



MANUÁLK ELEKTRODE PRE LEKÁRA

ENDOTAK RELIANCE™

Stimulačná/snímacia a defibrilačná elektróda

Integrované bipolárne konektory DF4-LLHH a DF4-LLHO

Fixácia hrotmi

ENDOTAK RELIANCE G

Dve výbojové cievky potiahnuté materiálom GORE™

REF 0285,0286

ENDOTAK RELIANCE SG

Jedna výbojová cievka potiahnutá materiálom GORE™

REF 0282,0283

ENDOTAK RELIANCE

Dve výbojové cievky so silikónovou výplňou

REF 0265,0266

ENDOTAK RELIANCE S

Jedna výbojová cievka so silikónovou výplňou

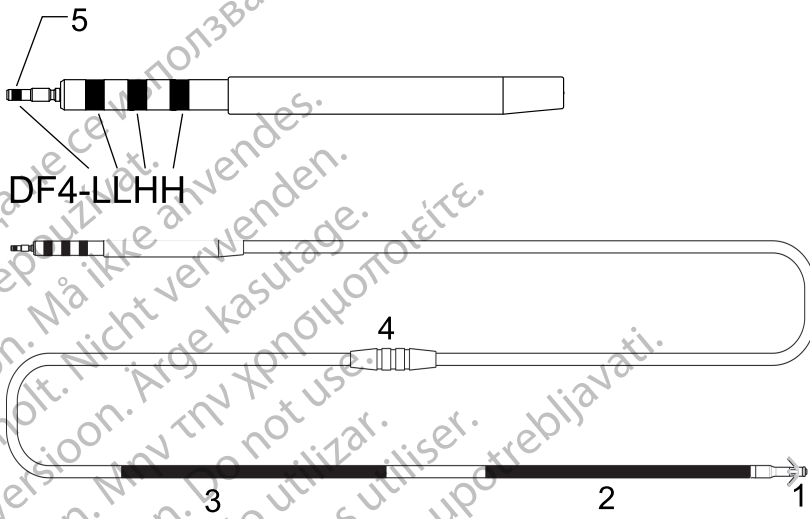
REF 0262,0263

versия. Да не се използва.
erze. Nepoužívat.
n version. Må ikke anvendes.
n überholt. Nicht verwenden.
unud versioon. Ärge kasutage.
oldlää ᵇkooon. Mny tñv χροιψοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzja. Nemojte upotrebljavati.
Úrelt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novecojusi versija. Neizmantot.
PASENUSI versija. Nenaudokite.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzja. Nepoužívat.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Använd
Föråldrad version. Använd
Excel olmayan sürüm. Kullan

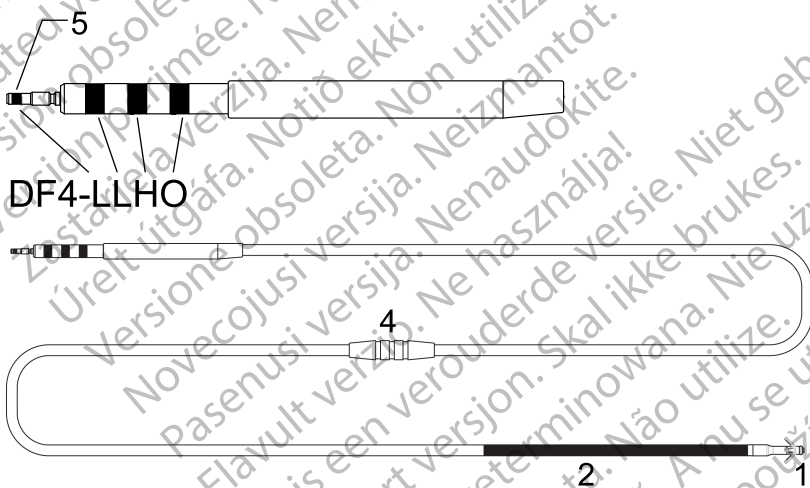
Obsah

INFORMÁCIE O POUŽÍVANÍ	1
Opis zariadenia	1
Súvisiace informácie	2
Informácie o stimulačnom systéme podmienečne kompatibilnom s prostredím MR	3
Indikácie a použitie	4
Kontraindikácie	4
Varovania	4
Preventívne opatrenia	6
Možné nežiaduce účinky	11
Informácie o záruke	12
INFORMÁCIE O STAVE PRED IMPLANTÁCIOU	12
Príprava na chirurgický zákrok	13
Priložené položky	13
Príslušenstvo	13
Držiak na žilu	14
Návlek pre prištie	14
Mandrén	14
Krytka elektródy	14
Nástroj konektora (Connector Tool) EZ-4	14
Distálny zavádzací LV elektródy	15
IMPLANTÁCIA	16
Pripevnenie nástroja konektora k elektróde	17
Vloženie mandrénu	17
Vloženie elektródy	18
Umiestnenie elektródy v pravej komore	21
Kontrola stability elektródy	22
Vyhodnotenie výkonu elektródy	22
Pripojenie ku generátoru impulzov	25
Elektrický výkon	26
Testovanie konverzie	26
Pripevnenie elektródy	27
Tunelovanie elektródy	30
PO IMPLANTÁCII	31
Poimplantačné vyhodnotenie	31
Explantácia	32
ŠPECIFIKÁCIE	33
Špecifikácie (nominálne)	33
Zavádzací elektródy	35
Symboly na balení	35

DVOJCIEVKOVÉ modely, konektor DF4–LLHH, fixácia hrotmi



JEDNOCIEVKOVÉ modely, konektor DF4–LLHO, fixácia hrotmi



1. Distálny, steroid uvoľňujúci stimulačný/snímací pól elektródy (katóda)
2. Proximálna stimulačná/snímacia cievka (anóda), distálna defibrilačná cievka
3. Proximálna defibrilačná cievka (iba dvojcievkové modely)
4. Návlek na prištie
5. Indikátor zavedenia špičky konektora

Nasledujúce sú obchodné značky spoločnosti Boston Scientific alebo jej sesterských spoločností: 4-SITE, ENDOTAK RELIANCE, EZ-4, IMAGEREADY.

INFORMÁCIE O POUŽÍVANÍ

Opis zariadenia

Tento typový rad elektród má nasledujúce vlastnosti:

- Endokardiálna kardioverzná/defibrilačná a stimulačná/snímacia elektróda – určená na permanentné dodávanie kardioverzných/defibrilačných výbojov a s funkciami bipolárnej stimulácie a snímania; implantovaná vo vena cava superior, v pravej predsiene a pravej komore.
- Integrovaný bipolárny konektor 4-SITE – určený na pripojenie k zariadeniu s portom DF4-LLHH, do ktorého sa dá zapojiť elektróda DF4-LLHH alebo DF4-LLHO. Je nakonfigurovaný s kontaktmi v rade za sebou a označený ako DF4-LLHH alebo DF4-LLHO (opísané nižšie):
 - DF4: udáva, že elektróda obsahuje vysokonapäťové kontakty¹
 - L: označuje pripojenie k nízkonapäťovému stimulačnému/snímaciemu pólu elektródy; prvé L (koncový kolík) – distálny stimulačný/snímací pól elektródy; druhé L (kontakt proximálneho krúžku) – proximálny stimulačný/snímací pól elektródy
 - H: označuje pripojenie k vysokonapäťovému defibrilačnému pólu elektródy; prvé H (kontakt stredného krúžku) – distálny cievkový pól elektródy; druhé H (kontakt distálneho krúžku) – proximálny cievkový pól elektródy (dvojcievkové modely)
 - O: označuje inaktívny kontakt distálneho krúžku (jednocievkové modely)
- **POZNÁMKA:** Elektródy ENDOTAK RELIANCE 4-SITE s označením GDT-LLHH/LLHO alebo DF4-LLHH/LLHO sú ekvivalentné a sú kompatibilné so zariadením obsahujúcim port GDT-LLHH alebo DF4-LLHH.
- Podmienečne kompatibilné s prostredím MR – elektródy sa dajú použiť ako súčasť defibrilačného systému ImageReady podmienečne kompatibilného s prostredím MR, keď sú pripojené ku generátorom impulzov spoločnosti Boston Scientific podmienečne kompatibilným s prostredím MR ("Informácie o stimulačnom systéme podmienečne kompatibilnom s prostredím MR" na strane 3).
- Porézny pól elektródy špičky – slúži ako katóda na intrakardiálnej pravokomorovú stimuláciu/snímanie. Využíva dizajn z platiny-irídia, ktorý zväčšuje účinnú aktívnu oblasť na snímanie tým, že umožňuje vrastenie do fibrotického tkaniva a zvýšenie chronickej stability špičky elektródy, a súčasne zachováva malú povrchovú oblasť na stimuláciu. Vysoký impedančný výkon a nízke stimulačné prahy sa môžu kombinovať s cieľom zvýšiť stimulačnú životnosť generátora impulzov.
- Cievkové póly elektródy – distálny cievkový pól elektródy a proximálny cievkový pól elektródy (pri dvojcievkových modeloch) slúžia ako anóda

