$_{\circ}$ Boston $_{\circ}$ cientific

MANUAL DEL MÉDICO DEL CABLE

RELIANCE 4-FRONT

Cable de desfibrilación y estimulación/detecado

Conectores bipolares integral

Fijación con JOST M.

Jación/detección

Jados DF4-LLHH y DF4-LLHO

J. 10654.0682.0683

Dobles bebinas de descarga con recubrimiento GORE™

REF. 0655.0685.0686

Dobles bebinas de descarga con relleno de silicona

REF. 0636.0665 Cable de desfibrilación y estimulación/detección
Conectores bipolares integrados DF4-LLHH y DF4-LLHO
Fijación con patillas Juesfibrilación con patillas

ació MM MM MM MM MM

obina única de des REF 0654,0682,0683 Jersion obsoli

> Lastarela razlicica. Ne liporabite Janhentunut versio. Ala kayte r. in aldrand version. Använd

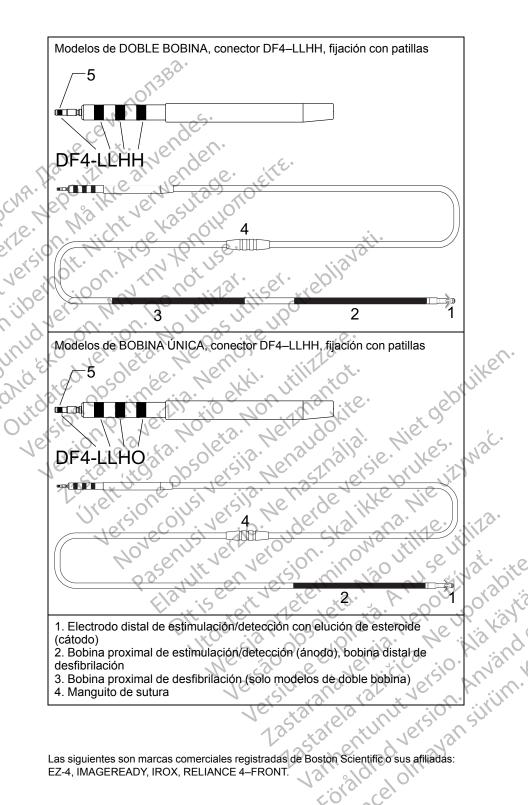
Versinne expirata. Anuse utiliza. Lastarana verlia. Nepouthvat.

SCNA. Take CENSTOUS Eg. version in a ikke anvendes. nijberholt. Nicht verwenden. Elstailela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Lastarjela verzija. Lec. iv. demojte upotrebljavati. Outdated version. Do not use. Jersion Périmée. Ne pas utiliser. Version obsoleta. No utilizar. Jersione obsoleta. Non utilizzare. Idvill very verouder de versie. Niet gebruiken.
Dit is een verouder chair in in et gebruiken. Movecojusi versija. Neizmantot. Trelt tit data. Notio akki. Pasenusi versija. Nenaudokite. Elavult verzió. Ne haszhálial. Jidatert Versjon. Skalityke brukes. Jersinne expirata. Anuse utiliza. Versão obsoleta. Não utilize. Lastarana verlia. Nepolitivat. Lastarela razlicica. Ne liporabite Janhentunut versio. Ala käytä

Vanhentunut versio.

Tabla de contenidos

• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
INFORMACIÓN DE USO	1
Descripción del dispositivo	1
Información relacionada	3
Información del sistema de RM condicional	3
Indicaciones y uso	
Contraindicaciones	4
	4
Precauciones	
Sucesos adversos potenciales	
Información sobre la garantía	. 13
INFORMACIÓN PARA ANTES DE LA IMPLANTACIÓN	. 13
Preparación quirúrgica	. 14
Elementos incluidos	. 14
Accesorios	. 14
Elevador de vena	. 14
Manguito de sutura radiopaco	. 14
Estiletes	. 15
Capuchón para cable	. 15
Herramienta de conexión EZ-4	15,0
IMPLANTACIÓN CONTRACTOR CONTRACTO	16
Colocación de la herramienta de conexión en el cable	16
Introducción del estilete	. 17
Inserción del cable	. 18 🖟
Posicionamiento del cable en el ventrículo derecho	210
Comprobación de la estabilidad del cable	.22
Evaluación del funcionamiento del cable	. 22
Conexión a un generador de impulsos	. 25
Comportamiento eléctrico	. 26
Prueba de conversión	26
Sujeción del cable	. 28
Tunelización del cable	. 30
DESPUÉS DELIMPLANTE	31
Evaluación posterior a la implantación	31(0)
	32
ESPECIFICACIONES AND ON CONTROL OF THE PROPERTY OF THE PROPERT	33.
Especificaciones (nominales)	33
Introductor del cable	35
Símbolos del envase	35
Especificaciones (nominales)	15
16, 21, 15, 15, 16, 16, 16, 16, 16, 16, 16, 16, 16, 16	:110.
125to relouine orsie	50
Explantación ESPECIFICACIONES Especificaciones (nominales) Introductor del cable Símbolos del envase	
13, 46, 30, 31	
136, 1910, 1/4,	
10.20	
50, 6	



SCINA. ITS HE CE INSTROTISES. 5. Indicador de inserción del extremo terminal del conector version in a ikke anvendes. nijberholt. Nicht verwenden. ONICE EXOON. NINVER XONOUND TO LETTE. Elstailela verzila. Nemojte upotrebljavati.
Lastarjela verzila. Lestari. Outdated version. Do not use. Jersion Périmée. Ne pas utiliser. Jersion obsoleta. No utilizar. Jersione obsoleta. Non utili Zare. Idyun ver du verouder de Versie. Niet gebruiken.
Dit is een verouder chair in de versiere de de Movecojusi versija. Neizmantot. Trelt tito ata. Notio akki. Pasenusi versija. Nenaudokite. Nersia przeterminowana, we liżywać. Elavilt verzió. Ne használia! Jidatert versjon. Skalikke brukes. Jersinne expirata. Anuse utiliza. Versão obsoleta. Não utilize. Lastarana verlia. Nepolitivat. Lastarela razlicica. Ne liporabite Janhentunut versio. Ala käytä

Vanhentunut versio. SCNA. Take CENSTOUS Eg. version in a ikke anvendes. nijberholt. Nicht verwenden. Elstailela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Lastarjela verzija. Lec. iv. demojte upotrebljavati. Outdated version. Do not use. Jersion Périmée. Ne pas utiliser. Version obsoleta. No utilizar. Jersione obsoleta. Non utilizzare. Idvill very verouder de versie. Niet gebruiken.
Dit is een verouder chair in in et gebruiken. Movecojusi versija. Neizmantot. Trelt tit data. Notio akki. Pasenusi versija. Nenaudokite. Elavult verzió. Ne haszhálial. Jidatert Versjon. Skalityke brukes. Jersinne expirata. Anuse utiliza. Versão obsoleta. Não utilize. Lastarana verlia. Nepolitivat. Lastarela razlicica. Ne liporabite Janhentunut versio. Ala käytä

Vanhentunut versio.

INFORMACIÓN DE USO

Descripción del dispositivo

El cable del desfibrilador RELIANCE 4-FRONT de Boston Scientific Corporation es un cable 7,3 French (introductor 8F), transvenoso, con elución de esteroide, bipolar integrado y compatible con DF-4 destinado a la estimulación, la detección y la desfibrilación permanentes cuando se utiliza con un Desfibrilador automático implantable (DAI) o un Desfibrilador para terapia de resincronización cardiaca (TRC-D) compatible. La familia de cables RELIANCE 4-FRONT ofrece modelos de fijación pasiva o activa, modelos de doble bobina o de bobina única y modelos de bobina de desfibrilador recubiertos con GORETM o rellenos de silicona.

Esta familia de cables tiene las características siguientes:

- Cable endocárdico de estimulación/detección y cardioversión/ desfibrilación—pensado para la administración crónica de descargas de cardioversión/desfibrilación, con funciones de estimulación y detección bipolar; se implanta dentro de la vena cava superior, la aurícula derecha y el ventrículo derecho.
- Conector bipolar integrado 4-FRONT—concebido para conectarse a un dispositivo con un puerto DF4-LLHH, que acepta un cable DF4-LLHH o un cable DF4-LLHO. Está configurado con contactos en línea y etiquetado como DF4-LLHH o DF4-LLHO, descritos a continuación:
 - DF4: indica que el cable contiene contactos de alto voltaje¹
 - L: indica una conexión a un electrodo de estimulación/detección de bajo voltaje; primera L (extremo terminal del conector), electrodo de estimulación/detección distal; segunda L (contacto del anillo proximal), electrodo de estimulación/detección proximal
 - H: indica una conexión a un electrodo de desfibrilación de alto voltaje; primera H (contacto del anillo medial), electrodo de bobina distal; segunda H (contacto del anillo distal), electrodo de bobina proximal (modelos de doble bobina)
 - O: indica un contacto del anillo distal inactivo (modelos de bobina única) 🤇

NOTA: Los cables RELIANCE 4-FRONT con la etiqueta DF4-LLHH/ LLHO son equivalentes y compatibles con dispositivos con puertos GDT-LLHH o DF4-LLHH.

- RM condicional: los cables pueden usarse como parte del sistema de desfibrilación RM condicional ImageReady cuando se conectan a generadores de impulsos RM condicionales de Boston Scientific ("Información del sistema de RM condicional" en la página 3).
- Punta de electrodo—sirve de cátodo para la estimulación/detección al almavan sürüm. intracardiaca del ventrículo derecho y emplea un electrodo recubierto de ringly land yersion.

DF4 se refiere a la norma internacional ISO 27186:2010 1.

