

Boston
Scientific

TEKNISK HANDBOK FÖR LÄKARE

COGNIS™ 100-D

DEFIBRILLATOR FÖR
HJÄRTRESYKRONISERINGSBEHANDLING MED HÖG
ENERGI

REF P106, P107, P108

Outdated version. Do not use.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version obsolète. Ne pas utiliser.
Versión obsoleta. No utilizar.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Verouderde versie. Niet gebruiken.
Föråldrad version. Använd ej.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Versão obsoleta. Não utilize.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Zastaraná verzia. Nepoužívať!
Elavult verzió. Ne használja!
Wersja nieaktualna. Nie używać.

Innehållsförteckning

Ytterligare teknisk information	1
Enhetsbeskrivning	1
Relaterad information	4
Indikationer och användning	5
Kontraindikationer	6
Varningar	6
Försiktighetsåtgärder	11
Ytterligare säkerhetsinformation	30
Uppföljning av pulsgeneratorn efter behandling	30
Transkutan elektrisk nervstimulering (TENS)	32
Diatermi och Radiofrekvensablation	34
Joniserande strålning	36
Ökat tryck	37
Möjliga biverkningar	40
Mekaniska specifikationer	43
Artiklar som ingår i förpackningen	45
Symboler på förpackningen	45
Specifikationer vid leverans	49
Röntgenidentifiering	51
Pulsgeneratorns livslängd	53
Garantiinformation	56

Produktens tillförlitlighet	56
Information om patienträdgivning	58
Patienthandbok	59
Elektrodanslutningar	60
Implantation av pulsgeneratorn	63
Steg A: Kontrollera utrustningen	64
Steg B: Interrogera och kontrollera pulsgeneratorn	65
Steg C: Implantera elektrodsystemet	65
Steg D: Gör baslinjemätningar	67
Steg E: Forma implantationsfickan	71
Steg F: Anslut elektroderna till pulsgeneratorn	73
Steg G: Utvärdera elektrodsignalerna	79
Steg H: Programvara pulsgeneratorn	83
Steg I: Testa förmågan att konvertera kammarflimmer och inducerbara arytmier	84
Steg J: Implantera pulsgeneratorn	87
Steg K: Fylla i och returnera implantationsformuläret	88
Dubbelriktad momenthyckel	89
Uppföljningstester	92
Utskrivningsuppföljning	92
Rutinuppföljning	93
Explantation	94

YTTERLIGARE TEKNISK INFORMATION

För ytterligare teknisk information, gå till referensguider på www.bostonscientific-international.com/manuals.

ENHETSBEKRIVNING

Denna manual innehåller information om defibrillatorer för resynkronisering av hjärtat (CRT-D-defibrillatorer) av modellerna COGNIS 100 (specifika modeller anges i "Mekaniska specifikationer" på sida 43).

Behandling

Dessa pulsgeneratorer har en liten, tunn, fysiologisk form som minimerar fickans storlek och kan minimera risken för migration av enheten. De ger en mängd olika behandlingar, däribland:

- Ventrikulär takyarytmibehandling, som används för att behandla rytmer förknippade med plötslig död (SCD) som exempelvis VT och VF
- Hjärtresynkroniseringssbehandling (CRT), som behandlar hjärtsvikt genom att resynkronisera ventrikulära kontraktioner med hjälp av biventrikulär elektrisk stimulering

- Bradykardistimulering, inklusive sensorstyrd stimulering, för att detektera och behandla bradyarytmier och vara ett stöd för hjärtfrekvensen efter defibrilléringsbehandling

Kardioversion/defibrilléringsbehandlingar inkluderar:

- Chocker med låg och hög energi som använder en bifasisk vågform
- Valet av flera chockvektoror:
 - Distal chockspiral till proximal chockspiral och pulsgenerators hölje (TRIAD-elektrodsystem)
 - Distal chockspiral till proximal chockspiral (RV-spiral till RA-spiral)
 - Distal chockspiral till pulsgenerators hölje (RV-spiral till kapsel)

Elektroder

Energin från pulsgenerators utgångar kan programmeras oberoende av varandra och kan anslutas till en eller flera av följande elektroder, beroende på modell:

- En IS-1¹ atruell elektrod
- En LV-1 unipolär eller bipolär vänsterkammarelektrod

1. IS-1 hänvisar till den internationella standarden ISO 5841-3:2000.

- En IS-1 unipolär eller bipolär vänsterkammarelektrod
- En DF-1/IS-1² kardioversion-/defibrilleringselektrod
- En DF4-LLHH eller DF4-LLHO³ kardioversion-/defibrilleringselektrod med flerpolig anslutning

Elektroder produktmärkta med antingen GDT-LLHH/LLHO eller DF4-LLHH/LLHO är likvärdiga och kompatibla med enheter som antingen har en GDT-LLHH- eller DF4-LLHH-anslutning.

Pulsgeneratorm och elektroderna utgör den implanterbara delen av pulsgeneratorsystemet.

PRM-system

Dessa pulsgeneratorer kan endast användas med programmeringssystemet ZOOM LATITUDE, som är den externa delen av pulsgeneratorsystemet och inkluderar:

- Modell 3120 Programmerare/Skrivare/Monitor (PRM)
- Modell 2868 ZOOMVIEW programvara
- Modell 6577 telemetrihuvud

2. DF-1 hänvisar till den internationella standarden ISO 11318:2002.

3. DF4 hänvisar till den internationella standarden ISO 27186:2010.

Du kan använda programmeraren för att utföra följande:

- Interrogera pulsgeneratorn
- Programmera pulsgeneratorn för att tillhandahålla en mängd olika behandlingsalternativ
- Komma åt pulsgeneratorns diagnostiska funktioner
- Utföra icke-invasiva diagnostiska tester
- Avläsa behandlingshistorik

RELATERAD INFORMATION

Se instruktionsmanualen som medföljer elektroden för implantationsinformation, allmänna varningar och försiktighegsåtgärder, indikationer, kontraindikationer och tekniska specifikationer. Läs noga igenom detta material för specifika instruktioner angående implantation av de valda elektrodkonfigurationerna.

Se programmeraren användarhandbok för specifik information om programmeraren som t.ex. inställningar, underhåll och hantering.

LATITUDE är ett fjärrövervakningssystem som tillhandahåller pulsgeneratordata till läkare.

- Läkare/kliniker — LATITUDE gör det möjligt för dig att regelbundet övervaka både patient- och enhetsstatus automatiskt på distans. LATITUDE-systemet tillhandahåller patientdata som kan användas som en del av den kliniska bedömningen av patienten.
- Patienter — En viktig del av systemet är LATITUDE-kommunikatorn, en lättanvänt övervakningsenhets i hemmet. Kommunikatorn läser automatiskt av data från en kompatibel implanterad Boston Scientific-pulsgenerator vid tidpunkter som schemalagts av läkaren. Kommunikatorn skickar denna data till LATITUDE:s säkra server genom en vanlig telefonlinje. LATITUDE-servern visar patientdata via en LATITUDE-webbplats, som auktoriserade läkare och kliniker når via Internet.

Se Användarhandboken för LATITUDE för mer information.

INDIKATIONER OCH ANVÄNDNING

Dessa Boston Scientific-defibrillatorer för hjärtresynkroniseringstillstånd (CRT-D) är indikerade för patienter med hjärtsvikt som erhåller stabil optimal farmakologisk behandling (OPT) för hjärtsvikt och som uppfyller någon av följande kriterier:

- Måttlig till svår hjärtsvikt (NYHA klass III-IV) med EF \leq 35 % och QRS-duration \geq 120 ms

- Vänstersidigt skänkelblock (LBBB) med QRS-duration \geq 130 ms, EF \leq 30 %, och (NYHA klass II) ischemisk eller icke-ischemisk hjärtsvikt eller asymptomatisk (NYHA klass I) ischemisk hjärtsvikt

Boston Scientifics CRT-D:er är också avsedda att tillhandahålla ventrikulär antitakykardistimulering och ventrikulär defibrillering för automatiserad behandling av livshotande kammar arytmier.

KONTRAINDIKATIONER

Det finns inga kontraindikationer för den här enheten.

VARNINGAR

Allmänt

- **Produktkunskap.** Läs denna bruksanvisning noggrant innan implantation för att undvika skador på pulsgeneratörn och/eller elektroden. Sådana skador kan leda till att patienten skadas eller avlider.

- **Endast för användning i en patient.** Får ej återanvändas, omarbetas eller omsteriliseras. Återanvändning, omarbetning eller omsterilisering kan kompromittera den strukturella hållfastheten hos enheten och/eller elektrod och kan leda till att enheten upphör att fungera, vilket i sin tur kan leda till att patienten skadas eller råkar ut för sjukdom eller dödsfall. Återanvändning, omarbetning eller omsterilisering kan även orsaka risk för att enheten kontamineras och/eller orsakar patientinfektion eller korsinfektion, inkluderat men ej begränsat till överföring av infektionssjukdomar från en patient till en annan. Kontaminering av enheten kan leda till att patienten skadas, råkar ut för sjukdom eller dödsfall.
- **Backup defibrilléringsutrustning.** Extern defibrilléringsmöjlighet skall alltid finnas tillgänglig vid implantation och elektrofysiologisk testning. Om en inducerad kammartakyarytm inte avbryts i tid, kan den leda till att patienten avlider.
- **Återupplivning möjlig.** Se till att en extern defibrillator och medicinsk personal med utbildning i hjärt-lungräddning finns tillgängliga under test av systemet efter implantationen; ifall patientens tillstånd skulle kräva det.
- **Patchelektroder.** Använd inte patch-elektroder för defibrillering tillsammans med pulsgeneratorsystemet, då detta kan skada patienten.
- **Separat pulsgenerator.** Använd inte denna pulsgenerator tillsammans med en annan pulsgenerator. Denna kombination kan orsaka att pulsgeneratorerna interagerar, vilket kan leda till att patienten skadas eller inte får någon behandling.

Hantering

- **Undvik chock under hantering.** Programadera pulsgeneratorns takymod till Av under implantation, explantation och vid obduktion för att undvika oavsiktliga högspänningsschocker.
- **Böj inte elektroderna.** Böj, vrid eller korsa inte med andra elektroder, eftersom detta kan leda till nötningsskador på isoleringen eller skador på ledaren.
- **Hantera elektroden utan anslutningsverktyg.** För DF4-LLHH- eller DF4-LLHO-elektroder, var försiktig vid hantering av elektrodanslutningen när anslutningsverktyget inte sitter på elektroden. Låt inte elektrodanslutningen få direkt kontakt med några kirurgiska instrument eller elektriska anslutningar som t.ex. PSA-klämmor (krokodiklämmor), EKG-anslutningar, pincerter, hemostater och klämmor. Detta kan skada elektrodanslutningen, möjlig kompromittera förseglingsintegriteten och resultera i utebliven behandling eller felaktig behandling, som t.ex. högspänningsskortslutning inuti anslutningsblocket.
- **Hantera anslutningen under tunnelering.** Undvik kontakt med någon annan del av DF4-LLHH- eller DF4-LLHO-elektrodanslutningen, utöver anslutningsstiftet, även när elektrodförslutningen sitter på plats.

Programmering och pulsgeneratorns funktioner

- **Förmakstrakingmod.** Använd inte förmaks trackingmoder på patienter med kronisk refraktär förmaks takyarytm. Tracking av förmaks arytmier kan orsaka kammar takyarytmier.
- **Enkammar förmaksmoder.** Använd inte förmaksmoder med bara behandling förmaket eftersom dessa modet inte ger någon CRT behandling.
- **Kammar avkänning.** Rubbnig av den vänsterkammar elektroden till en position i närheten av atrium kan orsaka överavkänning i förmaket och inhibering av vänsterkammar stimulering.
- **Långsam VT.** Vid implantation av denna pulsgenerator på patienter med pågående långsam VT bör försiktighet iakttagas. Programmerad behandling för långsam monomorf VT kan utesluta hjärtresynkroniseringens behandling vid höga hjärtfrekvenser om dessa ligger i samma frekvenszon som takyarytmien.

Post-implantation

- **Skyddade miljöer.** Råd patienter att söka medicinsk vägledning innan de går in på områden som negativt kan påverka det medicinska implantatets funktion. Till dessa områden räknas områden som skyddas av ett varningsmeddelande som hindrar patienter med pulsgenerator.

- **Exponering för magnetresonanstomografi (MRT).** Utsätt inte en patient för en MRT-undersökning. Starka magnetiska fält kan skada pulsgeneratoren och/eller elektrodsystemet, och orsaka att patienten skadas eller avlider.
- **Diatermi.** En patient med en implanterad pulsgenerator och/eller elektrod får inte utsättas för diatermi, eftersom diatermi kan orsaka flimmer, brännskador på myokardiet och irreversibel skada på pulsgeneratoren på grund av inducerad ström.
- **Kontrollera att PTM är aktiverad.** Kontrollera att Patientaktivierad Monitor-episod är aktiverad innan patienten skickas hem genom att bekräfta att Magnetfunktion har programmerats till Spara IEGM. Om funktionen oavsiktligt lämnas i Hindra behandling-inställningen kan patienten eventuellt komma att avaktivera takyarytmidetektion och behandling.
- **Magnetfunktion inställt på Hindra behandling.** När funktionen Patientaktivierad Monitor-episod har triggats av magneten och ett IEGM har sparats, eller när 60 dagar har förflyttit från den dag då Spara IEGM aktiverades, kommer programmeringen av Magnetfunktionen att automatiskt ställas in på Hindra behandling. När detta händer bör patienten inte tillämpa magneten eftersom takyarytmibehandlingen kan hindras.

FÖRSIKTIGHETSÄTGÄRDER

Kliniska överväganden

- **Pacemakermedierad takykardi (PMT).** Om Minimal PVARP programmeras till ett värde som är mindre än retrograd V–A-överledning kan risken för PMT öka.