1. DF4 sa vzťahuje na medzinárodnú normu ISO 27186:2010.

- a katóda počas kardioverzných/defibrilačných výbojov. Distálna cievka slúži aj ako anóda na stimuláciu a snímanie.
- Cievky GORE™ s povrchovou vrstvou z expandovaného polytetrafluóretýlu (ePTFE)² – povrchová vrstva z ePTFE zabráňuje vrasteniu tkaniva v okolí vlákien cievky a medzi nimi.
 - Steroid uvoľňujúca – pri vystavení telesným tekutinám sa z elektródy uvoľňuje steroid, čo pomáha znížiť zápalovú reakciu tkaniva na distálnom pôle elektródy. Steroid potláča zápalovú reakciu, ktorá sa považuje za príčinu zvýšenia prahov typický spájaných s implantovanými stimulačnými pólemi elektródy. Žiaduce sú nižšie prahy, pretože dokážu zvýšiť bezpečnostné rezervy stimulácie a znížiť energetické požiadavky stimulácie, a tým potenciálne zvýšiť životnosť generátora impulzov. Nominálna dávka a štruktúra steroidu sú uvedené v špecifikáciach (Tabuľka 5 Špecifikácie (nominálne) na strane 33).
 - Hrotová – hroty zo silikónovej gumeny umiestnené proximálne k distálному stimulačnému pôlu elektródy poskytujú fixáciu k stene srdca.
 - Telo elektródy – izodiametrické telo elektródy obsahuje jeden vodič na stimuláciu/snímanie. Dvojcievkové modely majú dva vodiče na defibriláciu a jednocievkové modely majú jeden vodič na defibriláciu. Vodiče elektródy sú potiahnuté a izolované v samostatných lumenoch v rámci tela elektródy zo silikónovej gumeny. Druhá vrstva silikónu pokrýva telo elektródy, čím poskytuje dodatočnú izoláciu a jednotný priemer tela. Vrstva polyuretanu pokrýva proximálnu oblasť tela elektródy, čím poskytuje dodatočnú ochranu voči oderu v implantačnej kapsе. Návlek na príslietie a ochranné tvarovanie konektora elektródy sú vyrobené z tvarovanej silikónovej gumeny.
 - Potiahnuté lubrikantom – elektróda má vlastnú vrstvu, ktorá robí povrch klzkejším. Znižuje to statické a dynamické koeficienty trenia a elektróda sa na dotyk a pri manipulácii podobá polyuretanu a súčasne poskytuje spoľahlivosť, akú má silikón.
 - Metóda zavedenia mandrénom – tento dizajn sa skladá z cievky vodiča s otvoreným lumenom, takže umožňuje zavedenie elektródy pomocou mandrénu. Pozrite si informácie o mandréne ("Mandrén" na strane 14).

Súvisiace informácie

Pokyny v návode k elektróde sa musia používať spolu s inými informačnými materiálmi vrátane príslušnej príručky generátora impulzov pre lekárov a návodu na použitie iného príslušenstva a nástrojov pre implantáciu.

Dalšie referenčné informácie nájdete na adrese www.bostonscientific-elabeling.com.

Informácie o snímaní pomocou MR nájdete v technickej príručke MR defibrilačného systému ImageReady podmienečne kompatibilného s prostredím MR³ (Technická príručka MR).

2. GORE je ochranná známka spoločnosti W.L. Gore and Associates.
3. Nájdete ju na adrese www.bostonscientific-elabeling.com.

CIEĽOVÁ SKUPINA

Táto literatúra je určená na použitie profesionálmi vyškolenými alebo skúsenými v oblasti implantovania zariadení a/alebo následných postupoch.

Informácie o stimulačnom systéme podmienečne kompatibilnom s prostredím MR

Tieto elektródy možno použiť ako súčasť defibrilačného systému ImageReady podmienečne kompatibilného s prostredím MR, keď sú pripojené ku generátorom impulzov od spoločnosti Boston Scientific podmienečne kompatibilným s prostredím MR. Pacienti s defibrilačným systémom podmienečne kompatibilným s prostredím MR môžu byť schopní podstúpiť vyšetrenie na systéme MR, ak sú splnené všetky podmienky použitia definované v technickej príručke MR. Medzi súčasti vyžadované pre udelenie statusu „Podmienečne kompatibilný s prostredím MR“ patria špecifické modely generátorov impulzov Boston Scientific, elektródy a príslušenstvo; programátor/nahrávacie zariadenie/monitor (PRM) a softvérová aplikácia PRM. Čísla modelov generátorov impulzov a súčasti podmienečne kompatibilných s prostredím MR, ako aj úplný opis defibrilačného systému ImageReady podmienečne kompatibilného s prostredím MR, nájdete v príslušnej technickej príručke MR.

Podmienky použitia systémov MR v súvislosti s implantátom

Nasledujúca podskupina podmienok použitia MR sa vzťahuje k implantácii a je priložená ako pomôcka zaistujúca implantáciu kompletného stimulačného systému ImageReady podmienečne kompatibilného s prostredím MR. Úplný zoznam podmienok používania nájdete v technickej príručke MR. Musia byť splnené všetky položky úplného zoznamu podmienok používania, aby sa dalo zariadenie pri snímaní v systéme MR považovať za podmienečne kompatibilné s prostredím MR.

- Pacient má implantovaný defibrilačný systém ImageReady podmienečne kompatibilný s prostredím MR.
- V tele pacienta sa nenachádzajú žiadne aktívne alebo zanechané implantované zariadenia, komponenty alebo príslušenstvo, ako sú adaptéry elektród, nadstavce, elektródy ani generátory impulzov
- Lokalizácia implantovaného generátora impulzov je striktne vymedzená na ľavú alebo pravú hrudnú oblasť
- Od implantácie a/alebo revízie elektród či chirurgickej modifikácie defibrilačného systému podmienečne kompatibilného s prostredím MR uplynulo aspoň šesť (6) týždňov
- Nevyskytujú sa žiadne stopy halomenia elektródy ani narušenia integrity systému generátor impulzov – elektróda

Indikácie a použitie

Táto elektróda od spoločnosti Boston Scientific je indikovaná na používanie nasledovne:

- Určená na stimuláciu, snímanie frekvencie a dodávanie kardioverzných a defibrilačných výbojov, keď sa používa s kompatibilným generátorom impulzov

Kontraindikácie

Používanie tejto elektródy od spoločnosti Boston Scientific je kontraindikované u týchto pacientov:

- Pacienti, ktorí majú unipolárny kardiostimulátor
- Pacienti s precitlivenosťou na maximálnu jednotlivú dávku 1,1 mg dexametazón acetátu
- Pacienti s mechanickými náhradami trikuspidálnej srdcovej chlopne

VAROVANIA

Všeobecné

- **Informácie na štítkoch.** Pred implantáciou si dôkladne prečítajte túto príručku, aby ste predišli poškodeniu generátora impulzov alebo elektródy. Takéto poškodenie môže spôsobiť poranenie alebo smrť pacienta.
- **Len pre jedného pacienta.** Zariadenie opakovane nepoužívajte, nespracúvajte ani nesterilizujte. Opäťovným používaním, spracovaním alebo sterilizáciou sa môže porušiť integrita štruktúry zariadenia alebo spôsobiť zlyhanie zariadenia a následne spôsobiť poranenie, chorobu alebo smrť pacienta. Opäťovné používanie, spracúvanie alebo sterilizácia môžu taktiež spôsobiť riziko kontaminácie zariadenia alebo infekciu pacienta, či križovú infekciu vrátane prenosu infekčných chorôb z jedného pacienta na iného. Kontaminácia zariadenia môže mať za následok zranenie, chorobu alebo smrť pacienta.
- **Záložná defibrilačná ochrana.** Počas implantácie a elektrofyziológického testovania majte vždy k dispozícii externé defibrilačné zariadenie. Ak sa indukovaná komorová tacharytmia neukončí včas, môže dôjsť k smrti pacienta.
- **Záchranné výboje z externého zdroja.** Nepoužívajte žiadnu súčasť systému elektród ako pomôcku pri podávaní záchranných výbojov z externého zdroja, pretože by mohlo dôjsť k rozsiahlemu poškodeniu tkаниva.
- **Dostupnosť resuscitácie.** Zabezpečte, aby bol počas testovania zariadenia po implantácii pripravený externý defibrilátor a zdravotnícky personál vyškolený v poskytovaní kardiopulmonálnej resuscitácie (CPR) pre prípad, že by bolo potrebné začať externú záchranu pacienta.
- **Zlomenie elektródy.** Pri zlomení, dislokácii, otore alebo neúplnom pripojení elektródy môže dôjsť k opakovanej alebo súvisej strate stimulácie, alebo snímania, resp. oboch.