- IROX que puede mejorar el rendimiento de la estimulación. Unos umbrales de estimulación más bajos y más coherentes pueden aumentar la longevidad del generador de impulsos.
- Electrodos de bobina—el electrodo de bobina distal y el electrodo de bobina proximal (modelos de doble bobina) sirven de ánodo y cátodo durante las descargas de cardioversión/desfibrilación. La bobina distal sirve también de ánodo para la estimulación y la detección.
- Bobinas recubiertas de politetrafluoroetileno expandido (ePTFE) GORE^{TM2} —el recubrimiento de ePTFE impide el crecimiento de tejido alrededor y entre los hilos de la bobina.
- Punta de electrodo recubierta de IROX—la punta de electrodo está recubierta de IROX (óxido de iridio) para aumentar la superficie microscópica.
- Elución de esteroide: al exponerse a los fluidos corporales, el esteroide se eluye del cable para ayudar a reducir la inflamación del tejido en el electrodo distal. El esteroide suprime la respuesta inflamatoria que se cree que produce los aumentos de los umbrales que se asocian habitualmente a los electrodos de estimulación implantados. Son preferibles umbrales más bajos, ya que pueden aumentar los márgenes de seguridad de la estimulación y reducir las necesidades de energía de estimulación, lo que posiblemente aumente la longevidad del generador de impulsos. La dosis nominal y la estructura del esteroide se indican en las especificaciones (Tabla 5 Especificaciones (nominales) en la página 33).
- Manguito de sutura radiopaco: el manguito de sutura radiopaco se puede ver mediante radioscopia v se usa para asegurar, inmovilizar v proteger el cable en el punto de entrada venoso tras su colocación. La función de ventana está diseñada para facilitar la compresión del manguito sobre el cable durante la aplicación de la sutura.
- Con patillas—unas patillas de goma de silicona proximales al electrodo de estimulación distal proporcionan la fijación a la pared del corazón.
- Cuerpo del cable: el cuerpo isodiamétrico del cable contiene un conductor para la estimulación/detección. Los modelos de doble bobina tienen dos conductores de desfibrilación y los de bobina única tienen un conductor de desfibrilación. Los conductores del cable están recubiertos y aislados en lúmenes independientes dentro del cuerpo de goma de silicona del cable. Una segunda capa de goma de silicona recubre el cuerpo del cable y proporciona un mayor aislamiento y un cuerpo con un diámetro uniforme. Una capa de poliuretano recubre la zona proximal del cuerpo del cable para proporcionar protección adicional frente a la abrasión en la cavidad del implante. El manguito de sutura y el molde de la funda del terminal sor de goma de silicona moldeada.
- r. i. aldrad version. Använd Recubrimiento lubricante: el cable tiene un recubrimiento patentado que hace que la superficie sea lubricante. Esto reduce los coeficientes nace que la superficie sea lubricante. Esto reduce los coeficientes estáticos y dinámicos de fricción, de modo que el tacto y el manejo del GORE es una marca registrada de W.L. Gore and Associates.

2.

- cable sean como los del poliuretano, al tiempo que ofrece la fiabilidad de la goma de silicona.
- Método de colocación con estilete—el diseño consiste en una bobina conductora de lumen abierto para poder introducir el cable utilizando un estilete. Consulte la información sobre el estilete ("Estiletes" en la página 15).

Información relacionada

Las instrucciones del manual de cables deben utilizarse iunto con otro material de consulta, entre el que debe encontrarse el manual del médico del generador de impulsos correspondiente y las instrucciones de uso de los accesorios o instrumentos de implante.

Si desea obtener información de referencia adicional, vava a www. bostonscientific-elabeling.com.

Consulte la Guía técnica de IRM del sistema de desfibrilación RM condicional ImageReady³ (Guía técnica de IRM) para obtener información acerca de la exploración por IRM.

PÚBLICO PREVISTO

a presente documentación está pensada para su uso por parte de profesionales con formación o experiencia en procedimientos de implante de dispositivos o seguimiento.

Información del sistema de RM condicional

Estos cables pueden usarse como parte del sistema de desfibrilación RM condicional ImageReady cuando se conectan a generadores de impulsos RM condicionales Boston Scientific. Los pacientes que tengan un sistema de desfibrilación RM condicional podrían ser aptos para la realización de exploraciones por IRM si se cumplen todas las condiciones de uso, tal y como se definen en la Guía técnica de IRM. Los componentes requeridos para el estado de RM condicional son modelos específicos de los generadores de impulsos, los electrodos y los accesorios de Boston Scientific, el Programador/ Registrador/Monitor (PRM) y la aplicación de software del PRM. Para conocer los números de modelo de los generadores de impulsos y los componentes RM condicionales, así como para obtener una completa descripción del sistema de estimulación RM condicional ImageReady, consulte la Guía técnica de IRM.

Condiciones de uso de IRM relacionadas con el implante

Se ha de cumplir el siguiente subconjunto de condiciones de uso de IRM que se refieren a la implantación y se incluye como guía con el fin de garantizar la implantación de un sistema completo de RM condicional ImageReady. Para ver una lista completa de las condiciones de uso, consulte la Guía técnica de IRM. Deben cumplirse todos los elementos de las condiciones de uso para que una exploración por IRM se considere RM condicional.

Disponible en www.bostonscientific-elabeling.com. 3.

- El paciente tiene implantado el sistema de desfibrilación RM condicional ImageReady
- No existen otros dispositivos, componentes o accesorios activos ni implantados activos o abandonados como adaptadores de cables. extensores, cables o generadores de impulsos
- La ubicación del implante de generador de impulsos se restringe a la región pectoral izquierda o derecha
- Han transcurrido al menos seis (6) semanas desde la implantación y la revisión de los cables o la modificación quirúrgica del sistema de desfibrilación de RM condicional
- No hay indicios de cables rotos ni de que se haya puesto en riesgo la integridad del sistema compuesto por el generador de impulsos y los cables

Indicaciones y uso

Este cable de Boston Scientific está indicado para:

Estimulación, detección de frecuencia y suministro de descargas de cardioversión y desfibrilación cuando se utiliza con un generador de impulsos compatible

Contraindicaciones

El uso de este cable de Boston Scientific está contraindicado en los siguientes pacientes:

- Pacientes que tengan un marcapasos monopolar
- Pacientes con hipersensibilidad a una dosis única máxima de 1,1 mg de acetato de dexametacona Hielitywa'c. acetato de dexametasona
- Pacientes con válvulas tricúspides mecánicas

ADVERTENCIAS

General

- Conocimiento del etiquetado. Lea este manual en su totalidad antes de la implantación para no dañar el generador de impulsos y/o el cable. Tales daños podrían provocar lesiones al paciente o su fallecimiento.
- Para uso en un sólo paciente. No reutilizar, reprocesar ni reesterilizar. La reutilización, reprocesamiento o reesterilización pueden comprometer la integridad estructural del dispositivo y del cable causando un fallo del dispositivo, que a su vez podría producir lesiones, enfermedades o el fallecimiento del paciente. La reutilización, reprocesamiento o reesterilización pueden también crear un riesgo de contaminación del dispositivo y/o causar infección o infección cruzada al paciente, incluidas, entre otras, la transmisión de enfermedades infecciosas de un paciente a Vanhentunuit versi otro. La contaminación del dispositivo puede producir lesiones, enfermedades o el fallecimiento del paciente.

- Protección con desfibrilación de seguridad. Tenga siempre disponible un equipo de desfibrilación externo durante la implantación y durante las pruebas electrofísiológicas. Una taquiarritmia ventricular inducida que no se termine en un tiempo breve podría causar el fallecimiento del paciente.
- Descargas de rescate desde una fuente externa. No utilice ningún componente del sistema del cable para ayudar a suministrar descargas de rescate desde una fuente externa pues podría provocar daños de consideración en el tejido.
- Disponibilidad para la reanimación. Asegúrese de que haya disponible un desfibrilador externo, así como personal médico cualificado en RCP, durante las pruebas del dispositivo posteriores al implante, por si el paciente necesitara reanimación externa.
- Fractura del cable. La fractura, desprendimiento, abrasión o una conexión floia del cable podría causar una pérdida periódica o continua de estimulación o de detección, o de ambas.

Esto podría posiblemente ocasionar la no detección de la arritmia, la sobredetección de frecuencia, el suministro inapropiado de una descarga del generador de impulsos o el suministro inadecuado de energía de conversión.

Manipulación

- Flexión excesiva. Aunque el cable es flexible, no está diseñado para soportar una flexión, inclinación o tensión excesiva. Esto podría producir una debilidad estructural, discontinuidad del conductor y/o desplazamiento del cable.
- No retuerza los cables. No doble, retuerza ni trence el cable con otros cables, ya que, si lo hace, podría ocasionar daños por abrasión al aislamiento del cable o podría dañar el conductor.
- Manipulación del cable sin herramienta de conexión. Tenga cuidado al manipular el terminal del cable cuando la herramienta de conexión no esté colocada en el cable. No toque directamente el terminal del cable con ningún instrumento quirúrgico ni con ninguna conexión eléctrica como las pinzas (cocodrilo) de un PSA, las conexiones para un ECG, pinzas hemostáticas, otras pinzas o abrazaderas. Podría dañar el terminal del cable y comprometer la integridad del sellado, lo que provocaría una pérdida de la terapia o la administración de una terapia inadecuada.
- Manipulación del terminal durante la tunelización. No entre en contacto con ninguna parte del terminal del cable que no sea el extremo terminal del conector, ni siguiera cuando esté colocado el capuchón para cable.

Información relacionada con el implante

rise aldrad version. Använd No realice el implante en la Zona III del sitio de IRM. El implante del sistema no se puede llevar a cabo en la Zona III (y superior) del sitio de American College of Padiology Cuidassa D American College of Radiology Guidance Document for Safe MR

Practices⁴. Algunos de los accesorios incluidos con los generadores de impulsos y los electrodos, como la llave dinamométrica y las quías del estilete, no son RM condicional y no deben llevarse a la sala de exploración por IRM, a la sala de control ni a las áreas correspondientes a la Zona III o IV del sitio de IRM.

- Electrodo de desfibrilación independiente. Para que se pueda suministrar terapia de desfibrilación, los modelos de bobina única deben implantarse con un electrodo de desfibrilación adicional. Se recomienda usar el generador de impulsos desfibrilador implantado pectoralmente que utiliza la carcasa metálica como electrodo de desfibrilación.
- Use la herramienta de conexión sólo para las conexiones eléctricas. En el caso de los cables DF4-LLHH o DF4-LLHO, utilice solamente la herramienta de conexión para realizar conexiones eléctricas con analizadores de umbrales o monitores similares. No coloque pinzas de cocodrilo directamente en el terminal del cable pues podría provocar daños.
- Coloque los electrodos en una posición adecuada. Asegúrese de que el electrodo esté en una posición adecuada. De lo contrario, los umbrales de desfibrilación podrían ser más altos o hacer que el cable no desfibrile a un paciente cuyas taquiarritmias podrían convertirse normalmente con un sistema generador de impulsos.
- Conexiones correctas. Al conectar el cable al generador de impulsos, es muy importante realizar adecuadamente las conexiones. El extremo terminal del conector debe insertarse más allá del bloque del tornillo para que pueda efectuarse la conexión. La visualización del indicador de inserción del extremo terminal del conector más allá del bloque del tornillo puede utilizarse para confirmar que el extremo terminal del conector está totalmente insertado en el puerto del generador de impulsos. La completa. Una conexión incorrecta podría ocasionar la pérdida de terapia o que la terapia fuera inadecuada. generador de impulsos es la confirmación final de que la inserción es

Después del implante

Exposición a imágenes por resonancia magnética (IRM). A menos que se cumplan todas las Condiciones de uso de IRM (descritas en la Guía técnica de IRM), la exploración por IRM del paciente no reunirá los requisitos de RM condicional para el sistema implantado y podría provocar graves lesiones o el fallecimiento del paciente, además de daños en el sistema implantado.

