

WAS BOEZEM- FIBRILLEREN **DE OORZAAK VAN MIJN BEROERTE?**



Antwoorden op vragen over
beroerte zonder duidelijke oorzaak

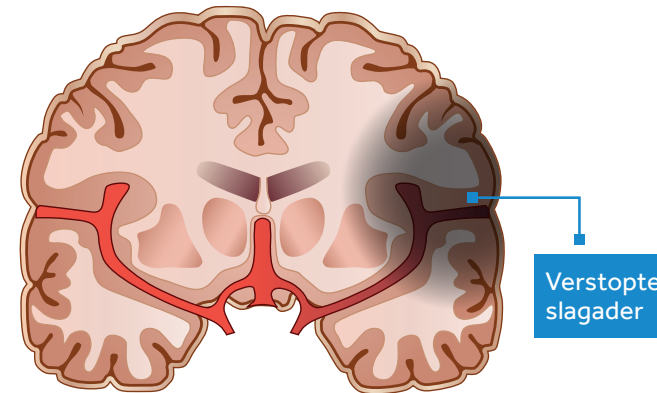
Medtronic

HET IS ERG BELANGRIJK DAT U BEGRIJPT WAT DE OORZAAK VAN UW BEROERTE IS



Er is sprake van een beroerte wanneer een bloedvat in de hersenen plotseling verstopt raakt of springt, wat leidt tot beschadiging van het hersenweefsel. De meeste beroertes zijn herseninfarcten (ischemische beroertes), wat betekent dat ze worden veroorzaakt door een blokkade, zoals een bloedprop, binnen in het bloedvat. Deze blokkade vermindert de aanvoer van zuurstof en essentiële voedingsstoffen naar de hersenen aanzienlijk of verhindert dit zelfs.

In sommige gevallen kan de oorzaak van de beroerte niet worden vastgesteld, ondanks alle onderzoeken die tijdens het ziekenhuisverblijf worden gedaan. In zo'n geval spreken we van een cryptogene beroerte of een beroerte zonder duidelijke oorzaak. Naar schatting is in 25-30% van de herseninfarctgevallen de oorzaak onbekend.¹



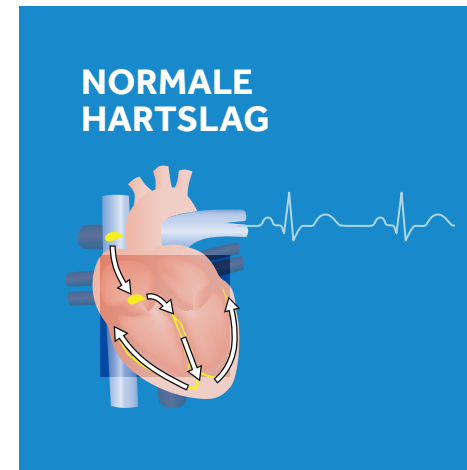
Als u een beroerte hebt gehad, loopt u een verhoogd risico om nog een keer een beroerte te krijgen. Ten minste één op de vier patiënten die een beroerte hebben gehad, krijgt in hun leven nogmaals een beroerte.² Door de oorzaak van uw beroerte vast te stellen, kan uw arts actie ondernemen om het risico op een volgende beroerte te minimaliseren.

BOEZEM- FIBRILLEREN GROTE RISICOFACITOR VOOR BEROERTE



Boezemfibrilleren (ook bekend als atriumfibrilleren: AF of AFib) is een veel voorkomende aandoening waarin de bovenste kamers van het hart, de boezems, fibrilleren. Dit betekent dat ze zeer snel en onregelmatig kloppen, waardoor het hart het bloed niet effectief naar de rest van het lichaam kan pompen. Mensen met boezemfibrilleren hebben bijna vijf keer³ zoveel kans op een beroerte als mensen zonder boezemfibrilleren, maar de aandoening wordt meestal niet opgemerkt omdat deze onregelmatig of zonder symptomen kan optreden. Als iemand boezemfibrilleren heeft, stroomt het bloed niet door het hart zoals het zou moeten, en kunnen bloedpropen ontstaan in de linkerboezem. Een bloedprop kan vervolgens van het hart naar de hersenen gaan, waar deze een beroerte kan veroorzaken.

Als de oorzaak van uw beroerte onbekend is, is het heel belangrijk om vast te stellen of u boezemfibrilleren hebt. Als boezemfibrilleren wordt ontdekt, kan uw arts uw medicatie wijzigen of een andere behandeling aanbevelen om het risico op nog een beroerte te verminderen.



Een stroomstootje verspreidt zich snel door het hart en zorgt ervoor dat de hartspier samentrekt.



