

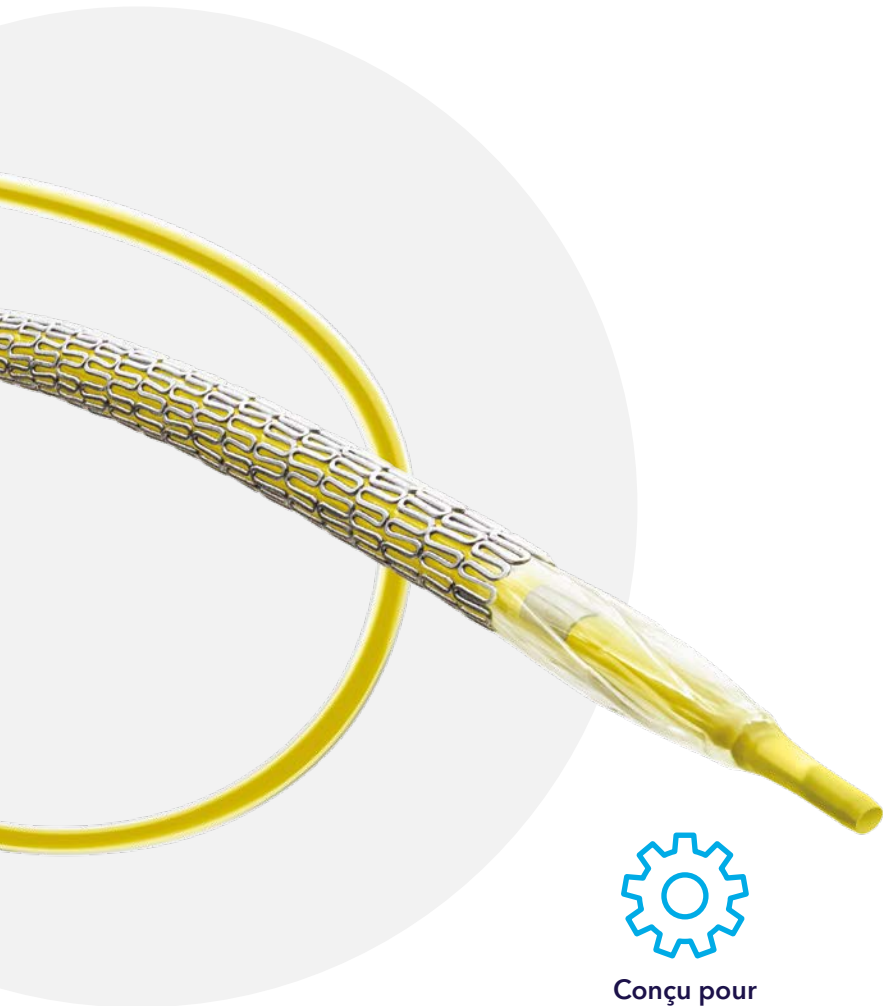
Medtronic

Engineering the extraordinary*

* Concevoir l'extra-ordinaire

Onyx Frontier™ Stent Coronaire à Elution de Zotarolimus

Conçu pour franchir



Conçu pour
franchir



Différent par
le design**



Adapté pour les
angioplasties
complexes¹

Onyx Frontier™ est un dispositif médical implantable de classe III, fabriqué par Medtronic, Inc. - CE n°2797.

Il est conçu pour être utilisé sur des patients candidats à une angioplastie coronaire transluminale percutanée (ACTP) avec un diamètre de vaisseau de référence compris entre 2,00mm et 5,00mm.

Le stent Onyx Frontier™ est indiqué pour le traitement des sous-ensembles de patients et de lésions suivantes : diabète sucré, maladies pluritronculaires, syndrome coronarien aigu (SCA), infarctus aigu du myocarde, angine instable (AI), lésions de bifurcation, resténose intrastent (RIS), occlusions chroniques totales (OCT), occlusions totales (OT), tronc commun de l'artère coronaire gauche (TG) et petit vaisseau* (PV).

*Indication non-prise en charge sur la liste LPPR

Onyx™Frontier est inscrit sur la liste LPPR sous les codes : 3175332 (2,25 mm) ; 3189593 (2,50 mm) ; 3117412 (2,75 mm) ; 3197612 (3,00 mm) ; 3126262 (3,50 mm) ; 3119240 (4,00 mm) ; 3132297 (4,50 mm) et 3116766 (5,00 mm).

Le diamètre 2,00 mm n'est pas inscrit sur la liste LPPR.

Lire attentivement la notice du produit avant toute utilisation.

Medtronic France S.A.S.
9, boulevard Romain Rolland
75014 Paris
Tél. : 01 55 38 17 00
Fax : 01 55 38 18 00

RCS Paris 722 008 232

Réservé aux professionnels de santé.

UC202309540FF © Medtronic France 2022.
Tous droits réservés. Crédit photo : Medtronic.
Création décembre 2022.
N°de référencement interne : 22/12/MDT/PM/003.

** Versus les stents coronaïres actifs commercialisés
1. Notice d'utilisation stent Onyx Frontier

www.medtronic.fr