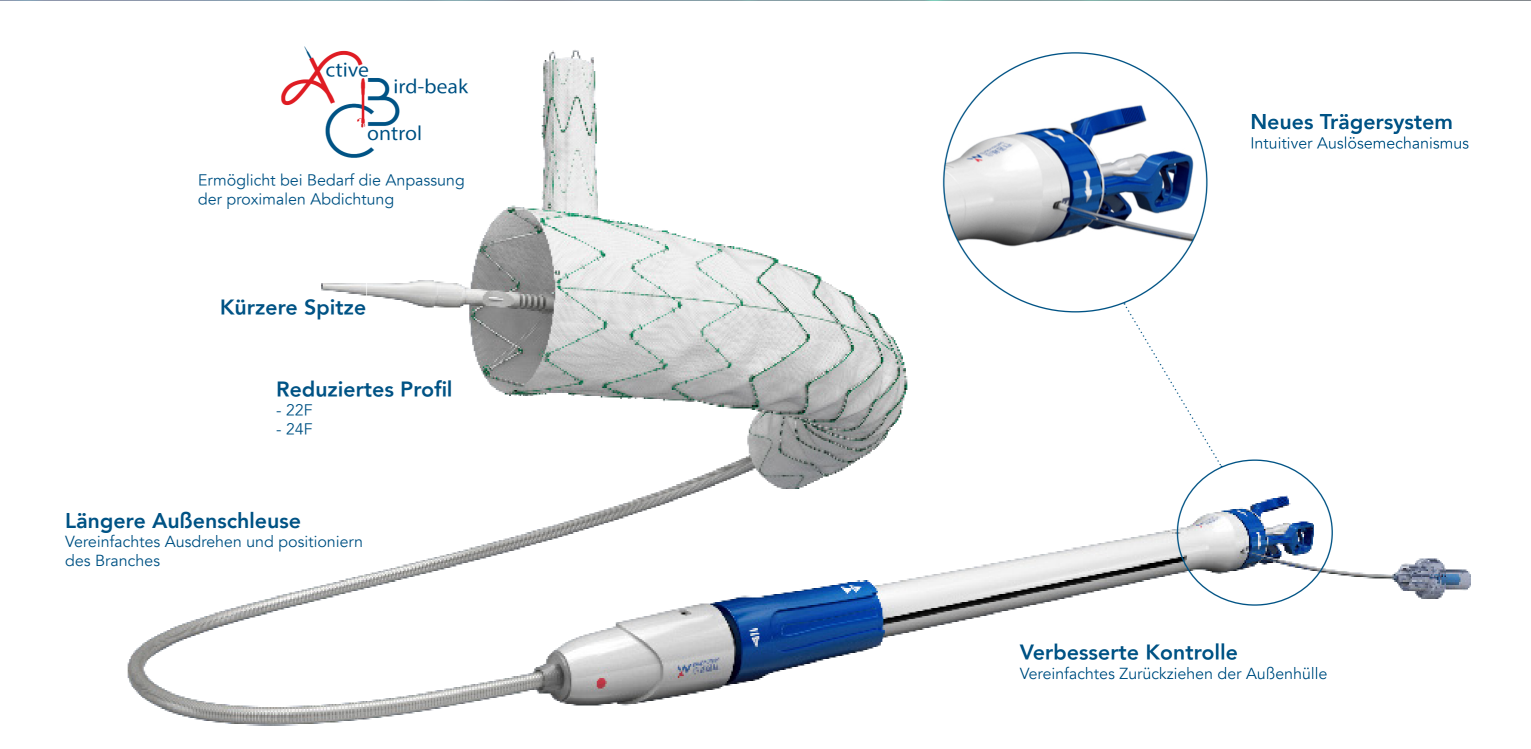
Versorgung des Aortenbogens Erhalt der Arteria subclavia



Branch Optionen:



Die proximale Länge bis zum Branch kann zwischen5* – 30 mm gewählt werden * 5 mm exakte Länge entspricht 7 mm



Eine sichere und effektive Lösung**

Branch Offenheitsrate

95.1%

Häufigkeit von Endoleaks Typ I

2.2%

Frei von Mortalität durch Aortendissektion

98.9%

Reinterventionsrate

0%

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