Bij boezemfibrilleren trekken de bovenste kamers van het hart sneller samen dan de rest van het hart.

HARTMONITORING KAN DE SLEUTEL TOT DE OPLOSSING ZIJN

Als de oorzaak van uw beroerte onbekend is (cryptogeen), kan bewaking van het hart (hartmonitoring) nodig zijn om vast te stellen of boezemfibrilleren het probleem is. U kunt worden gevraagd om een aantal dagen lang een draagbare hartmonitor te dragen om vast te stellen of er sprake is van boezemfibrilleren, maar in sommige gevallen kan monitoring gedurende een langere periode nodig zijn. Een recent onderzoek heeft aangetoond dat bij veel patiënten met cryptogene beroerte boezemfibrilleren pas na meer dan 80 dagen optreedt, omdat de periodes met boezemfibrilleren onregelmatig en vaak zonder symptomen plaatsvinden.⁴

Door uw hartslag constant en langdurig te monitoren, vindt uw arts mogelijk informatie over uw hart waarmee hij of zij een diagnose kan stellen en de juiste oplossing voor u kan vinden.

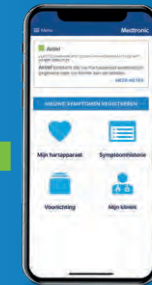
HET LINQ II™- SYSTEEM



Implanteerbare
LINQ II™
-hartmonitor



Mobiele MyCareLink Heart™
-app



OF



MyCareLink Relay™
communicator voor
thuisgebruik



HET LINQ II™- SYSTEEM

Tot 4,5 jaar⁵ monitoring van uw hart

Het LINQ II™-systeem bestaat uit een kleine implanteerbare hartmonitor die uw hart voortdurend bewaakt en onregelmatige hartritmes opslaat. Verder voorziet de hartmonitor uw arts van gegevens via de mobiele **MyCareLink Heart™-app** op uw smartphone/tablet of de **MyCareLink Relay™-communicator voor thuisgebruik** (als u het niet prettig vindt om apps of smart-technologie te gebruiken).

DISCREET

De LINQ II™-hartmonitor is bij de meeste patiënten niet te zien aan de buitenkant.

DRAAGBAAR

De mobiele MyCareLink Heart™-app kunt u overal mee naartoe nemen (mits u bereik of een wiferverbinding hebt).

GESCHIKT VOOR MRI

De LINQ II™-hartmonitor kan veilig worden gebruikt in een MRI-omgeving.

HOE WERKT HET LINQ II™- SYSTEEM?



De gegevens over uw hartritme worden automatisch verzonden.

Het verzenden van de informatie verloopt eenvoudig en zorgeloos.



Hartgegevens worden geregistreerd met de LINQ II™-hartmonitor.



Uw gegevens worden door de mobiele MyCareLink Heart™-app of MyCareLink Relay™-communicator voor thuisgebruik naar uw arts verzonden.

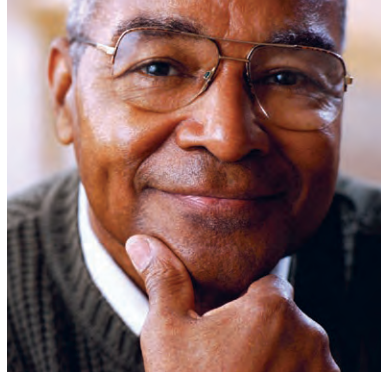


Uw arts kan uw gegevens inzien.



Uw arts neemt indien nodig contact met u op.

DINGEN DIE U MOET OVERWEGEN



Alle operaties brengen risico's met zich mee, maar de risico's die in verband zijn gebracht met het **LINQ II™-systeem**, komen zelden voor. Omdat de hartmonitor net onder de huid wordt ingebracht, bestaat er een klein risico op infectie en/of is er een kleine kans dat u overgevoelig bent voor de materialen van de hartmonitor.

Raadpleeg uw arts over de risico's in het geval van uw specifieke gezondheid en in uw toestand.



WAAROM HET LINQ II™- SYSTEEM?

Het LINQ II™-systeem heeft allerlei voordelen:

- 1** De inbrengprocedure is eenvoudig, kort en weinig ingrijpend.
- 2** Uw hart wordt voortdurend en langdurig bewaakt.
- 3** De mogelijkheid om verstoringen in hartslagen vast te leggen die onregelmatig of onvoorspelbaar zijn, is een hulpmiddel bij de diagnose.
- 4** Je hoeft je dagelijkse activiteiten niet aan te passen.
- 5** De LINQ II™-hartmonitor kan veilig worden gebruikt in een MRI-omgeving.