Consulte la Guía técnica de IRM para obtener información sobre los sucesos adversos potenciales cuando no se cumplen las Condiciones de r. i. s. I. Arad Version. Använd uso, así como una lista completa de las advertencias y precauciones relacionadas con IRM.

- Diatermia. No someta a diatermia a ningún paciente con un generador de impulsos y/o un cable implantado, ya que la diatermia puede causar
- Kanal E. et al., American Journal of Roentgenology 188: 1447 4.

fibrilación, quemaduras en el miocardio y daños irreversibles al generador de impulsos debido a las corrientes inducidas.

PRECAUCIONES

Consideraciones clínicas

Acetato de dexametasona. No se ha determinado si las advertencias. precauciones o complicaciones generalmente asociadas al acetato de dexametasona invectable son aplicables al uso de un dispositivo de liberación controlada, muy localizada y a concentración baja. Consulte en el Vademécum Physicians' Desk Reference^{™ 5} los posibles efectos adversos.

Esterilización y almacenamiento

- Si el envase está dañado. Las bandejas y su contenido se esterilizan con óxido de etileno antes del envasado final. Cuando se recibe el generador de impulsos y/o el cable, es estéril siempre que el envase esté intacto. Si el envase está mojado, perforado, abierto o tiene otros daños, devuelva el generador de impulsos y/o el cable a Boston Scientific.
- Temperatura de almacenamiento. Conserve a 25 °C (77 °F). Se permiten desviaciones de 15 °C a 30 °C (59 °F a 86 °F). Se permiten picos durante el transporte hasta un máximo de 50 °C (122 °F).
- Fecha de caducidad. Implante el generador de impulsos y/o el cable antes de la FECHA DE CADUCIDAD que figura en la etiqueta del envase, ya que esa fecha refleja el tiempo de almacenamiento válido. Por ejemplo, si la fecha es el 1 de enero, no debe implantarse el 2 de enero, ni posteriormente.

Manipulación

- No sumergir en líquido. No moje ni sumerja la punta del electrodo en líquido. Si lo hace se reducirá la cantidad de esteroide disponible cuando se implante el cable.
- Reposicionamiento crónico. Si se reposiciona continuamente el cable, pueden no obtenerse unos umbrales de funcionamiento óptimos, ya que el esteroide puede agotarse.
- Proteja de la contaminación superficial. El cable lleva goma de silicona que puede atraer partículas, por lo que debe protegerse siempre de la contaminación superficial.
- Lubricantes. No aplique lubricantes con aceite a las bobinas de descarga recubiertas de ePTFE ya que afectarán a su rendimiento eléctrico.
- e Inc. sion. Anvand No se debe aplicar aceite mineral en la punta del cable. El electrodo de la punta del cable no debe entrar nunca en contacto con aceite mineral, ya que el aceite mineral en la punta podría inhibir la conducción y el desarrollo de teiido.

Physicians' Desk Reference es una marca comercial de Thomson Healthcare II 5.

Cerciórese de la posición del manquito de sutura. Cerciórese de que el manguito de sutura permanezca proximal al punto de entrada en la vena y cerca del molde de la funda del terminal a lo largo de todo el procedimiento hasta que llegue el momento de fijar el cable.

Implantación

- Evaluación del paciente para una intervención. Pueden existir factores adicionales con respecto a la salud general del paciente y su estado patológico que, aún no estando relacionados con el funcionamiento o finalidad del dispositivo, podrían hacer que el paciente no sea un buen candidato para la implantación de este sistema. Los grupos de apoyo a la salud cardiovascular pueden disponer de recomendaciones que sirvan de ayuda a la hora de realizar esta evaluación.
- Compatibilidad del cable. Antes de la implantación, confirme la compatibilidad del cable y el generador de impulsos. El uso de cables y generadores de impulsos incompatibles puede dañar el conector y/o causar posibles consecuencias adversas, como la infradetección de la actividad cardiaca o el no suministro de terapia necesaria.
- Equipo alimentado por la red. Extreme las precauciones si va a probar cables usando equipos conectados a red, ya que una corriente de fuga que sobrepase los 10 µA puede provocar fibrilación ventricular. Asegúrese de que cualquier equipo que esté conectado a red cumpla con las especificaciones indicadas.
- No doble el cable cerca de la superficie de contacto entre el cable y el bloque conector. Inserte recto el terminal del cable en el puerto para cable. No doble el cable cerca de la superficie de contacto entre el cable y el bloque conector. Si se inserta incorrectamente, podría dañarse el aislamiento o el conector.
- Elevador de vena. El elevador de vena no está concebido para perforar la vena ni para disecar tejido durante el procedimiento de incisión. Asegúrese de que el elevador de vena no perfora el aislamiento del cable. Esto podría impedir que el cable funcionase correctamente.
- No doble el cable con el estilete insertado. No doble el cable estando el estilete insertado. Si dobla el cable, puede dañar el conductor y el material aislante.
- Instrumentos aplicados en el extremo distal. No aplique instrumentos en el extremo distal del cable pues podrían dañarlo. No coja ni manipule e cable por su punta distal.
- Curvando el estilete. No utilice ningún objeto afilado para curvar el extremo distal del estilete. No curve el estilete mientras esté dentro del cable. Si se prefiere utilizar un estilete curvado, curve suavemente el estilete recto antes de introducirlo en el cable para no dañar el estilete ni el cable.
- al almavan sürüm. No implante el cable debajo de la clavícula. Cuando intente implantar el cable a través de una punción por subclavia, no lo introduzca por debajo de la zona del tercio medial de la clavícula. El cable se puede dañar o desprender si se implanta de esta manera. Si se desea realizar la r: in slitted yer

implantación a través de la vena subclavia, el cable debe penetrar en la vena subclavia cerca del borde lateral de la primera costilla para evitar que el músculo subclavio o las estructuras ligamentosas asociadas con la estrecha región costoclavicular impidan su avance. En la bibliografía existente, se ha establecido que se pueden producir fracturas en el cable si este queda atrapado en las mencionadas estructuras de tejido blando, como el músculo subclavio, el ligamento costocoracoideo o el ligamento costoclavicular.6

- Distancia de los electrodos desde el marcapasos. Para pacientes que tengan implantados marcapasos bipolares, el electrodo de estimulación/ detección del cable (el electrodo de la punta y el electrodo de bobina distal) deberá situarse lo más lejos posible de los electrodos del marcapasos para evitar la detección cruzada entre el generador de impulsos desfibrilador y el marcapasos.
- Desplazamiento de los cables. En caso de desplazamiento, se requiere atención médica inmediata para volver a posicionar el electrodo y minimizar el traumatismo endocárdico.
- Instrumentos de implante compatibles. Utilice solamente instrumentos compatibles para implantar el cable, ya que el uso de instrumentos incompatibles podría causar daños en el cable o lesionar al paciente.
- Determinación inexacta de la frecuencia. Las amplitudes de la onda R inferiores al valor recomendado pueden causar una determinación inexacta de la frecuencia en el estado crónico, haciendo que posiblemente no se detecte una taquiarritmia o que se diagnostique erróneamente un ritmo normal como anómalo. Las duraciones de señal que sobrepasen el período refractario programado del generador de impulsos pueden causar una detección de frecuencia inexacta que produciría un funcionamiento incorrecto.
- Evite la constricción. Al ligar la vena, evite la constricción. Una constricción podría dañar el aislamiento o seccionar la vena. Evite que se desplace la punta distal durante el procedimiento de fijación.
- No suture directamente sobre el cable. No suture directamente sobre el cuerpo del cable, ya que podrían producirse daños estructurales. Use el manguito de sutura para fijar el cable cercano al punto de inserción venosa para evitar que el cable se desplace.
- Proceda con precaución al retirar el manguito de sutura. Evite retirar o cortar el manguito de sutura del cable. Si es necesario retirar el manguito de sutura, hágalo con precaución, ya que podría dañarse el cable.
- No se ha evaluado el uso de varios manguitos de sutura. No se ha evaluado el uso de varios manguitos de sutura y no se recomienda.
- Tunelice el cable. Tunelice el cable desde la zona pectoral hasta el lugar de implantación del generador de impulsos. No tunelice el cable desde el lugar de implantación del generador de impulsos hasta la zona pectoral

al almayan sürüm. Magney JE, et al. Anatomical mechanisms explaining damage to pacemaker leads, defibrillator 6. ringlitized versi leads, and failure of central venous catheters adjacent to the sternoclavicular joint. PACE. 1993:16:445-457.

pues esto puede dañar los electrodos, el cuerpo del cable o ambos debido al estiramiento permanente del cable.

- **Tensión excesiva del cable.** Cuando tunelice el cable, procure no aplicarle una tensión excesiva. Esto puede provocar debilidad estructural y/o discontinuidad del conductor.
- Reevalue el cable tras la tunelización. Tras la tunelización, vuelva a evaluar el cable para verificar que no se ha producido un cambio significativo en las señales ni daños en el cable durante el procedimiento de tunelización. Vuelva a colocar la herramienta de conexión y repita los pasos de Evaluación del funcionamiento del cable.

Entornos médicos y hospitalarios

Electrocauterización. La electrocauterización puede inducir arritmias y/o fibrilación ventricular, además de causar estimulación asíncrona. inhibición de la estimulación, descargas inadecuadas y/o reducción de la salida de estimulación del generador de impulsos, existiendo la posibilidad de que se produzca la pérdida de captura.

Si la electrocauterización es necesaria por criterios médicos, observe las siguientes medidas para minimizar el riesgo del cable. Consulte también la etiqueta del generador de impulsos para ver las recomendaciones para la programación del dispositivo e información adicional sobre la minimización del riesgo para el paciente y el sistema.

- Evite el contacto directo entre el equipo de electrocauterización y el generador de impulsos o los cables.
- Mantenga la vía de la corriente eléctrica lo más lejos posible del generador de impulsos y los cables.
- Si la electrocauterización se realiza en teiido que esté cerca del dispositivo o de los cables, monitorice las medidas de los umbrales de estimulación y detección, y de las impedancias, antes y después de la intervención para determinar la integridad y la estabilidad del sistema.
- Utilice descargas cortas, intermitentes e irregulares y con los niveles de energía más bajos que sean factibles.
- Cuando sea posible, utilice un sistema de electrocauterización bipolar.
- Ablación por radiofrecuencia (RF). La ablación por RF puede inducir fibrilación y/o arritmias ventriculares, además de causar estimulación asíncrona, inhibición de la estimulación, descargas inadecuadas y/o una reducción de la salida de estimulación del generador de impulsos. existiendo la posibilidad de que se produzca la pérdida de captura. La ablación por RF puede también causar estimulación ventricular hasta el Límite superior de frecuencia (LSF) y/o cambios en los umbrales de r. i. aldrad version. Använd estimulación. Asimismo, deben extremarse las precauciones cuando se vaya a realizar cualquier otro tipo de procedimiento de ablación cardiaca en pacientes que tengan un dispositivo implantado.