Sterilisering och förvaring

- **Om förpackningen är skadad.** Pulsgenerators tråg och innehåll steriliseras med etylenoxidgas innan den slutliga förpackningen. När pulsgeneratorn och/eller elektroden levereras är den steril, förutsatt att förpackningen är oskadad. Om förpackningen är våt, punkterad, öppnad eller skadad på annat sätt, ska pulsgeneratorn och/eller elektrod returneras till Boston Scientific.
- **Förvaringstemperatur och temperaturutjämning.** Rekommenderad förvaringstemperatur är 0°C-50°C. Låt pulsgeneratorn nå rumstemperatur före telemetrikkommunikation, programmering eller implantation, eftersom extrema temperaturer kan påverka dess funktion.
- **Förvaring av pulsgenerator.** Förvara pulsgeneratorn på en ren plats på behörigt avstånd från magneter eller utrustning som innehåller magneter och källor som kan ge upphov till elektromagnetisk interferens (EMI) för att undvika skador på pulsgeneratorn.

- **Sista förbrukningsdatum.** Implantera pulsgeneratorn och/eller elektroden senast vid det Sista förbrukningsdatum som anges på förpackningens etikett, eftersom detta datum baseras på en verifierad lagringstid. Om det angivna datumet t.ex. är 1 januari skall implantation inte ske den 2 januari eller därefter.

Implantation

- **Förväntade fördelar.** Gör en bedömning av huruvida de förväntade fördelarna som ges av programmerbara alternativ överväger nackdelarna med snabbare batteriladdning.
- **Utvärdera patienten för kirurgi.** Det kan finnas ytterligare faktorer i patientens totala hälso- och medicinska tillstånd, som visserligen inte är relaterat till enhetens funktion eller ändamål, kan göra patienten till en dålig kandidat för implantation av detta system. Hjärthälsogrupper kan ha publicerat riktlinjer som kan vara till hjälp vid denna bedömning.
- **Elektrodkompatibilitet.** Bekräfta att elektroden är kompatibel med pulsgeneratorn före implantation. Om inkompatibla elektroder och pulsgeneratorer används, kan detta skada anslutningen och/eller få eventuella negativa konsekvenser, såsom underavkänning av hjärtaktivitet eller misslyckande att ge nödvändig behandling.

- **Telemetrihuvud.** Kontrollera att ett sterilt telemetrihuvud finns tillgängligt om ZIP-telemetri bortfaller. Kontrollera att telemetrihuvudet enkelt kan anslutas till programmeraren och finns inom räckhåll från pulsgeneratorn.
- **Nätspänningsansluten utrustning.** Var extremt försiktig då test av elektroderna sker med nätspänningsansluten utrustning, eftersom läckströmmar på mer än 10 µA kan framkalla kammarflimmer. Kontrollera att specifikationerna för nätspänningsansluten utrustning stämmer överens med elnätet som den ansluts till.
- **Utbytespulsgenerator.** Implantation av en ny pulsgenerator i en subkutan ficka som tidigare innehållit en större pulsgenerator kan medföra att luft stängs in i fickan, migrering, erosion eller otillräcklig jordning mellan pulsgenerator och vävnad. Om fickan sköljs med steril koksaltlösning minskar risken för otillräcklig jordning och att luftfickor bildas. Suturering av pulsgeneratorn minskar risken för migrering och erosion.
- **Böj inte elektroden i närheten av anslutningen mellan elektrod och anslutningsblock.** För in elektrodens anslutningsstift rakt in i elektrodanslutningen. Böj inte elektroden i närheten av anslutningen mellan elektrod och anslutningsblock. Felaktig införing kan förorsaka skador på isolering eller ledare.

- **Avsaknad av en elektrod.** Om det inte finns någon elektrod eller plugg i elektrodanslutningen kan det påverka pulsgeneratorns funktion. Om en elektrod inte används, skall en plugg sättas in i den oanvända anslutningen och därefter skall anslutningsskruven dras åt på pluggen.
- **Elektrodytanslutningar.** För inte in elektroden i pulsgeneratorns anslutning utan att vidta försiktigheitsåtgärder för att garantera att elektroden förs in på rätt sätt:
 - Sätt i momentnyckeln i den förberedda skåran i tätningspluggen innan elektroden förs in i elektrodanslutningen för att frigöra eventuell ansamlad vätska eller luft.
 - Kontrollera visuellt att anslutningsskruven är tillräckligt tillbakadragen så att det är möjligt att föra in elektroden. Använd momentnyckeln för att vid behov lossa anslutningsskruven.
- För in varje elektrod helt i dess elektrodanslutning och dra därefter åt anslutningsskruvarna på anslutningsstiftet.

- **Defibrilleringselektrödens impedans.** Om den totala chockelektrodimpedansen under implantation är mindre än $20\ \Omega$, kontrollera att den proximala spiralen inte kommit i kontakt med pulsgeneratorns yta. En mätning som understiger $20\ \Omega$ indikerar en kortslutning någonstans i systemet. Om upprepade mätningar anger att den totala chockelektrodimpedansen understiger $20\ \Omega$, måste elektrod och/eller pulsgenerator eventuellt bytas ut.

- **Shuntenergi.** Tillåt inte elektriskt ledande föremål att komma i kontakt med elektroden eller pulsgeneratoren under induktion, eftersom detta kan avleda energin och orsaka att mindre energi når patienten samt att det implanterade systemet skadas.

- **Suturera inte direkt över elektroden.** Suturera inte direkt över elektrodens hölje, eftersom det kan ge strukturella skador. Använd suturhylsan för att säkra elektroden proximalt vid veningången för att förhindra att elektroden flyttas.

Programmering av enheten

- **Kommunikation med pulsgeneratorn.** Använd endast avsedd PRM och programvara för att kommunicera med pulsgeneratoren.

- **STAT PACE-inställningar.** När en pulsgenerator programmeras till STAT PACE-inställningar kommer den att fortsätta stimulera med högenergi-STAT PACE-värden om den inte omprogrammeras. Användningen av STAT PACE-parametrar förkortar mycket troligt pulsgeneratorns livslängd.

- **Biventrikulär stimuleringsbehandling.** Denna enhet är avsedd att ge biventrikulär eller vänsterkammer stimuleringsbehandling. Programmering av enheten för att endast avge RV-stimulerig är inte avsett för behandling av hjärtsvikt. De kliniska effekterna av Endast RV-stimulerig för behandling av hjärtsvikt har inte fastställts.
- **Stimulerings- och avkänningsmarginaler.** Ta hänsyn till elektrodinväxning när du väljer stimuleringsamplitud, stimuleringspulsbredd och inställningar för känslighet.
 - En akut stimuleringsströskel som är högre än 1,5 V eller en kronisk stimuleringsströskel som är högre än 3 V kan leda till förlust av capture då ströskeln kan öka över tiden.
 - En R-vågsamplitud som är mindre än 5 mV eller en P-vågsamplitud som är mindre än 2 mV kan resultera i underavkänning eftersom den avkända amplituden kan minska efter implantation.
 - Impedansen i stimuleringselektroden ska vara högre än det programmerade låga impedansgräsvärde och lägre än $2000\ \Omega$.
- **Korrekt programmering av elektrodkonfigurationen.** Om elektrodkonfigurationen programmeras till bipolär när en unipolär elektrod planteras, kommer stimulerig att uteblif.

- **Korrekt programmering av chockvektorn.** Om chockvektorn är programmerad till RV-spiral>>RA-spiral och elektroden inte har en RA-spiral kommer inte chock att avgas.
- **Programmering för supraventrikulära takyarytmier (SVT).** Gör en bedömning av om pulsgeneratorn och de programmerbara alternativen är lämpliga för patienter med supraventrikulära takyarytmier (SVT) eftersom SVT kan initiera en oönskad chockbehandling.
- **AV-födröjning.** För att garantera en hög procent biventrikulär stimulering, måste de programmerade AV-födröjningsinställningarna vara kortare än patientens egna PR-intervall.
- **Stimulering med sensorstyrda frekvens.** Stimulering med sensorstyrda frekvens bör användas med försiktighet för de patienter som inte klarar ökade stimuleringsfrekvenser.

- **Ventrikulära refraktärperioder (VRP) vid stimulering med sensorstyrd frekvens.** Stimulering med sensorstyrd frekvens begränsas inte av refraktärperioder. En lång refraktärperiod som programmerats i kombination med en hög MSR kan resultera i asynkron stimulering under refraktärperioderna, eftersom kombinationen kan ge ett mycket litet avkänningsfönster eller inget alls. Använd dynamisk AV-födröjning eller dynamisk PVARP för att optimera avkänningsfönstret. Om du programmerar en fix AV-födröjning ska du beakta resultatet det ger för avkänning.
- **Atriell takyrespons (ATR).** ATR bör programmeras På om patienten har förmakstakyarytmier i anamnesen. Avgivning av CRT påverkas negativt därför att AV-synkronin avbryts om ATR-modbyte sker.
- **Tröskeltest.** Under LV-tröskeltestet finns det ingen RV-backup-stimulering tillgänglig.
- **Endast stimulering av vänster kammare.** Inga studier har gjorts beträffande de kliniska effekterna för enbart LV-stimulering hos hjärtsviktpatienter.
- **Chockvägformspolaritet.** Chockvägformens polaritet ska aldrig bytas genom att fysiskt byta plats på IS-1-/DF-1-elektrodernas anoder och katoder i pulsgeneratorns anslutningsblock – använd den programmerbara funktionen Polaritet. Om polariteten byts fysiskt kan följdens bli skada på enheten eller utebliven konvertering av arytmia.

- **Takymod till Av.** Se till att pulsgeneratorns Takymod är programmerat till Av när den inte används och innan pulsgeneratorn hanteras för att undvika oavsiktliga chocker. Vid takyarytmidetektering och -behandling, se till att Takymod är programmerat till Monitor +Behandling.
- **Förmaks övervakning.** Det är viktigt att säkerställa att artefakter från kamrarna inte stör förmaks kanalen, eftersom detta kan leda till överhörning. Om kammarartefakter förekommer i förmakskanalen kan det vara nödvändigt att omplacera förmakselektroden för att minimera störningen.
- **ATR Antal för modbyte.** Iaktta försiktighet när Antal för modbyte programmeras till låga värden samtidigt med en kort ATR-duration. Den kombinationen möjliggör modbyte efter mycket få snabba atriala slag. Om till exempel Antal för modbyte programmeras till två och ATR-durationen till noll, kan ATR-modbyte uppträda efter två snabba förmaksintervall. I sådana fall kan en kort serie prematura förmakshändelser orsaka modbyte hos enheten.
- **ATR Antal för återgång.** Iakttag försiktighet när Antal för återgång programmeras till låga värden. Om t.ex. Antal för återgång programmeras till två, skulle ett fatal hjärtcykler med förmaks undervakning kunna medföra att modbytet avslutas.

- **Korrekt programmering utan förmakselektrod.** Om en förmakselektrod inte implanteras (anslutningen är igenpluggad i stället) eller om en förmakselektrod inte används, men fortfarande är anslutnen till anslutningsblocket, skall pulsgeneratorn programmeras i enlighet med det antal och typer av elektroder som faktiskt används.
- **Konfiguration av vänster kammarelektron.** Det krävs korrekt programmering av konfigurationen av LV-koronarelektronen för att LV-elektronen skall fungera på rätt sätt. Programvara elektrodkonfigurationen i enlighet med hur många elektrodytor det finns på LV-elektronen, annars kan LV-avkänningen bli felaktig och LV-stimuleringen kan försvinna eller bli mindre effektiv.
- **Skyddsperiod för vänster kammare (LVPP).** Om man har en lång LVPP sänks den möjliga maximala LV-stimuleringsfrekvensen, vilket kan inhibera CRT vid högre stimuleringsfrekvenser.
- **Justering av avkänningen.** Vid varje ändring av avkänningssområdet, eller modifiering av avkänningselektronen är det alltid viktigt att kontrollera att avkänningen är tillfredsställande. Att programmera Känslighet till det högsta värdet (lägst känslighet) kan leda till försenad detektering eller underavkänning av hjärtaktivitet. På samma sätt kan programmering till det lägsta värdet (högst känslighet) leda till överavkänning av icke hjärtsignaler.

- **Patienterna hör ljudsignaler från pulsgeneratorn.** Patienterna bör uppmanas att omedelbart kontakta sin läkare om de hör ljudsignaler från pulsgeneratorn.
- **Patientens användning av patientaktiverad monitor-episod.** Fastställ om patienten är kapabel att aktivera denna funktion innan patienten får magneten och innan Patientaktiverad Monitor-episod aktiveras. Påminn patienten om att han/hon ska undvika starka magnetfält så att funktionen inte utlöses av misstag.
- **Patientaktiverad lagring av IEGM.** Låt eventuellt patienten initiera en IEGM-lagring när Patientaktiverat IEGM aktiveras, som ett led i instruktionerna till patienten och för att kontrollera att funktionen fungerar. Kontrollera att funktionen aktiveras på skärmen Arytmiloggbok.

Risker i miljö och medicinsk behandling

- **Undvik elektromagnetisk interferens (EMI).** Uppmana patienten att undvika EMI-källor eftersom EMI kan medföra att pulsgeneratorn ger felaktig behandling eller inhiberar lämplig behandling.
Om man flyttar sig bort från EMI-källan eller stänger av källan kan vanligtvis pulsgeneratorn återgå till normal drift.
Exempel på potentiella EMI-källor är:
 - Elektriska kraftkällor, bågsvetsutrustning och robotdomkrafter

- Högspänningsledningar
- Elektriska smältugnar
- RF-sändare med lång räckvidd, t.ex. RADAR
- Radiosändare, även sådana som används för radiostyrning av t.ex. leksaksbilar
- Elektronisk övervakningsutrustning (stöldskydd)
- Generator på en bil som är igång
- Medicinsk behandling och diagnostiska tester vid vilka en elektrisk ström passerar genom kroppen, t.ex. TENS, diathermi, elektrolys/termolys, elektrodiagnostiska tester, elektromyografi eller nervledningsstudier
- En externt applicerad enhet som använder ett automatiskt elektrododetekteringslarmsystem (t.ex. EKG-utrustning)

- **Radio- och teleterminalutrustning (RTTE).** Boston Scientific deklarerar att denna utrustning uppfyller de nödvändiga kraven och andra relevanta bestämmelser i det aktuella RTTE-direktivet. För att få en fullständig deklARATION om överensstämmelse, kontakta Boston Scientific med hjälp av informationen på omslagets baksida.

