

HOLOGIC®

Voici la nouvelle génération de **NovaSure®**

NovaSure V5

Ablation de l'endomètre



FIABLE



PRODUIT NOVATEUR



**CONCEPTION AXÉE
SUR LES PATIENTES**



FIABLE

Plus de 20 ans de données cliniques
97 % de satisfaction chez les patientes¹
Taux d'aménorrhée de 75 % après 5 ans²
86 % des patientes évitent l'hystérectomie après 10 ans³



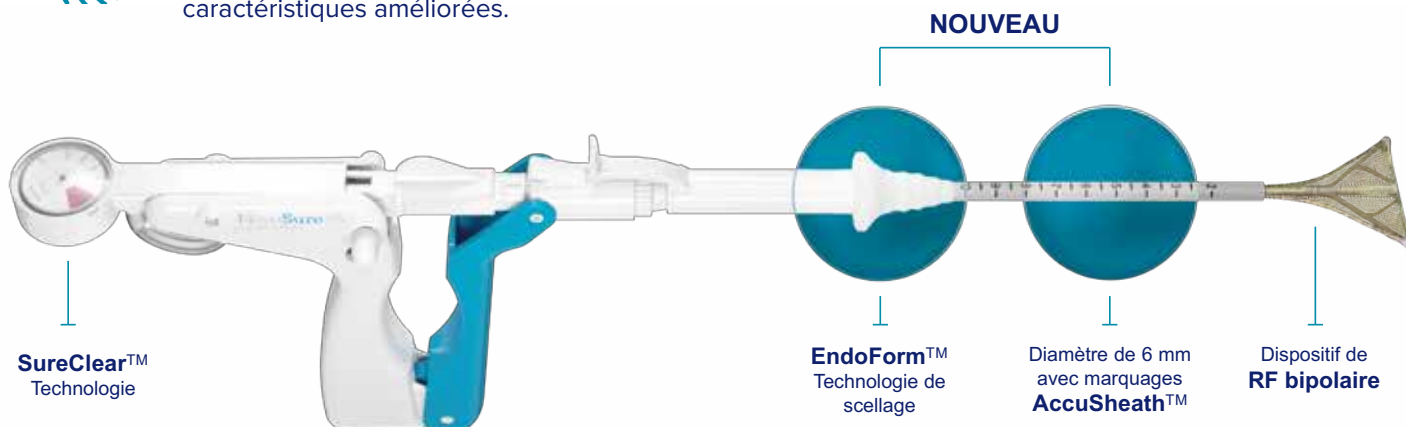
PRODUIT NOVATEUR

Plus de 3 millions de procédures réalisées dans le monde entier ont permis d'améliorer continuellement la conception du produit au fil des années, et ce, grâce à la rétroaction des utilisateurs



CONCEPTION AXÉE SUR LES PATIENTES

Pour traiter une anatomie unique cervicale et utérine grâce à des caractéristiques améliorées.



Technologie SureClear™

L'unique système de retrait des fluides SureClear d'Hologic offre un contact continu des tissus grâce à une aspiration intégrée, et ce, tout en éliminant simultanément la vapeur, le sang et l'endomètre desséché.

Technologie de scellage EndoForm™

Le collet cervical du NovaSure™ V5 intègre la technologie EndoForm™ qui a été conçue pour accommoder différents canaux cervicaux et la variabilité anatomique.

Marquages AccuSheath™

NovaSure V5 est doté d'une gaine de 6 mm avec les marquages AccuSheath pour améliorer la confiance dans la mise en place adéquate du dispositif dans la cavité utérine.

Gamme de RF bipolaire

L'énergie de radiofréquence bipolaire rapide et contrôlée est adaptée aux mesures de la cavité utérine de la patiente.



La technologie **SmartDepth™** surveille et mesure l'impédance des tissus, offrant ainsi une profondeur d'ablation personnalisée pour chaque patiente.

Dispositif de mesure de la cavité utérine **SureSound™** maintenant inclus dans chaque trousse V5

NovaSure® V5
Ablation de l'endomètre



RENSEIGNEMENTS POUR LES COMMANDES

NOVASURE V5

NUMÉRO DE PRODUIT	DESCRIPTION DU PRODUIT
NSV5US-003	Dispositif jetable pour l'ablation de l'endomètre NovaSure V5 (emballage de 3)
NSV5KITUS-003	Trousse de dispositif jetable pour l'ablation de l'endomètre NovaSure V5 avec SureSound (emballage de 3)

RÉFÉRENCES

¹Baskett TF, Clough H, Scott TA. NovaSure bipolar radiofrequency endometrial ablation: report of 200 cases. Journal of Obstetricians and Gynecologists Canada. 2005, vol. 27(5), p. 473–476.

²Gallinat A. An impedance-controlled system for endometrial ablation: Five-year follow up on 107 patients. J Reprod Med. 2007, vol. 52, p. 467–472 1.

³Herman M, Penninx J, Mol B, Bongers M. Ten-year follow-up of a randomised controlled trial comparing bipolar endometrial ablation with balloon ablation for heavy menstrual bleeding. BJOG 2013;120:966–970

RENSEIGNEMENTS DE SÉCURITÉ IMPORTANTS L'ablation de l'endomètre de NovaSure® est destinée aux femmes en préménopause souffrant de règles abondantes de nature bénigne et qui ne sont plus en âge de procréer. Une grossesse survenant après une procédure NovaSure peut s'avérer dangereuse. L'intervention NovaSure n'est pas destinée aux femmes qui ont un cancer de l'utérus avéré ou soupçonné, ont une infection génitale, urinaire ou pelvienne active, ou un DIU. L'ablation endométriale NovaSure n'est pas une intervention de stérilisation. Les risques rares mais graves comprennent, mais sans s'y limiter, les blessures thermiques, la perforation et l'infection. Les effets secondaires temporaires peuvent inclure des crampes, des nausées, des vomissements, un rejet et des taches. Demandez aux patientes de communiquer avec vous si elles éprouvent un effet secondaire possible lié à l'utilisation de ce produit. Si vous ou quelqu'un que vous connaissez a éprouvé un effet secondaire lié à l'utilisation de notre produit, veuillez communiquer avec votre médecin.

SS-01056-CAN-FR Rev. 002 ©2022 Hologic, Inc. Tous droits réservés. Les spécifications sont sujettes à modification sans préavis. Pour en savoir plus sur les produits disponibles à la vente dans un pays donné, veuillez communiquer avec votre représentant local de Hologic. Hologic, AccuSheath, EndoForm, NovaSure, SmartDepth, SureClear, et les logos associés sont des marques de commerce ou des marques déposées de la société Hologic, Inc. et/ou ses filiales aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. Les renseignements fournis sont destinés à l'ensemble du corps médical exerçant aux États-Unis et dans d'autres pays, et ne doivent pas être interprétés comme une promotion ou une sollicitation de produits lorsque de telles activités sont interdites. La documentation Hologic est distribuée via des sites Web, des systèmes de diffusion électronique et des salons commerciaux; aussi, il n'est pas toujours possible de contrôler la source d'apparition. Pour en savoir plus sur les produits disponibles à la vente dans un pays donné, veuillez communiquer avec votre représentant local de Hologic. Pour obtenir de plus amples renseignements, communiquez avec votre représentant Hologic local ou écrivez à Canada2@hologic.com | tél. : 1 877 209-7192