



Soirée de l'Aorte

Jeudi 5 mai 2022, Villa Gaby - Marseille

Laurence Bal (Marseille)
Pierre-Antoine Barral (Marseille)
Frédéric Collart (Marseille)
Mariangela De Masi (Marseille)
Vlad Gariboldi (Marseille)
Marine Gaudry (Marseille)
Alexis Jacquier (Marseille)
David Lagier (Marseille)
Virgile Omnes (Marseille)
Philippe Piquet (Marseille)



ORGANISATION GÉNÉRALE : MCO CONGRÈS

Villa Gaby - 285 Corniche JF. Kennedy - 13007 Marseille - Tél. : +33 (0) 4 95 09 38 00

Contact : julie.faber@mcocongres.com - julia.schroeder@mcocongres.com

Medtronic

Engineering the extraordinary*

* Concevoir l'extraordinaire

Endoprothèse abdominale Endurant™

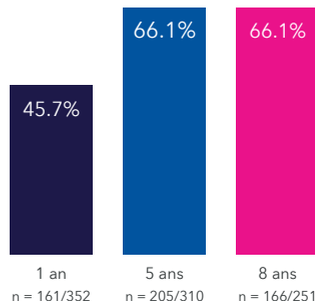
Nouvelles données de durabilité EVAR à 8 ans



66%
des patients

montrent une régression du sac anévrysmal à huit ans ¹

Taux de régression du sac[†]
(Registre ENGAGE OUS)



[†] La régression du sac est définie par une réduction du diamètre maximal ≥ 5 mm

¹ Teijink J, Power A, van Sterkenburg S, et al. 8-Year Data from the ENGAGE Registry Extension: Insights about the Long-term Performance of a Contemporary EVAR Device. Présenté au 35ème congrès annuel ESVS, le 20 septembre 2021.

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

UC202218331FF © Medtronic France 2022.
Tous droits réservés. Crédit photo : Medtronic.
Création avril 2022.

Endurant™ II/Is est un dispositif de classe III, fabriqué par Medtronic, Inc. - CE n°2797.

Il est destiné au traitement endovasculaire des anévrysmes de l'aorte abdominale infrarénale ou juxtarrénale ou des anévrysmes aortoiliaques (se référer à la notice pour les indications complètes et les caractéristiques des anévrysmes concernés).

Endurant™ II est inscrit sur la LPPR : 3196239, 3157400, 3128433, 3187217, 3178230, 3148996.

Endurant™ Is est inscrit sur la LPPR : 3176343

Lire attentivement la notice de ce dispositif avant toute utilisation.

www.medtronic.fr

Soirée de l'Aorte

Jeudi 5 mai 2022, Villa Gaby - Marseille



Programme - Jeudi 5 mai 2022

- 18h00** Accueil des participants
- 18h30** Syndromes aortiques aigus/SOS Aorte.
Marine Gaudry, David Lagier (Marseille)
- 18h45** Prise en charge des anévrismes de l'aorte ascendante.
Vincent Boudouresques, Vlad Gariboldi (Marseille)
- 19h00** Actualités et innovations en imagerie cardio-vasculaire.
Pierre-Antoine Barral, Alexis Jacquier (Marseille)
- 19h15** Optimisation du suivi à long terme des pathologies aortiques.
Virgile Omnes, Mariangela De Masi (Marseille)
- 19h30** Coordination régionale de la prise en charge des maladies aortiques familiales : données épidémiologiques, cliniques et génétiques à 5 ans de la labellisation du centre de référence Marfan et Apparentés PACA AP-HM.
Laurence BAL-THEOLEYRE (Marseille)
- 19h45** Fin des conférences - Visite de l'exposition
- 20h00** Cocktail dinatoire du congrès



TRACER LA VOIE GRÂCE AU BALLON DE SCORING NSE PTA*



*BALLONNET INCISANT PÉRIPHÉRIQUE

Lire attentivement la notice d'instructions et l'étiquetage avant utilisation.