NOTERA: Kontrollera de nationella databekreftesslagarna på samma sätt som med all annan telekommunikationsutrustning.

Sjukhus och medicinsk miljö

- **Ledningsbunden elektrisk ström.** Medicinsk utrustning, behandling, terapi eller diagnostiskt test som leder in en elektrisk ström i patienten kan potentiellt störa pulsgeneratorns funktion.
 - Externa patientmonitorer (t.ex. respiratorer, yt-EKG-monitorer, hemodynamiska monitorer) kan störa pulsgeneratorns impedansbaserade diagnostik (t.ex. mätning av chockelektrodimpedansen).
 - Medicinska terapier, behandlingar och diagnostiska tester som använder ledningsbunden elektrisk ström (t.ex. TENS, diatermi, elektrolys/termolyse, elektrodiagnostisk testning, elektromyografi eller nervledningsstudier) kan störa eller skada pulsgeneratoren. Programvara pulsgeneratoren till Diatermimod före behandlingen och övervaka enhetens prestanda under behandlingen. Efter behandlingen, verifiera pulsgeneratorns funktion ("Uppföljning av pulsgeneratoren efter behandling" på sida 30).
 - **Intern defibrillering.** Använd inte interna defibrilleringsspatlar eller katetrar om inte pulsgeneratoren har kopplats från elektroderna eftersom energin annars kan ledas iväg. Detta kan leda till att patienten skadas och skada på det implanterade systemet.

- **Extern defibrillering.** Det kan ta upp till 15 sekunder för avkänningsskretsarna att återhämta efter att en extern chock har avgivits. Vid icke akuta situationer, för pacemakerberoende patienter, skall man överväga att programmera pulsgeneratorn till ett asynkront stimuleringsmod innan extern defibrillering utförs.

Extern defibrillering kan skada pulsgeneratorn. För att förhindra skada på pulsgeneratorn, överväg följande:

- Undvika att placera en defibrilléringsplatta (eller -spatel) direkt över pulsgeneratorn. Positionera de externa defibrilléringsplattorna (eller -spatlarna) så långt bort från pulsgeneratorn som möjligt.
- Positionera defibrilléringsplattorna (eller -spatlarna) i posterior-anterior riktning när pulsgeneratorn är implanterad i den högra pektoralen regionen eller med en anterior-apex riktning när enheten implanteras i den vänstra pektoralen regionen.
- Ställ in energin för extern defibrilléringsutrustning så lägt som är kliniskt acceptabelt.

Verifiera pulsgeneratorns funktion efter extern defibrillering ("Uppföljning av pulsgeneratorn efter behandling" på sida 30).

- **Litotripsi.** ESWL (Extracorporeal shock wave lithotripsy) kan orsaka elektromagnetiska störningar av pulseneratorn eller skada pulsgeneratorn. Om ESWL är medicinskt nödvändigt bör man överväga att minimera riskerna för att störningar inträffar:
 - Fokusera ESWL-strålen på minst 15 cm (6 in) avstånd från pulsgeneratorn.
 - Beroende av patientens behov av stimulering programmeras Brady-mod till Av eller ett icke sensorstyrts VVI-mod.
 - Programvara Takymod till Av för att förhindra oönskade chocker.
- **Ultraljudsenergi.** Terapeutisk ultraljudsenergi (t.ex. litotripsi) kan skada pulsgeneratorn. Undvik att fokusera nära pulsgeneratorn om terapeutisk ultraljudsenergi måste användas. Diagnostiskt ultraljud (t.ex. ekokardiografi) har inga kända skadliga effekter på pulsgeneratorn.
- **Elektrisk interferens.** Elektrisk interferens eller "störningar" från apparater som diatermi- och övervakningsutrustning kan störa när man upprättar eller kommunicerar via telemetri för att interrogera eller programmera pulsgeneratorn. Om sådana störningar förekommer – flytta bort programmeraren från elektrisk utrustning och se till att sladden till telemetrihuvudet inte korsar annat kablage. Om telemetri avbryts på grund av störningar ska pulsgeneratorn åter interrogeras innan informationen från pulsgeneratorns minne utvärderas.

- **Radiofrekvensstörning (RF).** RF-signaler från utrustning som arbetar med frekvenser i närheten av pulsgenerators kan störa ZIP-telemetri under interrogering eller programmering av pulsgeneratoren. Denna RF-störning kan minska genom att öka avståndet mellan den störande utrustningen och programmeraren och pulsgeneratoren. Exempel på utrustning som kan orsaka störning är:
 - Trådlösa telefoner eller basstationer
 - Vissa patientövervakningssystem

Införing av central ledare. Var försiktig vid införing av ledare för placering av andra typer av centralvenösa katetersystem t.ex. PIC-ledningar eller Hickman-katetrar, på platser där pulsgeneratorns elektroder kan påträffas. Införing av sådana ledare i veneer som innehåller elektroder kan orsaka att elektroerna skadas eller rubbas.

Hem- och arbetsmiljö

- **Hemelektronik.** Hemelektronik som är i god funktion och korrekt jordad alstrar vanligtvis inte tillräckligt kraftig EMI för att störa pulsgeneratorns funktion. Det har rapporterats om pulsgeneratorstörningar orsakade av el-verktyg eller elektriska rakapparater som används direkt över pulsgeneratorn.

- **Magnetfält.** Berätta för patienter att långvarig exponering för starka magnetfält (mer än 10 gauss eller 1 mT) kan trigga magnetfunktionen. Exempel på magnetiska källor är:
 - Industriella transformatorer och motorer
 - MRT-skannrar
 - Stora stereohögtalare
 - Telefonlurar om de hålls mindre än 1,27 cm från pulsgeneratorn
 - Magnetstavar, t.ex. sådana som används vid säkerhetskontroll på flygplatser och i en del Bingo-lokalер
- **Elektroniska stöldlarm (EAS).** Uppmana patienten att inte dröja sig kvar vid stöldskyddsutrustning, t.ex. av den typ som finns vid utgångarna till varuhus och bibliotek. Patienten bör passera i normal takt, eftersom sådan utrustning kan orsaka felaktig funktion hos pulsgeneratorn.
- **Mobiltelefoner.** Uppmana patienten att hålla mobiltelefonen mot örat på den sida där pulsgeneratorn inte är implanterad. Patienten skall inte ha mobiltelefonen i bröstfickan eller i bältet närmare än 15 cm från implantationsstället, eftersom vissa mobiltelefoner kan få pulsgeneratorn att avge felaktig behandling eller att inhibera korrekt behandling.

Uppföljningstester

- **Konverteringstest.** Lyckad VF- eller VT-konvertering under arytmikkonverteringstest är ingen garanti för att konverteringen skall lyckas postoperativt. Man bör vara medveten om att förändringar i patientens tillstånd, medicinering såväl som andra faktorer kan ändra defibrilleringströskeln (DFT), vilket kan resultera i utebliven konvertering av arytmia postoperativt.
- **Stimuleringsströskeltest.** Om patientens tillstånd eller medicinering har förändrats eller om pulsgeneratorns parametrar har omprogrammerats om ska ett ströskeltest övervägas för att bekräfta rätt marginaler för stimuleringscapture.

Överväg uppföljning för patienter som skall lämna landet.

Pulsgeneratoruppföljning bör inplaneras i god tid om patienten planerar att resa eller flytta till ett annat land än där pulsgeneratorn implanterades. Godkännandestatus för enheter och tillhörande programvarukonfigurationer varierar mellan olika länder. Vissa länder kanske inte har godkännande eller kapacitet att följa specifika produkter.

Kontakta Boston Scientific med hjälp av informationen på det bakre omslaget för hjälp att fastställa möjligheterna för uppföljning i patientens destinationsland.

Explantation och avfallshantering

- **Förbränning.** Kontrollera att pulsgeneratorn tas bort före kremering. Kremerings- och förbränningstemperaturer kan få pulsgeneratorn att explodera.
- **Hantering av enheten.** Före explantation, rengöring eller transport av pulsgeneratorn ska följande åtgärder vidtas för att undvika att oönskade chocker avges, att viktiga behandlingshistorikdata skrivs över och att ljudsignaler avges:
 - Programmera pulsgeneratorns Taky- och Brady-mod till Av.
 - Programmera funktionen Magnetrespons till Av.
 - Programmera Ljudsignal när explantation indikeras till Av.
 - Progammra Ljudsignal när enheten är utom räckhåll till AvRengör och desinficera enheten med standardtekniker för hantering när smittorisk föreligger.

YTTERLIGARE SÄKERHETSINFORMATION

Uppföljning av pulsgeneratorn efter behandling

Efter operation eller medicinsk procedur med risk för att pulsgeneratorns funktion påverkas skall en grundlig uppföljning genomföras. Denna kan inkludera följande:

- Interrogera och programmera pulsgeneratorn med en programmerare

- Studera kliniska händelser och felkoder
- Studera arytmiloggboken, inkluderat lagrade elektrogram (IEGM)
- Studera realtids-IEGM
- Testa elektroderna (tröskelvärde, amplitud och impedans)
- Gör en manuell kondensatorreformering
- Verifiera batteristatus
- Programmera någon permanent bradyparameter till ett nytt värde och programmera därefter tillbaka till önskat värde
- Programmera Takymod till ett nytt värde och programmera därefter tillbaka till önskat värde
- Spara all patientdata
- Verifiera korrekt slutlig programmering innan patienten får lämna kliniken

Transkutan elektrisk nervstimulering (TENS)

FÖRSIKTIGHET: TENS sänder elektrisk ström genom kroppen och kan störa pulsgeneratorns funktion. Om TENS är medicinskt nödvändigt skall TENS-behandlingens inställningar utvärderas för kompatibilitet med pulsgeneratoren. Följande riktlinjer kan minska sannolikheten för interaktion:

- Placera TENS-elektroderna så nära varandra som möjligt och så långt från pulsgeneratoren och elektroderna som möjligt.
- Använd lägsta möjliga kliniskt lämpliga TENS-energi.
- Överväg hjärtövervakning under TENS-behandlingen, särskilt för pacemaker-beroende patienter.

Ytterligare åtgärder kan vidtas för att reducera interferensen under klinisk användning av TENS:

- Om interferens misstänks under klinisk användning, stäng av TENS-enheten.
- Ändra inte TENS-inställningarna förrän du har verifierat att de nya inställningarna inte interfererar med pulsgeneratorns funktion.

Om TENS är medicinskt nödvändigt utanför kliniken (användning hemma) skall patienten få följande instruktioner:

- Ändra inte TENS-inställningarna eller elektrodernas positioner om du inte har fått instruktioner om att göra det.
- Avsluta varje TENS-session med att stänga av enheten innan elektroderna tas bort.
- Om patienten får en chock under TENS-användning eller om han/hon upplever symptom av yrsel, svindel eller förlorar medvetandet skall han/hon stänga av TENS-enheten och kontakta sin läkare.

Följ dessa instruktioner för att använda programmeraren för att utvärdera pulsgeneratorns funktion under användning av TENS:

1. Programvara pulsgeneratorn till Endast monitor.
2. Observera realtids-IEGM vid föreskrivna TENS-uteffektinställningar, notera när korrekt avkänning eller interferens inträffar.
3. När behandlingen har avslutats, stäng av TENS-enheten och programvara om Takymod till Monitor + Behandling.

Du skall även göra en grundlig uppföljning av pulsgenerator efter TENS-behandling för att säkerställa att enhetens funktion inte har påverkats negativt ("Uppföljning av pulsgeneratorn efter behandling" på sida 30).

För ytterligare information, kontakta Boston Scientific genom att använda informationen på det bakre omslaget.

Diatermi och Radiofrekvensablation

FÖRSIKTIGHET: Diatermi och RF-ablation kan inducera kammararytm och/eller kammarflimmer och orsaka asynkron stimulering, inhibitorad stimulering, felaktiga chocker och/eller en reducering av pulsgeneratorns stimuleringsenergi vilket kan orsaka bristande hjärtmuskelaktivering. RF-ablation kan även orsaka ventrikulär stimulering upp till MTR och/eller förändring av stimuleringsströskeln. Var dessutom försiktig vid all annan typ av hjärtablation på patienter med implanterade enheter.

Om diatermi eller RF-ablation är medicinskt nödvändigt, observera följande för att minimera riskerna för patienten och pulsgeneratorn:

- Beroende på patientens stimuleringsbehov, programmera Takymod till Diatermiskydd eller Av.
- Ha temporär stimulerings- och extern defibrilléringsutrustning tillgänglig.
- Undvik direkt kontakt mellan diatermiutrustning eller ablationskaterar och elektroder. RF-ablation nära elektroden kan skada elektrod-vävnadsgränsnittet.

- Håll strömbanan så långt bort från pulsgeneratorn och elektroderna som möjligt.
- Om RF-ablation och eller diatermi utförs på vävnad i närheten av enheten eller elektroderna rekommenderas att mätningar, före och efter, övervakas för: avkännings- och stimuleringströsklar och impedans för att verifiera systemets integritet och stabilitet.
- Använd vid diatermi ett bipolärt diatermisystem där det är möjligt och använd korta, intermittenta och oregelbundna burster med lägst möjliga energinivåer.