Mohlo by to spôsobiť zlyhanie detekcie arytmie, nadmerné snímanie frekvencie, nevhodné podávanie výbojov generátora impulzov alebo neprimerané podávanie energie na konverziu.

Manipulácia

- **Nadmerné ohýbanie.** Hoci je elektróda pružná, nebola navrhnutá tak, aby dokázala zniesť nadmerné ohýbanie, krivenie alebo napínanie. Mohlo by to spôsobiť slabosť štruktúry, prerušenie vodiča alebo uvoľnenie elektródy.
- **Elektródy nezalamujte.** Elektródu nezalamujte, neskrúcajte ani neprepletajte s inými elektródami, pretože by mohlo dôjsť k poškodeniu izolácie elektródy oterom alebo k poškodeniu vodiča.
- **Manipulácia s elektródou bez nástroja konektora.** Pri manipulácii s koncovkou elektródy budte opatrní, keď sa na elektróde nenachádza nástroj konektora. Konektora elektródy sa nedotýkajte priamo žiadnymi chirurgickými nástrojmi ani elektrickými spojmi, ako sú svorky PSA („krokodíl“), konektory EKG, pinzety, hemostaty a svorky. Mohlo by to spôsobiť poškodenie konektora elektródy a prípadné narušenie integrity tesnenia a následnú stratu liečebného účinku alebo nevhodnú liečbu.
- **Práca s koncovkou pri tunelovaní.** Nedotýkajte sa žiadnej inej časti koncovky elektródy ako špičky konektora, aj keď je nasadená krytka elektródy.

Súvisiace s implantátom

- **Neimplantujte v zóne III prostredia MR.** Implantáciu systému nie je možné vykonať v zóne III prostredia MR (a vyššej), ako je uvedené v publikácii American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices⁴. Časť príslušenstva dodávaného ako súčasť balenia generátorov impulzov a elektród vrátane momentového kľúča a mandrénového drôtu nie je podmienečne kompatibilná s prostredím MR a nemala by sa prenášať do miestnosti so systémom MR, riadiacej miestnosti alebo oblastí zón III a IV prostredia MR.
- **Samostatný defibrilačný pól elektródy.** Aby bola aplikovaná defibrilačná liečba, musia sa implantovať u modelov s jednou cievkou s doplnkovým defibrilačným póлом elektródy. Odpôrúčame, aby sa používal pektorálne implantovaný generátor impulzov defibrilátora, ktorý využíva ako defibrilačný pól elektródy svoj kovový obal.
- **Nástroj konektora používajte iba na elektrické pripojenia.** Pri elektródoch DF4-LLHH alebo DF4-LH0 používajte nástroj konektora iba na elektrické pripojenie k analyzátorom stimulačného systému alebo podobným monitorovacím zariadeniam. Elektrické svorky (typu „krokodíl“) nepripájajte priamo ku konektoru elektródy, pretože by mohlo dôjsť k poškodeniu.
- **Dosiahnite vhodnú polohu pólu elektródy.** Dávajte pozor, aby ste dosiahli vhodnú polohu pólu elektródy. V opačnom pripade môže dôjsť k vyšším defibrilačným prahom alebo znehodnoteniu elektródy, ktorá

4. Kanal E, et al., American Journal of Roentgenology 188:1447-74, 2007.

nebude môcť defibrilovať pacienta, u ktorého by sa tachyarytmie inak dali konvertovať generátorom impulzov.

- **Správne pripojenia.** Pri pripájaní elektródy ku generátoru impulzov je veľmi dôležité, aby boli všetky pripojenia správne. Špička konektora sa musí vložiť za blok nastavovacích skrutiek, aby bolo možné správne pripojenie. Na kontrolu toho, či bola špička konektora úplne vložená do portu generátora impulzov, sa môže použiť zobrazenie indikátora vloženia špičky konektora za blok nastavovacích skrutiek. Konečným potvrdením úplného vloženia je vyhodnotenie elektrického výkonu elektródy po pripojení ku generátoru impulzov. V prípade nesprávneho pripojenia môže dôjsť k strate liečebného účinku alebo k nevhodnej liečbe.

Po implantácii

- **Vystavenie pôsobeniu systémov zobrazovania magnetickou rezonanciou (MR).** Ak nie sú splnené všetky podmienky používania MR (ako sú popísané v technickej príručke MR), nevyhovuje snímanie pacienta na systéme MR požiadavkám pre podmienenečnú kompatibilitu implantovaného systému s prostredím MR a môže dôjsť k významnému poškodeniu zdravia pacienta alebo jeho smrti a/alebo poškodeniu implantovaného systému.

Možné nežiaduce účinky, ktoré sa môžu objaviť pri dodržaní podmienok používania aj pri ich nedodržaní, a úplný zoznam varovaní a preventívnych opatrení spojených s prostredím MR nájdete v technickej príručke MR.

- **Diatermia.** Pacienta s implantovaným generátorom impulzov alebo elektródou nevystavujte diatermií, pretože diatermia môže spôsobiť fibriláciu, popálenie myokardu a nezvratné poškodenie generátora impulzov indukovaným prúdom.

PREVENTÍVNE OPATREŇIA

Klinické faktory

- **Dexametazónacetát.** Dospelia nebolo stanovené, či sa varovania, preventívne opatrenia alebo komplikácie, ktoré sa zvyčajne spájajú s injekčným dexametazónacetátom, vzťahujú aj na používanie zariadenia s nízkou koncentráciou, vysokou lokalizovanosťou a riadeným uvoľňovaním. Zoznam možných nežiaducich účinkov nájdete v dokumente Physicians' Desk Reference[™] 5.

Sterilizácia a skladovanie

- **Ak je poškodený obal.** Zostava puzdra PG a jeho obsah sa pred konečným zabalením sterilizujú plynným etylénoxidom. Generátor impulzov a/alebo elektróda sú pri dodaní sterilné, ak je schránka neporušená. Ak je obal puzdra mokrý, prepichnutý, otvorený alebo inak poškodený, generátor impulzov a/alebo elektródu vráťte spoločnosti Boston Scientific.

5. Physicians' Desk Reference je ochrannou známkou spoločnosti Thomson Healthcare Inc.

- **Teplota pri skladovaní.** Skladujte pri teplote 25 °C (77 °F). Povolené sú odchýlky v rozmedzí od 15 °C do 30 °C (59 °F až 86 °F). Počas prepravy sú povolené výkyvy do 50 °C (122 °F).
- **Dátum „Použiteľné do“.** Generátor impulzov a/alebo elektródu implantujte pred uplynutím dátumu „Použiteľné do“ (vrátane tohto dňa) vyznačenom na štítku balenia, pretože tento dátum odráža platnú životnosť produktu. Ak je týmto dátumom napr. 1. január, zariadenie neimplantujte 2. januára ani neskôr.

Manipulácia

- **Neponárajte do kvapaliny.** Špičku pólu elektródy neutierajte v kvapaline ani ju neponárajte do kvapaliny. Takéto ošetrenie zníži množstvo dostupného steroidu po implantácii elektródy.
- **Chronická repozícia.** Optimálny prahový výkon sa nemusí dosiahnuť, ak sa elektróda premiestňuje, pretože steroid môže byť vyčerpaný.
- **Chráňte pred povrchovou kontamináciou.** Elektróda obsahuje silikónovú gumenú, ktorá môže pritáhať partikulárne látky, a preto sa vždy musí chrániť pred povrchovou kontamináciou.
- **Lubrikanty.** Na výbojové cievky s vrstvou z ePTFE neaplikujte lubrikanty na báze olejov, pretože by to mohlo ovplyvniť elektrický výkon.
- **Na špičke elektródy žiadne minerálne oleje.** Pôrovitá špička pólu elektródy nesmie prísť do kontaktu s minerálnymi olejmi. Minerálne oleje na pôrvicej špičke môžu zabráňať vrasteniu do tkaniva a vedeniu signálov.
- **Zaistite polohu návleku na prištie.** Zaistite, aby návlek na prištie počas zákroku zostal proximálne k miestu vstupu do žily a v blízkosti ochranného tvarovania konektora, až kým nenastane čas zaistiť elektródnu.