Si la ablación por RF es necesaria por criterios médicos, observe las siguientes medidas para minimizar el riesgo para el cable. Consulte también la etiqueta del generador de impulsos para ver las

recomendaciones para la programación del dispositivo e información adicional sobre la minimización del riesgo para el paciente y el sistema.

- Evite el contacto directo entre el catéter de ablación y el generador de impulsos y los cables. La ablación por RF cerca del electrodo del cable puede dañar la superficie de contacto entre el cable y el tejido.
- Mantenga la vía de la corriente eléctrica lo más lejos posible del generador de impulsos y los cables.
- Si la ablación por RF se realiza en un tejido que esté cerca del dispositivo o de los cables, monitorice las medidas de los umbrales de estimulación y detección, así como de las impedancias, antes y después de la intervención para determinar la integridad y la estabilidad del sistema.
- Inserción de quía por vía central. Extreme el cuidado al introducir quías para la colocación de otro tipo de sistemas de catéteres venosos centrales como vías PIC o catéteres Hickman en localizaciones en que puedan encontrarse los cables del generador de impulsos. La introducción de dichas guías en venas que contengan cables podría dañar o desplazar los cables.

Pruebas de seguimiento

- Prueba de conversión sin éxito. Después de una descarga de alta energía sin éxito, una determinación errónea de la frecuencia cardiaca, un retardo de la detección, o la falta de detección debida a señales de FV de baja amplitud, será necesario reposicionar el cable.
- Funcionamiento del cable en estado crónico. En algunos pacientes, el comportamiento del cable en la implantación podría ser diferente al comportamiento en el estado crónico. Por tanto, se recomienda encarecidamente realizar pruebas EF de seguimiento después de la implantación si se produjera algún cambio en el funcionamiento del cable. Estas pruebas deben incluir al menos una prueba de inducción/conversión de fibrilación ventricular.

Sucesos adversos potenciales

De acuerdo con la documentación y la experiencia en implantes de generadores de impulsos o cables, la lista siguiente incluye los sucesos Lastarana verzia. Nepoliziwał Lastarela radicica. Ne uporabite adversos potenciales derivados de la implantación de los productos descritos en la presente documentación:

- Embolia gaseosa
- Reacción alérgica
- Daño arterial con estenosis posterior
- Hemorragia
- Vanhentunut versio. Ala käytä rise Aldrad Version. Använd Rotura o fallo de los instrumentos del implante Perforación cardiaca
- Taponamiento cardiaco

- Lesión nerviosa crónica
- Fallo de los componentes
- Fractura de la bobina conductora
- Fallecimiento
- Deseguilibrio electrolítico/deshidratación
- Umbrales elevados
- Erosión
- Fibrosis excesiva
- Estimulación extracardiaca (estimulación muscular o nerviosa)
- Acumulación de fluidos
- Otrebliavati. Fenómenos de rechazo de cuerpos extraños
- Formación de hematomas o seromas
- Bloqueo cardiaco
- Hemorragia
- Hemotórax
- Incapacidad para desfibrilar o estimula
- Terapia inadecuada (por ejemplo, descargas y estimulación antitaquicardia [ATP] cuando proceda, estimulación)
- Dolor quirurgico
- Conexión defectuosa del cable con el generador de impulsos
- Infección, incluida endocarditis
- Desplazamiento de los cables
- Fractura de los cables
- Rotura o abrasión del aislamiento de los cables
- Deformación o rotura de la punta del cable
- Reacción del tejido circundante
- Lastarela radicica. Ne uporabite

Mie vizywać.

- Vanhentunut versio. Ala kavit

- rivaldrad version. Anvand

- Derivación de corriente durante la desfibrilación con palas internas o externas
- Síncope
- Taquiarritmias, que incluyen la aceleración de arritmias y la fibrilación auricular recurrente precoz
- Trombosis/tromboembolias
- Daño valvular
- Respuesta vasovagal
- Obstrucción venosa
- Traumatismo venoso (por ejemplo, perforación, disección o erosión)

Para obtener una lista de sucesos adversos potenciales asociados a la exploración por IRM, consulte la guía técnica de IRM del sistema de desfibrilación RM condicional ImageReady.

Información sobre la garantía

Hay disponible una copia del certificado de garantía limitada del cable. Para solicitarla, póngase en contacto con Boston Scientific, cuya información encontrará en la contraportada.

INFORMACIÓN PARA ANTES DE LA IMPLANTACIÓN

Las técnicas y procedimientos quirúrgicos apropiados son responsabilidad del profesional médico. Los procedimientos de implante descritos se facilitan con fines informativos solamente. Cada médico debe aplicar la información incluida en estas instrucciones según su criterio y experiencia médica profesional.

El cable está diseñado, se comercializa y debe usarse exclusivamente para las indicaciones descritas.

Una consideración importante a la hora de elegir esta familia de cables es que no requiere una toracotomía. El médico debe sopesar sus ventajas frente a la capacidad del paciente de soportar pruebas electrofisiológicas (EF) adicionales (pruebas de inducción de arritmias y su conversión), y una posible toracotomía, si el sistema del cable demostrara no ser eficaz.

Hay varios factores, como el estado de la enfermedad o la terapia farmacológica, que pueden hacer que sea necesario volver a colocar los cables de desfibrilación o sustituir el sistema de un cable por otro para facilitar la conversión de arritmias. En algunos casos, quizás no se logre obtener una conversión fiable de las arritmias con ninguno de los cables de desfibrilación disponibles o a los niveles de energía de desfibrilación del generador de impulsos.

Con esta familia de cables y el generador de impulsos se pueden utilizar impulsos no interaccionen de modo que el generador de impulsos no detecte o detecte incorrectamente. Consulte en el manual del médico del consulte en el manual en el ma Amayan siriim. impulsos la información sobre la minimización de la interacción del marcapasos.

Preparación quirúrgica

Considere las siguientes situaciones antes del procedimiento de implantación:

- Durante el implante debe disponerse de instrumentos para monitorización cardiaca, obtención de imágenes (fluoroscopia), desfibrilación externa v medidas de las señales de los cables.
- Aísle siempre al paciente de la corriente de fuga potencialmente peligrosa cuando se vayan a utilizar instrumentos eléctricos.
- Debe disponerse de duplicados estériles de todos los elementos implantables para su uso en caso de producirse daños o una contaminación accidental.

Elementos incluidos

ie upotrebljavati. Con el cable se suministran los elementos siguientes:

Elevador de vena

Estiletes

Herramienta de conexión

Documentación

Accesorios

Dispone de accesorios de cables, por separado, además de los incluidos con el cable.

Elevador de vena

El elevador de vena es un dispositivo de plástico desechable diseñado para ayudar en la inserción dentro de una vena durante un procedimiento de corte.

Manguito de sutura radiopaco

El manguito de sutura radiopaco es un refuerzo tubular ajustable que es visible bajo radioscopia. Se coloca sobre el aislamiento externo del cable y está diseñado para asegurar y proteger el cable en el punto de entrada en la vena tras la colocación del cable. El uso de un manguito de sutura reduce la posibilidad de daños estructurales ocasionados por suturar directamente sobre el cuerpo del cable. Para mover el manquito de sutura, pellízquelo suavemente y deslícelo sobre el cable hasta que esté en la posición deseada. La función de ventana está diseñada para facilitar la compresión del manquito sobre el cable durante la aplicación de la sutura.

NOTA: El manguito de sutura radiopaco está precargado en el cable y rizal version. Anvand también está disponible como accesorio con hendidura (modelo 6403). El accesorio manguito de sutura con hendidura se ha diseñado para sustituir el manguito de sutura precargado en caso de que este se dañe o pierda.

No se ha evaluado el uso de varios manguitos de sutura y Vanhentunutvers PRECAUCIÓN: no se recomienda.

Estiletes

Los estiletes ayudan a colocar el cable. Asegúrese de utilizar la longitud que sea adecuada para el cable. Hay disponibles estiletes de distintos grados de rigidez dependiendo de la técnica de implante y de la anatomía del paciente.

Tabla 1. Rigidez del estilete y color del cabezal

Rigidez del Estilete a	Color del Cabezal
Flexible	Verde
Rígido de la companya	Blanco

La rigidez del estilete está impresa en el cabezal.

Tabla 2. Longitud del estilete y color del capuchón

	19 11 12 12 001	
erte sion	Longitud del Estilete (cm) (impresa en el capuchón del cabezal)	Color del capuchon
Jel in) 59 N. T. O. M.	Amarillo
10811	640 117 00 11/12 :11/56	Verde
JUL 18	70	Negro
MUNO	Capuchón para cable	13/6.
13.61	El capuchón para cable puede utilizarse	para aislar o tapar el terminal del

Capuchón para cable
El capuchón para colocable cure El capuchón para cable puede utilizarse para aislar o tapar el terminal del cable que no esté insertado en el generador de impulsos. Suture alrededor del surco del capuchón para cable para fijar este al terminal del cable. Utilice un capuchón que sea adecuado para el cable.

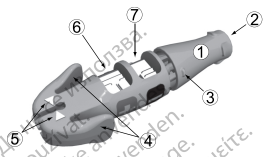
NOTA: El capuchón para cable (modelo 7007) está disponible como

Herramienta de conexión EZ-4

La herramienta de conexión EZ-4 se suministra con el cable y cuando se acopla a éste realiza las siguientes funciones:

• Protege el terminal del cable durant

- Proporciona una conexión segura y firme entre los cables del paciente del Lastarana verzia. Nepouzivat Zastarela razlicica. Ne uporabite PSA y el terminal del cable.
- Conduce el estilete dentro del cable a través del embudo del estilete. Versiune expirata. An Janhentunut versio. Ala kayte Versão obsoleta.



[1] Cabezal de fijación (suelto) [2] Embudo del estilete [3] Marca de rotación [4] Palancas para la funda del terminal [5] Flechas indicadoras [6] Contacto tipo muelle del ánodo (+) [7] Contacto tipo muelle del cátodo (-)

Figura 1. Herramienta de conexión

Seleccione la longitud del cable adecuada para un paciente NOTA: determinado. Es importante seleccionar un cable que sea suficientemente largo para que no haya ángulos agudos ni acodamientos, así como para que pueda curvarse suavemente el cable sobrante en la bolsa. Normalmente, basta con que sobren un mínimo de 5 a 10 cm para conseguir esta configuración dentro de la bolsa. El manguito de sutura deberá fijarse al cable lo más cerca posible del punto de acceso vascular que sea apropiado clínicamente conforme se describe en "Sujeción del cable" en la página 28. Una colocación adecuada del manguito de sutura ayuda a mantener esta configuración en la bolsa.