RF-ablationsutrustning kan orsaka telemetriinterferens mellan pulsgeneratorn och programmeraren. Om det är nödvändigt att ändra pulsgeneratorns programmering under en RF-ablation, stäng av RF-ablationsutrustningen före interrogering.

När proceduren har avslutats, avbryt Diatermiskyddsmod eller programmera Takymod till Monitor + Behandling för att återaktivera de tidigare programmerade behandlingsmoderna.

Joniserande strålning

FÖRSIKTIGHET: Det är inte möjligt att ange en säker strålningsdos eller garantera korrekt pulsgeneratorfunktion efter exponering för joniserande strålning. Flera faktorer tillsammans avgör strålningsbehandlingens inverkan på en implanterad pulsgenerator, däribland strälens närhet till pulsgeneratorn, strålingens typ och energinivå, dos hastighet, total avgiven dos under pulsgeneratorns livstid och avskärmningen av pulsgeneratorn. Inverkan från joniserande strålning varierar också från en pulsgenerator till en annan och kan sträcka sig från inga funktionsförändringar till förlust av stimulerings- och defibrilléringsbehandling.

Källor till joniserande strålning varierar kraftigt vad gäller deras potentiella inverkan på en implanterad pulsgenerator. Många medicinska strålningskällor kan störa eller skada en implanterad pulsgenerator, inkluderat de som används för behandling av cancer, till exempel radioaktiv kobolt, linjära acceleratorer, radioaktiva frön och betatroner.

Före strålningsbehandling skall patientens strålningsonkolog och kardiolog eller elektrofysiolog överväga alla alternativ, däribland inkluderat ökad uppföljning och byte av pulsgeneratorn. Andra alternativ inkluderar:

- Maximera avskärmningen av pulsgeneratorn inom behandlingsområdet
- Fastställa korrekt nivå av patientövervakning under behandling

Utvärdera pulsgeneratorns funktion under och efter strålbehandling för att testa så många av enhetens funktioner som möjligt ("Uppföljning av pulsgeneratoren efter behandling" på sida 30). Graden, tiden och frekvensen för denna utvärdering i förhållande till strålbehandlingens omfattning är beroende av patientens aktuella hälsotillstånd och ska därför beslutas av närvarande kardiolog eller elektrofysiolog.

I många fall utförs diagnostik av pulsgeneratoren automatiskt en gång per timme, därför skall inte pulsgeneratoren utvärderas förrän pulsgeneratordiagnosiken har uppdaterats och granskats (minst en timme efter strålningen). Effekterna av strålning mot den implanterade pulsgeneratoren kan förblifit upptäckta någon tid efter strålningen. Fortsätt därför att noga övervaka pulsgeneratorns funktion och var försiktig vid programmering av en funktion under de närmaste veckorna eller månaderna efter strålningsbehandling.

Ökat tryck

Internationella standardiseringssorganisationen (ISO) har inte godkänt ett standardiserat trycktest för implanterbara pulsgeneratorer som kan undergå hypobarisk syrgasbehandling (HBOT) eller dykning. Dock har Boston Scientific tagit fram ett testprotokoll för att utvärdera enhetens prestanda om den utsätts för förhöjda atmosfäriska tryck. Följande sammanfattnings av trycktester är inte något stöd för HBOT-behandling eller dykning.

FÖRSIKTIGHET: Förhöjda tryck på grund av HBOT eller dykning kan skada pulsgeneratorn. Vid laboratorietester fungerade alla pulsgeneratorer i testserien korrekt när de utsattes för mer än 1000 cykler med ett tryck på upp till 5,0 ATA. Laboratorietesterna karakterisera inte den inverkan som förhöjt tryck har på pulsgeneratorns prestanda eller fysiologisk respons, om den samtidigt är implanterad i en patient.

Trycket för varje testcykel började vid omgivningstryck/rumstryck och ökade till en högtrycksnivå och återgick därefter till omgivningstryck. Även om tiden under förhöjt tryck (dwell time) kan ha inverkan på patientens fysiologi indikerade inte testerna någon inverkan på pulsgeneratorns prestanda. Tryckvärdenas motsvarigheter finns nedan (Tabell 1 på sida 38).

Tabell 1. Motsvarande tryckvärden

Motsvarande tryckvärden	
Absolut atmosfär	5,0 ATA
Havsvattensdjup ^a	40 m (130 fot)
Tryck, absolut	72,8 psia
Tryck, manometer ^b	58,8 psig

Tabell 1. Motsvarande tryckvärden (fortsättning följer)

Motsvarande tryckvärden	
Bar	5,0
kPa absolut	500

- a. Alla tryck har härlett under antagandet att havsvattnets densitet är 1030 kg/m^3 .
b. Tryck avläst på manometer eller mätare ($\text{psia} = \text{psig} + 14,7 \text{ psi}$).

Före dykning och innan ett HBOT-program påbörjas skall patientens kardiolog eller elektrofysiolog kontaktas för att få en fullständig förståelse för de möjliga konsekvenserna med denna aktivitet i förhållande till patientens specifika hälsotillstånd. En dykmedicinspecialist kan även kontaktas före dykning.

Det kan krävas tätare uppföljning i samband med HBOT eller dykning. Utvärdera pulsgeneratorns funktion efter att den utsatts för högt tryck ("Uppföljning av pulsgeneratorn efter behandling" på sida 30). Graden, tiden och frekvensen för denna utvärdering i förhållande till exponering för högt tryck är beroende av patientens aktuella hälsotillstånd och skall därför beslutas av närvanande kardiolog eller elektrofysiolog.

Om du har ytterligare frågor eller önskar mer information om testprotokollet eller testresultat specifikt för HBOT eller dykning kontaktar du Boston Scientific på det telefonnummer som finns på den här manualens bakre omslag.

MÖJLIGA BIVERKNINGAR

Baserat på litteraturen och erfarenhet av pulsgeneratorimplantation ges nedan en lista över möjliga biverkningar kopplade till implantation av en pulsgenerator och/eller elektrodsystem:

- Luftemboli
- Allergisk reaktion
- Blödning
- Hjärttamponad
- Kronisk nervskada
- Komponentfel
- Brott på ledarspiralen
- Dödsfall
- Bristande elektrolytjämvikt/uttorkning
- Förhöjda tröskelvärden
- Erosion
- Fibrotisk vävnadsbildning
- Extrakardiell stimulering (t.ex. stimulering muskel/nerv)
- Misslyckat försök att konvertera en inducerad arytmia
- Vätskeansamling

- Avstötningssfenomen
- Bildning av hematom eller serom
- AV-block
- Oförmåga till defibrillering eller stimulering
- Oönskad behandling (t.ex. chocker och antitakykardistimulering [ATP] där det är tillämpligt, stimulering)
- Postoperativ smärta
- Ofullständig elektrodanslutning till pulsgeneratorn
- Infektion inkluderat endokardit
- Myokardisolering under defibrillering med interna defibrilleringsspatlar eller externa defibrilleringssplattor
- Elektrotdislokation
- Elektrodbrott
- Brott eller nötningsskador på elektrodens isolering
- Elektroperforation
- Deformering av eller brott på elektrodspetsen
- Lokal vävnadsreaktion
- Hjärtinfarkt (MI)
- Myokardnekros

- Myokardtrauma (t.ex. vävnadsskada, klaffskada)
- Avkänning av myopotentialer
- Över-/underavkänning
- Pacemakermedierad takykardi (PMT)
- Nötning av eller utgjutning i hjärtsäcken
- Pneumotorax
- Pulsgeneratormigrering
- Shuntning av ström under defibrillering med interna defibrilleringsspatlar eller externa defibrilleringssplattor
- Takyarytm, som inkluderar accelererande arytm och tidig, återkommande förmaksflimmer
- Trombos/tromboemboli
- Klaffskada
- Venös ocklusion
- Venskada (t.ex. perforering, dissektion eller erosion)
- Försämrad hjärtsvikt

Patienten kan utveckla psykologisk intolerans mot ett pulsgeneratorsystem och uppleva följande:

- Beroende

- Depression
- Rädsla för tidig urladdning av batteriet
- Rädsla för chocker i vaket tillstånd
- Rädsla för förlust av chockfunktionen
- Inbillad chock
- Rädsla för felfunktion i pulsgeneratorn

Nedan finns en lista över möjliga biverkningar, förutom de som kan förekomma vid implantation av ett pulsgeneratorsystem, som associeras med implantation av ett koronarvenöstelektrodsystem:

- Allergisk reaktion på grund av kontrastmedlet
- Brott eller fel på implantationsinstrument
- Långvarig exponering för röntgenstrålning
- Njursvikt på grund av det kontrastmedel som används för att visa koronarvenerna

MEKANISKA SPECIFIKATIONER

Samtliga modeller väger 72,0 g och har en elektrodyta på höljet på 6670 mm². Användbar batterikapacitet är 2,0 Ah och återstående användbar batterikapacitet vid explantation är 0,16 Ah. Mekaniska specifikationer för varje modell listas nedan.

Tabell 2. Mekaniska specifikationer

Modell	Mått B x H x D	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
P106	6,17 x 7,95 x 0,99	32,5	RA: IS-1, RV: IS-1/DF-1, LV: LV-1
P107	6,17 x 7,95 x 0,99	32,5	RA: IS-1, RV: IS-1/DF-1, LV: IS-1
P108	6,17 x 7,70 x 0,99	32,0	RA: IS-1, RV: DF4-LLHH, LV: IS-1

Modeller som inkluderar ZIP-telemetri med en överföringsfrekvens på 869,85 MHz.

ZIP-telemetrin är en klass 2-mottagare och arbetar med en klass 4 arbetscykel⁴.

Materialspecifikationer visas nedan:

- **Höljet:** hermetiskt försilvrat titan
- **Anslutningsblock:** polymer av klinisk kvalitet
- **Strömförsörjning:** litium-mangandioxidcell; Boston Scientific; 401988

4. I enlighet med EN 300 220-1 v2.1.1:2006.

ARTIKLAR SOM INGÅR I FÖRPACKNINGEN

Följande artiklar är förpackade tillsammans med pulsgeneratorn:

- En momentnyckel
- Produktdokumentation

NOTERA: Tillbehör (t.ex. nycklar) är endast avsedda för engångsbruk. De får inte omsteriliseras eller återanvändas.

SYMBOLER PÅ FÖRPACKNINGEN

Följande symboler kan finnas på förpackning och etikett (Tabell 3 på sida 45):

Tabell 3. Symboler på förpackningen

Symbol	Beskrivning
REF	Referensnummer
	Förpackningens innehåll

Tabell 3. Symboler på förpackningen (fortsättning följer).

Symbol	Beskrivning
	Pulsgenerator
	Momentnyckel
	Medföljande litteratur
	Serienummer
	Sista förbrukningsdatum
	Partinummer
	Tillverkningsdatum

Tabell 3. Symboler på förpackningen (fortsättning följer)

Symbol	Beskrivning
	Icke-joniserande elektromagnetisk strålning
	Sterilisera med etylenoxidgas
	Får ej omsteriliseras
	Ateranvänd ej
	Använd inte om förpackningen är skadad
	Farlig spänning

Tabell 3. Symboler på förpackningen (fortsättning följer).

Symbol	Beskrivning
	Se bruksanvisningen
	Temperaturbegränsning
CE0086	CE-märkning för överensstämmelse med identifieringen av det registrerade organ som godkänner användning av märkningen
	RTTE-märkning för radioutrustning med användningsrestriktioner

Tabell 3. Symboler på förpackningen (fortsättning följer)

Symbol	Beskrivning
	Telemetrihuvudets placeringsindikator vid avläsning
	Öppningsanvisningar
	Auktoriserad representant inom Europeiska Unionen
	Tillverkare

SPECIFIKATIONER VID LEVERANS

Se tabellen för pulsgeneratorinställningar vid transport (Tabell 4 på sida 50).

Tabell 4. Specifikationer vid leverans

Parameter	Inställning
Takymod	Lagring
Takybehandling tillgänglig	ATP, chock
Stimuleringsmod	Lagring
Stimuleringsbehandling tillgänglig	DDDR
Sensor	Accelerometer
Stimulerings-/avkänningskonfiguration	RA: BI/BI
Stimulerings-/avkänningskonfiguration	RV: BI/BI
Stimulerings-/avkänningskonfiguration	LV: Av

Pulsgeneratorn är vid leverans inställd i en energisnål Lagringsmod för att förlänga lagringstiden. I Lagringsmod är alla funktioner avaktiverade utom:

- Telemetristöd som möjliggör interrogering och programmering

- Realtidsklocka
- Beordrad kondensatorreformering
- Kommandona STAT CHOCK och STAT PACE

Pulsgeneratorn lämnar Lagringsmod när något av följande inträffar, men programmering av andra parametrar påverkar inte Lagringsmod:

- STAT CHOCK eller STAT PACE beordras
- Takymod programmeras till:
 - Av
 - Endast monitor
 - Monitor + Behandling

När du har programmerat pulsgeneratorn från Lagringsmod, kan den inte programmeras tillbaka till Lagringsmod.

RÖNTGENIDENTIFIERING

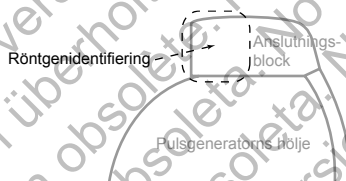
Pulsgeneratorerna har en identifiering som syns på röntgenfilm och vid fluoroskopi.

Denna identifierare ger en icke-invasiv bekräftelse av tillverkaren och består av följande:

- Bokstäverna BOS som anger att Boston Scientific är tillverkaren

- Siffrorna 112 för att identifiera modell 2868 PRM-programvara, som behövs för att kommunicera med pulsgeneratorn

Röntgenidentifieraren finns innesluten i enhetens anslutningsblock. För ett implantat i bröstkorgens vänstra sida kommer identifieraren att vara synlig vid röntgen eller fluorografi ungefär vid platsen som visas (Figur 1 på sida 52).