Implantácia

- **Vyhodnotenie pacienta pre chirurgický zákrok.** Môžu tu vplyvať ďalšie faktory týkajúce sa celkového zdravia pacienta a zdravotného stavu, ktorý sice nesúvisí s funkciou alebo účelom zariadenia, ale pre ktorý môže byť pacient nevhodným kandidátom na implantáciu systému. Skupiny presadzujúce srdcové zdravie mohli výdať smernice, ktoré môžu napomôcť pri takomto vyhodnocovaní.
- **Kompatibilita elektródy.** Pred implantáciou potvrďte kompatibilitu elektródy s generátorom impulzov. Používanie nekompatibilných elektród a generátorov impulzov môže poškodiť konektor a/alebo spôsobiť možné nežiaduce následky, napr. nedostatočné snímanie srdcovej aktivity alebo neschopnosť podávania potrebnej liečby.
- **Zariadenie napájané z elektrickej siete.** Ak elektródy testujete pomocou zariadenia napájaného zo siete, dávajte mimoriadny pozor, pretože zvodový prúd prekračujúci 10 µA dokáže indukovať komorovú fibriláciu. Zabezpečte, aby bolo zariadenie napájané zo siete v rámci špecifikácií.
- **Neohýbajte elektródu v blízkosti rozhrania elektródy a hlavy.** Koncovku elektródy vložte rovno do portu elektródy. Neohýbajte elektródu

v blízkosti rozhrania elektródy a hlavy. Pri nesprávnom vložení môže dôjsť k poškodeniu izolácie alebo konektora.

- **Držiak na žilu.** Držiak na žilu nie je určený na punkciu žily ani na disekciu tkaniva počas nárezu. Držiak na žilu nesmie prepichnúť izoláciu elektródy. Mohli by ste tým znemožniť správnu funkciu elektródy.
 - **Neohýbajte elektródu s vloženým mandrénom.** Neohýbajte elektródu s vloženým mandrénom. Ohýbanie elektródy by mohlo poškodiť vodič a izolačný materiál.
 - **Použitie distálneho zavádzacej LV (LK) elektródy so zavádzacím.** Distálny zavádzací LV (LK) elektródy by sa mal vždy používať v spojení s hemostatickým trhacím zavádzacím, aby umožnil voľný prechod cievok s vrstvou z ePTFE cez hemostatický ventil zavádzacej.
 - **Nástroje používané na distálnom konci.** Na distálnom konci elektródy nepoužívajte nástroje, pretože by sa elektróda mohla poškodiť. Nedržte distálny koniec elektródy ani s ním nemanipulujte.
 - **Zahnutie mandrénu.** Na zahnutie distálneho konca mandrénu nepoužívajte ostré predmety. Pokiaľ sa mandrén nachádza v elektróde, neohýbajte ho. Ak uprednostňujete zahnutý mandrén, rovný mandrén jemne zahnite pred zavedením do elektródy, aby sa mandrén ani elektróda nepoškodili.
 - **Elektródu neimplantujte pod klúčnu kost.** Keď skúšate elektródu implantovať podklúčnou punkciou, elektródu nevkladajte pod oblasť stredovej jednej treťiny klúčnej kosti. Ak by sa elektróda implantovala týmto spôsobom, mohlo by dôjsť k jej poškodeniu alebo chronickému uvoľneniu. Ak sa vyžaduje implantácia cez podklúčnu žilu, elektróda sa musí vložiť do podklúčnej žily v blízkosti laterálnej hranice prvého rebra, aby sa predišlo zachyteniu podklúčným svalom alebo šlachovými štruktúrami spojenými s úzkou kostoklavikulárnu oblasťou. Literatúra uvádza, že zlomenie elektródy môže byť spôsobené zachytením elektródy do štruktúr mäkkého tkaniva, ako sú podklúčny sval, ligamentum costocoracoidalis alebo ligamentum costoclavicularis.⁶
 - **Vzdialenosť pôlu elektródy od kardiostimulátora.** U pacientov s bipolárnymi kardiostimulátormi by sa mal stimulačný/snímací pól elektródy (špičkový pól elektródy a distálny cievkový pól elektródy) umiestniť čo najďalej od pôlov elektród kardiostimulátora, aby sa predišlo križovému snímaniu medzi generátorom impulzov defibrilátora a kardiostimulátora.
 - **Uvoľnenie elektródy.** Ak by došlo k dislokácii elektródy, pacientovi je nutné ihneď poskytnúť lekársku pomoc – vyriešiť polohu pôlov elektródy a minimalizovať poškodenie endokardu.
 - **Kompatibilné zavádzacie nástroje.** Na zavedenie elektródy používajte len kompatibilné zavádzacie nástroje, pretože použitím nekompatibilných zavádzacích nástrojov môže dôjsť k poškodeniu elektródy alebo poraneniu pacienta.
6. Magney JE, et al. Anatomical mechanisms explaining damage to pacemaker leads, defibrillator leads, and failure of central venous catheters adjacent to the sternoclavicular joint. PACE. 1993;16:445–457.

- **Nepresné počítanie frekvencie.** Amplitúdy vlny R menšie než odporúčaná hodnota môžu viesť k nepresnému počítaniu frekvencie v chronickom stave, čo následne znemožní snímanie tachyarytmie alebo spôsobí chybňu diagnózu normálneho rytmu ako abnormálneho. Trvania signálu, ktoré prekračujú naprogramovanú refraktérnu fazu generátora impulzov, môžu spôsobovať nepresné snímanie frekvencie a následne spôsobovať nepriemerané správanie.
- **Nepriväzujte príliš natesno.** Pri podvádzovaní žily nepriväzujte príliš natesno. Tesné priviazanie môže narušiť izoláciu alebo poškodiť žilu. Počas procedúry ukotvenia zabráňte uvoľneniu distálneho konca.
- **Nevyberajte návlek pre prištie.** Z elektródy neodstraňujte ani neperezávajte návlek na prištie, pretože sa elektróda môže poškodiť.
- **Neprišívajte priamo cez elektródu.** Neprišívajte priamo nad telom elektródy, pretože môže dôjsť k poškodeniu štruktúry. Na zaistenie elektródy proximálne k miestu vstupu do žily použite návlek pre prištie, aby ste predišli posunu elektródy.
- **Tunelujte elektródu.** Elektródu tunelujte z oblasti hrudníka do miesta implantácie generátora impulzov. Elektródu netunelujte z miesta implantácie generátora impulzov do oblasti hrudníka, pretože to môže poškodiť pôly a/alebo telo elektródy vplyvom trvalého natiahnutia elektródy.
- **Nadmerné napínanie elektródy.** Pri tunelovaní elektródy vykonajte preventívne opatrenia, aby ste elektródu nadmerne nenapínali. Mohlo by to spôsobiť slabosť štruktúry a/alebo prerušenie vodiča.
- **Po tunelovaní opäťovne vyhodnotťte stav elektródy.** Po tunelovaní opäťovne vyhodnotťte stav elektródy, aby ste overili, či počas tunelovacej procedúry nedošlo k žiadnym výrazným zmenám signálov alebo poškodeniu elektródy. Znovu pripojte nástroj konektora a zopakujte kroky v časti Vyhodnotenie výkonu elektródy.

Nemocničné a zdravotnícke prostredie

- **Elektrokauterizácia.** Elektrokauterizácia môže indukovať komorové arytmie a/alebo fibriláciu a môže spôsobovať asynchronnú stimuláciu, inhibíciu stimulácie, nevhodné výboje a/alebo zníženie výkonu stimulácie generátora impulzov s prípadnou stratou záchytenia.

Ak je elektrokauterizácia medicínsky potrebná, dodržiavajte nasledujúce body, aby ste znížili riziko pre elektródu na minimum. Pozrite si aj etiketu generátora impulzov, na ktorej sa nachádzajú odporúčania k programovaniu zariadenia a dodatočné informácie o minimalizácii rizika pre pacienta a systém.

