



MeridianTM

Abdominales Aorten-Stentgraftsystem

Revolutionäres Design, außergewöhnliche Vorteile

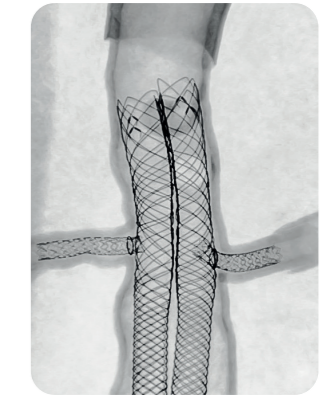
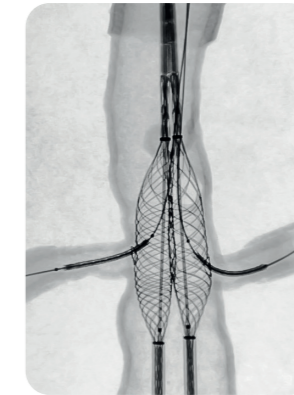
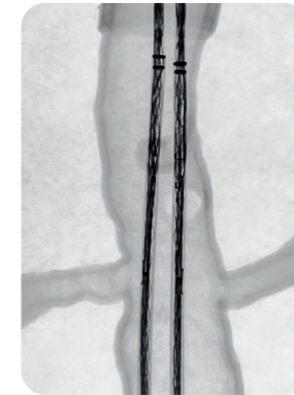
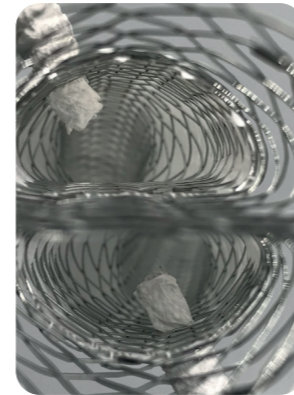
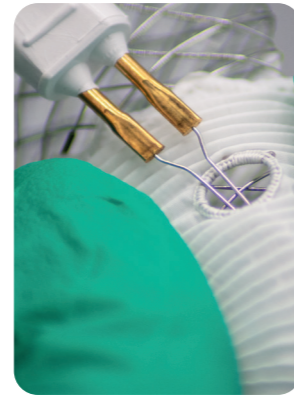
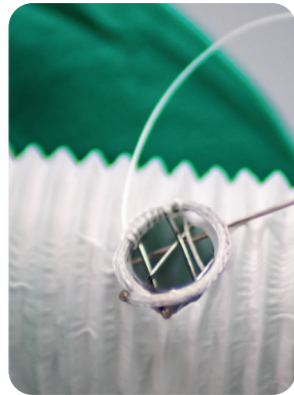
MeridianTM ist ein individuell für den Patienten angefertigtes Produkt.

Als solches trägt es kein CE-Zeichen und kann nur für einen namentlich benannten Patienten geliefert werden

Zur Veranschaulichung wurden Zusatzkomponenten verwendet. Diese werden separat zum Meridian-Graft verkauft

Präzise Positionierung, Ultra-Low Profile

Das Meridian™ 14F Endograft-System stellt einen neuen Ansatz für FEVAR dar, der das endovaskuläre Portfolio aufwertet und es Ärzten ermöglicht, ein breiteres Patientenspektrum zu behandeln



Kollaborativer Gemeinsamer Designprozess:

- Effiziente und effektive Teamarbeit, um den optimalen Graft für Ihren Patienten zu gestalten
- Möglichkeit zur pre-operativen Simulation bei anspruchsvollen Anatomieen
- Anatomische 3D-Modellierung für komplexe Fälle



In House Engineering, Design und Fertigung:

- klinisch/technische Zusammenarbeit
- Reaktionsschnell und reaktiv auf Ihre bedarfsgerechte Planungsanpassungen
- Wahl zwischen einfacher oder doppelter renaler Fenestrierungen
- Iliakale Fenestrierungen sind möglich



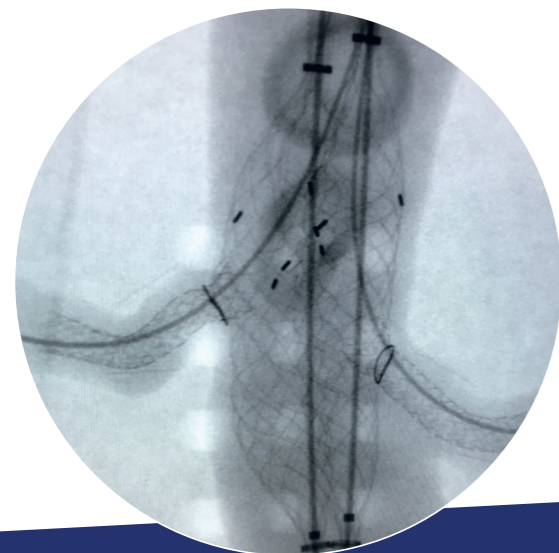
Schnelle Reaktions- und Bearbeitungszeit:

- Kurze Planungszeit
- Angepasst an die genauen anatomischen Vorgaben Ihrer Patienten
- Schnelle Auslieferung



Vollständige Fallunterstützung durch ein erfahrenes Team klinischer Spezialisten:

- Kompetente klinische Unterstützung in allen Phasen von Planung, Design und Implantation



Vertrautes Altura™ Design:

- Einzigartiger braided Nitinol-Stent
- Standard Altura™ Freisetzungssystem
- Längen- und Rotationsoptionen zur individuellen Ausrichtung
- Einzigartige Anwendung zum erneuten Eingreifen in frühere Aortenreparaturen
- Als Option bei vorangegangenen Prozeduren

