

Medtronic

LINQ II™

Moniteur Cardiaque Implantable (MCI)

Recommandation Classe I de l'ESC 2024

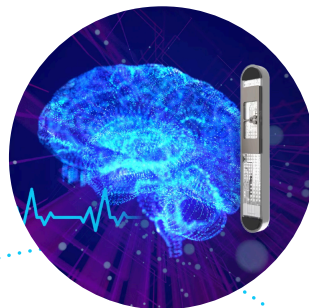
Le monitoring à long terme est recommandé pour la prise en charge de la FA^{*1}.

Données pertinentes renforcées par l'IA**

AccuRhythm™ AI réduit de **91% les faux positifs de FA et Pause**, sans compromettre la sensibilité³.

Algorithmes de détection uniques

Algorithmes de FA alliant **précision** et **sensibilité élevée**^{2,3}.



*Fibrillation Atriale
** Intelligence Artificielle

1. 2024 ESC Guidelines for the management of atrial fibrillation. Eur Heart J. 2024; doi: 10.1093/eurheartj/ehae196 publiées le 30 août 2024
2. Pürerfellner. Adapting detection sensitivity based on evidence of irregular sinus arrhythmia to improve AF detection in ICM
3. Radtke A, Hall M. AccuRhythm AI AF & Pause Algorithms White Paper. April 2023. Medtronic data on file.

Les résumés des études cliniques sont à votre disposition sur le stand Medtronic.

LINQ II est un dispositif médical de classe III fabriqué par Medtronic Inc. - CE N°0344.

Il est destiné à la surveillance continue de l'ECG et d'autres paramètres physiologiques.

LINQ II est pris en charge sur la liste des produits et prestations remboursables (code LPPR : 3497432) pour les indications suivantes :

- Diagnostic étiologique des syncopes inexplicables récurrentes.
- Diagnostic étiologique des accidents ischémiques cérébraux.

AccuRhythm™ AI est un dispositif médical de classe IIa fabriqué par Medtronic Inc., CE n°0123.

Cette solution d'intelligence artificielle est destinée à analyser les données du LINQ II envoyées au réseau CareLink et filtrer les épisodes de pause et fibrillation atriale jugés comme faux.

Lire attentivement les notices des dispositifs avant toute utilisation.

Réservé aux professionnels de santé.

19235223-fr-emea © Medtronic France 2026.
Tous droits réservés. Crédit photo : Medtronic.
Création septembre 2026.

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

www.medtronic.fr

Medtronic

LINQ IITM

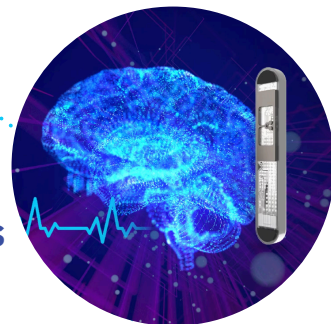
Moniteur Cardiaque Implantable (MCI)

Recommandation Classe I de l'ESC 2024

Le monitoring à long terme
est recommandé pour la prise
en charge de la FA^{*1}.

Données pertinentes renforcées par l'IA^{**}

AccuRhythmTM AI réduit de
**91% les faux positifs de FA
et Pause**, sans compromettre la
sensibilité³.



*Fibrillation Atriale
** Intelligence Artificielle

1. 2024 ESC Guidelines for the management of atrial fibrillation. Eur Heart J. 2024; doi: 10.1093/eurheartj/ehae196 publiées le 30 août 2024
2. Püferfellner. Adapting detection sensitivity based on evidence of irregular sinus arrhythmia to improve AF detection in ICM
3. Radtke A, Hall M. AccuRhythm AI AF & Pause Algorithms White Paper. April 2023. Medtronic data

Les résumés des études cliniques sont à votre disposition sur le stand Medtronic.

LINQ II est un dispositif médical de classe III fabriqué par Medtronic Inc. - CE N°0344

Il est destiné à la surveillance continue de l'ECG et d'autres paramètres physiologiques.

LINQ II est pris en charge sur la liste des produits et prestations remboursables (code LPPR : 3497432) pour les indications suivantes :

- Diagnostic étiologique des syncopes inexpliquées récidivantes
- Diagnostic étiologique des accidents ischémiques cérébraux

AccuRhythmTM AI est un dispositif médical de classe IIa fabriqué par Medtronic Inc., CE n°0123.

Cette solution d'intelligence artificielle est destinée à analyser les données du LINQ II envoyées au niveau CareLink et filtrer les épisodes de pause et fibrillation atriale jugés comme faux.

Lire attentivement les notices des dispositifs avant toute utilisation.

Réservé aux professionnels de santé.

19235223-fr-emea © Medtronic France 2026.

Tous droits réservés. Crédit photo : Medtronic. Création septembre 2026.

Algorithmes de détection uniques

Algorithmes de FA alliant

précision et sensibilité élevée^{2,3}.

