

Madame, Monsieur, Cher Docteur,

L'équipe **Smith+Nephew France—Division ORL** a le plaisir de partager avec vous l'information suivante :

Par son avis du 21 octobre 2025, « *La Commission Nationale d'Évaluation des Dispositifs Médicaux et des Technologies de Santé estime que le Service Attendu (SA) est suffisant pour l'inscription du système COBLATION sur la liste des Produits et Prestations et prévue à l'article L.165-1 du code de la sécurité sociale.*

La Commission recommande une inscription sous nom de marque et retient les indications suivantes :

Situations dans lesquelles une amygdalectomie intra-capsulaire est indiquée chez l'enfant ou l'adolescent (moins de 18 ans), soit :

Les angines aiguës récidivantes ou chroniques (≥ 3 mois) selon les critères de Para-dise, après un recul suffisant (≥ 6 mois).

L'hypertrophie amygdalienne responsable des troubles respiratoires obstructifs chroniques du sommeil de l'enfant.

Les autres situations moins fréquentes : le syndrome de Marshall (ou FPAPA : Fièvre Périodique, Adénopathies, Pharyngite, Aphasie buccale).

La Commission s'est prononcée pour une amélioration mineure du Service attendu (ASA IV) de COBLATION par rapport aux techniques d'amygdalectomie extra-capsulaire. »

Suite à la mise en ligne le 13 février 2026 de cet Avis HAS, il nous paraît important de préciser que

- **COBLATION** est une **marque déposée d'Arthrocare Corporation**, filiale de **Smith+Nephew plc**.
- Cette marque est enregistrée au niveau européen depuis le 18 novembre 1999 (n°000815886)
- Elle est exclusive de **Smith+Nephew**.



Pièces jointes

Lien INPI de protection de la marque : [COBLATION \(Marques\) - Data INPI](#)

Avis HAS du 21 Octobre 2025 : [Haute Autorité de Santé - COBLATION](#)

Electrodes chirurgicales EVAC 70 XTRA, Precise EZ View. Destination : Ablation, résection et coagulation de tissu mou et hémostase dans les vaisseaux sanguins en chirurgie otorhinolaryngologique, y compris : l'adénoïdectomie, la chirurgie des kystes, de la tête, du cou, orale et des sinus, la mastoïdectomie, la myringotomie avec contrôle effectif des hémorragies, l'obstruction des voies aériennes nasales par réduction des turbinas nasales hypertrophiques, les indications nasopharyngées/laryngées, y compris les interventions trachéales, la polypectomie laryngée et la réduction des lésions laryngées, les masses dans le cou, les chéloïdes papillomaculaires, le rétrécissement palatal sous-muqueuse, le rétrécissement des tissus de la sous-muqueuse, la tonsillectomie (y compris les amygdales palatines), l'uvulopalatoplastie traditionnelle (RAUP), les tumeurs et le tissu dans l'uvule/voile du palais pour le traitement du ronflement. Cet instrument est destiné aux procédures utilisant un milieu conducteur, comme une solution saline normale ou la solution au lactate de Ringer. **Classe IIb. Organisme notifié :** TÜV SÜD n° 0123. **Mandataire :** Smith & Nephew Operations B.V. – Hoofddorp – Pays-Bas. **Veillez lire attentivement les instructions figurant dans la notice d'utilisation qui accompagne ces dispositifs médicaux.**

Distributeur en France : Smith & Nephew S.A.S. | 40/52 Boulevard du Parc | 92200 NEUILLY SUR SEINE - France | T 0 800 111 330 - F 01 46 41 24 93 | Société par Actions Simplifiée au capital de 3.366.150 euros - 577 150 840 R.C.S. Nanterre | «Marque de commerce Smith & Nephew | E-26-009 | Février 2026