Figur 1. Röntgenidentifierare

För information om identifiering av pulsgeneratorn via programmeraren, se användarhandboken till programmeraren.

Pulsgeneratorns modellnummer är lagrat i pulsgeneratorns minne och visas på PRM-översiktskärmén så snart pulsgeneratorn interrogeras.

PULSGENERATORNS LIVSLÄNGD

Utifrån simulerade studier uppskattas det att dessa pulsgeneratorer har en genomsnittlig livslängd till explantation enligt nedan.

Uppskattad livslängd, med hänsyn tagen till den energi som förbrukats vid tillverkning och lagring, gäller vid de förhållanden som anges i tabellen tillsammans med följande:

- Antar 70 min⁻¹ LRL; DDDR-mod; 100 % biventrikulär stimulering; 15 % förmaks stimulering och 0,4 ms stimuleringspulsbredd (RA, RV, LV); RA-impedans 500 Ω; sensorer På.
- Beräknad livslängd beräknas för 5 max-energi laddningscykler per år, inkluderat automatisk kondensatorreformering och behandlingschocker. För det sista året antas ytterligare 4 laddningscykler för att ta med ytterligare automatiska kondensatorreformeringar när enheten närmar sig explantationsindikatorn. Dessa beräkningar antar även att 3-kanals IEGM Onset är inställt på På och att pulsgeneratorn tillbringar 6 månader i Lagringsmod under transport och lagring.

Tabell 5. Uppskattad livslängd för pulsgenerator (från implantation till explantation) för HE-modeller

HE-modeller ^{a b}		Livslängd (år) vid 500 Ω och 700 Ω stimuleringsimpedans (RV och LV)	
Stimuleringsamplitud	RA/RV	500 Ω	700 Ω
	LV		
2,5 V	3,0 V	7,7	8,1
2,5 V	3,5 V	7,3	7,8
3,5 V	3,5 V	6,5	6,9
3,5 V	5,0 V	5,4	6,0

a. För RF-modeller antas användning av ZIP-telemetri utan telemetrihuvud under 3 timmar vid implantation och 40 minuter årligen vid uppföljningskontroller på kliniken.

b. Antar standardanvändning av LATITUDE-kommunikatorm enligt följande: Daglig pulsgeneratorkontroll På, Veckovarning På, fjärruppföljningar schemalagda varje vecka och patient-initierade interrogationer en gång varje kvartal.

NOTERA: Uppgifterna om energiåtgång i livslängdstabellen grundar sig på teoretiska elektriska principer och är endast verifierade via bänktest.

Pulsgeneratorns livslängd kan öka om något av följande minskar:

- Stimuleringsfrekvens
- Stimuleringspulsamplitud(-er)
- Stimuleringspulsbredd(-er)
- Procentandel stimulerade till avkända händelser
- Laddningsfrekvens

Livslängden minskar också vid följande förhållanden:

- Vid minskad stimuleringsimpedans
- Om Patientaktiveterad Monitor-episod programmeras till På i 60 dagar minskas livslängden med ungefär 5 dagar.
- För modeller med ZIP-telemetri utan telemetrihuvud minskar varje ytterligare timme telemetri livslängden med ungefär 4 dagar.
- Fem patient-initierade LATITUDE Kommunikator-interrogeringar varje vecka i ett år minskar livslängden med ungefär 14 dagar
- En ytterligare chock med maximal energi minskar livslängden med ungefär 11 dagar.

- Ytterligare 6 månader i Lagringsmod innan implantation minskar livslängden med 44 dagar. Antar implanterade inställningar med 70 ppm LRL; DDDR-mod; 15 % atruell stimulering; 100 % biventrikulär stimulering; 0,4 ms stimuleringspulsbredd; 500 Ω stimuleringsimpedans; 2,5 V stimuleringspulsamplitud (RA, RV); 3,0 V stimuleringspulsamplitud (LV).

Enhets livslängd kan även påverkas av:

- Elektroniska komponenters toleranser
- Variationer i programmerade parametrar
- Variationer i användning som ett resultat av patientens tillstånd

Se PRM skärmen systemöversikt batteri för pulsgeneratorns livslängd specifikt för den implanterade pulsgeneratoren.

GARANTIINFORMATION

Ett begränsat garanticertifikat finns tillgängligt för pulsgeneratoren. För att erhålla ett exemplar, kontakta Boston Scientific med hjälp av informationen på omslagets baksida.

PRODUKTENS TILLFÖRLITLIGHET

Det är Boston Scientifics avsikt att tillhandahålla implanterbara pulsgeneratorer av hög kvalitet och tillförlitlighet. Dessa produkter kan dock uppvisa felfunktioner som kan

resultera i förlorad eller försämrad förmåga att avge behandling. Dessa felfunktioner kan omfatta följande:

- För tidig urladdning av batteriet
- Problem med avkänning eller stimulering
- Oförmåga att avge chock
- Felkoder
- Telemetriproblem

Se Boston Scientifics CRM Product Performance Report på www.bostonscientific.com för mer information om produktprestanda, inkluderat typer samt andel felfunktioner som dessa produkter tidigare har uppvisat. Även om historisk data kanske inte är förutsägande för framtida produktprestanda, kan sådana data ge viktig information för att förstå den totala tillförlitligheten hos dessa typer av produkter.

I vissa fall leder funktionsfel till framtagning av säkerhetsrådgivning. Boston Scientific fastställer behovet av att ge ut säkerhetsrådgivning baserat på den förväntade andelen funktionsfel och funktionsfelets kliniska innehörd. När Boston Scientific ger ut information om säkerhetsrådgivning, ska beslutet om att ersätta en enhet ta hänsyn till riskerna med funktionsfelen, riskerna med utbytesproceduren och prestanda fram till datumet för ersättning av pulsgeneratorn.

INFORMATION OM PATIENTRÄDGIVNING

Följande bör diskuteras med patienten innan patienten skrivs ut:

- Extern defibrillering — patienten skall kontakta sin läkare för att undersöka sitt pulsgeneratorsystem om han/hon behandlas med extern defibrillering
- Ljudsignaler — patienten skall omgående kontakta sin läkare om han/hon hör ljudsignaler från pulsgeneratorn
- Tecken på och symptom vid infektion
- Symtom som bör rapporteras (t.ex. ihållande högfrekvent stimulering som kräver omprogrammering)
- Avståndsga områden — patienten skall söka medicinsk vägledning innan han/hon går in på områden som skyddas av ett varningsmeddelande som avråder patienter med pulsgenerator att gå in
- Undvik möjliga källor till elektromagnetisk interferens hemma, på arbetet och i medicinska miljöer
- Personer som ger hjärt-lungräddning — när pulsgeneratorn ger en chock kan det känna som spänning (skälvning) på patientens kropp
- Pålitlighet hos deras pulsgenerator ("Produktens tillförlitlighet" på sida 56)

- Aktivetsbegränsningar (om tillämpligt)
- Lägsta hjärtfrekvens (basfrekvens för pulsgeneratorn)
- Planerade återbesök
- Resa eller flytt — Uppföljning bör schemaläggas i förväg om patienten lämnar landet där implantationen har utförts
- Patient-ID-kort — ett patient-ID-kort är förpackat med enheten och patienten bör alltid ha det med sig

Patienthandbok

Ett exemplar av patienthandboken är tillgängligt för patienten, patientens släkt och andra berörda personer.

Det rekommenderas att du diskuterar informationen i patienthandboken med alla berörda parter både före och efter implantation av pulsgeneratoren så att de är insatta i pulsgeneratorns funktion.

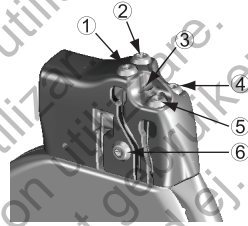
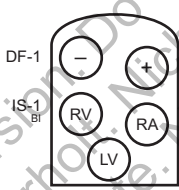
För ytterligare exemplar, kontakta Boston Scientific med hjälp av informationen på omslagets baksida.

ELEKTRODANSLUTNINGAR

Elektrodanslutningarna illustreras nedan.

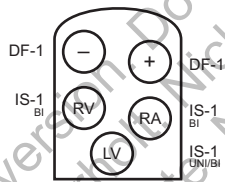
FÖRSIKTIGHET: Bekräfta att elektroden är kompatibel med pulsgeneratorn före implantation. Om inkompatibla elektroder och pulsgeneratorer används, kan detta skada anslutningen och/eller få eventuella negativa konsekvenser, såsom underavkänning av hjärtaktivitet eller misslyckande att ge nödvändig behandling.

FÖRSIKTIGHET: Om elektrodkonfigurationen programmeras till bipolär när en unipolär elektrod implanteras, kommer stimulering att uteblí.



[1] Defib (+) [2] Defib (-) [3] Suturhål [4] RV (-) [5] RA (-) [6] LV (-)

Figur 2. Elektrodanslutningar och placering av anslutningsskruvarna, RA: IS-1,
RV: IS-1/DF-1, LV: LV-1



[1] Defib (+) [2] Defib (-) [3] Suturhål [4] RV (-) [5] RA (-) [6] LV (-)

Figur 3. Elektrodanslutningar och placering av anslutningsskruvarna, RA: IS-1,
RV: IS-1/DF-1, LV: IS-1



[1] RA (-) [2] LV (-) [3] Suturhål [4] RV (-)

Figur 4. Elektrodanslutningar och placering av anslutningsskruvarna, RA: IS-1, RV: DF4-LLHH, LV: IS-1

NOTERA: Pulsgeneratorns kapsel används som en defibrilleringselektrod om inte pulsgeneratorn har programmerats till Distal chockspiral till proximal chockspiral (eller "Kallt Hölje") chockvektor.

IMPLANTATION AV PULSGENERATORN

Implanterar pulsgeneratorn genom att utföra följande steg i angiven ordningsföljd. Vissa patienter kan kräva stimulering direkt när elektroderna ansluts till pulsgeneratoren. Överväg i sådant fall att programmera pulsgeneratoren före eller samtidigt som elektrodsystemet implanteras och implantationsfickan formas.

Steg A: Kontrollera utrustningen

Det rekommenderas att utrustning för hjärtövervakning, defibrillering och elektrodsignalmätningar finns till hands under implantationen. Det hör även tillbehör samt programvara. Det är viktigt att känna till hur programmerar-systemet fungerar och att ha läst informationen i respektive användarhandböcker innan implantationen påbörjas. Kontrollera att all utrustning som skall användas fungerar korrekt. Om oavsiktlig skada eller kontamination uppstår, ska föremål finnas tillgängliga:

- Sterila dubbletter av alla komponenter som skall implanteras
- Sterilt telemetrihuvud
- Sterila PSA-kablar
- Momentnycklar och fasta nycklar
- Utrustning för extern defibrillering

Under implantationen skall en vanlig transitorisk defibrillator med externa plattor eller defibrilleringsspatalar finnas till hands för användning vid mätning av defibrilleringströskeln.

Steg B: Interrogera och kontrollera pulsgeneratorn

För att inte kontaminera pulsgeneratorn skall den testas enligt beskrivningen nedan innan den sterila förpackningen öppnas. Pulsgeneratorn skall hålla rumstemperatur för att garantera att mätvärdena är tillförlitliga.

1. Interrogera pulsgeneratorn med hjälp av programmeraren. Kontrollera att pulsgeneratorns Takymod är programmerad till Lagring. I annat fall, kontakta Boston Scientific med hjälp av informationen på omslagets baksida.
2. Gör en manuell kondensatorreformering
3. Inspektera pulsgenerators aktuella batteristatus. Räknarna skall vara nollställda. Pulsgeneratorn skall inte implanteras om inte batteristatus visar full kapacitet. Kontakta Boston Scientific med hjälp av informationen på omslagets baksida.

Steg C: Implantera elektrodsystemet

Pulsgeneratorn behöver ett elektrodssystem för avkänning, stimulering och för att avge chocker. Pulsgeneratorn kan använda höljet som en defibrilleringselektrodtyta.

Val av elektrodkonfiguration och specifika kirurgiska förfaranden är en medicinsk bedömningsfråga. Följande elektroder finns tillgängliga för användning tillsammans med pulsgeneratorn beroende på modell.

- ENDOTAK endokardiellt kardioversion/defibrilleringς- och stimuleringsselektrodsystem
- Endokardiell bipolär kammarelektrod
- Bipolär förmakselektrod
- Unipolär eller bipolär vänsterkammar elektrod
- Övre hälvenselektrod kopplad till en ventrikulär patch-elektrod

NOTERA: Om en koronarvenselektrod inte kan användas och läkaren gör den medicinska bedömingen att en begränsad vänstersidig thorakotomi är befogad för att placera en epikardiell elektrod, rekommenderas antingen en suturerbar steroidutsöndrande epikardiell stimulerings-/avkänningselektrod eller en suturlös epikardiell stimulerings-/avkänningselektrod.

FÖRSIKTIGHET: Om det inte finns någon elektrod eller plugg i elektrodaanslutningen kan det påverka pulsgeneratorns funktion. Om en elektrod inte används, skall en plugg sättas in i den oanvända anslutningen och därefter skall anslutningsskruven dras åt på pluggen.

FÖRSIKTIGHET: Suturera inte direkt över själva elektroden, eftersom det kan förorsaka strukturskador. Använd suturhylsan för att säkra elektroden proximalt om veningången för att förhindra att elektroden flyttas.

Oavsett vilken elektrodkonfiguration som används för stimulering/avkänning respektive defibrillering, måste hänsyn tas till vissa faktorer. Hjärtförstoring eller medicinsk behandling kan t.ex. göra det nödvändigt att flytta defibrilleringselektroderna eller byta ut en elektrod mot en annan för att underlätta konvertering av arytmier. I vissa fall finner man ingen elektrodkonfiguration som på ett tillförlitligt sätt avbryter arytmier vid de energinivåer som avges från pulsgeneratorn. Implantation av pulsgeneratorn avråds i sådana fall.

