



Castor™ 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



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





Multdimensionale Winkel

Ermöglichen die Anpassung des Branches an unterschiedlichste LSA Abgänge



Proximale Multi-Mini-Stentfedern Unterstützung der Abdichtung

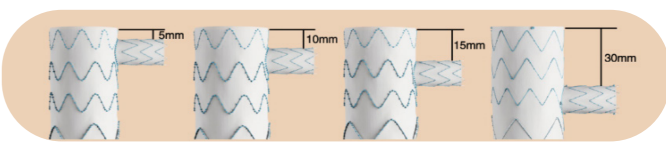
und Anpassung



Stützring am Branchabgang

Verbesserte Stabilität und Offenhaltung des Gefäßlumens

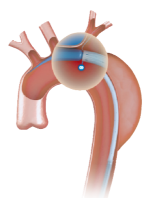
Branch Optionen:



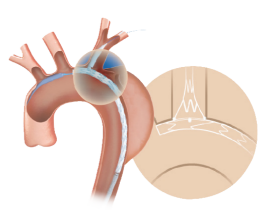
Die proximale Länge bis zum Branch kann zwischen5* – 30 mm gewählt werden

* 5 mm exakte Länge entspricht 7 mm

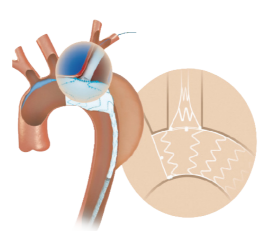
Implantationstechnik



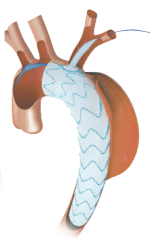
System unter Schutz der inneren Schleuse in den Aortenbogen vorschieben



Seitenarm unter Röntgensicht ausrichten



Freisetzungsdraht des Hauptkörpers zur exakten Entfaltung ziehen



Freisetzung des Seitenarms in die LSA



Komplette Freisetzung

Produkt Spezifikation

Modell Spezifikation D1 D2 L3 Proximale Länge bis zum Branch L2 Seitenarmlänge Hauptkörperlänge L1 Distaler Seitenarm-Diameter Distaler Hauptkörper-Diameter Proximaler Hauptkörper-Diameter Castor™ Beispiel: C322610-2003010 D2

Produktspezifikation

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)	5* / 10 / 15 / 20 / 25 / 30
Außendiameter der äußeren Schleuse (F)	24

^{*} Code 5 steht für eine Länge von 7 mm; alle anderen Codes stehen für die exakte Länge.

Castor™ 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@lombardmedical.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. Castor™ 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 MP00013F_DE