

Produkt- und Bestellinformationen



Hauptkörper (mm)

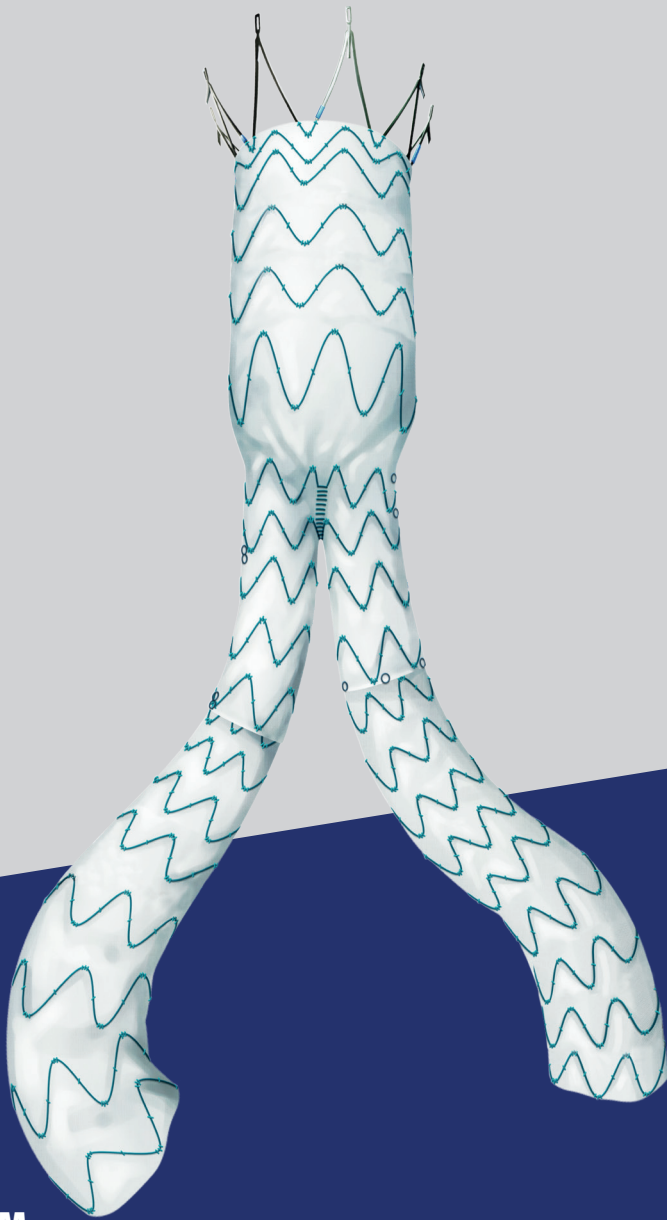
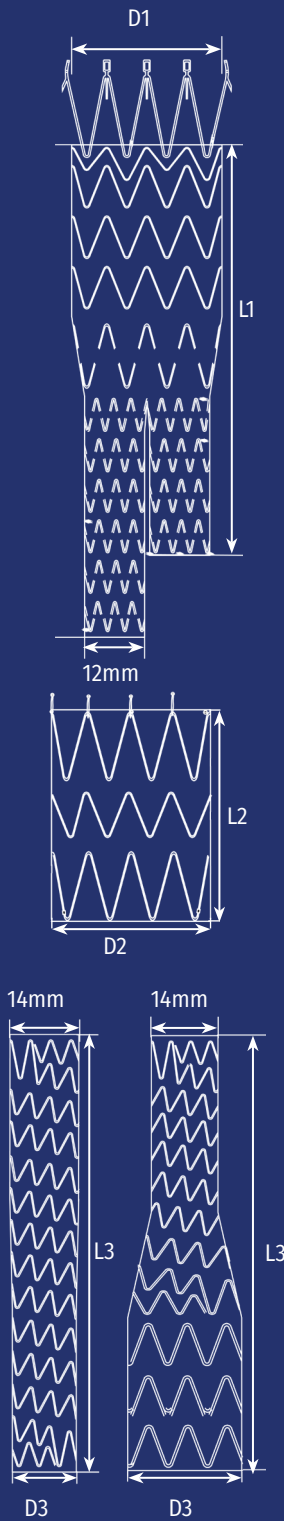
Proximaler Graftdiameter (D1)	Ipsilaterale Graftlänge (L1)	Außendiameter (OD) Schleuse	Produkt-Code
22	100	14F	CM22-100
24	100	14F	CM24-100
26	100	14F	CM26-100
28	100	16F	CM28-100
30	100	16F	CM30-100
32	100	16F	CM32-100
34	100	16F	CM34-100