Implantera elektroderna enligt det kirurgiska tillvägagångssätt som valts.

Steg D: Gör baslinjemätningar

När elektroderna är implanterade utförs baslinjemätningar av elektrodsignalerna. Utvärdera elektrodsignalerna. Om det är fråga om ett pulsgeneratorbyte skall de befintliga elektroderna utvärderas på nytt (t.ex. signalamplituder, stimuleringsströskelvärden och impedans). Med hjälp av röntgen kan elektrodernas läge och status fastställas. Om testresultaten inte är tillfredsställande, kan elektrodsystemet behöva flyttas eller bytas ut.

- Anslut stimulerings-/avkänningselektroden/-erna till en pacemakersystemanalysator (PSA).

WARNING: För DF4-LLHH eller DF4-LLHO-elektroder ska endast anslutningsverktyget användas för elektriska anslutningar till pacemakersystemanalysatorer (PSA) eller liknande monitorer. Fäst inte krokodilklämmor direkt på elektrodanslutningen eftersom den då kan ta skada.

- Stimulerings-/avkänningsmätningar, uppmätta cirka 10 minuter efter den första placeringen (akut) eller under en utbytesprocedur (kronisk), anges nedan. Värden andra än de som anges i tabellen kan vara kliniskt acceptabla om lämplig avkänning kan dokumenteras med de aktuella programmerade värdena. Överväg omprogrammering av känslighetsparametern om felaktig avkänning observeras. Observera att det är normalt att de mätningar som görs med pulsgeneratorn avviker något från PSA-mätningarna eftersom signalen filtreras olika.

Tabell 6. Elektrodmätningar

	Stimulerings-/av-känningselek-trod (akut)	Stimulerings-/av-känningselek-trod (kronisk)	Chockelektrod (akut och kronisk)
R-vågsamplitud ^{a b}	> 5 mV	> 5 mV	> 1,0 mV
P-vågsamplitud ^{a b}	> 1,5 mV	> 1,5 mV	
R-vågstdura-tion ^{b c d}	< 100 ms	< 100 ms	

Tabell 6. Elektrodmätningar (fortsättning följer)

	Stimulerings-/av-känningselektrod (akut)	Stimulerings-/av-känningselektrod (kronisk)	Chockelektrod (akut och kronisk)
Stimuleringströskelvärde (höger kammare)	< 1,5 V endokardiell < 2,0 V epikardiell	< 3,0 V endokardiell < 3,5 V epikardiell	
Stimuleringströskelvärde (vänster kammare)	< 2,5 V koronarvenös < 2,0 V epikardiell	< 3,5 V koronarvenös < 3,5 V epikardiell	
Stimuleringströskelvärde (förmak)	< 1,5 V endokardiell	< 3,0 V endokardiell	
Elektrodimpedans (vid 5,0 V och 0,5 ms förmak och höger kammare) ^e	> programmeerat lågt impedansgränsvärde (200–500 Ω) < 2000 Ω	> programmeerat lågt impedansgränsvärde (200–500 Ω) < 2000 Ω	20–125 Ω

Tabell 6. Elektrodmätningar (fortsättning följer)

	Stimulerings-/av-känningselektrod (akut)	Stimulerings-/av-känningselektrod (kronisk)	Chockelektrod (akut och kronisk)
Elektrodimpedans (vid 5,0 V och 0,5 ms vänster kammare)	> programmeerat lågt impedansgränsvärde (200–500 Ω) < 2000 Ω	> programmeerat lågt impedansgränsvärde (200–500 Ω) < 2000 Ω	

- a. Amplituder lägre än 2 mV kan ge felaktiga frekvensmätningar vid kroniska tillstånd och resultera i oförmåga att avkänna en takyarytm eller leda till att en normal frekvens tolkas som onormal.
- b. Lägre R-vägsamplituder och längre durationer kan uppmätas vid implantation i ischemisk eller ärrig vävnad. Eftersom signalkvaliteten kan försämras med tiden bör man sträva efter att möta ovanstående kriterier genom att flytta elektroderna för att erhålla signaler med största möjliga amplitud och kortast möjliga duration.
- c. Durationer längre än 135 ms (pulsgeneratorns refraktärperiod) kan resultera i felaktig bestämmning av hjärtfrekvensen, oförmåga att känna av takyarytmier eller leda till att en normal hjärtfrekvens tolkas som onormal.
- d. Denna mätning inkluderar inte skadepotentialer.
- e. Förlängning av defibrilleringselektrodytans area, till exempel ändring från Triad-konfiguration till en-spirals-konfiguration, kan påverka impedansmätningarna. Baslinje-defibrilleringsimpedansmätningar skall ligga inom de rekommenderade värden som anges i tabellen.

Steg E: Forma implantationsfickan

Använd standardprocedurer för att preparera en implantationsficka och välj positionen av fickan baserad på den implanterade elektrodkonfigurationen och patientens kroppshabitus. Ta hänsyn till patientens anatomi samt pulsgenerators storlek och rörelse när överbliven elektrod lindas upp och placeras intill pulsgeneratorn. Det är viktigt att placera elektroden i fickan på ett sätt som begränsar elektrodsträckning, vriddning, vassa vinklar och/eller tryck. Pulsgeneratorer implanteras i allmänhet i subkutan vävnad för att minimera vävnadstrauma och underlätta explantation. Djupare implantation (t.ex. subpektoral) kan emellertid bidra till att undvika erosion eller avstötning i vissa patienter. Kontrollera magnetens funktion och telemetrin (med telemetrihuvud) för att säkerställa att pulsgeneratorn är korrekt placerad.

Om implantation i buken är lämplig rekommenderar vi att implantation sker på vänstersida av buken.

Om det är nödvändigt att tunnelera elektroden, ta hänsyn till följande:

WARNING: För DF4-LLHH- eller DF4-LLHO-elektroder, var försiktig vid hantering av elektrodanslutningen när anslutningsverktyget inte sitter på elektroden. Låt inte elektrodanslutningen få direkt kontakt med några kirurgiska instrument eller elektriska anslutningar som t.ex. PSA-klämmor (krokodilklämmor), EKG-anslutningar, pincetter, hemostater och klämmor. Detta kan skada elektrodanslutningen, möjigen kompromittera förseglingsintegriteten och resultera i utebliven behandling eller felaktig behandling, som t.ex. högspänningsskotslutning inuti anslutningsblocket.

WARNING: Undvik kontakt med någon annan del av DF4-LLHH- eller DF4-LLHO-elektrodanslutningen, utöver anslutningsstiftet, även när elektrodförslutningen sitter på plats.

- Om inte en Guidant-tunnelerare används, förluter du elektrodens anslutningsstift. Vid tunneleringen av elektroderna kan en Penrose-dränageslang, ett stort bröstkorgsrör eller ett tunneleringsverktyg användas.
- För DF4-LLHH- eller DF4-LLHO-elektroder ska, om en Guidant-tunneleringsspets och/eller -tunneleringskit inte används, elektrodanslutningen förlutas. Ta sedan endast tag i anslutningsstiftet med en peang eller motsvarande.
- Tunnelera, vid behov, försiktigt elektroderna subkutan till implantationsfickan.
- Utvärdera igen alla elektrodsignaler för att fastställa om någon av elektroderna har skadats under tunneleringen.

Om elektroderna inte ansluts till en pulsgenerator vid elektrodimplantationen måste de förslutas innan snittet stängs.

Steg F: Anslut elektroderna till pulsgeneratorn

Använd endast verktygen som levereras i pulsgeneratorns sterila bricka eller tillbehörssats för att ansluta elektroderna. Om inte den medföljande momentnyckeln används kan det leda till skador på anslutningsskruvarna, tätningspluggarna eller gängorna i anslutningsblocket. Implantera inte pulsgeneratorn om tätningspluggarna ser ut att vara skadade. Behåll verktygen tills alla testprocedurer är avslutade och pulsgeneratorn är implanterad.

NOTERA: *Vissa patienter kan kräva stimulering direkt när elektroderna ansluts till pulsgeneratorn. Överväg i sådant fall att programmera pulsgeneratorn innan ni fortsätter.*

Elektroder bör anslutas till pulsgeneratorn i följande ordningsföjd (för illustrationer av pulsgeneratorns anslutningsblock och placering av anslutningsskruvar, se "Elektrodanslutningar" på sida 60):

- a. **Höger kammare.** Anslut RV-elektroden först eftersom den måste upprätta RV-baserade tidscykler som styr riktig avkänning och stimulering i alla kammar, oavsett den programmerade konfigurationen.

- Vid modeller med en IS-1 RV-elektrodanslutning, sätt i och fäst anslutningsstiftet från en IS-1 RV-stimulerings-/avkänningselektrad.
 - Vid modeller med en DF4-LLHH RV-elektrodanslutning, sätt i och fäst anslutningsstiftet från en DF4-LLHH- eller DF4-LLHO-elektrad.
- b. **Höger förmak.**
- Vid modeller med en IS-1 RA-elektrodanslutning, sätt i och fäst anslutningsstiftet från en IS-1 förmaks stimulerings-/avkänningselektrad.
- c. **Vänster kammare.**
- Vid modeller med en IS-1 LV-elektrodanslutning, sätt i och fäst anslutningsstiftet från en IS-1 koronarvenös stimulerings-/avkänningselektrad.
 - Vid modeller med en LV-1 LV-elektrodanslutning, sätt i och fäst anslutningsstiftet från en LV-1 koronarvenös stimulerings-/avkänningselektrad.
- d. **Defibrilleringselektrad.**

- Vid modeller med DF-1-elektrodanslutningar ska först defibrilleringselektrodens anod (+, proximal) föras in och fästas i pulsgeneratorns (+) DF-1-elektrodanslutning. Sätt därefter i och fixera katoden (–, distal) i (–) DF-1-elektrodanslutningen.

FÖRSIKTIGHET: Chockvågformens polaritet ska aldrig bytas genom att fysiskt byta plats på IS-1-/DF-1-elektrodernas anoder och katoder i pulsgeneratorns anslutningsblock – använd den programmerbara funktionen Polaritet. Om polariteten byts fysiskt kan följdens bli skada på enheten eller utebliven konvertering av arytmia.

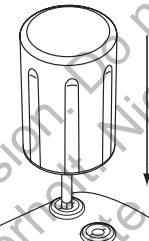
Anslut alla elektroder till pulsgeneratorn genom att följa dessa steg (för ytterligare information om momentnyckeln, se "Dubbelriktad momentnyckel" på sida 89):

- a. Se till att blod eller andra kroppsvätskor inte kommer in i elektrodanslutningarna i pulsgeneratorns anslutningsblock. Skulle någon kroppsvätska av misstag komma in i anslutningarna skall de rengöras noga med steril vatten.
- b. Om det är tillåmpbart, ta av och kasta spetskyddet innan momentnyckeln används.
- c. För försiktigt in momentnyckeln i anslutningsskruven genom att föra in den i skäran i mitten av tätningspluggen i en 90° vinkel (Figur 5 på sida 77). Därmed öppnas tätningspluggen upp och lättar eventuellt tryck som byggs upp från elektrodanslutningen, genom att ge en väg ut för ansamlad vätska eller luft.

NOTERA: Om momentnyckeln inte sätts in korrekt i tätningspluggens skära kan pluggen och därigenom dess tätningsegenskaper skadas.

FÖRSIKTIGHET: För inte in elektroden i pulsgeneratorns anslutning utan att vidta följande försiktighetsåtgärder för att garantera att elektroden förs in på rätt sätt:

- Sätt i momentnyckeln i den förberedda skäran i tätningspluggen innan elektroden förs in i elektrodanslutningen för att frigöra eventuell ansamlad vätska eller luft.
- Kontrollera visuellt att anslutningsskruven är tillräckligt tillbakadragen så att det är möjligt att föra in elektroden. Använd momentnyckeln för att vid behov lossa anslutningsskruven.
- För in varje elektrod helt i dess elektrodanslutning och dra därefter åt anslutningsskruvarna på anslutningsstiftet.



Figur 5. Sätt i momentnyckeln

d. För in anslutningsstiften helt i elektrodanslutningen när momentnyckeln är på plats. Elektrodens anslutningsstift ska vara tydligt synlig bakom anslutningsblocket sett genom sidan av pulsgenerators anslutningsblock. Tryck på elektroden så att den blir kvar på plats och kontrollera att den förblir helt införd i elektrodanslutningen.

FÖRSIKTIGHET: För in elektrodens anslutningsstift rakt in i elektrodanslutningen. Böj inte elektroden i närheten av anslutningen mellan elektrod och anslutningsblock. Felaktig införing kan förorsaka skador på isolering eller ledare.

NOTERA: Om det är nödvändigt kan elektrodanslutningen smörjas med lite steril vatten för att det ska gå lättare att föra in anslutningen.

NOTERA: Kontrollera för IS-1-elektroder att anslutningsstiftet sticker ut synligt minst 1 mm bakom anslutningsblocket.

NOTERA: För DF4-LLHH- eller DF4-LLHO-elektroder måste anslutningsstiftet föras in så långt att det syns sticka ut bakom anslutningsblocket för korrekt anslutning. När anslutningsstiftets införingsindikator är synlig bakom anslutningsblocket är det bekräftat att anslutningsstiftet är helt infört i pulsgenerators elektrodanslutning.

