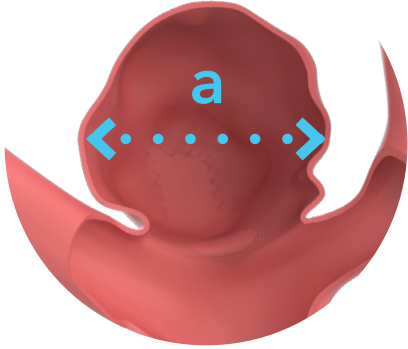
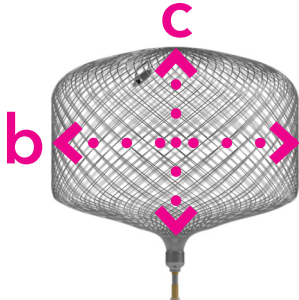
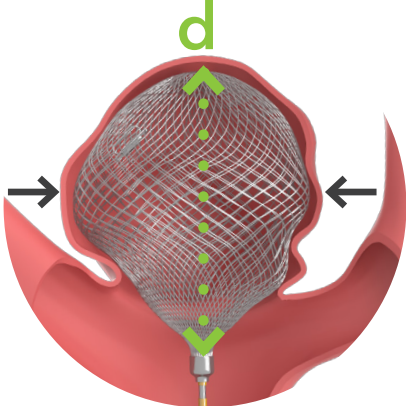


Guide de dimensionnement

		
Largeur moyenne maximale de l'anévrisme (mm)	Largeur et hauteur du dispositif Artisse TM (mm)	Hauteur du dispositif compressé lors de son dimensionnement à la largeur moyenne maximale de l'anévrisme (mm)
[a]	[b x c]	[d]
3,4	4,5 x 3,0	4,5
3,4	4,5 x 4,0	5,2
3,8	5,0 x 3,0	4,9
3,8	5,0 x 4,0	5,5
4,1	5,5 x 3,0	5,2
4,1	5,5 x 4,0	5,9
4,1	5,5 x 5,0	6,9
4,5	6,0 x 3,0	5,6
4,5	6,0 x 4,0	6,2
4,5	6,0 x 5,0	7,2
4,9	6,5 x 3,0	5,9
4,9	6,5 x 4,0	6,6
4,9	6,5 x 5,0	7,6
5,3	7,0 x 3,0	6,3
5,3	7,0 x 4,0	7,0
5,3	7,0 x 5,0	7,9
5,6	7,5 x 4,0	7,4
5,6	7,5 x 5,0	8,3
6,0	8,0 x 4,0	7,8
6,0	8,0 x 5,0	8,7

Remarque : Si la largeur moyenne mesurée de l'anévrisme se situe entre les largeurs [a], optez pour un groupe de dispositifs plus grand tout en tenant compte de la hauteur de l'anévrisme. La hauteur de l'anévrisme doit être inférieure à la hauteur du dispositif compressé [d] pour assurer une bonne couverture du col.

Ce document ne doit pas être considéré comme une source d'information exclusive et ne remplace pas l'information contenue dans les manuels du dispositif. Pour obtenir une liste des indications, des contre-indications, des précautions, des mises en garde et des événements indésirables potentiels, veuillez consulter le mode d'emploi.

©2026 Medtronic. Tous droits réservés. Medtronic, le logo de Medtronic et « Concevoir l'extraordinaire » sont des marques de commerce de Medtronic. ^{MC}*Les marques de tiers sont des marques de commerce de leurs détenteurs respectifs. Toutes les autres marques sont des marques de commerce d'une société de Medtronic. CA-CTL-0677-F Rév. 03/2026

Facteur de surdimensionnement
estimé de la largeur

+1

+1,5

+2