Aortale Verlängerung (Cuff) (mm)

Distaler Graftdiameter (D2)	Graftlänge (L2)	Außendiameter (OD) Schleuse	Produkt-Code
22	40	16F	CC22-40
24	40	16F	CC24-40
26	40	16F	CC26-40
28	40	16F	CC28-40
30	40	16F	CC30-40
32	40	16F	CC32-40
34	40	16F	CC34-40

Iliakaler Schenkel (mm)

Distaler Schenkeldiameter (D3)	Iliakale Schenkellänge(L3)	Außendiameter (OD) Schleuse	Produkt-Code
10	80	12F	CL10-80
10	100	12F	CL10-100
10	120	12F	CL10-120
10	140	12F	CL10-140
13	80	12F	CL13-80
13	100	12F	CL13-100
13	120	12F	CL13-120
13	140	12F	CL13-140
16	80	12F	CL16-80
16	100	12F	CL16-100
16	120	12F	CL16-120
16	140	12F	CL16-140
18	80	12F	CL18-80
18	100	12F	CL18-100
18	120	12F	CL18-120
18	140	12F	CL18-140
20	80	12F	CL20-80
20	100	12F	CL20-100
20	120	12F	CL20-120
20	140	12F	CL20-140
24	80	12F	CL24-80
24	100	12F	CL24-100
24	120	12F	CL24-120
24	140	12F	CL24-140



Minos™

Abdominales Aortenstentgraft-System

Ultra-Low Profile Erweiterung des EVAR-Spektrums



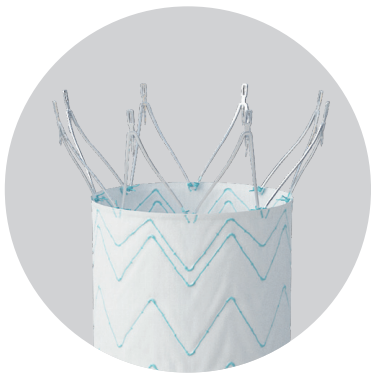
Lombard Medical Technologies GmbH, Werner-Haas-Straße 8, 86153 Augsburg, Deutschland
Tel: +49 (0)8214 5556 Email: germanyinfo@endovastec-lm.com Website: www.lombardmedical.de

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. Minos™ 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.