NSE PTA :

Cathéter de dilatation conçu pour dilater les lésions sténotiques des artères périphériques pendant une angioplastie percutanée transluminale, ainsi que les lésions sténosées de la fistule artérioveineuse de dialyse, dans lesquelles on considère que le gonflement d'un ballonnet classique pourrait provoquer une dilatation inappropriée des lésions.

Dispositif de classe IIa. Certificat CE délivré par BSI Group The Netherlands B.V. (CE2797).

Ne fait pas l'objet d'une prise en charge au titre de la LPPR*./LPPR : Liste des Produits et Prestations Remboursables (LPPR) prévue par l'article L165-1 du code de la sécurité sociale.
Fabriqué par : Goodmann CO, LTD. | Japon

Le présent document, son contenu, et notamment les données institutionnelles, les informations, les marques et les logos qui y sont mentionnés sont la propriété exclusive de B.Braun. Toute représentation et/ou reproduction, partielle ou totale, de ce document et de son contenu, sans l'accord exprès et préalable de B.Braun, est strictement interdite et constitue une infraction aux droits de propriété intellectuelle de B.Braun.
Document et photo non contractuels. Document réservé à l'usage des professionnels de santé.

B. Braun Medical | 26, rue Armengaud | 92210 Saint-Cloud | France

Tel. 01 41 10 53 00 | Fax. 01 70 83 45 00 | www.bbraun.fr

Société par actions simplifiée au capital de 31 000 000 € | RCS Nanterre 562050856

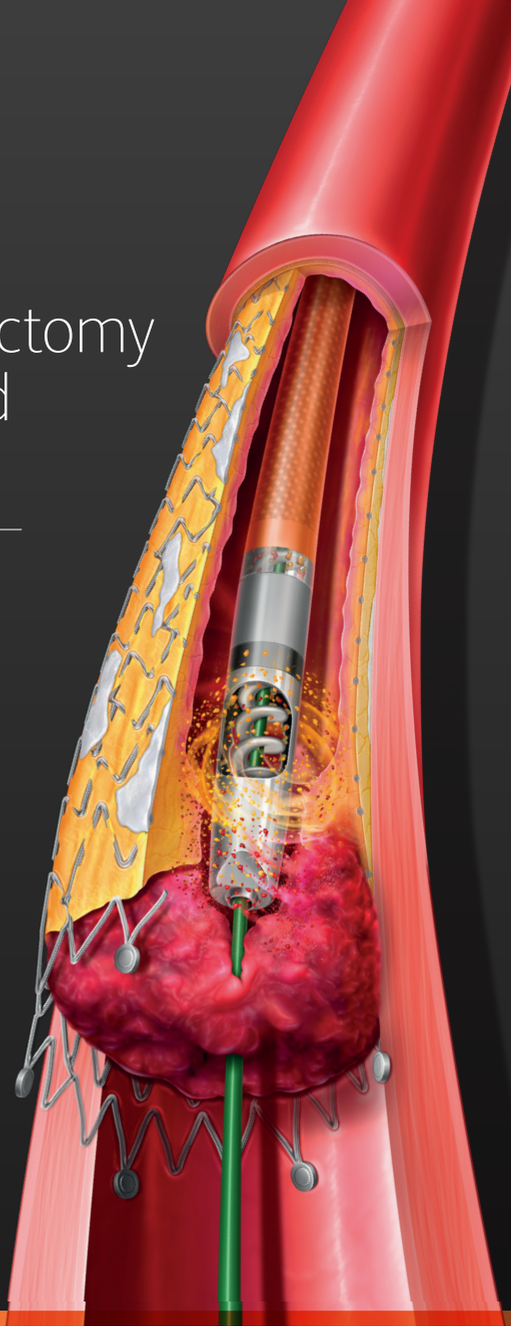
Fabriqués par : B. Braun Melsungen AG | Carl Braun Str.1 | 34212 Melsungen | Allemagne

The Atherothrombectomy System for Occluded Arteries and Veins

The Rotarex™ S Rotational Atherectomy System is designed to remove both thrombus and plaque in acute to chronic arterial occlusions.