- Predchádzajte priamemu kontaktu medzi elektrokauterizačným zariadením a generátorom impulzov alebo elektródami.
- Cestu prechodu elektrického prúdu udržiavajte čo najdalej od generátora impulzov a elektród.
- Ak sa elektrokauterizácia vykonáva na tkanive v blízkosti zariadenia alebo elektród, monitorujte pred meraniami a po nich snímanie a

stimulačné prahy a impedancie, aby ste mohli určiť integritu a stabilitu systému.

- Používajte krátke, prerusované a nepravidelné rázy pri najnižších vhodných energetických úrovniah.
- Ak je to možné, používajte bipolárny elektrokauterizačný systém.
- **Rádiofrekvenčná (RF) ablácia.** RF ablácia môže vyvolávať komorové arytmie a/alebo fibriláciu a môže spôsobovať asynchronnu stimuláciu, inhibíciu stimulácie, nevhodné výboje a/alebo zníženie výkonu stimulácie generátora impulzov, čo môže spôsobiť stratu záchytenia. RF ablácia môže spôsobiť aj komorovú stimuláciu až po úroveň Maximum Tracking Rate (Maximálna sledovacia frekvencia) (MTR) a/alebo zmeny stimulačných prahov. U pacientov s implantovanými zariadeniami postupujte opatrne aj pri vykonávaní procedúr srdcovej ablácie akéhokoľvek iného typu.

Ak je RF ablácia z lekárskeho hľadiska nevyhnutná, dodržiavajte nasledujúce body, aby ste znížili riziko pre elektródu na minimum. Pozrite si aj štítok generátora impulzov, na ktorom sa nachádzajú odporúčania na programovanie zariadenia a ďalšie informácie o minimalizácii rizika pre pacienta a systém.

- Predchádzajte priamemu kontaktu medzi ablačným katétem a generátorom impulzov a elektródami. RF ablácia v blízkosti pólu elektródy môže poškodiť rozhranie medzi elektródou a tkanivom.
- Cestu prechodu elektrického prúdu udržiavajte čo najďalej od generátora impulzov a elektród.
- Ak sa RF ablácia vykonáva na tkanive v blízkosti zariadenia alebo elektród, monitorujte pred meraniami a po nich snímacie a stimulačné prahy a impedancie, aby ste mohli určiť integritu a stabilitu systému.

- **Zavedenie vodiaceho drôtu centrálneho katétra.** Pri zavádzaní vodiacích drôtov s cieľom umiestniť iné typy centrálnych venóznych katetrových systémov, ako sú vedenia PIC alebo katétre Hickman na miesta, kde sa možno stretnúť s elektródami generátora impulzov, budte obozretný. Zavádzanie takýchto vodiacích drôtov do žil obsahujúcich elektródy by mohlo spôsobiť poškodenie alebo uvoľnenie elektród.

Kontrolné testovanie

- **Neúspešné testovanie konverzie.** Po neúspešnom vysokoenergetickom výboji, nesprávnom počítaní srdcovej frekvencie, omeškanej alebo žiadnej detekcii z dôvodu nízkej amplitúdy VF signálov môže byť potrebné premiestnenie elektródy.
- **Výkon elektródy v chronickom stave.** U niektorých pacientov nemusí výkon elektródy pri implantácii predpovedať výkon v chronickom stave. Preto sa veľmi odporúča, aby sa pri starostlivosti po implantácii vykonalo EP testovanie, ak by došlo k nejakej zmene výkonu elektródy. Toto testovanie zahŕňa aspoň jeden test indukcie arytmie/konverzie pri komorovej fibrilácii.

Možné nežiaduce účinky

Nasledujúci zoznam vytvorený na základe literatúry a skúseností s implantáciou generátora impulzov a/alebo elektród obsahuje možné nežiaduce udalosti súvisiace s implantáciou produktov uvedených v tejto literatúre:

- Vzduchová embólia
- Alergická reakcia
- Poškodenie arterie s následnou stenózou
- Krvácanie
- Bradykardia
- Zlomenie alebo zlyhanie implantačných prístrojov
- Perforácia srdca
- Srdcová tamponáda
- Chronické poškodenie nervu
- Zlyhanie súčasti
- Zlomenie cievky vodiča
- Smrť
- Nerovnováha elektrolytov/dehydratácia
- Zvýšené prahy
- Erózia
- Nadmerný rast fibrotického tkaniva
- Extrakardiálna stimulácia (stimulácia svalu/nervu)
- Akumulácia tekutiny
- Fenomén odmiestnutia cudzieho telesa
- Tvorba hematómov a serómov
- Blokáda srdca
- Hemoragia
- Hemothorax
- Neschopnosť defibrilovať alebo stimulovať
- Nevhodná liečba (napr. výboje a antitachykardická stimulácia [ATP], podľa nastavenia, stimulácia)
- Bolesť rany
- Neúplné spojenie elektródy s generátorom impulzov
- Infekcia vrátane endokarditídy
- Uvoľnenie elektródy
- Zlomenie elektródy
- Zlomenie alebo abrázia izolácie elektródy

- Deformácia a/alebo zlomenie špičky elektródy
- Reakcia lokálneho tkaniva
- VF signály s nízkou amplitúdou
- Malignancia alebo popálenie kože v dôsledku skiaskopického žiarenia
- Trauma myokardu (napr. dráždivosť, poranenie, poškodenie tkaniva)
- Myopotenciálne snímanie
- Nadmerné/nedostatočné snímanie
- Perikardiálne poškodenie, výtekanie
- Pneumotorax
- Narušenia rytmu po výboji
- Migrácia generátora impulzov a/alebo elektród
- Zvádzanie prúdu počas defibrilácie vnútornými alebo vonkajšími elektródami
- Synkopa
- Tachyarytmie, ktoré zahŕňajú zrýchlenie arytmii a skorú, rekurentnú predsieňovú fibriláciu
- Trombóza/tromboembolie
- Poškodenie chlopne
- Vazovagálna odpoveď
- Upchatie žily
- Trauma žily (napríklad perforácia, disekcia, erózia)

Zoznam možných nežiaducích účinkov spojených s výšetrením pomocou systému MR nájdete v technickej príručke MR pre defibrilačný systém ImageReady podmienečne kompatibilný s prostredím MR.

Informácie o záruke

Certifikát obmedzenej záruky na elektródu je k dispozícii. Ak máte záujem o kopiu, obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific, ktorej kontaktné údaje nájdete na zadnej strane.

INFORMÁCIE O STAVE PRED IMPLANTÁCIOU

Za správne chirurgické postupy a techniky zodpovedá zdravotnícky pracovník. Opísané postupy implantácie sú poskytované iba na informačné účely.

Informácie v týchto pokynoch musí každý lekár aplikovať na základe profesionálneho medicínskeho školenia a skúsenosti.

Elektróda je skonštruovaná, predávaná a má sa používať iba tak, ako je uvedené.

Hlavným dôvodom pre výber tohto typového radu elektródy je, že si nevyžaduje torakotómiu. Lekár by mal zvážiť výhody v porovnaní s pacientovou schopnosťou zniestť ďalšie elektrofiziologické (EP) testovanie

(indukcia arytmie a test konverzie) a možnú torakotómiu, ak by sa systém elektródy ukázal ako neúčinný.

Rôzne faktory, ako napr. chorobný stav alebo farmakologická liečba, si môžu vyžadovať premiestnenie defibrilačných elektród alebo výmenu jedného elektródového systému za iný, aby sa uľahčila konverzia arytmie. V niektorých prípadoch nie je možné dosiahnuť spoľahlivú konverziu arytmie pomocou žiadnych elektród na dostupných energetických úrovniach defibrilácie alebo defibrilácie generátora impulzov.

S týmto typovým radom elektród a generátorom impulzov sa môžu používať bipolárne kardiostimulátory, pokiaľ sa kardiostimulátor a generátor impulzov vzájomne neovplyvňujú a nespôsobujú zlyhanie detekcie alebo nesprávnu detekciu generátora impulzov. Informácie o minimalizovaní interakcie s kardiostimulátorom si pozrite v príručke pre lekára ku generátoru impulzov.

Príprava na chirurgický zákrok

Pred implantačnou procedúrou zvážte nasledujúce body:

- Počas implantácie musia byť k dispozícii prístroje na monitorovanie srdca, zobrazovanie (skiaskopia), externú defibriláciu a merania signálov elektródy.
- Pri používaní elektrických prístrojov pacienta vždy izolujte od potenciálne nebezpečného zvodového prúdu.
- K dispozícii musia byť všetky implantabilné položky dvojmo, pričom musia byť sterilné, aby sa mohli použiť v prípade náhodného poškodenia alebo kontaminácie.