©2026 Lombard Medical Technologies GmbH. Alle Rechte vorbehalten. D01515_DE C



Solides Design für höchste Sicherheit und Langlebigkeit



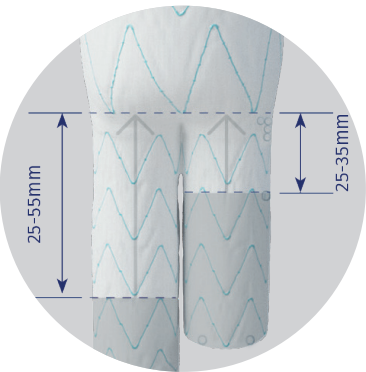
Stent-Häkchen

fixieren aktiv und dauerhaft



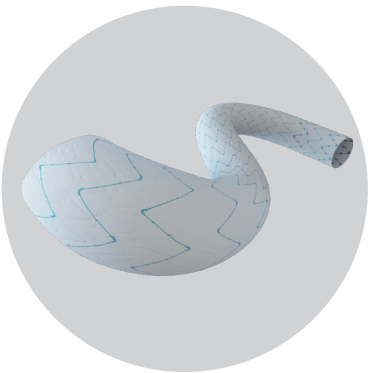
Proximale Doppel-Dichtringe

Verbesserte Anpassung und proximale Abdichtung



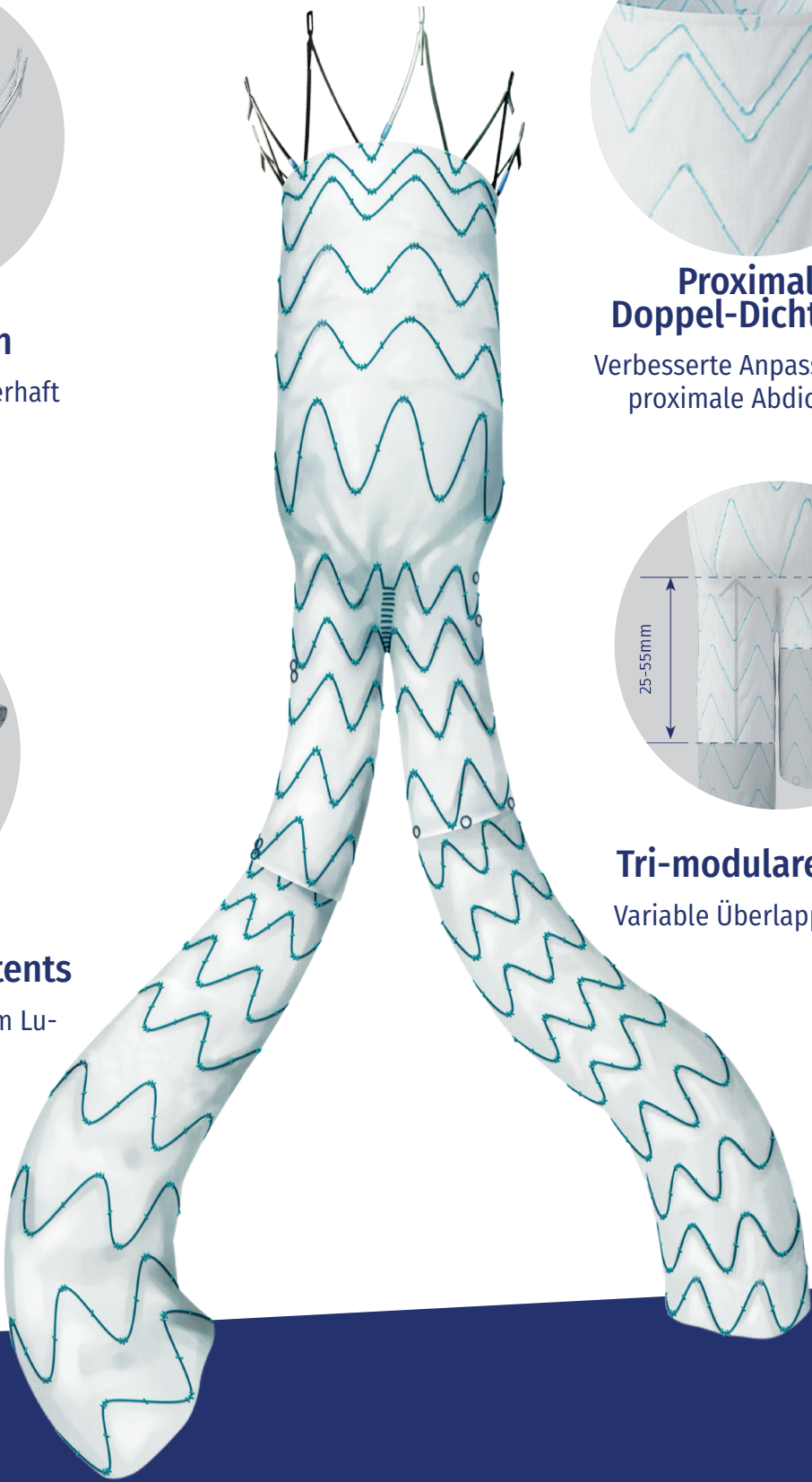
Tri-modularer Aufbau

Variable Überlappungslängen



Spiralförmige Iliakal-Stents

Hochflexibel mit verbessertem Lumenhalt



Röntgendichte Marker

Marker "1" proximal (4x)