WAT ALS BOEZEMFIBRILLEREN WORDT VASTGESTELD?

Als uw hartgegevens aantonen dat u periodes van boezemfibrilleren hebt gehad, zal uw arts de meest geschikte behandeling aanraden om te voorkomen dat u nog een keer een beroerte krijgt. Dit kan een antistollingsmiddel of bloedverdunner zijn om te voorkomen dat zich bloedproppen vormen. Als uw arts vaststelt dat boezemfibrilleren niet de oorzaak van uw beroerte was, kan hij of zij zich richten op overige mogelijke oorzaken.

BECONNECTED

PATIËNTENSERVICE

Als u een vraag heeft over uw hartimplantaat of monitoring op afstand, zijn we er voor u via telefoonnummer:

00800-266-632-82*

In het Nederlands

Maandag-vrijdag 09:00-17:00 uur**



**BETROUW-
BARE
PARTNER**



**SLECHTS ÉÉN
TELEFOONTJE
VAN U
VERWIJDERD**

ZO SIMPEL IS HET.

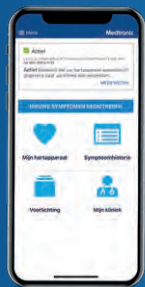
Bellen vanuit het buitenland:

+31455668279 of **+3224746680**

* Gratis nummer

** Buiten kantooruren kunt u een bericht achterlaten.

Let op: BeConnected is geen medische dienst en mag niet als vervanging dienen voor overleg met een zorgprofessional.



Raadpleeg uw arts als u meer wilt weten over het LINQ II™-systeem.

REFERENTIES

1. Liao J, Khalid Z, Scallan C, Morillo C, O'Donnell M. Noninvasive cardiac monitoring for detecting paroxysmal atrial fibrillation or flutter after acute ischemic stroke: a systematic review. *Stroke*. November 2007;38(11):2935-2940.
2. National Stroke Association. <http://www.stroke.org/we-can-help/survivors/stroke-recovery/first-steps-recovery/preventing-another-stroke>. Accessed 9/17/15.
3. Wolf PA, Abbott RD, Kannel WB. Atrial fibrillation as an independent risk factor for stroke: The Framingham Study. *Stroke*. August 1991;22(8):983-988.
4. Sanna T, Diener HC, Passman RS, et al. Cryptogenic Stroke and Underlying Atrial Fibrillation (CRYSTAL AF). *N Engl J Med*. June 26, 2014;370(26):2478-2486.
5. nominal settings - LINQ II LNQ22 ICM Clinician Manual

KORTE VERKLARING

De informatie in dit document is geen vervangend medisch advies. Raadpleeg de handleiding van het medisch hulpmiddel voor gedetailleerde informatie over het gebruik, de implantatieprocedure en de indicaties, contra-indicaties, waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en mogelijke bijwerkingen. Neem voor meer informatie contact op met uw zorgverlener.

Raadpleeg de gebruiksaanwijzing bij de betreffende producten op www.medtronic.com/manuals. Handleidingen kunnen worden bekeken met een recente versie van de bekende internetbrowsers. Voor het beste resultaat gebruikt u Adobe Acrobat® Reader met de browser.

Belangrijk: Deze brochure bevat informatie over therapieën die voor gebruik in Nederland zijn goedgekeurd, en is bedoeld voor inwoners van Nederland. Mensen die niet in Nederland wonen, kunnen in deze brochure informatie tegenkomen over therapieën die in hun eigen land niet beschikbaar of niet goedgekeurd zijn. De informatie over bepaalde producten en therapieën van Medtronic is niet bestemd voor gebruikers in landen waar deze producten en therapieën nog niet zijn goedgekeurd voor gebruik.

Medtronic

Europa

Medtronic International Trading Sàrl.
Route du Molliau 31
Case postale
CH-1131 Tolochenaz
Zwitserland
www.medtronic.eu
Tel. +41 (0)21 802 70 00
Fax +41 (0)21 802 79 00

België

Medtronic Belgium N.V.
Burgemeester Etienne
Demunterlaan 5
BE-1090 Brussel
België
www.medtronic.be
Tel. +32 (0)2 456 09 00
Fax +32 (0)2 460 26 67

Nederland

Medtronic Trading NL B.V.
Larixplein 4
5616 VB Eindhoven
Nederland
www.medtronic.nl
Tel. +31 (0)40 711 75 55
Fax +31 (0)40 711 75 22

medtronic.nl

UC201603158aNL © Medtronic 2020.
Alle rechten voorbehouden. Gedrukt in Europa.