NOTA: Consulte la Guía técnica de IRM para ver las consideraciones que afectan a la elección y al implante de cables para su uso como parte de un sistema RM condicional. Se requiere el uso de generadores de impulsos y cables RM condicionales de Boston Scientific para que un sistema implantado se considere RM condicional. Consulte la Guía técnica de IRM para obtener los números de modelo de los generadores de impulsos, los cables, los accesorios y otros componentes del sistema que se necesitan para satisfacer las Condiciones de uso correspondientes a la exploración por RM condicional.

NOTA: Otros dispositivos implantados o condiciones del paciente podrían hacer que el paciente no fuera apto para una exploración por IRM, independientemente del estado del sistema RM condicional ImageReady del paciente.

Colocación de la herramienta de conexión en el cable

Siga estos pasos para colocar la herramienta de conexión en el cable.

The state of Anvand Deslice la herramienta de conexión sobre el extremo proximal del cable (Figura 2 Cable insertado completamente en la herramienta de conexión en la página 17).

- 2. Mientras aprieta las aletas de la herramienta de conexión EZ-4, introduzca el cable en la herramienta hasta que la funda blanca quede alineada con las flechas en la herramienta para garantizar que el cable está totalmente insertado.
- 3. Suelte las palancas para sujetar la herramienta de conexión al extremo proximal del cable.

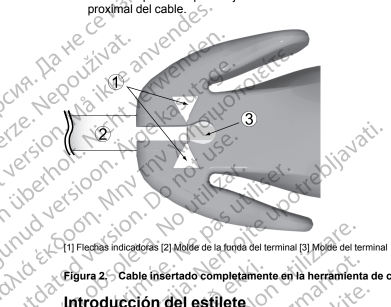


Figura 2. Cable insertado completamente en la herramienta de conexión

Introducción del estiloto

Siga los pasos que se indican a continuación para introducir un estilete

- Antes de introducir otro estilete, retire el que se haya introducido previamente.
- Seleccione un estilete según la función y la firmeza preferida. Si lo desea, curve suavemente el estilete con un instrumento estéril de superficie lisa (p. ej., el cilindro de una jeringa de 10 o 12 cc) (Figura 3 Curve el estilete en la página 18). Cuando se utiliza el estilete, la probabilidad de que una curva suave se enderezca es menor en comparación con una curva que tenga un ángulo agudo.

Zastarela razlicica. Ne uporabite PRECAUCIÓN: No utilice ningún objeto afilado para curvar el extremo distal Vanhentunut versio. Ala käyli del estilete. No curve el estilete mientras esté dentro del cable. Si se prefiere Zastarana verzia. Ner utilizar un estilete curvado, curve suavemente el estilete recto antes de introducirlo en el cable para no dañar el estilete ni el cable. rivaldrad version. Anvand

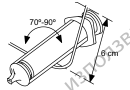


Figura 3. Curve el estilete

3. Introduzca con cuidado el estilete a través del embudo de la herramienta de conexión y del extremo terminal del conector.

Para facilitar la introducción en el cable, no permita que los fluidos corporales entren en contacto con el estilete.

Antes de introducir el cable en la vena, asegúrese de que el estilete se haya introducido totalmente en el cable.

PRECAUCIÓN: No doble el cable estando el estilete insertado. Si dobla el cable, puede dañar el conductor y el material aislante.

Inserción del cable

El cable puede insertarse empleando uno de los métodos siguientes: a través de la vena cefálica o a través de la vena subclavia o la yugular interna.

A través de la vena cefálica izquierda o derecha Solo hace falta practicar una incisión en el canal deltopectoral para acceder a la vena cefálica izquierda o derecha en el canal deltopectoral.

El elevador de vena que se incluye con este cable se puede utilizar para ayudar al acceso durante el procedimiento de venotomía. Aísle la vena seleccionada e introduzca la punta del elevador de vena a través de esta incisión en el lumen de la vena. Con la punta del elevador de vena mirando hacia la dirección a la que desea hacer pasar el cable, levante e incline suavemente el elevador. Pase el cable por debajo del elevador de vena y hacia el interior de la vena.

PRECAUCIÓN: El elevador de vena no está concebido para perforar la vena ni para disecar tejido durante el procedimiento de incisión. e expirata. Anuse util Asegúrese de que el elevador de vena no perfora el aislamiento del cable Esto podría impedir que el cable funcionase correctamente.

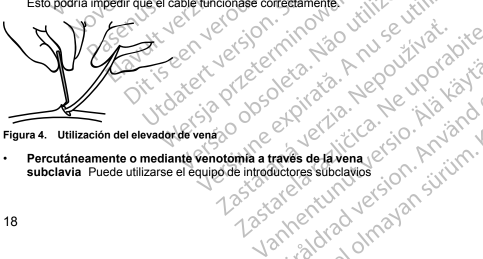


Figura 4.

verzia. Nepoliživat ica. Ne uporabite Lively Nersion Whitand disponible durante la inserción percutánea del cable. Consulte en las especificaciones el tamaño del introductor recomendado.

PRECAUCIÓN: Cuando intente implantar el cable a través de una punción por subclavia, no lo introduzca por debajo de la zona del tercio medial de la clavícula. El cable se puede dañar o desprender si se implanta de esta manera. Si se desea realizar la implantación a través de la vena subclavia, el cable debe penetrar en la vena subclavia cerca del borde lateral de la primera costilla para evitar que el músculo subclavio o las estructuras ligamentosas asociadas con la estrecha región costoclavicular impidan su avance. En la bibliografía existente, se ha establecido que se pueden producir fracturas en el cable si este queda atrapado en las mencionadas estructuras de tejido blando, como el músculo subclavio, el ligamento costocoracoideo o el ligamento costoclavicular.7

Los cables colocados mediante punción venosa subclavia percutánea deberán penetrar en la vena subclavia, en el punto en el que pasen por encima de la primera costilla (en lugar de medialmente), para evitar que queden atrapados por el músculo subclavio o las estructuras utroducir el cable primera costilla. La jerinda d ligamentosas de la estrecha región costoclavicular.8 Se recomienda introducir el cable en la vena subclavia cerca del borde lateral de la

La jeringa debe posicionarse directamente por encima y en paralelo a la vena axilar para reducir la posibilidad de que la aquia toque las arterias axilar o subclavia, o el plexo braquial. El uso de radioscopia ayuda a localizar la primera costilla y a guiar la aguja.

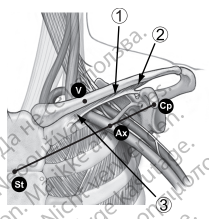
Los pasos siguientes explican cómo identificar el punto cutáneo de entrada y definen la trayectoria de la aguja hacia la vena subclavia, donde cruza la primera costilla.

echanis nus r Identifique los puntos St (ángulo esternal) y Cp (apófisis coracoides) Dit is een verouderde ver (Figura 5 Punto de entrada para punción venosa subclavia Jidatert versjon. Skalikke V percutánea en la página 20).

expirata. Anuse utiliza. Magney JE, et al. Anatomical mechanisms explaining damage to pacemaker leads, defibrillator leads, and failure of central venous catheters adjacent to the sternoclavicular joint. PACE. 1993;16:445–457.

Magney JE, et al. A new approach to percutaneous subclavian venipuncture to avoid lear racture or central venous catheter occlusion. PACE. 1993;16:2133–2142. an almayan siriim. 7.

[.]void I 8.



[1] Músculo subclavio [2] Ligamento costocoracoideo [3] Ligamento costoclavicular

Figura 5. Punto de entrada para punción yenosa subclavia percutánea

- φυς y lateral, directamente por encima de la vena axili (punto Ax).

 3. Coloque el dedo índice sobre la clavícula en la unión de los tercios medial y medio (punto V); debajo de este punto deberá encontrarro vena subclavia.

 4. Oprima con el pulgar sobre por debajo. Trace visualmente una línea entre los puntos St y Cp, y divida el and Expoor segmento en tercios. La aguja deberá perforar la piel en la unión de los tercios medio y lateral, directamente por encima de la vena axilar
 - medial y medio (punto V); debajo de este punto deberá encontrarse la
 - Sia przeterminowana. Nie używać. Oprima con el pulgar sobre el dedo índice y proyecte 1-2 centímetros aguja (cuando exista hipertrofia del músculo pectoral, el pulgar deberá proyectar unos 2 centímetros por debajo de la clavícula ya que el músculo subclavio estará también hipertrofiado) (Figura 6 Ubicación del pulgar y entrada de la aguja en la página 20).



Lastarela razlicica. Ne liporabite Janhentunut versio. Ala kayta Fize Aldrad Version Använd Figura 6.

Sienta con el pulgar la presión al pasar la aguja a través de la fascia superficial; dirija la aguja hacia el interior de los tejidos, hacia la vena subclavia y la primera costilla subvacente. La radioscopia ayudará a evitar que la aguja pase por debajo de la primera costilla y hacia el interior del pulmón.

Posicionamiento del cable en el ventrículo derecho

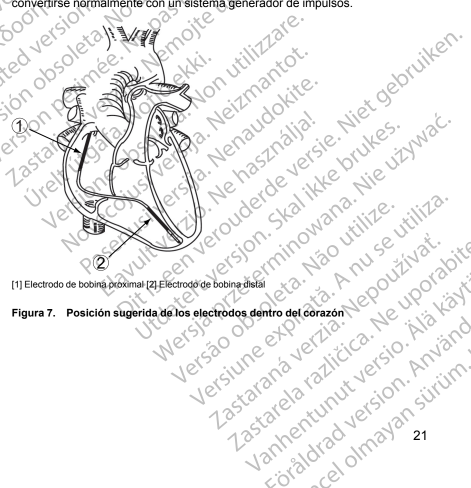
El correcto funcionamiento del cable depende de la colocación adecuada de los electrodos. Siga las siguientes instrucciones para colocar el cable.

Retire parcialmente el estilete durante la colocación del cable para minimizar la rigidez de la punta.

NOTA: Un estilete curvado podría mejorar la maniobrabilidad.

Mediante fluoroscopia y con un estilete insertado en el cable, haga avanzar el cable lo más lejos posible hasta que la punta entre en el miocardio sano en el ápex del ventrículo derecho y quede alojada en él.

ADVERTENCIA: Asegúrese de que el electrodo esté en una posición adecuada. De lo contrario, los umbrales de desfibrilación podrían ser más altos o hacer que el cable no desfibrile a un paciente cuyas taquiarritmias podrían convertirse normalmente con un sistema generador de impulsos.



Zastarela razlicica. Ne uporabite Vanhentunut versio. Ala käytä rise Aldrad Version. Använd

Minowaha. Nie Używać.

sjon. Skalikke brukes.