- e. Tryck försiktigt ner momentnyckeln tills den har full kontakt med anslutningsskruvens hålighet, var försiktig så att inte tätningspluggen skadas. Dra åt anslutningsskruven genom att sakta vrida momentnyckeln medurs tills den klickar en gång. Momentnyckeln är förinställd för att ge korrekt kraft vid åtdragning av anslutningsskruven; den behöver inte skruvas mer eller med mer kraft.
- f. Ta bort momentnyckeln.
- g. Dra lätt i elektroden för att kontrollera att den sitter fast ordentligt.
- h. Om elektrodanslutningen inte är korrekt åtdragen, försök att återställa anslutningsskruven. Sätt tillbaka momentnyckeln enligt ovanstående beskrivning och lossa anslutningsskruven genom att sakta vrida momentnyckeln moturs tills elektroden har lossnat. Upprepa därefter instruktionerna ovan.

- i. Om en elektrodanslutning inte används, sätt i en plugg i den oanvända anslutningen och dra åt anslutningsskruven.

FÖRSIKTIGHET: Om det inte finns någon elektrod eller plugg i elektrodanslutningen kan det påverka pulsgeneratorns funktion. Om en elektrod inte används, skall en plugg sättas in i den oanvända anslutningen och därefter skall anslutningsskruven dras åt på pluggen.

Steg G: Utvärdera elektrosignalerna

1. Ta pulsgeneratorn ur den energibesparande Lagringsmoden genom att programmera Takymod till Av.

FÖRSIKTIGHET: Se till att pulsgeneratorns Takymod är programmerat till Av när den inte används och innan pulsgeneratorn hanteras för att undvika oavsiktliga chocker. Vid takarytmidetektering och -behandling, se till att Takymod är programmerat till Monitor +Behandling.

2. Utvärdera signalerna från stimulerings-/avkannings- och defibrilleringselektroderna, genom att registrera realtids-IEGM och händelsemarkörer. Signalen från de implanterade defibrilleringselektroderna skall vara kontinuerlig, utan artefakter och likna ett yt-EKG. En diskontinuerlig signal kan tyda på dålig anslutning, elektrodbrott eller elektrodskada, eller ett isoleringsbrott som kräver att elektroden byts ut. Felaktiga signaler kan leda till

att pulsgeneratorn inte detekterar en arytmia eller inte kan avge programmerad behandling, eller att behandling avges när det inte är nödvändigt. Mätvärdena för elektroderna skall motsvara de som visas ovan (Tabell 6 på sida 68).

FÖRSIKTIGHET: Det är viktigt att säkerställa att artefakter från kammrarna inte stör förmaks kanalen, eftersom detta kan leda till överhörning. Om kammarartefakter förekommer i förmakskanalen kan det vara nödvändigt att omplacera förmakselektroden för att minimera störningen.

3. Utvärdera alla elektrodimpedanser.

FÖRSIKTIGHET: Om den totala chockelektrodimpedansen under implantation är mindre än $20\ \Omega$, kontrollera att den proximala spiralen inte kommit i kontakt med pulsgeneratorns yta. En mätning som understiger $20\ \Omega$ indikerar en kortslutning någonstans i systemet. Om upprepade mätningar anger att den totala chockelektrodimpedansen understiger $20\ \Omega$, måste elektrod och/eller pulsgenerator eventuellt bytas ut.

FÖRSIKTIGHET: Patienterna ska testas för diafragmatisk stimulering med LV-elektroden genom att med hjälp av pulsgeneratorn stimulera vid $7,5\text{ V}$, vid behov justera elektrodroplacering och konfiguration. PSA-testning vid högre energier (t.ex. $10,0\text{ V}$) kan också övervägas för att bättre kunna karakterisera stimuleringsmarginalen. Sannolikheten för diafragmatisk stimulering ökar när ett stimuleringsystem inkluderar en LV-elektrod på grund av denna elektrods närhet till nervus phrenicus.

Det höga impedansgränsvärdet är fastställt till 2000Ω . Det låga impedansgränsvärdet är nominellt fastställt till 200Ω , och är programmerbart mellan 200 och 500Ω i steg om 50Ω . Ta hänsyn till följande faktorer vid val av ett värde för det låga impedansgränsvärdet:

- För elektroder för kronisk stimulering; tidigare impedansmätningar för elektroden samt andra indikatorer för elektrisk funktion som t.ex. stabilitet över tid
- För nyligen implanterade elektroder; startvärdena för uppmätt impedans

NOTERA: *Beroende på effekten av elektrodinväxning kan läkaren under uppföljningstester välja att omprogrammera det lägre impedansgränsvärdet.*

- Beroende av stimulering hos patienten
- Rekommenderat impedansintervall för elektrod(er) som används, om tillgängligt
Avlästa impedansvärdet i chockelektrod mellan 20 - 125Ω anses ligga inom intervallet. Om abrupta eller stora impedansvariationer eller värden utanför intervallet observeras, överväg följande:
 - Verifiera konfigurationen – kontrollera att programmerad chockvektor stämmer med konfigurationen hos den implanterade elektroden (använd t.ex. RV-spiral till kapsel med en elektrod med en spiral).

- Verifiera anslutningen – kontrollera att chockelektrodernas anslutningsstift är placerade i korrekt elektrodanslutningar och verifiera att elektroderna sitter ordentligt anslutna.
- Verifiera kontakten – kontrollera att pulsgeneratoren ligger i en våt implantationsficka eftersom pulsgeneratorhöljet används som aktiv elektrodyta i V-TRIAD-konfigurationen. Undvik att manipulera med fickan under testet.
 - Stäng av källor till externa störningar (t.ex. diaterapiutrustning, monitorer).
 - Använd vid behov andra felsökningsverktyg för att vidare bedöma elektrodsystemets integritet, inkluderat elektrogramanalys, röntgen eller fluoroskop, eller intern visuell inspektion.

NOTERA: Eftersom denna enhet använder sig av en testpuls som ligger under tröskelvärdet för att utföra mätningar av chockelektrodimpedansen, kan det vara svårt att mäta respons till testsignaler när elektriska störningar eller "brus" (t.ex. från elektrokautiseringssystemet eller utrustning för extern övervakning som sitter fast på patienten) är närvanande under testet. Detta kan resultera i variationer i impedansmätningar, särskilt under implantation. Om sådana elektriska störningar inte är närvanande kommer avläsningen av chockelektrodimpedans att vara mer stabil.

Steg H: Programmera pulsgeneratorn

1. Kontrollera programmerarens och pulsgenerators klockor. Ställ in och synkronisera pulsgeneratoren så att rätt tid visas på utskrivna rapporter och på programmerarens EKG-utskrifter.
2. Det kan vara lämpligt att programmera funktionen Ljudsignal/chockuppladdning till På under konverteringstester och implantation. På så sätt är det lättare att märka när pulsgeneratoren laddar för att avge en chock.
3. Gör en manuell kondensatorreformering om det inte redan gjorts.
4. Programvara pulsgeneratoren korrekt om någon av elektrodotportarna inte används.
5. Programvara pulsgeneratoren till parametrar som är lämpliga för patienten inför konverteringstesterna.

FÖRSIKTIGHET: Se till att pulsgenerators Takymod är programmerat till Av när den inte används och innan pulsgeneratoren hanteras för att undvika oavsiktliga chocker. Vid takyarytmidetektering och -behandling, se till att Takymod är programmerat till Monitor +Behandling.

Steg I: Testa förmågan att konvertera kammarflimmer och inducerbara arytmier

När acceptabla signaler erhållits från de implanterade elektroderna genomförs VT- och VF-konverteringstester för att avgöra (1) om konfigurationen och de implanterade elektrodernas läge lämpar sig för patienten och (2) om pulsgeneratorns programmerade chockenergier eller maximichockenergier är tillräckliga för att konvertera arytmier på ett tillförlitligt sätt. Ett konverteringstest går till så att man inducerar en arytmia och sedan försöker konvertera den med en på förhand vald energinivå.

Det är viktigt att fastställa att kammarflimmer konverteras innan en pulsgenerator implanteras, eftersom en chock som avges under kammartakykardi kan accelerera arytmia. Testningen under själva implantationen kan begränsas till VF-tester, medan VT-tester kan utföras i det elektrofysiologiska laboratoriet efter operationen, innan patienten skrivas ut.

Om konverteringen inte lyckas måste patienten räddas med hjälp av en lämplig transtorakal defibrillator. Tidig konvertering är viktig eftersom en utdragen arytmia kan vara svårare att avbryta.

VARNING: Extern defibrilleringsmöjlighet skall alltid finnas tillgänglig vid implantation och elektrofysiologisk testning. Om en inducerad kammartakyarytm inte avbryts i tid, kan den leda till att patienten avlider.

NOTERA: Om patienten opereras med öppen bröstkorg och en brösthake används
skall den avlägsnas före konverteringstesten. Därigenom kan man på bästa sätt
simulera de förhållanden under vilka pulsgeneratorn normalt ska arbeta och dessutom
undvika risken för energiavledning.

Inducera patientens arytmia

En arytmia kan induceras genom att använda pulsgeneratorns induktionsfunktioner.

Vänta tills patientens blodtryck och elektrofysiologiska status återgår till baslinjen,
innan ytterligare ett induktionsförsök görs, oavsett om föregående induktion lyckades
eller ej. Tiden mellan två induktioner bör vara minst en minut.

Registrera hjärtfrekvensen under varje inducerad arytmia för att fastställa lämpliga
tröskelvärdet. Ventrikulära cykellängder som förekommer nära men under det lägsta
programmerade frekvenströskelvärdet kan detekteras som normal sinusrytm. För
att optimera detektionsmöjligheten skall tröskelvärde(na) programmeras åtminstone
 10 min^{-1} lägre än frekvensen för den arytmia/de arytmier som skall behandlas.

Inducera en arytmia

1. Placera pulsgeneratorn i implantationsfickan. Stäng implantationsfickan tillfälligt
så att pulsgeneratoren hålls på plats under konverteringstesterna. Se till att
pulsgeneratoren har god kontakt med omgivande vävnad. Spola om nödvändigt
fickan med saltlösning för att undvika en torr ficka.

FÖRSIKTIGHET: Tillåt inte elektriskt ledande föremål att komma i kontakt med elektroden eller pulsgeneratorn under induktion, eftersom detta kan avleda energin och orsaka att mindre energi når patienten samt att det implanterade systemet skadas.

2. Kontrollera magnetens funktion och telemetrin för att säkerställa att pulsgeneratorn ligger inom ett godtagbart intervall.
3. Programvara lämpliga parametrar och ändra pulsgeneratorns Takymod till Monitor + Behandling.
4. Utför induktionen med hjälp av programmeraren.

Bestäm DFT

Defibrilleringströskelvärdet (DFT) skall fastställas vid implantationen för att tillräcklig säkerhetsmarginal skall garanteras för chockenergin (säkerhetsmarginal = enhetens maximala chockenergi minus DFT). DFT är den lägsta energin som på ett tillförlitligt sätt konverterar VF eller polymorf VT i en serie arytmibrytförsök med stegvis minskande energi.

För att fastställa DFT induceras VF (alternativt PVT eller kammarfladdrar om VF inte kan induceras). Försök att konvertera arytmien med en 31 J chock, om konverteringen lyckas görs induceringen om och försök att konvertera arytmien vid 29 J. Fortsätt på detta sätt, minska energinivån tills konvertering av VF misslyckas eller 3 J lyckas. Om den första konverteringen vid 31 J inte lyckas kan man ändra elektrodens placering

eller ändra polariteten eller använda ytterligare en elektrod. DFT är den lägsta energi vid vilken en arytmia kan konverteras. Det är en klinisk bedöming vad som kan anses som en tillförlitlig konvertering.

NOTERA: Eftersom resultatet av ett enskilt test kan vara ett exempel på statistisk variation kan en enskilt konvertering av en rytmstörning vid en särskild energinivå inte garantera att energinivån är tillförlitlig för konvertering. Som en säkerhetsmarginal rekommenderas att konverteringstestet utförs två gånger vid DFT om DFT är 31 J, eller en gång om DFT är 29 J utan misslyckad konvertering.

Steg J: Implantera pulsgeneratorn

1. Programvara Takymod till Av.
2. Säkerställ att pulsgeneratorn har god kontakt med omgivande vävnad i implantationsfickan och fäst den sedan med suturer för att minimera risken för att enheten rör på sig (för illustrationer av placering av suturhål, se "Elektrodanslutningar" på sida 60). Vira försiktigt ihop överblivna elektrodledningar och placera dem intill pulsgeneratorn. Spola om nödvändigt fickan med koksaltlösning för att undvika en torrficka.

VARNING: Bøj, vríd eller korsa inte med andra elektroder, eftersom detta kan leda till näringsskador på isoleringen eller skador på ledaren.

3. Stäng implantationsfickan. Det är viktigt att elektroderna placeras så att de inte kommer i kontakt med suturmaterialet. Det rekommenderas att absorberbara suturer används för att stänga vävnadssläger.
4. Avsluta eventuella diatermiprocedurer innan pulsgeneratorn aktiveras igen.
5. Programmera Takymod till önskad inställning och bekräfta de programmerade parametrarna.

FÖRSIKTIGHET: Vid varje ändring av avkänningssområdet, eller modifiering av avkänningselektroden är det alltid viktigt att kontrollera att avkänningen är tillfredsställande. Att programmera Känslighet till det högsta värdet (lägst känslighet) kan leda till försenad detektering eller underavkänning av hjärtaktivitet. På samma sätt kan programmering till det lägsta värdet (högst känslighet) leda till överavkänning av icke hjärtsignaler.

6. Använd programmeraren (PRM) för att skriva ut parameterrapporter och spara alla patientdata.

Steg K: Fylla i och returnera implantationsformuläret

Inom tio dagar efter implantationen, fyll i formuläret för garantibekräftelse och elektrodregistrering och skicka originalet till Boston Scientific med en kopia av patientdata som sparats från PRM:n. Denna information gör det möjligt för Boston Scientific att registrera varje implanterad pulsgenerator och elektroduppsättning samt

tillhandahålla klinisk data om funktionen hos det implanterade systemet. Behåll en kopia av garanti- och elektroregistreringsformuläret, programmerarutskrifterna samt originalpatienttdatan i patientens journal.