Priložené položky

S elektródou sa dodávajú nasledujúce položky:

- Držiak na žilu
- Mandrény
- Krytka elektródy
- Nástroj konektora
- Distálny zavádzací LV elektródy
- Literatúra

POZNÁMKA: Distálny zavádzací LV elektródy je súčasťou balenia iba pri modeloch s cievkami potiahnutými ePTFE.

Príslušenstvo

K dispozícii je okrem príslušenstva z balenia elektródy aj samostatne zabalené príslušenstvo elektródy.

Držiak na žilu

Držiak na žilu je jednorazové plastové zariadenie, ktoré je určené na uľahčenie vloženia do žily počas procedúry podrezávania.

Návlek pre prištie

Návlek na prištie je nastaviteľná, rúrkovitá výstuž umiestnená nad vonkajšou izoláciou elektródy. Je určený na zaistenie a ochranu elektródy na mieste vstupu do žily po umiestnení elektródy. Pri použíti návleku na prištie sa znižuje možnosť štruktúrového poškodenia spôsobeného priamym zošíváním cez telo elektródy. Návlek pre prištie posuniete tak, že ho jemne zovriete a budete ho posúvať ponad elektródu, kým sa nedostane do želanej polohy.

POZNÁMKA: *Návlek pre prištie je už uložený na elektróde a nie je k dispozícii ako príslušenstvo.*

Mandrény

Mandrény pomáhajú pri umiestňovaní elektródy do jej polohy. Používajte dĺžku, ktorá je vhodná pre elektródu. K dispozícii sú mandrény s rôznymi stupňami tuhosti v závislosti od implantačnej techniky a anatómie pacienta.

Tabuľka 1. Tuhost' mandrénu a farba gombíka

Tuhost' mandrénu ^a	Farba gombíka
Mäkký	Zelená
Pevný	Biela

a. Tuhost' mandrénu je vytlačená na gombíku.

Tabuľka 2. Dĺžka mandrénu a farba krytky

Dĺžka mandrénu (cm) (vytlačená na krytku gombíka)	Farba krytky
59	Žltá
64	Zelená

Krytka elektródy

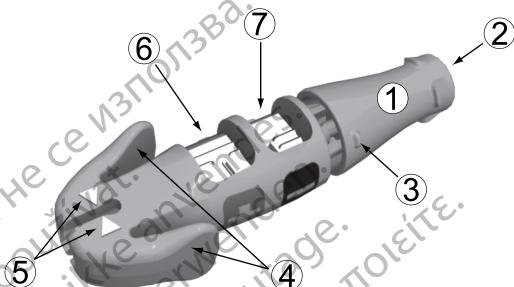
Krytka elektródy sa môže použiť na izolovanie alebo zakrytie konektora elektródy, ktorý nie je zasunutý do generátora impulzov. Drážku krytky elektródy dookola prišite, aby ste pripočnili krytku elektródy ku konektoru elektródy. Pre elektródu použite vhodnú krytku.

Nástroj konektora (Connector Tool) EZ-4

Súčasťou balenia elektródy je nástroj konektora (Connector Tool) EZ-4 a keď sa pripojí k elektróde, vykonáva nasledujúce funkcie:

- Chráni konektor elektródy počas implantačnej procedúry.
- Poskytuje bezpečné spojenie medzi pacientskymi káblami PSA a konektorm elektródy.

- Vedie mandrén do elektródy cez lievik mandrénu.

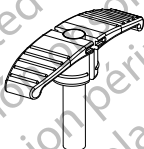


[1] Fixačný gombík (uvolnený) [2] Lievik mandrénu [3] Značka otáčania [4] Páčky konektora [5] Indikačné šípky [6] Pružinový kontakt anódy (+) [7] Pružinový kontakt katódy (-)

Obrázok 1. Nástroj konektora (Connector Tool)

Distálny zavádzací LV elektródy

Distálny zavádzací LV elektródy (TVI) je jednorazové plastové zariadenie umožňujúce používanie trhacích hemostatických zavádzacích (Obrázok 2 Distálny zavádzací LV elektródy na strane 15). Distálny zavádzací LV elektródy sa používa na dočasné dilatovanie hemostatického ventilu, čím umožňuje voľný prechod cievkom s vrstvou z ePTFE cez hemostatický ventil zavádzaca.



Obrázok 2. Distálny zavádzací LV elektródy

Pri implantácii s distálnym zavádzacom LV elektródy sa môžu používať nasledujúce techniky:

1. Krok 1 môže závisieť od toho, či sa používa vodiaci drôt. Krok 1a uplatnite, keď sa vodiaci drôt nepoužíva, a krok 1b uplatnite vtedy, keď sa vodiaci drôt používa.
 - a. Po zavedení hemostatického zavádzaca do žily a vybratí dilatátora vložte distálny koniec elektródy do distálneho zavádzaca LV elektródy tak, aby bol distálny koniec zaťavaný alebo mierne zapustený od distálneho konca distálneho zavádzaca LV elektródy. Uchopte kombináciu elektródy a distálneho zavádzaca LV elektródy palcom a ukazovákom a zostavu vložte do proximálneho konca hemostatického ventilu. Distálny zavádzací LV elektródy je úplne vložený vtedy, keď sa spodok jeho rukoväte dotkne proximálneho konca zavádzaca.
 - b. Po vložení hemostatického zavádzaca do žily a vybratí dilatátora podržte palec nad proximálnym odhaleným otvorom distálneho zavádzaca LV elektródy a vložte distálny koniec distálneho zavádzaca

LV elektródy do proximálneho konca hemostatického zavádzaca jemným zatlačením distálneho zavádzaca LV elektródy cez hemostatický ventil.

Nadálej držte palec nad proximálnym odhaleným otvorom distálneho zavádzaca LV elektródy, aby ste zabránili vzduchovej embólie a/alebo spätnému krvácaniu. Distálny zavádzací LV elektródy je zavedený na doraz, keď je spodná časť rukoväte v kontakte s proximálnym koncom zavádzaca.

POZNÁMKA: *Pri ponechávaní vodiaceho drôtu je nutné distálny zavádzací LV elektródy umiestniť ponad vodiaci drôt a nie po jeho strane.*

2. Elektródu posúvajte cez distálny zavádzací LV elektródy až do zavádzaca. Pokračujte v posúvaní elektródy, kým sa výbojová cievka(-y) nebude nachádzať za hemostatickým ventilom.
3. Keď elektróda spočíva vnútri zavádzaca, potiahnite distálny zavádzací LV elektródy von z hemostatického ventiliu. Distálny zavádzací LV elektródy môžete dočasne ponechať na tele elektródy, aby ste uľahčili premiestňovanie. Keď sa elektróda nachádza v svojej polohe, musíte odtrhnúť tahaním distálny zavádzací LV elektródy.

IMPLANTÁCIA

POZNÁMKA: *Zvoľte vhodnú dĺžku elektródy pre daného pacienta. Je dôležité zvoliť dostatočne dlhú elektródu, aby ste predišli ostrým uhlom alebo zalomeniam a umožnili jemné zahnutie nadbytočnej elektródy do kapsy. Zvyčajne postačuje na dosiahnutie takejto konfigurácie v kapse prebytok 5 až 10 cm elektródy. Návlek pre príštie by ste mali pripojiť k elektróde čo najbližšie k miestu cievneho prístupu, ako je klinicky vhodné, podľa opisu v "Pripojenie elektródy" na strane 27. Správne umiestnenie návleku pre príštie pomáha zachovať túto konfiguráciu v kapse.*

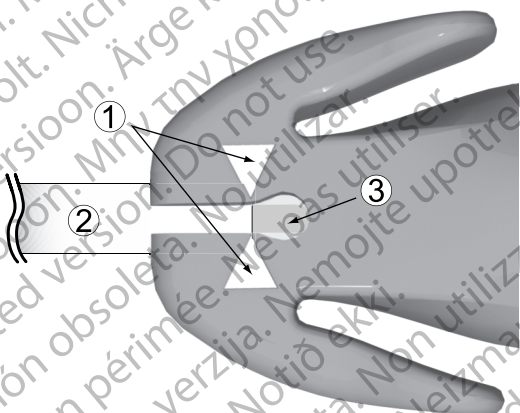
POZNÁMKA: *V technickej príručke MR sú takisto uvedené faktory ovplyvňujúce možnosti voľby a implantácie elektródy pri použití ako súčasti systému podmienečne kompatibilného s prostredím MR. Implantovaný systém bude považovaný za podmienečne kompatibilný s prostredím MR iba za predpokladu, že boli použité generátory impulzov a elektródy Boston Scientific, ktoré sú podmienečne kompatibilné s prostredím MR. Čísla modelov, generátorov impulzov, elektród, príslušenstva a iných systémových súčasťí potrebných na splnenie podmienok pre snímanie podmienečne kompatibilné s prostredím MR nájdete v technickej príručke MR.*

POZNÁMKA: *Iné implantované zariadenia alebo stavby pacienta môžu viesť k tomu, že pacient nebude schopný podstúpiť vyšetrenie v systéme MR bez ohľadu na stav pacientovho systému ImageReady, ktorý je podmienečne kompatibilný s prostredím MR.*

Prievnenie nástroja konektora k elektróde

Pri pripievaní nástroja konektora (Connector Tool) k elektróde postupujte podľa nasledujúcich krokov.