3. Verifique mediante fluoroscopia que el electrodo de bobina distal esté situado en el ventrículo derecho, por debajo de la válvula tricúspide, y que el electrodo de bobina proximal (en los modelos de doble bobina) esté situado en la vena cava superior y la parte superior de la aurícula derecha.

PRECAUCIÓN: Para pacientes que tengan implantados marcapasos bipolares, el electrodo de estimulación/detección del cable (el electrodo de la punta y el electrodo de bobina distal) deberá situarse lo más lejos posible de los electrodos del marcapasos para evitar la detección cruzada entre el generador de impulsos desfibrilador y el marcapasos.

Cerciórese de que haya un contacto suficiente entre la punta del cable y el lugar de fijación.

ADVERTENCIA: Para que se pueda suministrar terapia de desfibrilación, los modelos de bobina única deben implantarse con un electrodo de desfibrilación adicional. Se recomienda usar el generador de impulsos desfibrilador implantado pectoralmente que utiliza la carcasa metálica como electrodo de desfibrilación.

Comprobación de la estabilidad del cable

Siga estos pasos para comprobar la estabilidad del cable:

- Tras la fijación, retire parcialmente el estilete de 20 a 25 cm.
- Compruebe la estabilidad del cable con fluoroscopia. No tire del cable. Si es posible, pida al paciente que tosa o que respire varias veces profundamente.
- Cuando la posición del electrodo sea satisfactoria, extraiga el estilete más allá de la aurícula derecha.

PRECAUCIÓN: En caso de desplazamiento, se requiere atención médica inmediata para volver a posicionar el electrodo y minimizar el traumatismo endocárdico.

Evaluación del funcionamiento del cable

Verifique el funcionamiento eléctrico del cable con un analizador de umbrales (PSA) antes de conectarlo al generador de impulsos.

- Conecte el cable al PSA.
 - Coloque las pinzas de cocodrilo del cable del PSA en el contacto tipo muelle del cátodo (-) y el contacto tipo muelle del ánodo (+) de la herramienta de conexión. El uso de la herramienta de conexión impedirá que las pinzas de cocodrilo dañen el extremo terminal del conector y evitará el puenteo entre los contactos del terminal. Pince bien las pinzas de cocodrilo en los contactos tipo muelle del cátodo y TUVERTENCIA: En el caso de los cables DF4-LLHH o DF4-LLHO, utilice solamente la herramienta de conexión para realizar conexiones eléctricas con analizadores de umbrales o monitores similares. No del ánodo para evitar mediciones basales imprecisas (Figura 8

al almavan sürüm. rizing Harad Versil

coloque pinzas de cocodrilo directamente en el terminal del cable pues podría provocar daños.

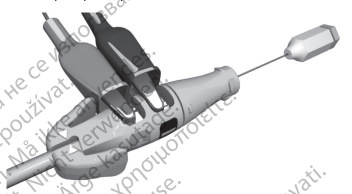


Figura 8. Pinzas del PSA conectadas a la herramienta de conexión

		mediciones con ones de umbral y			
70	Tipo de señal	Amplitud	Duración	Umbral de estimulació- na	Impedancia
er Lak	Estimulación/ Detección	≥5 mV	< 100 ms	≤ 1,5 V	300–1200 Ω
20	Desfibrilación	≥1 mV	< 150 ms	NA NA	20–125 Ω

- Ajuste del ancho impulso a 0,5 ms.
 - Las mediciones del generador de impulsos pueden no coincidir exactamente con las del PSA debido al filtrado de la señal. Las mediciones basales deben estar dentro de los valores recomendados que se indican en la tabla.
 - Unos potenciales intrínsecos inferiores, duraciones superiores y umbrales de estimulación más elevados pueden indicar que el cable está colocado en tejido isquémico o cicatrizado. Como la calidad de la señal puede deteriorarse, vuelva a colocar el cable si es necesario para obtener una señal con la mayor amplitud posible, la menor duración y el umbral de estimulación más bajo.
 - Los cambios en la superficie del electrodo de desfibrilación, como el cambio de una configuración TRIAD a una configuración de bobina única, pueden afectar a las mediciones de la impedancia. Las medidas de referencia de la impedancia de desfibrilación deben encontrarse dentro de los valores recomendados que se indican en la tabla.

In a shaward siring PRECAUCIÓN: Las amplitudes de la onda R inferiores al valor recomendado pueden causar una determinación inexacta de la e nc. frecuencia en el estado crónico, haciendo que posiblemente no se

detecte una taquiarritmia o que se diagnostique erróneamente un ritmo normal como anómalo. Las duraciones de señal que sobrepasen el período refractario programado del generador de impulsos pueden causar una detección de frecuencia inexacta que produciría un funcionamiento incorrecto.

- 3. Si las mediciones no son conformes con los valores de la tabla, realice los pasos siguientes:
 - Retire las pinzas de cocodrilo del PSA de la herramienta de conexión.
 - Vuelva a insertar el estilete y a reposicionar el cable siguiendo los procedimientos tratados anteriormente y repita el proceso de evaluación del cable.
 - Si los resultados de las pruebas no son satisfactorios, será necesario reposicionar de nuevo el sistema de cables o recolocarlo.

- reposicionar de nuevo el sistema
 Tenga en cuenta la información siguiente:

 Las lecturas de un umbrol
 seguridados Las lecturas de un umbral de estimulación bajo indican un margen de seguridad conveniente, ya que los umbrales de estimulación pueden
- Las mediciones eléctricas iniciales pueden desviarse de las recomendaciones debido a un traumatismo celular agudo. Si esto sucede, espere aproximadamente 10 minutos y repita las pruebas. Los valores pueden depender de factores específicos del paciente Las medidas de la amplitud y la duración no incluyen una corriente de lesión y se obtienen durante el ritmo basal normal del paciento como el estado del tejido, el equilibrio electrolítico y las interacciones
 - Dit is een verouderde versie. Niet of Movecojusi versija. Neizz Pasenusi versija. Nenaudo lesión y se obtienen durante el ritmo basal normal del paciente Trelt Tit gafa. Not Mersia bilefeliuinonana. Me lighwat. Jersjone obsoleta. Jidatert versjon. Skalikke brukes. Elavult verzió. Ne haszhálial

Versinne expirated. Anuse utiliza.

Zastarana verlia. Nepolitivat.

Zastarela razlicica. Ne uporabite

Vanhentunut versio. Ala kayte rise Aldrad Version. Använd

Versão obsoleta. Não Utilize.

- Pruebe una estimulación diafragmática estimulando el cable con una salida de alto voltaje y aplique el juicio médico profesional para seleccionar el voltaje de salida. Ajuste las configuraciones y la posición del cable, según sea necesario. También se puede considerar realizar pruebas con un PSA a salidas más altas para determinar mejor los márgenes de estimulación. Las pruebas deberán realizarse para todas las colocaciones del cable.
- Una vez que se obtengan mediciones aceptables, quite las conexiones del analizador de umbrales y retire el estilete.
- Apriete las palancas de la funda del terminal y deslice la herramienta de conexión fuera del extremo proximal del cable.
- Si es necesario un reposicionamiento adicional o más mediciones con el PSA, vuelva a colocar la herramienta de conexión, asegurándose de que el cable esté completamente insertado, y repita el proceso de evaluación.

Conexión a un generador de impulsos

Consulte el manual del médico del generador de impulsos correspondiente para obtener más instrucciones sobre cómo conectar los terminales del cable al generador de impulsos.

- Verifique que se ha retirado el estilete y los accesorios del extremo terminal del conector antes de conectar el cable al generador de impulsos.
- Sujete el cuerpo del cable por la zona con el texto grabado distal a los contactos del anillo del terminal e inserte totalmente el terminal del cable en el puerto del generador de impulsos hasta que se vea el extremo terminal del conector más allá del bloque del tornillo. Si es difícil insertar el extremo terminal, verifique que el tornillo esté totalmente retraído. La visualización del indicador de inserción del extremo terminal del conector más allá del bloque del tornillo puede utilizarse para confirmar que el extremo terminal está totalmente insertado en el puerto del generador de impulsos.

NOTA: Si es necesario, lubrique los conectores de los cables con agua estéril para facilitar la inserción.

Ejerza una suave tracción del cable sujetándolo por la zona etiquetada del cuerpo del cable para asegurarse de que la conexión es firme.

PRECAUCIÓN: Inserte recto el terminal del cable en el puerto para cable. No doble el cable cerca de la superficie de contacto entre el cable y el bloque conector. Si se inserta incorrectamente, podría dañarse el aislamiento o el conector.

ADVERTENCIA: Al conectar el cable al generador de impulsos, es muy importante realizar adecuadamente las conexiones. El extremo terminal del conector debe insertarse más allá del bloque del tornillo para que pueda efectuarse la conexión. La visualización del indicador de inserción del extremo terminal del conector más allá del bloque del tornillo puede utilizarse para confirmar que el extremo terminal del conector está totalmente insertado en el puerto del generador de impulsos. La evaluación del rendimiento eléctrico del inal di inal d cable tras la conexión al generador de impulsos es la confirmación final de que

la inserción es completa. Una conexión incorrecta podría ocasionar la pérdida de terapia o que la terapia fuera inadecuada.

NOTA: Si no se va a conectar el terminal del cable a un generador de impulsos en el momento de implantar el cable, se debe tapar el conector antes de cerrar la incisión de la bolsa subcutánea. El capuchón para cable está diseñado específicamente para este fin. Suture alrededor del capuchón para que se mantenga en esa posición.

Teniendo en cuenta la anatomía del paciente y el tamaño y movimiento del generador de impulsos, enrolle con cuidado el exceso del cable y colóquelo junto al generador de impulsos. Es importante colocar el cable en la bolsa de modo que se minimice la tensión, las retorceduras, los ángulos agudos v/o la presión sobre el cable.

Comportamiento eléctrico

- Evalúe las señales del cable usando el generador de impulsos.
- Coloque el generador de impulsos dentro de la bolsa del implante como se indica en el manual del médico del generador de impulsos. Asimismo, consulte las instrucciones en este manual ("Conexión a un generador de impulsos" en la página 25).
- Evalúe las señales del cable observando el EGM en tiempo real. Tenga en cuenta lo siguiente:
 - La señal del cable implantado debe ser continua y sin artefactos, similar a un ECG de superficie.
 - Una señal discontinua puede indicar una fractura del cable o algún otro daño en este, o una rotura del aislamiento que requeriría recambiar el cable.
 - Unas señales inadecuadas podrían hacer que el sistema del generador de impulsos no detectara una arritmia o que suministrara una terapia innecesaria.
- Pruebe una estimulación diafragmática estimulando el cable con una salida de alto voltaje y aplique el juicio médico profesional para seleccionar el voltaje de salida. Ajuste las configuraciones y la posición del cable, según sea necesario. Las pruebas deberán realizarse para todas las colocaciones del cable.

