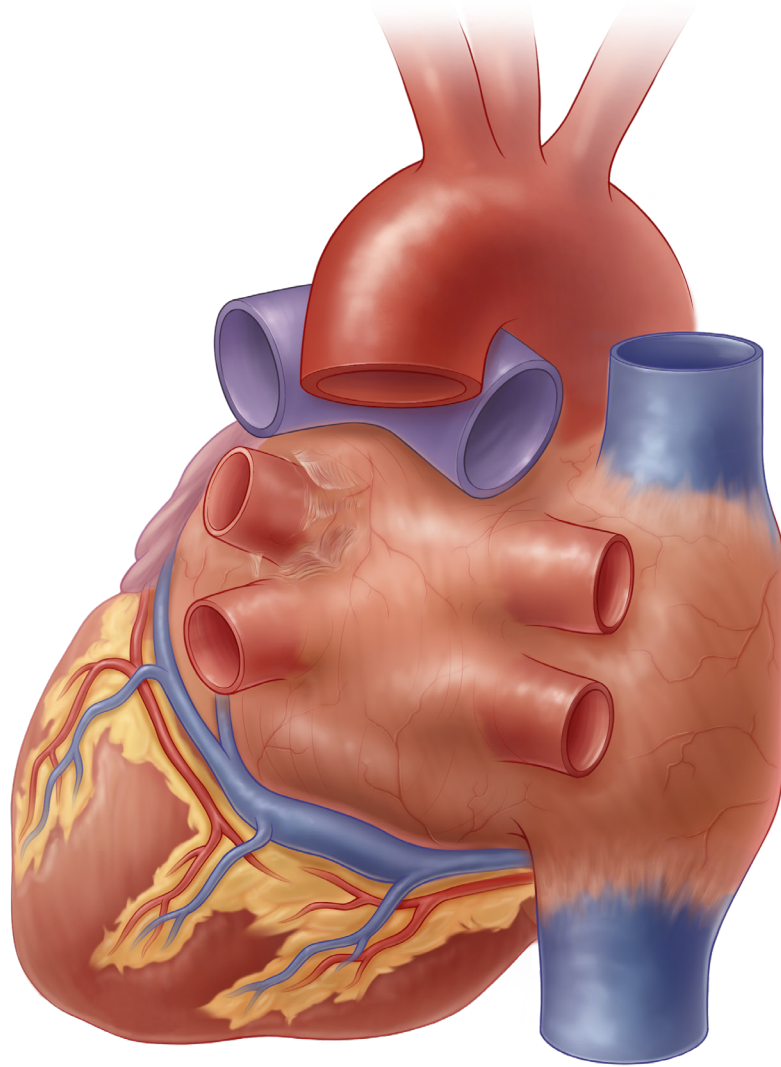


# Thérapie hybride convergente de la FA™

Comprendre la thérapie hybride de la FA



# Thérapie hybride convergente de la FA

## Partie 1 : Ablation épiscopardique

- Petite incision (2–3 cm) dans le thorax, sous le sternum
- Le chevauchement des lésions crée une barrière contre les signaux électriques désorganisés

## Partie 2 : Ablation endocardique

- Accès à la veine fémorale pour atteindre votre cœur par la veine
- Cartographie électrique pour localiser les signaux électriques anormaux restants
- Permet de créer des lésions au niveau des veines pulmonaires et de toutes les autres zones qui présentent encore une activité électrique anormale

## Après l'intervention : Rétablissement

- Deux à trois jours à l'hôpital
- Médicaments pour prévenir l'inflammation
- Reprise des médicaments pour le cœur selon les instructions du médecin
- Demandez quand vous pourrez reprendre vos activités quotidiennes
- On vous remettra une carte contenant des informations importantes sur les interventions, les médicaments et les personnes à appeler après avoir quitté l'hôpital. Gardez-la dans votre portefeuille ou votre sac à main.

### Indications d'utilisation :

Le système de coagulation guidée EPI-Sense<sup>®</sup> avec VisiTrax<sup>®</sup> est destiné à la coagulation du tissu cardiaque à l'aide de l'énergie de radiofréquence (RF) pendant la chirurgie cardiaque pour le traitement des arythmies, y compris la fibrillation atriale (FA) ou le flutter atrial (FLA). Les contre-indications incluent les patients présentant une œsophagite de Barrett, un thrombus atrial gauche, une infection systémique, une endocardite active ou une infection localisée au niveau du site opératoire au moment de l'intervention. Les événements indésirables rapportés associés à l'ablation épiscopardique peuvent inclure, sans s'y limiter, les éléments suivants : épanchement péricardique, saignement excessif, péricardite, lésion du nerf phrénique, accident vasculaire cérébral/AIT/complication neurologique. Veuillez consulter le mode d'emploi pour obtenir une liste complète des contre-indications, avertissements, précautions et événements indésirables potentiels, disponible sur le site web d'AtriCure : <https://europe.atricure.com/healthcare-professionals/product-labeling>

Cette brochure est destinée à fournir des informations générales, y compris des avis et recommandations, contenues dans le présent document à des fins éducatives uniquement. Ces informations ne sont pas destinées à remplacer un traitement, un diagnostic ou un avis médical émis par un professionnel de la santé. Cette brochure n'est destinée à orienter les soins cliniques dans aucune circonstance spécifique. Tout jugement concernant une intervention clinique ou un plan de traitement particulier doit être émis par un médecin qualifié au vu des données cliniques présentées par le patient, ainsi que des options de diagnostic et de traitement disponibles.

Veuillez consulter le mode d'emploi pour obtenir une liste complète des indications d'utilisation, contre-indications, avertissements, précautions et événements indésirables potentiels avant d'utiliser ces dispositifs.

Les résultats peuvent varier d'un patient à l'autre. Veuillez consulter votre médecin pour évaluer votre état de santé et déterminer le traitement médical adapté à votre cas.

Les dispositifs sont utilisés pour former des cicatrices dans le tissu cardiaque. Les éventuels problèmes rencontrés durant l'intervention peuvent entraîner la formation d'un tissu cicatriciel indésirable, de lésions des nerfs et des vaisseaux sanguins, d'un trouble du rythme cardiaque, de caillots sanguins, d'une accumulation de liquide dans le sac qui enveloppe le cœur, et d'une déchirure ou d'une perforation des tissus.

**Sur prescription uniquement.**