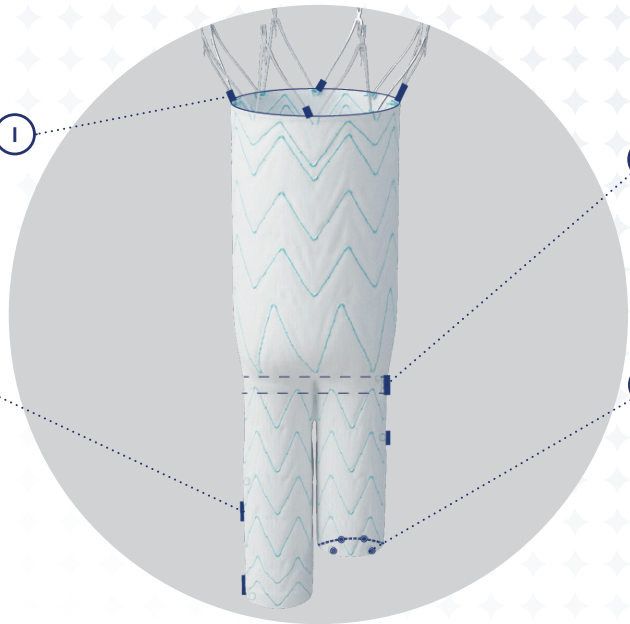
①

Marker "8"
Mindestüberlappung ipsi-lateral

⑧

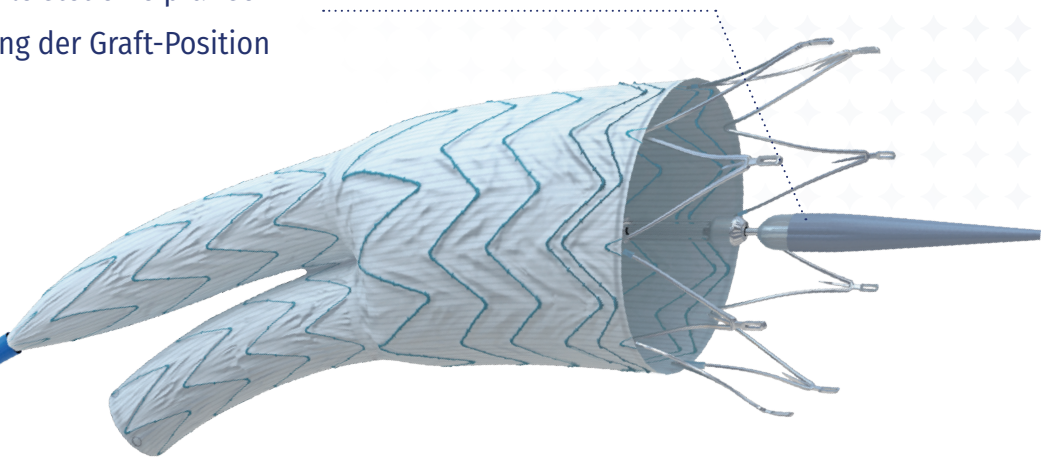
Marker "7"
Neobifurkation

Marker „0“
Mindestüberlappung kon-tralateral