Prueba de conversión

Después de obtener señales aceptables, utilice el generador de impulsos con el fin de demostrar la capacidad para convertir con fiabilidad la fibrilación ventricular (FV) y, cuando sea adecuado para el paciente, las taquicardias ventriculares. Estas pruebas requieren la inducción de arritmias y la aplicación de descargas al paciente con impulsos de alto voltaje desde el generador de ... Jercaule, al corazón. Las sur caule, al corazón. Las sur can en la tabla de mediciones de umbral y detección recomendados (Tabla 3 Mediciones de umbral y de detección recomendadas en la página 23). al almavan sürüm. rival Hrad Version.

PRECAUCIÓN: Después de una descarga de alta energía sin éxito, una determinación errónea de la frecuencia cardiaca, un retardo de la detección, o la falta de detección debida a señales de FV de baja amplitud, será necesario reposicionar el cable.

ADVERTENCIA: Tenga siempre disponible un equipo de desfibrilación externo durante la implantación y durante las pruebas electrofisiológicas. Una taquiarritmia ventricular inducida que no se termine en un tiempo breve podría causar el fallecimiento del paciente.

Debe demostrarse una conversión fiable de la FV a niveles de energía inferiores al ajuste máximo de energía del generador de impulsos. Tenga en cuenta lo siguiente:

- Se recomienda realizar varias pruebas de conversión de FV inducida para determinar la fiabilidad de la conversión y el umbral de desfibrilación del paciente (DFT).
- Queda a discreción del médico determinar lo que constituve una demostración de conversión fiable. Como el resultado de una sola prueba está sujeto a variación estadística, una única conversión de un trastorno del ritmo a un nivel de energía determinado no predice necesariamente los niveles de la energía de conversión en el futuro.
- Consulte en el manual del médico del generador de impulsos correspondiente las recomendaciones sobre las pruebas de conversión.
- Sopese la probabilidad de una conversión fiable en estado ambulatorio frente a la disponibilidad de los parámetros de energía del generador de impulsos y la capacidad del paciente para tolerar la inducción de múltiples arritmias.
- Si no se puede(n) convertir fiablemente la(s) arritmia(s) de un paciente con el cable, será necesario realizar pruebas de conversión adicionales si se implanta un sistema de cable alternativo.
 - ADVERTENCIA: No utilice ningún componente del sistema del cable para ayudar a suministrar descargas de rescate desde una fuente externa pues podría provocar daños de consideración en el tejido.
- La decisión de implantar un sistema de cable para un generador de impulsos en cualquiera de las configuraciones debe basarse en la demostración de márgenes de seguridad adecuados a la energía de descarga programada, que se determinen mediante pruebas de umbral de desfibrilación (DFT) y de umbral de cardioversión (CER). Consulte las pruebas DFT y CER en el manual del médico del generador de impulsos correspondiente.
- El estudio clínico indica que, en la mayoría de los pacientes, se utilizó un margen de seguridad programado de 9-10 J por encima del DFT del paciente. Si no se puede obtener un margen de seguridad de 9-10 J, considere la colocación de un sistema de cable de desfibrilación alternativo.

al almavan sürüm. NOTA: Si después de prolongadas y repetidas inducciones de FV se debe practicar una toracotomía, considere practicarla más adelante.

Sujeción del cable

Una vez que los electrodos estén colocados satisfactoriamente, use el manguito de sutura para fijar el cable y lograr la hemostasia permanente y la estabilización del cable. Las técnicas de fijación de los manguitos de sutura pueden variar dependiendo de la técnica de inserción del cable empleada. Tenga en cuenta la advertencia y las precauciones siguientes mientras fija el cable.

ADVERTENCIA: No doble, retuerza ni trence el cable con otros cables, ya que, si lo hace, podría ocasionar daños por abrasión al aislamiento del cable o podría dañar el conductor.

PRECAUCIÓN: Al ligar la vena, evite la constricción. Una constricción podría dañar el aislamiento o seccionar la vena. Evite que se desplace la punta distal durante el procedimiento de fijación.

PRECAUCIÓN: No suture directamente sobre el cuerpo del cable, ya que podrían producirse daños estructurales. Use el manguito de sutura para fijar el cable cercano al punto de inserción venosa para evitar que el cable se desplace.

PRECAUCIÓN: Evite retirar o cortar el manguito de sutura del cable. Si es necesario retirar el manguito de sutura, hágalo con precaución, ya que podría dañarse el cable.

PRECAUCIÓN: No se ha evaluado el uso de varios manguitos de sutura y no se recomienda.

Técnica de implante percutáneo

Pele la vaina introductora y deslice el manguito de sutura profundamente Jihonaya. Mie lighnac. en el tejido (Figura 9 Ejemplo de manguito de sutura, técnica de Skalikke brukes. implantación percutánea en la página 28).



rize larad version. Anvand

Mão Jillize.

- 2. Ligue el manguito de sutura y el cable a la fascia utilizando dos surcos de sutura como mínimo. Para lograr una estabilidad adicional, el manguito puede fijarse primero al cable antes de fijarlo a la fascia.
- 3. Compruebe el manguito de sutura después de la fijación para ver su estabilidad y que no se desliza sujetando el manguito con los dedos e intentando mover el cable en cualquier dirección.

Técnica de Incisión Venosa

- 1. Deslice el manguito de sutura hacia el interior la vena hasta pasado el surco distal.
- Lique la vena alrededor del manguito de sutura para obtener la hemostasia.
- Utilice el mismo surco para fijar el cable y la vena a la fascia adyacente (Figura 10 Ejemplo de manguito de sutura, técnica de venotomía en la página 29).

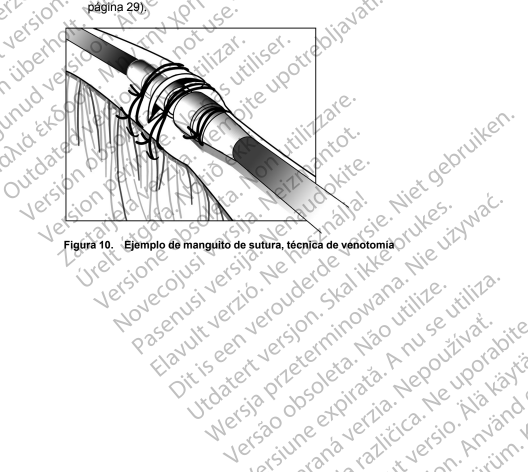


Figura 10. Versiune expirate. Anuse utiliza. Versão obsoleta. Não Utilize.

- 4. Con dos surcos como mínimo para fijar el manguito al cable. Fije este y el manguito de sutura a la fascia adyacente.
- 5. Compruebe el manquito de sutura después de la fijación para ver su estabilidad y que no se desliza sujetando el manguito con los dedos e intentando mover el cable en cualquier dirección.

Tunelización del cable

Siga estos pasos si va a tunelizar el cable:

Deje que el cable quede flojo para que haya una disminución de la tensión en el lateral del manguito de sutura cerca del punto de entrada en la vena cuando se fijen los cables al tejido corporal. Esto evitará el desplazamiento del cable debido al peso del generador de impulsos o al movimiento de las extremidades superiores.

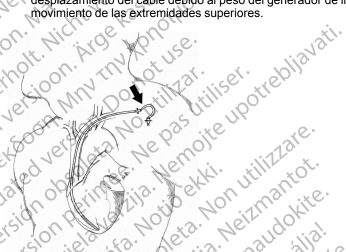


Figura 11. Bucle de alivio de tensión

ADVERTENCIA: Tenga cuidado al manipular el terminal del cable cuando la herramienta de conexión no esté colocada en el cable. No toque directamente el terminal del cable con ningún instrumento quirúrgico ni con ninguna conexión eléctrica como las pinzas (cocodrilo) de un PSA, las conexiones para un ECG, pinzas hemostáticas, otras pinzas o abrazaderas. Podría dañar el terminal del cable y comprometer la integridad del sellado, lo que provocaría una pérdida de la terapia o la administración de una terapia inadecuada.

2 Retire el estilete y la herramienta de conexión.

NOTA: Se recomienda utilizar una punta de tunelización compatible con este rivaldrad version. Använd cable si el generador de impulsos se implanta fuera del punto de inserción venoso. Consulte las instrucciones de uso de la punta de tunelización y/o del equipo tunelizador si utiliza alguno de los dos. Cuando utilice una punta de tunelización compatible, no tape el cable.

3. Tape el terminal del cable si no va a utilizar una punta de tunelización y/o un equipo tunelizador. Sujete el extremo terminal del conector con una pinza hemostática o equivalente.

ADVERTENCIA: No entre en contacto con ninguna parte del terminal del cable que no sea el extremo terminal del conector, ni siguiera cuando esté colocado el capuchón para cable.

Tunelice con suavidad el cable subcutáneamente desde el lugar de inserción en la vena hasta la bolsa del implante.

PRECAUCIÓN: Tunelice el cable desde la zona pectoral hasta el lugar de implantación del generador de impulsos. No tunelice el cable desde el lugar de implantación del generador de impulsos hasta la zona pectoral pues esto puede dañar los electrodos, el cuerpo del cable o ambos debido al estiramiento permanente del cable.

PRECAUCIÓN: Cuando tunelice el cable, procure no aplicarle una tensión excesiva. Esto puede provocar debilidad estructural v/o discontinuidad del conductor.

PRECAUCIÓN: Tras la tunelización, vuelva a evaluar el cable para verificar que no se ha producido un cambio significativo en las señales ni daños en el cable durante el procedimiento de tunelización. Vuelva a colocar la herramienta de conexión y repita los pasos de Evaluación del funcionamiento del cable.

NOTA: Tape el terminal del cable y forme una bolsa temporal para colocar el cable enrollado si hay que retrasar el procedimiento de tunelización. Al tapar el términal lo protegé e impide que los fluidos corporales se introduzcan en el lumen del cable.

- Vuelva a conectar los terminales del cable al generador de impulsos y evalue las señales del cable con el generador de impulsos como se ha descrito anteriormente.
 - Si las mediciones no son aceptables, compruebe las conexiones eléctricas. Una señal discontinua o anómala puede indicar un desprendimiento, una conexión floja o daños en el cable.
 - Si es necesario, reposicione los electrodos del cable hasta obtener unos valores aceptables. Para reposicionar el cable, retire con cuidado la parte tunelizada hasta el punto de entrada en la vena. Suelte las ligaduras permanentes y reposicione el cable usando los procedimientos descritos anteriormente.

DESPUÉS DEL IMPLANTE

Evaluación posterior a la implantación

Realice la evaluación de seguimiento recomendada en el manual del médico del generador de impulsos correspondiente.