DUBBELRIKTAD MOMENTNYCKEL

En momentnyckel (modell 6628) medföljer i den sterila brickan tillsammans med pulsgeneratorn och är konstruerad för åtdragning och lossning av #2-56 anslutningsskruvar, skruvar som skruvas ut mot ett stopp och anslutningsskruvar på denna och andra Boston Scientific pulsgeneratorer och elektrod tillbehör som har anslutningsskruvar som roterar fritt när de är helt utskruvade (dessa anslutningsskruvar har vanligtvis vita tätningspluggar).

Denna momentnyckel är dubbelriktad och är förinställd för att dra åt anslutningsskruven med korrekt åtdragningsmoment och klickar när anslutningsskruven är åtdragen. Spärklickens frigöringsmekanism förhindrar att skruvarna dras åt för hårt, vilket skulle kunna skada enheten. För att underlätta lossning av hårt åtdragna anslutningsskruvar, ger den här momentnyckeln mer kraft i moturs riktning än i medurs riktning.

NOTERA: Som ytterligare säkerhet är spetsen på momentnyckeln konstruerad att brytas av om den används för hårdare åtdragning än inställt moment. Om detta inträffar måste den avbrutna spetsen dras ut från anslutningsskruven med pincett.

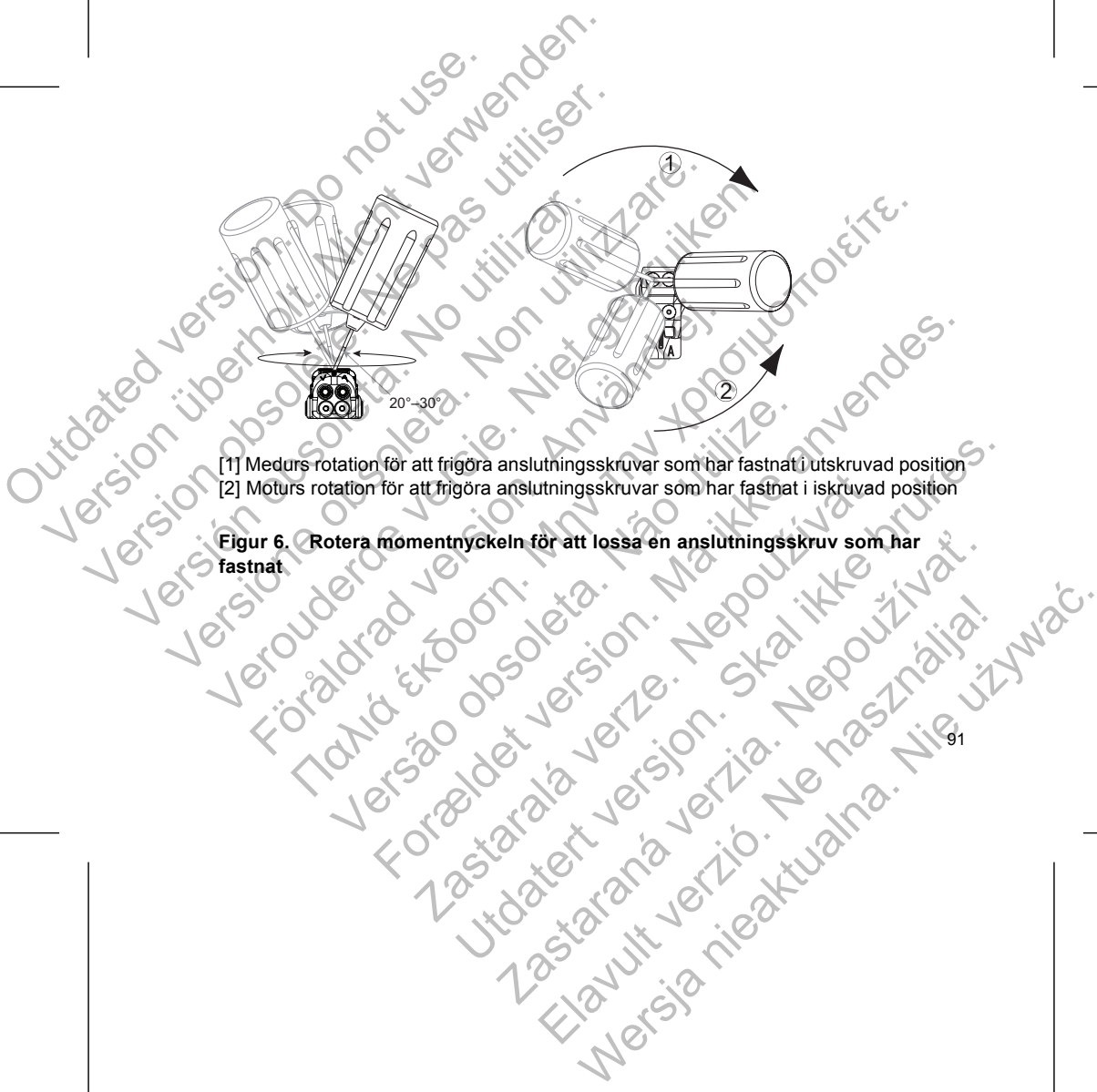
Den här momentnyckeln kan även användas för att lossa anslutningsskruvar på andra Boston Scientific pulsgeneratorer och elektrod tillbehör som har anslutningsskruvar

som dras åt mot ett stopp när de är helt utskruvade (dessa anslutningsskruvar har vanligtvis transparenta tätningspluggar). Men när dessa anslutningsskruvar skruvas ur, måste man sluta vrida momentnyckeln när anslutningsskruven har nått stoppläget. Momentnyckelns extra motursmoment kan orsaka att anslutningsskruvorna fastnar om de dras mot stoppet.

Lossa på skruvar som fastnat

Gör så här för att lossa skruvar som har fastnat:

1. Tilda momentnyckeln, från en vinkelrät position, åt sidan mellan 20° och 30° från anslutningsskruvens vertikala centrumaxel (Figur 6 på sida 91).
2. Rotera nyckeln medurs (om anslutningsskruven är utskruvad) eller moturs (om anslutningsskruven är iskruvad) tre gånger runt sin axel, så att handtaget på momentnyckeln kretsar runt skruvens centrumlinje (Figur 6 på sida 91). Momentnyckelns handtag skall inte snurras eller vridas under denna rotation.
3. Vid behov kan du testa detta upp till fyra gånger med något större vinkel varje gång. Om det inte går att lossa anslutningsskruven så här, använd #2 momentnyckel från Nyckelsats, modell 6501.
4. När anslutningsskruven har frigjorts kan den skruvas i eller ut så mycket som det behövs.
5. Kassera den använda momentnyckeln när den här proceduren har slutförts.



UPPFÖLJNINGSTESTER

Det rekommenderas att utbildad personal kontrollerar enhetens funktioner vid regelbundna uppföljningstester. Uppföljningsvägledningen nedan möjliggör noggrann kontroll av enhetens prestanda och patientens hälsostatus under enhetens livslängd.

VARNING: Se till att en extern defibrillator och medicinsk personal med utbildning i hjärt-lungräddning finns tillgängliga under test av systemet efter implantationen, ifall patientens tillstånd skulle kräva det.

Utskrivningsuppföljning

Följande procedurer skall vanligtvis utföras under utskrivningsuppföljningstestet med hjälp av programmerarens telemetri:

1. Interrogera pulsgeneratorn och granska skärmen Systemsammanfattnings.
- 2.Verifiera stimuleringsströmsklevärden, elektrodimpedans och egenignalernas amplitud.
3. Läs av räknare och histogram.
4. När alla tester har slutförts ska en sluttig interrogering genomföras och alla data sparas på en patientdiskett.
5. Skriv ut Quick Notes och Patientdata och spara dem för framtida bruk.

- Nollställ räknarna och histogrammen så att senaste data visas vid nästa uppföljning. Räknare och histogram kan nollställas genom att trycka på Återställ på skärmen Histogram, skärmen Takyrräknare eller skärmen Brady-räknare.

Rutinuppföljning

Ni bör göra en rutinuppföljning en månad efter utskrivningsuppföljningen och därefter med tre månaders mellanrum för att utvärdera programmering av pulsgeneratorn, behandlingens effektivitet, elektrodstatus och batteristatus.

NOTERA: Eftersom enhetsbytestimerns varaktighet är tre månader (startar när Explantationsstatus har nåtts) är uppföljning var tredje månad extra viktig efter att statusen Ett år kvar har nåtts.

Överväg att utföra följande under en rutinundersökning:

- Interrogera pulsgeneratorn och granska skärmen Systemsammanfattnings.
- Verifiera stimuleringströskelvärden, elektrodimpedans och egensignalernas amplitud.
- Skriv ut Quick Notes och Patientdata och spara dem för framtida bruk.
- Studera skärmen Arytmiloggbok och skriv ut intressanta episoddetaljer och lagrad elektrograminformation.

5. Nollställ räknarna och histogrammen så att senaste episoddata visas vid nästa uppföljning.

NOTERA: *Eko-Dopplerundersökning kan användas för att utvärdera AV-fördräjning och andra programmeringsalternativ noninvasivt efter implantation.*

FÖRSIKTIGHET: Kontrollera med ett konverteringstest att patientens takyartmier kan detekteras och brytas av pulsgeneratorsystemet om patientens status har ändrats eller parametrarna har omprogrammerats.

EXPLANTATION

NOTERA: *Returnera alla explanterade pulsgeneratorer och elektroder till Boston Scientific. Undersökning av explanterade enheter ger underlag för kontinuerlig förbättring av systemets tillförlitlighet och medger beräkning av eventuell garantiersättning.*

WARNING: Får ej återanvändas, omarbetas eller omsteriliseras. Återanvändning, omarbeitning eller omsterilisering kan kompromittera den strukturella hållfastheten hos enheten och/eller elektrod och kan leda till att enheten upphör att fungera, vilket i sin tur kan leda till att patienten skadas eller råkar ut för sjukdom eller dödsfall. Återanvändning, omarbeitning eller omsterilisering kan även orsaka risk för att enheten kontamineras och/eller orsakar patientinfektion eller korsinfektion, inkluderat men ej begränsat till överföring av infektionssjukdomar från en patient till en annan. Kontaminering av enheten kan leda till att patienten skadas, råkar ut för sjukdom eller dödsfall.

Kontakta Boston Scientific när något av följande inträffar:

- När en produkt tas ur drift.
- Vid dödsfall (oberoende av orsak), tillsammans med obduktionsrapporten, om sådan har utförts.
- För andra observations- eller komplikationsorsaker.

NOTERA: Kassering av explanterade pulsgeneratorer och/eller elektroder är underställd gällande lokala och nationella bestämmelser. Kontakta Boston Scientific med hjälp av informationen på det bakre omslaget, om du vill ha en produktretursats.

NOTERA: Missfärgning av pulsgeneratorn kan bero på en normal anodisering och påverkar inte pulsgeneratorns funktion.

FÖRSIKTIGHET: Kontrollera att pulsgeneratoren tas bort före kremering. Kremerings- och förbränningstemperaturer kan få pulsgeneratoren att explodera..

FÖRSIKTIGHET: Före explantation, rengöring eller transport av pulsgeneratoren ska följande åtgärder vidtas för att undvika att oönskade chocker avges, att viktiga behandlingshistorikdata skrivs över och att ljudsignaler avges:

- Programvara pulsgeneratorn Taky- och Brady-mod till Av.
- Programvara funktionen Magnetrespons till Av.
- Programvara Ljudsignal när explantation indikeras till Av.
- Programvara Ljudsignal när enheten är utan räckhåll till Av

Rengör och desinficera enheten med standardtekniker för hantering när smittorisk föreligger.

Beakta följande när pulsgenerator och/eller elektrod explaneras och returneras:

- Interrogera pulsgeneratoren och skriv ut en Kombinerad uppföljningsrapport.
- Avaktivera pulsgeneratoren innan den explaneras.
- Koppla bort elektroderna från pulsgeneratoren.

- Om elektroderna explanteras, försök avlägsna dem utan att de skadas och returnera dem oavsett deras tillstånd. Ta inte ut elektroderna med hjälp av peanger eller något annat kläminstrument som kan skada dem. Verktyg skall endast användas om det inte går att avlägsna elektroderna för hand.
- Tvätta pulsgenerator och elektroder med desinfektionsmedel för att ta bort kroppsvätskor och smuts, men sänk inte ned i medlet. Se till att inte vätskor tränger in i pulsgenerators elektrodanslutningar.
- Använd en Boston Scientific-produktretursats för att förpacka pulsgeneratorn korrekt och skicka den till Boston Scientific.

Outdated version. Do not use.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version obsolète. Ne pas utiliser.
Versión obsoleta. No utilizar.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Verouderde versie. Niet gebruiken.
Föråldrad version. Använd ej.
Палі́я ёккоан. Мнг тыв Xрпсюутоіеіз.
Versão obsoleta. Não utilize.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Zastaraná verzia. Nepoužívať!
Elavult verzió. Ne használja!
Wersja nieaktualna. Nie używać.

Outdated version. Do not use.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version obsolète. Ne pas utiliser.
Versión obsoleta. No utilizar.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Verouderde versie. Niet gebruiken.
Föråldrad version. Använd ej.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Versão obsoleta. Não utilize.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Zastaraná verzia. Nepoužívať!
Elavult verzió. Ne használja!
Wersja nieaktualna. Nie używać.



För ytterligare teknisk information, gå till referensguider på
www.bostonscientific-international.com/manuals.



EC



REP

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

www.bostonscientific.com

1.800.CARDIAC (227.3422)
+1.651.582.4000

© 2012 Boston Scientific or its affiliates.
All rights reserved.

357485-087 SV Europe 2012-05



CE0086

Authorized 2008