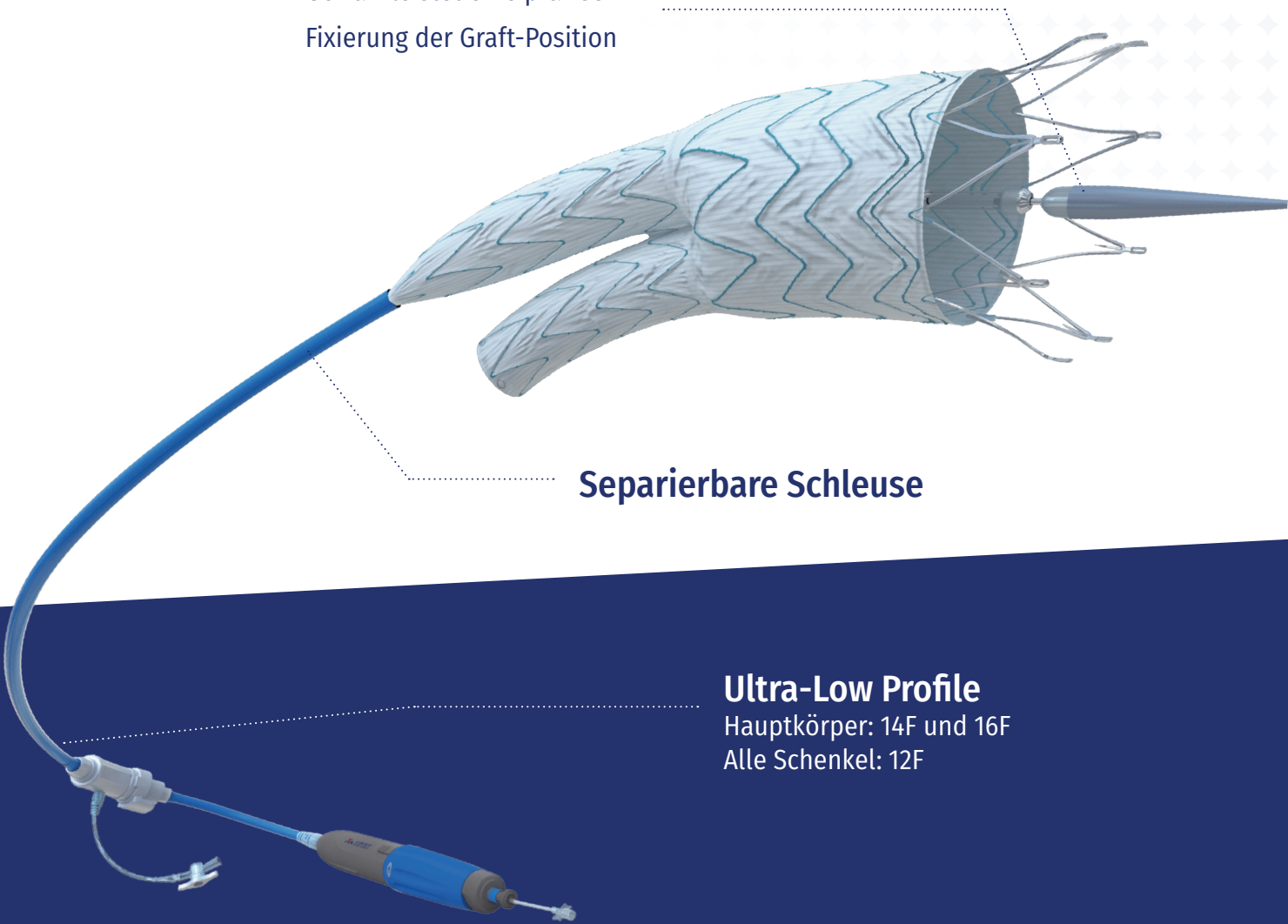


Tip Capture Mechanismus

Gewährleistet eine präzise
Fixierung der Graft-Position



Separierbare Schleuse



Ultra-Low Profile

Hauptkörper: 14F und 16F
Alle Schenkel: 12F