En algunos pacientes, el comportamiento del cable en la ía ser diferente al comportamiento en el estado crónico Por PRECAUCIÓN: implantación podría ser diferente al comportamiento en el estado crónico. Por ric Aldrad Versic

- Cal almayar

tanto, se recomienda encarecidamente realizar pruebas EF de seguimiento después de la implantación si se produjera algún cambio en el funcionamiento del cable. Estas pruebas deben incluir al menos una prueba de inducción/ conversión de fibrilación ventricular.

ADVERTENCIA: Asegúrese de que haya disponible un desfibrilador externo. así como personal médico cualificado en RCP, durante las pruebas del dispositivo posteriores al implante, por si el paciente necesitara reanimación externa.

NOTA: El reposicionamiento crónico del cable puede ser difícil debido a la entrada de fluidos corporales o al crecimiento de tejido fibrótico.

Explantación

NOTA: Devuelva todos los generadores de impulsos y cables explantados a Boston Scientific. El examen de generadores de impulsos y cables explantados puede proporcionar información para ir mejorando de modo continuo la fiabilidad del sistema y las consideraciones a tener en cuenta sobre la garantía.

ADVERTENCIA: No reutilizar, reprocesar ni reesterilizar. La reutilización. reprocesamiento o reesterilización pueden comprometer la integridad estructural del dispositivo y del cable causando un fallo del dispositivo, que a su vez podría producir lesiones, enfermedades o el fallecimiento del paciente. La reutilización, reprocesamiento o reesterilización pueden también crear un riesgo de contaminación del dispositivo y/o causar infección o infección cruzada al paciente, incluidas, entre otras, la transmisión de enfermedades infecciosas de un paciente a otro. La contaminación del dispositivo puede producir lesiones, enfermedades o el fallecimiento del paciente.

Póngase en contacto con Boston Scientific en caso de existir alguna de las situaciones siguientes:

- Cuando se retire un producto del servicio.
- En caso de fallecimiento del paciente (independientemente de la causa), junto con un informe de la autopsia, si se practicó.

 Por otros motivos observad-

NOTA: La eliminación de los generadores de impulsos y/o cables explantados está sujeta a la legislación y normativa vigentes. Si desea un Envase para devolución de productos, póngase en contacto con Boston Scientific usando la información de la contraportada.

Considere lo siguiente cuando vaya a explantar y devolver el generador de impulsos y/o el cable:

- Interrogue el generador de impulsos e imprima un informe exhaustivo
- Desactive el generador de impulsos antes de la explantación.
- Desconecte los cables del generador de impulsos.
- Tribolder Adversion Anvand independientemente del estado en que se encuentren. No extraiga los cables con pinzas hemostáticas u otros instrumentes.

- puedan dañarlos. Recurra al empleo de instrumentos sólo si no puede liberar manualmente el cable.
- Lave, sin sumergir, el generador de impulsos y los cables para eliminar los fluidos corporales y residuos con una solución desinfectante. No deje que entre líquido en los puertos para cables del generador de impulsos.
- Utilice un Envase para devolución de productos de Boston Scientific para envasar correctamente el generador de impulsos y/o el cable y enviarlos a Boston Scientific.

Especificaciones (nominales)

Tabla 4. Número de modelo y longitud del cable

			A 4	
sisio	Modelo	Bobina única/ Doble bobina	Bobinas recubiertas de ePTFE	Longitud
10° 3	0665	Doble bobina	No	59 cm
776	0636	Doble bobina	No	64 cm
1110.8	0682	Bobina única	Sí	59 cm
L'EX	0683	Bobina única	Sí .	64 cm
Ilo. St	0654	Bobina única	S	70 cm
itoo	0685	Doble bobina	SI	59 cm
) (5)	0686	Doble bobina	Si do	64 cm
16.	0655	Doble bobina	St 3	70 cm

Tabla 5. Especificaciones (nominales)

Caracteristica	Nominal
Tipo de terminal	DF4-LLHH (modelos de doble bobina) DF4-LLHO (modelos de bobina única)
Compatibilidad 23	Generadores de impulsos con un puerto DF4-LLHH o GDT-LLHH que acepte un terminal DF4-LLHH o DF4-LLHO
Fijación	Con patillas
Electrodo:	et ellico. or jan
Superficie de la bobina distal	450 mm ²
Jers.	Astaranelaratunut version, siiriin, lastaranelaratunut version, siiriin, siiri
	Asul, glokas olluce

Tabla 5. Especificaciones (nominales) (continúa)

Característica	Nominal
Superficie de la bobina proximal (modelos de doble bobina)	660 mm ²
Superficie de la punta	3,5 mm ²
Longitud desde la punta hasta el electrodo de bobina proximal (modelos de doble bobina)	18 cm
Longitud desde la punta hasta el electrodo de bobina distal	12 mm
Diametro:	
Inserción	2,7 mm (8F)
Cuerpo del cable isodiamétrico	2,4 mm (7,3F)
Material:	o dile
Aislamiento externo	Goma de silicona
Molde del terminal	Poliuretano (75D)
Contactos del anillo y del extremo terminal del conector	Aleación de níquel-cobalto MP35N ^{TM a}
Conductor de estimulación/detección	Aleación de níquel-cobalto MP35N™ ª , recubierto de PTFE
Conductor de descarga	Cable de tubo relleno trefilado, recubierto de ETFE
Punta de electrodo	Pt-lr recubierto de IROX (óxido de iridio)
Electrodo de conexión distal	Titanio
Cubierta del electrodo de bobina (modelos con bobinas recubiertas de ePTFE)	EPTRE CKALLANA 1120
Relleno de la bobina (modelos sin bobinas recubiertas de ePTFE)	Silicona
Esteroide	0,97 mg de acetato de dexametasona
Resistencia máxima del conductor del cable:	61,720/6 113/18, 764 76 716
Desde el extremo terminal del conector (de bajo voltaje) hasta la punta distal del electrodo	80 Ω expirates Nette 1. And 1
76	estarariela rahut Voion. sii
34	Lastanented veryalan
	Jan gloraloll

Tabla 5. Especificaciones (nominales) (continúa)

	Característica	Nominal
	Desde el contacto del anillo proximal del terminal (de bajo voltaje) hasta el electrodo de bobina distal	80 Ω
^ 2	Desde el contacto del anillo medial del terminal (de alto voltaje) hasta el electrodo de bobina distal	2,5 Ω
CNY YER	Desde el contacto del anillo distal del terminal (de alto voltaje) hasta el electrodo de bobina proximal (modelos de doble bobina)	2,5 Ω
erle ion	a. MP35N es una marca comercial de SPS Technol	logies, Inc.
3/5,	Introductor del cable	1:13
10 MG	Tabla 6. Introductor del cable	(• '60,)

Tabla 6. Introductor del cable

12 1/11	Tabla 6. Introductor del cable
:10811	Introductor del cable recomendado
UN 776	Introductor sin guía de angioplastia ^a 8F (2,7 mm)
17110	 Para sujetar una guía de angioplastia, se recomienda un tamaño del introductor con un aumento de 2.5F.
2,0,54	Símbolos del envase
OV. YSI	Los siguientes símbolos pueden utilizarse en el envase y en el etiquetado

Símbolos del envase
Los siguientes elmi. Los siguientes símbolos pueden utilizarse en el envase y en el etiquetado (Tabla 7 Símbolos del envase en la página 35):

Símbolos del envase

Símbolo	Descripción
REF	Número de referencia
SN RESID COINT VE	Número de serie
Z Horeenis 16	Fecha de caducidad
LOT PROVIDE	Número de lote
W Oil 18	Fecha de fabricación
STERILE EO	Esterilizado con óxido de etileno
STERRIZE	No reesterilizar
	12 danhentunu version si 12 danhentunu version
	1si sportor

Tabla 7. Símbolos del envase (continúa)

Símbolo	Descripción
(S) 13/10/13	No reutilizar
Que de la como de la c	No utilizar si el envase está dañado
Signific & Society of the state	Consulte las instrucciones de uso en este sitio web: www.bostonscientific-elabeling.com
€0086	Marca CE de conformidad con la identificación del organismo notificado que autoriza el uso de la
Property Dough	Instrucciones de apertura
EC REP	Representante autorizado en la Comunidad Europea
Jesoleta.	Fabricante
	Dirección del patrocinador australiano
AUS	RM condicional
Lastaile date of 12 days of 12 da	6 6 6 W
Jersi eco	Jsi Jersija. Je ha de Jekke kuje od Jisi Jersija. Ne ha de Jekke kuje od Jisi Jersija. Ne ha de Jekke kuje od Jisi Jersija. Ne houzi ji i se je
Paser	Jult ver vero jon inovito utili se u jult versio proportionali de la proportionali del la proportionali de la proportionali del la proportionali della proportionali d
Elo	it is a text prieto leta. Hepocu
Ť	The skip op of the sis. I'm
	1/6, 30 6 16, 7:10.

Jersinne expirata. Anuse utiliza.

Lastarana verlia. Nepolitivat.

Lastarela razlicica. Ne liporabite

Vanhentunut versio. Ala kayte Fire Idrad Version Anvand

Versão obsoleta. Não utilize.

SCNA. Take CENSTOUS Eg. version in a ikke anvendes. nijberholt. Nicht verwenden. Elstailela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Lastarjela verzija. Lec. iv. demojte upotrebljavati. Outdated version. Do not use. Jersion Périmée. Ne pas utiliser. Version obsoleta. No utilizar. Jersione obsoleta. Non utilizzare. Idvill very verouder de versie. Niet gebruiken.
Dit is een verouder chair in in et gebruiken. Movecojusi versija. Neizmantot. Trelt tit data. Notio akki. Pasenusi versija. Nenaudokite. Elavult verzió. Ne haszhálial. Jidatert Versjon. Skalityke brukes. Jersinne expirata. Anuse utiliza. Versão obsoleta. Não utilize. Lastarana verlia. Nepolitivat. Lastarela razlicica. Ne liporabite Janhentunut versio. Ala käytä

Vanhentunut versio.

Boston



Boston Scientific Corporation 4100 Hamline Avenue North



Guidant Europe NV/SA; Boston Scientific Green Square, Lambroekstraat 5D 1831 Diegem, Belgium

Nemojie upotrebljavati. Boston Scientific (Australia) Pty Ltd PO Box 332 Botany NSW 10FF Boston Scie PO Box 332 Botany Nov 1.800 CARDIAC (227.3422) +1.651.582.4000 utilizar. الحد المراقق المراقع المراقع المراقع المراقع المراقع المراقع المراقع المراقع المواقع المواع الم Javin ver diverouder de Versie Niet gebruiken.

#1.651,582.4000 © 20-

Pasenusi Versija. Nenaudokite. Jidatert versjon. Skalikke brukes. Elavilt verzió. Ne használia!

Novecojusi versija. Nei Zmantot. Jersi

Wersia Przeterninowana. Nie Używać. Versiune expirata. Anuse utiliza. Versão obsoleta. Não utilize. ličica. Ne uporabite

