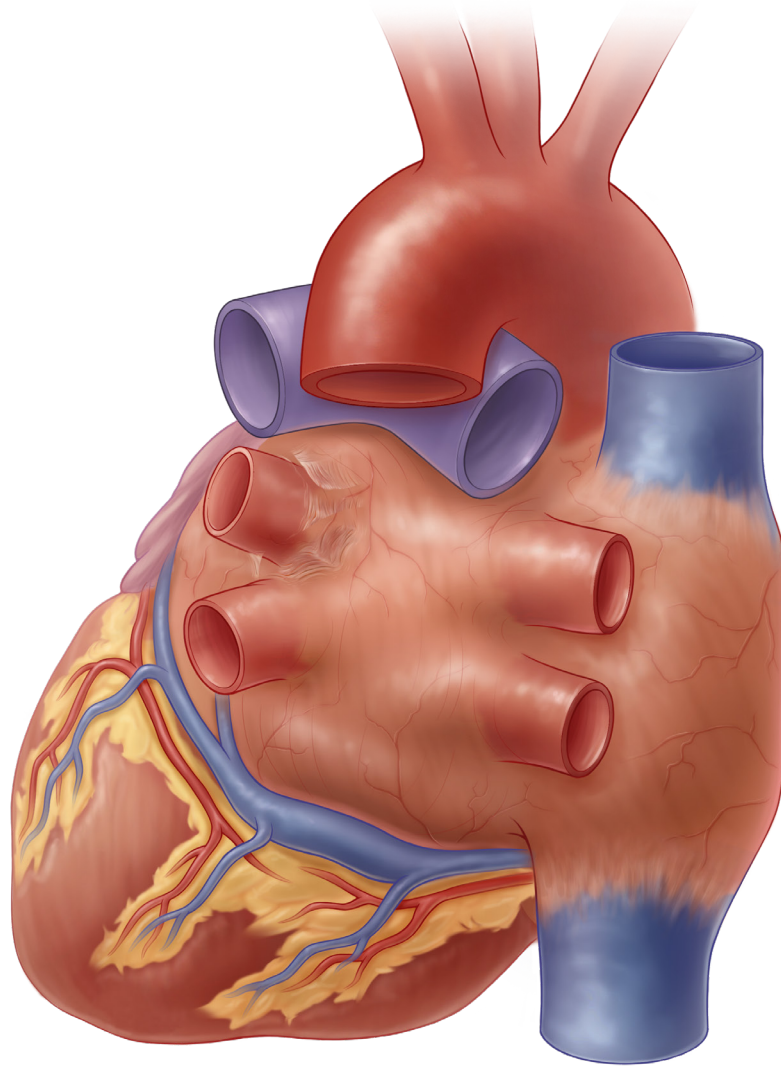


Konvergente Hybrid-AF™-Therapie

Das Hybrid-AF-Verfahren verstehen



Konvergente Hybrid-AF-Therapie

Erster Teil: Verfahren der epikardialen Ablation

- Kleiner (2-3 cm) Brustkorbeinschnitt unterhalb des Brustbeins
- Überlappende Läsionen schaffen eine Barriere, um die unregelmäßigen elektrischen Signale zu stoppen

Zweiter Teil: Verfahren der endokardialen Ablation

- Zugang zur Oberschenkelvene, um Ihr Herz über die Vene zu erreichen
- Elektrische Darstellung zur Lokalisierung verbleibender abnormaler elektrischer Signale
- Anlegen von Läsionen in den Lungenvenen und anderen Bereichen, die noch abnorme elektrische Aktivität aufweisen

Nach dem Eingriff: Erholung

- Zwei bis drei Tage Aufenthalt im Krankenhaus
- Medikamente zur Vorbeugung von Entzündungen
- Wiederaufnahme der Herzmedikamente nach Anweisung des Arztes
- Besprechen Sie, wann Sie Ihre normalen täglichen Aktivitäten wieder aufnehmen können
- Sie erhalten eine Karte mit wichtigen Informationen über Ihre Verfahren, Medikamente und wen Sie nach der Entlassung aus dem Krankenhaus anrufen sollen. Bewahren Sie diese Karte in Ihrer Brieftasche oder im Portemonnaie auf.

Indikationen für die Verwendung:

Das EPI-Sense® Guided Coagulation System mit VisiTrax® ist für die Koagulation von Herzgewebe mittels Radiofrequenz (RF) Energie während herzchirurgischer Eingriffe zur Behandlung von Arrhythmien einschließlich Vorhofflimmern oder Vorhofflattern vorgesehen.

Zu den Kontraindikationen gehören Patienten mit Barrett-Ösophagitis, linksatrialem Thrombus, einer systemischen Infektion, aktiver Endokarditis oder einer lokalisierten Infektion an der Operationsstelle zum Zeitpunkt der Operation. Zu den gemeldeten unerwünschten Vorkommnissen im Zusammenhang mit dem epikardialen Ablationsverfahren gehören unter anderem: Perikarderguss, übermäßige Blutungen, Perikarditis, Verletzung des Nervus phrenicus, Schlaganfall/TIA/neurologische Komplikation. Eine vollständige Auflistung von Kontraindikationen, Warnhinweisen, Vorsichtsmaßnahmen und möglichen unerwünschten Vorkommnissen finden Sie in der Gebrauchsanweisung unter der folgenden Webadresse von AtriCure: <https://europe.atricure.com/healthcare-professionals/product-labeling>

Dieses Material enthält allgemeine Informationen, einschließlich Meinungen und Empfehlungen, die nur zu Aufklärungszwecken dienen. Diese Informationen sind nicht als Ersatz für eine professionelle medizinische Beratung, Diagnose oder Behandlung gedacht. Das Material ist nicht dazu gedacht, die klinische Versorgung in einem bestimmten Fall anzuleiten. Die Entscheidung über ein bestimmtes klinisches Verfahren oder einen Behandlungsplan muss von einem qualifizierten Arzt unter Berücksichtigung der vom Patienten vorgelegten klinischen Daten sowie der verfügbaren Diagnose- und Behandlungsmöglichkeiten getroffen werden.

Bitte lesen Sie die Gebrauchsanweisung für eine vollständige Auflistung von Indikationen, Kontraindikationen, Warnhinweisen, Vorsichtsmaßnahmen und möglichen unerwünschten Ereignissen, bevor Sie diese Geräte verwenden.

Individuelle Ergebnisse weichen möglicherweise ab. Bitte konsultieren Sie Ihren Arzt bezüglich Ihres Gesundheitszustandes und der entsprechenden medizinischen Behandlung.

Die Geräte werden zur Narbenbildung im Herzgewebe eingesetzt. Mögliche Probleme während des Eingriffs können zur Bildung von unerwünschtem Narbengewebe, zur Schädigung von Nerven und Blutgefäßen, zu Herzrhythmusstörungen, Blutgerinnseln, Flüssigkeitsansammlungen im Beutel um das Herz und zum Einreißen oder Durchstechen von Gewebe führen.

Nur Rx.