1. Náštroj konektora (Connector Tool) nasuňte na proximálny koniec elektródy (Obrázok 3 Elektróda úplne vložená do nástroja konektora (Connector Tool) na strane 17).
2. Pri sťačených krídlach nástroja konektora (Connector Tool) EZ-4 zasúvajte elektródu do nástroja, kým sa biele tvarovanie elektródy nezarovná s indikačnými šípkami na nástroji, čo zabezpečuje úplné vloženie elektródy.
3. Uvoľnite páčky konektora elektródy, aby ste náštroj konektora (Connector Tool) pripievnili k proximálnejmu koncu elektródy.



[1] Indikačné šípky [2] ochranné tvarovanie konektora elektródy [3] Tvarovanie konektora elektródy

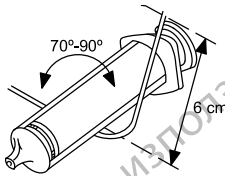
Obrázok 3. Elektróda úplne vložená do nástroja konektora (Connector Tool)

Vloženie mandrénu

Mandrén vložte vykonaním nasledujúcich krokov.

1. Pred vložením iného mandrénu vyberte už pripadne vložený mandrén.
2. Mandrén zvolte podľa funkcie a želanej pevnosti. V prípade potreby jemne ohnite mandrén sterilným náštrojom s hladkým povrchom (napr. valcom 10 ml alebo 12 ml striekačky) (Obrázok 4 Ohýbanie mandrénu na strane 18). Pri použíti mandrénu má jemné ohnutie menšiu pravdepodobnosť vyravnáť sa ako ostré ohnutie.

UPOZORNENIE: Na zahnutie distálneho konca mandrénu nepoužívajte ostré predmety. Pokiaľ sa mandrén nachádza v elektróde, neohýbajte ho. Ak uprednostňujete zahnutý mandrén, rovný mandrén jemne zahnite pred zavedením do elektródy, aby sa mandrén ani elektróda nepoškodili.



Obrázok 4. Ohýbanie mandrénu

3. Mandrén opatrné vložte cez lievik nástroja konektora a koncový kolík.

POZNÁMKA: Ak chcete optimalizovať vloženie do elektródy, zabráňte tomu, aby sa telesné tekutiny dostali do kontaktu s mandrénom.

4. Pred vkladajím elektródy do žily overte, či je mandrén v elektróde úplne vložený.

UPOZORNENIE: Neohýbajte elektródu s vloženým mandrénom. Ohýbanie elektródy by mohlo poškodiť vodič a izolačný materiál.

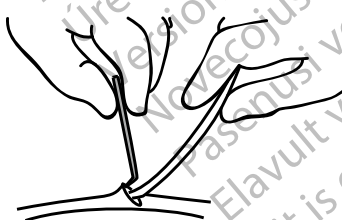
Vloženie elektródy

Elektródu môžete vložiť jedným z nasledujúcich spôsobov: cez venu cephalicu alebo cez podklúčnu, alebo vnútornú jugulárnu žilu.

- Nárezom cez ľavú alebo pravú venu cephalica.** Na prístup do pravej alebo ľavej vena cephalica v sulcus deltoideopectoralis je potrebný iba jeden rez nad sulcus deltoideopectoralis.

Držiak na žihu, ktorý je súčasťou balenia tejto elektródy, sa môže použiť na uľahčenie prístupu počas procedúry podrezávania. Zvolenú žihu izolujte a hrot držiaka na žihu zavedte cez tento rez do lumenu žily. Jemne nadvihnite a nakloňte držiak na žihu tak, aby bol jeho hrot otočený čelom k smeru želaného priechodu elektródy. Elektródu zavedte popod držiak na žihu do žily.

UPOZORNENIE: Držiak na žihu nie je určený na punkciu žily ani na disekciu tkaniva počas nárezu. Držiak na žihu nesmie prepichnúť izoláciu elektródy. Mohli by ste tým znemožniť správnu funkciu elektródy.



Obrázok 5. Použitie držiaka na žihu

- Perkutánne alebo podrezaním cez podklúčnu žihu** Súprava podklúčneho zavádzáča je k dispozícii na použitie počas perkutánneho zavádzania elektródy. Odporúčanú veľkosť zavádzáča si pozrite v špecifikáciách.

Ak používate hemostatický trhací zavádzac, použite pri modeloch s cievkami s vrstvou z ePTFE distálny zavádzac LV elektródy, ktorý je súčasťou jej balenia, ako uvádza časť Príslušenstvo. Odporúčanú veľkosť hemostatického trhacieho zavádzaca si pozrite v špecifikáciach.

UPOZORNENIE: Distálny zavádzac LV (LK) elektródy by sa mal vždy používať v spojení s hemostatickým trhacím zavádzacom, aby umožnil voľný prechod cievok s vrstvou z ePTFE cez hemostatický ventil zavádzaca.

UPOZORNENIE: Keď skúšate elektródu implantovať podklúčnou punkciou, elektródu nevykladajte pod oblasť stredovej jednej tretiny kĺúčnej kosti. Ak by sa elektróda implantovala týmto spôsobom, mohlo by dôjsť k jej poškodeniu alebo chronickému uvoľneniu. Ak sa vyžaduje implantácia cez podklúčnu žilu, elektróda sa musí vložiť do podklúčnej žily v blízkosti laterálnej hranice prvého rebra, aby sa predišlo zachyteniu podklúčnym svalom alebo šlachovými štruktúrami spojenými s úzkou kostoklavikulárnom oblastou. Literatúra uvádza, že zlomenie elektródy môže byť spôsobené zachytením elektródy do štruktúr mäkkého tkaniva, ako sú podklúčny sval, ligamentum costocoracoidalis alebo ligamentum costoclavicularis.⁷

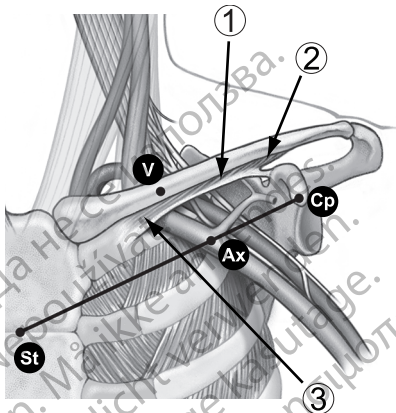
Elektródy umiestnené pomocou perkutánneho napichnutia podklúčnej žily musia vstupovať do podklúčnej žily v mieste, kde prechádza ponad prvé rebro (namiesto viac k stredu). Zabráni sa tým zachyteniu musculus subclavius alebo šlachovitých štruktúr spojených s úzkou kostoklavikulárnom oblastou.⁸ Odporúča sa elektródu zaviesť do podklúčnej žily v blízkosti laterálnej hranice prvého rebra.

Striekačka by mala byť umiestnená priamo nad v. axillaris a paralelne k nej, aby sa znížila možnosť kontaktu ihly s a. axillaris alebo a. subclavia, alebo brachiálnym plexom. Pri vyhľadávaní prvého rebra a zavádzaní ihly je užitočné použitie skiaškopie.

V nasledujúcich krokoch je vysvetlené, ako sa má identifikovať miesto vstupu na koži a určovať postup ihly smerom k podklúčnej žile, kde sa križuje s prým rebrom.

1. Identifikujte body St (angulus sterni) a Cp (processus coracoideus) (Obrázok 6 Miesto vstupu pre perkutánne podklúčne napichnutie žily na strane 20).