Vollständig repositionierbar für eine genaue Platzierung:

- Einzigartiges Design ermöglicht einen flexibleren Ansatz für die Kanülierung des Zielgefäßes
- Bilaterale Hauptkörper können vor und nach der Kanülierung die Hauptkörper freigesetzt werden positioniert werden
- Zielgefäße werden kanüliert, bevor die Hauptkörper freigesetzt werden
- Vertrautes Aorta-Einführungssystem bietet kontrollierte Entfaltung



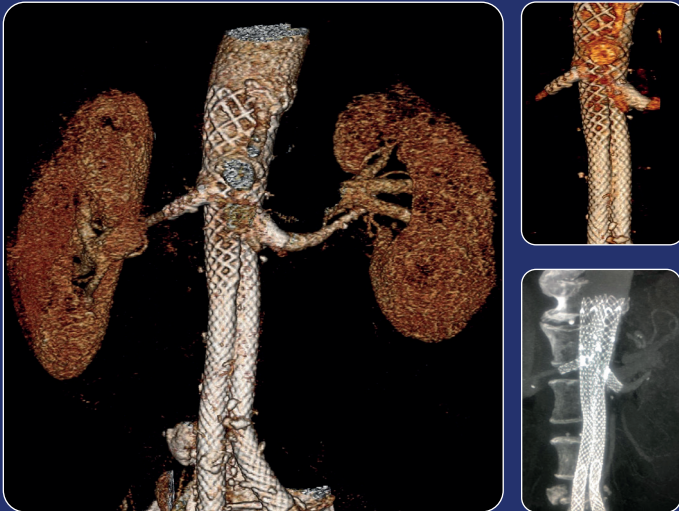
Ultra-Low-Profile 14F Delivery System:

- Entwickelt, um den Zugang zu verbessern und Gefäßtraumata zu minimieren
- Die intuitive Freisetzung gewährleistet eine präzise Positionierung
- Kontrastmittelgabe durch dafür vorgesehene Kanäle
- Bessere Navigation durch enge und angulierte Gefäße

Das Fenestrated Altura™ Endograft-System ist ein nicht standardisiertes Implantat für die individuelle Behandlung von Patienten. Es ist nicht CE-gekennzeichnet und wird nur für individuelle Patienten geliefert.

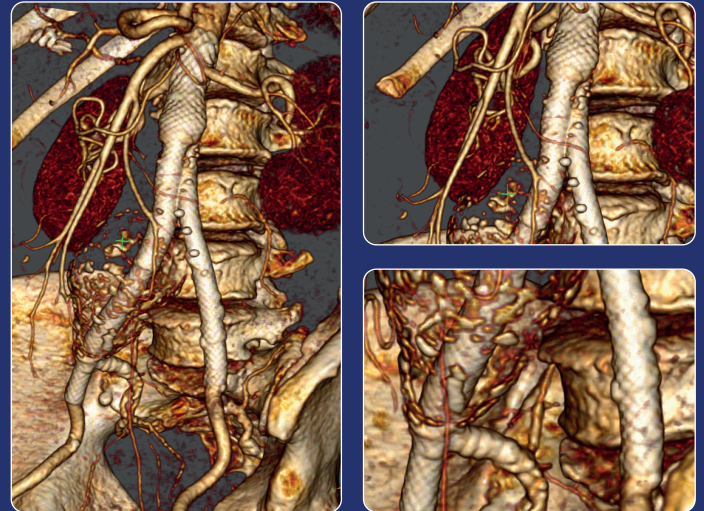
Optimierte Fallplanung mit flexiblem Designprozess

Meridian™ und Ergänzung einer älteren Bifurkationsprothese mit proximaler aneurysmatischer Erkrankung *



* Bilder mit freundlicher Genehmigung von Dr. Raghu Lakshminarayan, Hull Royal Infirmary

Meridian™ - armbein **



** Bilder mit freundlicher Genehmigung von Dr. Alexander Massmann, Universitätsklinikum des Saarlandes

Um Ihre Meridian™ Prothese zu planen, kontaktieren Sie bitte Ihren lokalen Vertreter oder senden Sie eine meridian@endovastec-lm.com

Das Meridian™ Endograft-System ist ein nicht standardisiertes Implantat für die individuelle Behandlung von Patienten. Es ist nicht CE-gekennzeichnet und wird nur für individuelle Patienten geliefert.

 **MicroPort™ Endovastec**



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 zitierten Marken sind Eigentum der jeweiligen Inhaber in den entsprechenden Ländern. Diese Geräte sollten nur verwendet werden, wenn sie von einem approbierten Arzt verschrieben wurden. Indikatoren, Kontraindikationen, Warnhinweise, mögliche unerwünschte Ereignisse und Gebrauchsanweisungen finden Sie in der Gebrauchsanweisung und der Produktkennzeichnung, die jedem Gerät beiliegen. Der verkaufsfördernde Vertrieb oder Verkauf dieser Geräte ist in Ländern verboten, in denen die Registrierungsbescheinigungen oder andere Lizenzen nicht erworben wurden. Diese Broschüre ist nicht zur Verwendung in den oben genannten Ländern bestimmt. Diese Broschüre wird nur bestimmten Personen zum Nachschlagen ausgehändigt und soll nicht als Werbung verbreitet werden. Alle Informationen können ohne vorherige Ankündigung geändert werden. In den Vereinigten Staaten nicht zum Verkauf verfügbar.

©2026 Lombard Medizinische Technologien GmbH. Alle Rechte vorbehalten. D01518_DE A