

**Stellarex™**

**Ballon actif périphérique 0,014" OTW**

**Basé sur la même technologie que le  
Stellarex 0.035" dont l'efficacité dans  
le traitement de l'AFS a été prouvée  
cliniquement.<sup>1,2</sup>**

**Le choix  
évident en  
matière de  
DCB**

## Stellarex<sup>TM</sup> Ballon actif périphérique 0,014"\* OTW

Número catalogue du produit	Introduceur (Fr)	Diamètre du ballonnet (mm)	Longueur du ballonnet (mm)	Longueur de cathéter (cm)	Pression nominale (atm)	Pression de rupture (atm)
AA14SX020040090	4	2	40	90	8	14
AA14SX020080090	4	2	80	90	8	14
AA14SX020150090	4	2	150	90	8	14
AA14SX025040090	4	2.5	40	90	8	14
AA14SX025080090	4	2.5	80	90	8	14
AA14SX025150090	4	2.5	150	90	8	14
AA14SX030040090	4	3	40	90	8	14
AA14SX030080090	4	3	80	90	8	14
AA14SX030150090	4	3	150	90	8	14
AA14SX035040090	4	3.5	40	90	8	14
AA14SX035080090	4	3.5	80	90	8	14
AA14SX035150090	4	3.5	150	90	8	14
AA14SX040040090	4	4	40	90	8	14
AA14SX040080090	4	4	80	90	8	14
AA14SX040150090	4	4	150	90	8	14
AA14SX020040150	4	2	40	150	8	14
AA14SX020080150	4	2	80	150	8	14
AA14SX020150150	4	2	150	150	8	14
AA14SX025040150	4	2.5	40	150	8	14
AA14SX025080150	4	2.5	80	150	8	14
AA14SX025150150	4	2.5	150	150	8	14
AA14SX030040150	4	3	40	150	8	14
AA14SX030080150	4	3	80	150	8	14
AA14SX030150150	4	3	150	150	8	14
AA14SX035040150	4	3.5	40	150	8	14
AA14SX035080150	4	3.5	80	150	8	14
AA14SX035150150	4	3.5	150	150	8	14
AA14SX040040150	4	4	40	150	8	14
AA14SX040080150	4	4	80	150	8	14
AA14SX040150150	4	4	150	150	8	14

\*0,36mm

### Informations de sécurité importantes

Les indications, contre-indications, mises en garde et instructions d'utilisation peuvent être consultées dans la notice du produit fournie avec chaque dispositif. La disponibilité de ces produits peut varier d'un pays à l'autre.

### Références

- 1 Krishnan P, Faries P, Niazi K, Jain A, Sachar R, Bachinsky WB, Cardenas JA, Werner M, Brodmann M, Mustapha JA, Mena-Hurtado CJ, Jaff MR, Holden AH, Lyden SP. Stellarex Drug-Coated Balloon for Treatment of Femoropopliteal Disease: 12-Month Outcomes from the Randomized ILLUMENATE Pivotal and Pharmacokinetic Studies. *Circulation*. 2017 Jul 20. pii: CIRCULATIONAHA.117.028893. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.117.028893. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 28729250
- 2 Schroeder H, Werner M, Meyer DR, Reimer P, Krüger K, Jaff MR, Brodmann M; ILLUMENATE EU RCT Investigators. Low-Dose Paclitaxel-Coated Versus Uncoated Percutaneous Transluminal Balloon Angioplasty for Femoropopliteal Peripheral Artery Disease: One-Year Results of the ILLUMENATE European Randomized Clinical Trial (Randomized Trial of a Novel Paclitaxel-Coated Percutaneous Angioplasty Balloon). *Circulation*. 2017 Jun 6;135(23):2227-2236. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.116.026493. Epub 2017 Apr 19. PubMed PMID: 28424223; PubMed Central PMCID: PMC5459585

### Siège social

The Spectranetics Corporation  
9965 Federal Drive  
Colorado Springs, CO 80921  
Tél. : +1 719-447-2000

### Spectranetics France S.A.R.L.

18 rue de l'Arcade  
75008 Paris, France  
Tél. : +33 1 40 98 08 73

### Pour en savoir plus, visitez notre site : [www.stellarexdbc.com](http://www.stellarexdbc.com)

Les noms des produits mentionnés dans cette brochure sont des marques déposées par le groupe Spectranetics et ses filiales. Avant toute utilisation il est important de lire attentivement la notice jointe concernant les instructions d'utilisation, avertissements et complications potentielles associés à l'utilisation de ce produit. Ce matériel ne doit être utilisé que par un médecin et sous sa surveillance. Stellarex<sup>TM</sup> est un dispositif médical de classe III. Stellarex<sup>TM</sup> est un Ballon actif périphérique, indiqué pour le traitement des lésions de novo ou resténoisées dans les extrémités inférieures afin d'établir le flux sanguin et de maintenir la perméabilité du vaisseau. Organisme notifié: CE0086 BSI UK

Ne pas reproduire ou modifier. Toutes les illustrations sont des oeuvres protégées par le droit d'auteur. Données disponibles chez Spectranetics.

©2017 Spectranetics. Tous droits réservés. Approuvé pour diffusion externe. D035969-02 082017  
Les informations contenues dans ce document sont destinées à la diffusion en France uniquement.