Rotarex™ S

Rotational Atherothrombectomy System



Straub Medical AG
Straubstrasse 12
CH-7323 Wangs
Switzerland

Phone: +41 81 720 04 60
Fax: +41 81 720 04 61
Email: info@straubmedical.com
Internet: www.straubmedical.com

CE 0483 Please consult product labels and instructions for use for indications, contraindications, hazards, warnings and precautions. Rotarex and Straub are registered trademarks of Straub Medical AG in several countries. Straub Medical is now a wholly-owned subsidiary of BD. BD, the BD Logo, and Rotarex are the property of Becton, Dickinson and Company or its affiliates. © 2021 BD. Illustrations by Mike Austin © 2021. All Rights Reserved. BD-24860





UNE FERMETURE EN TOUTE SÉCURITÉ NE LAISSE AUCUNE TRACE*



**FERMETURE
SÉCURISÉE**



**SÉCURITÉ ET
CONFORT DU PATIENT**



**FACILITÉ
D'UTILISATION**



* Le produit de scellement se résorbe dans le corps en 30 jours

Le dispositif de fermeture vasculaire MYNX CONTROL™ est indiqué pour sceller les sites d'accès à l'artère fémorale tout en réduisant le temps d'hémostase et de récupération de la fonction ambulatoire chez les patients ayant subi des procédures diagnostiques ou des interventions endovasculaires impliquant l'utilisation d'une gaine 5 F, 6 F ou 7 F. Avant utilisation, prendre connaissances des « Notices d'utilisation » jointes à chaque produit pour connaître les indications, les contre-indications, les effets secondaires, l'utilisation recommandée, les mises en garde et les précautions. Dans un souci de constante amélioration de ses produits, Cordis se réserve le droit de modifier leurs caractéristiques sans préavis. Dispositif médical de classe III (BSI 2797). Mandataire Européen : Cordis Cashel (Irlande). Le dispositif de fermeture vasculaire MYNX CONTROL est pris en charge par l'assurance maladie au travers des Groupes Homogènes de Séjour. Document réservé à l'utilisation des professionnels de santé. 100548660-2. 09/2021. © 2021 Cordis. Tous droits réservés. CORDIS, le LOGO Cordis et MYNX CONTROL sont des marques déposées de Cordis et peuvent être enregistrées aux Etats-Unis et / ou dans d'autres pays.

CORDIS FRANCE SAS, 44 rue Fortuny, 75017 Paris. RCS Paris 899 062 996 .



Libre de trouver votre solution

UN NIVEAU DE CONTRÔLE INÉDIT



GORE® TAG®

Conformable Stent Graft Thoracique
avec Système ACTIVE CONTROL

En savoir plus sur goremedical.com/predictable

Le GORE® TAG® Conformable Stent Graft Thoracique avec Système ACTIVE CONTROL est un dispositif médical de classe III, fabriqué par W. L. Gore & Associates, Inc et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme européen certifié BSI N° 0086. Le dispositif est destiné au traitement endovasculaire des pathologies de l'aorte thoracique descendante. Les références du GORE® TAG® Conformable Stent Graft Thoracique avec Système ACTIVE CONTROL sont prises en charge par les organismes français d'assurance maladie. Lire attentivement toutes les mises en garde figurant sur la notice d'utilisation ou l'étiquetage remis au professionnel.

 Consulter les
Instructions d'utilisation
eifu.goremedical.com

Se référer aux *Instructions d'utilisation* disponibles sur le site eifu.goremedical.com pour une description complète de toutes les indications, mises en garde, précautions et contre-indications applicables aux marchés où ce produit est disponible. RF, DE

Les produits cités peuvent être indisponibles sur certains marchés.

GORE, *Together, improving life*, ACTIVE CONTROL, TAG et les logos sont des marques déposées de W. L. Gore & Associates.
© 2022 W. L. Gore & Associates GmbH 22561853-FR AVRIL 2022

Together, improving life