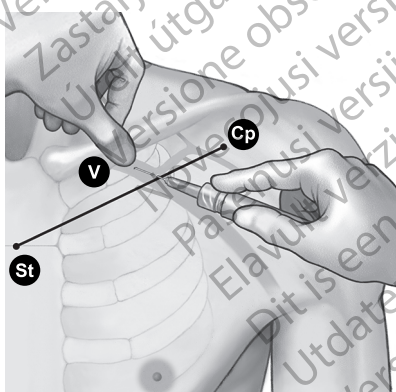
7. Magney JE, et al. Anatomical mechanisms explaining damage to pacemaker leads, defibrillator leads, and failure of central venous catheters adjacent to the sternoclavicular joint. PACE. 1993;16:445–457.
8. Magney JE, et al. A new approach to percutaneous subclavian venipuncture to avoid lead fracture or central venous catheter occlusion. STIMULÁCIA. 1993;16:2133–2142.



[1] M. subclavius [2] Ligamentum costocoracoidale [3] Ligamentum costoclaviculare

Obrázok 6. Miesto vstupu pre perkutánne podklúčne napichnutie žily

2. Vizuálne vedte čiaru od St k Cp a tento segment rozdeľte na tretiny. Ihla by mala prepichnúť kožu na priesečníku strednej a laterálnej tretiny, priamo nad v. axillaris (bod Ax).
3. Ukažovák položte na klúčnu kost' na priesečníku stredových tretín (bod V), pod bodom ktorého by sa mala nachádzať podklúčna žila.
4. Palec pritlačte proti ukažováku a premietnite 1–2 centimetre pod klúčnou kostou, aby ste ochránili podklúčny sval pred ihlou (ak je zjavná hypertrofia hrudného svalu, palec by sa mal premieť asi 2 centimetre pod klúčnou kostou, pretože podklúčny sval môže byť tiež postihnutý hypertrofiou) (Obrázok 7 Umiestnenie palca a vstupu ihly na strane 20).



Obrázok 7. Umiestnenie palca a vstupu ihly

5. Palcom nahmatajte tlak z priechodu ihly cez povrchovú fasciu. Ihlu nasmerujte hlboko do tkániv smerom k podklúčnej žile a dolu

ležiacemu prvému rebru. Skiskopickým zobrazením znížite možnosť, že ihla prejde popod prvé rebro a do pľúc.

Umiestnenie elektródy v pravej komore

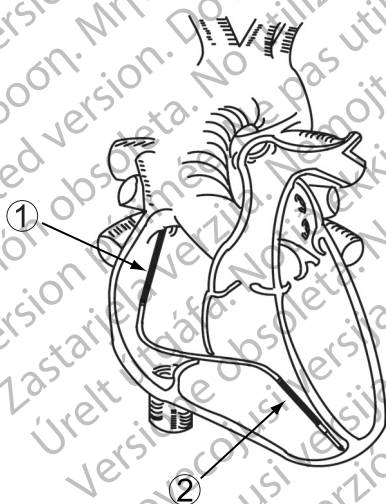
Správne fungovanie elektródy závisí od vhodného umiestnenia pólov elektródy. Pri umiestňovaní elektródy do správej polohy postupujte podľa pokynov.

1. Počas umiestňovania elektródy do svojej polohy čiastočne vytiahnite mandrén, aby ste minimalizovali tuhost' špičky.

POZNÁMKA: Manipuláciu môže uľahčiť zahnutý mandrén.

2. Pod skiskopickým zobrazením a s mandrénom v elektróde posúvajte elektródu čo najďalej, aby sa špička dostala a upevnila v zdravom myokarde, v apexe pravej komory.

VAROVANIE: Dávajte pozor, aby ste dosiahli vhodnú polohu pólu elektródy. V opačnom prípade môže dôjsť k vyšším defibrilačným prahom alebo znehodnoteniu elektródy, ktorá nebude môcť defibrilovať pacienta, u ktorého by sa tachyarytmie inak dali konvertovať generátorom impulzov.



[1] Proximálny cievkový pól elektródy [2] Distálny cievkový pól elektródy

Obrázok 8. Navrhovaná poloha pólu elektródy v srdeci

3. Pod skiskopickým zobrazením skontrolujte, či sa pól elektródy distálnej cievky nachádza v pravej komore pod trikuspidálnou chlopňou a či sa pól elektródy proximálnej cievky (u dvojcievkových modelov) nachádza vo vena cava superior a vysoko v pravej predsieni.

UPOZORNENIE: U pacientov s bipolárnymi kardiostimulátormi by sa mal stimulačný/snímací pól elektródy (špičkový pól elektródy a distálny cievkový pól elektródy) umiestniť čo najďalej od pólov elektród kardiostimulátora, aby sa

predišlo krížovému snímaniu medzi generátorom impulzov defibrilátora a kardiostimulátora.

4. Medzi špičkou elektródy a miestom upevnenia zabezpečte dostatočný kontakt.

VAROVANIE: Aby bola aplikovaná defibrilačná liečba, musia sa implantovať u modelov s jednou cievkou s doplnkovým defibrilačným pólom elektródy. Odporúčame, aby sa používal pektorálne implantovaný generátor impulzov defibrilátora, ktorý využíva ako defibrilačný pól elektródy svoj kovový obal.

Kontrola stability elektródy

Pri kontrole stability elektródy postupujte takto:

1. Po fixácii mandrén čiastočne vytiahnite o 20 až 25 cm.
2. Pod skiaskopickým zobrazením skontrolujte stabilitu elektródy. Neťahajte za elektródu. Ak je to možné, požiadajte pacienta, aby zakašlal alebo sa niekoľkokrát zhlboka nadýchol.
3. Keď je poloha pólu elektródy uspokojivá, vytiahnite mandrén mimo pravú predsieň.

UPOZORNENIE: Ak by došlo k dislokácii elektródy, pacientovi je nutné ihneď poskytnúť lekársku pomoc – vyriešiť polohu pôlov elektródy a minimalizovať poškodenie endokardu.

Vyhodnotenie výkonu elektródy

Pred upevnením elektródy ku generátoru impulzov skontrolujte pomocou analyzázátora stimulačného systému (PSA) elektrický výkon elektródy.

1. Elektródu pripojte k PSA.

- Elektrické svorky (typu „krokodíl“) kábla PSA pripojte k pružinovému kontaktu katódy (–) a pružinovému kontaktu ánody (+) nástroja konektora. Použitie nástroja konektora ochráni špičku konektora pred poškodením elektrickou svorkou (typu „krokodíl“) a zabráni premosteniu medzi prepojovacími kontaktmi. Elektrické svorky (typu „krokodíl“) úplne pripnите na pružinové kontakty katódy a ánody, aby ste predišli nepresným meraniam počiatočných hodnôt (Obrázok 9). Svorky PSA pripojené k nástroju konektora (Connector Tool) na strane 23).

VAROVANIE: Pri elektródoch DF4-LLHH alebo DF4-LH0 používajte nástroj konektora iba na elektrické pripojenie k analyzázátorm stimulačného systému alebo podobným monitorovacím zariadeniam. Elektrické svorky (typu „krokodíl“) nepripájajte priamo ku konektoru elektródy, pretože by mohlo dojst k poškodeniu.



Obrázok 9. Svorky PSA prípevnené k nástroju konektora (Connector Tool)

2. Vykonalte merania podľa údajov v tabuľke.

Tabuľka 3. Odporúčané prahové a snímacie merania

Typ signálu	Amplitúda	Trvanie	Stimulačný prah ^a	Impedancia
Stimulácia/ snímanie	$\geq 5 \text{ mV}$	$< 100 \text{ ms}$	$\leq 1,5 \text{ V}$	$450 - 1800 \Omega^b$
Defibrilácia	$\geq 1 \text{ mV}$	$< 150 \text{ ms}$	nehodí sa	$20 - 125 \Omega$

- a. Nastavenie šírky impulzu 0,5 ms.
- b. Test impedancie stimulácie a snímania CENELEC poskytuje štandardizovaný spôsob na porovnanie výkonu rôznych dizajnov elektród. Stredný výsledok testu impedancie stimulácie CENELEC = 1 965 Ω a stredný výsledok testu impedancie snímania CENELEC = 9,8 k Ω . Spoločnosť Boston Scientific si nemyslí, že výsledok testu musí odražať klinický výkon. Pozrite si odporúčané hodnoty impedancie elektródy uvedené v tejto tabuľke.
- Merania generátora impulzov nemusia presne korelovať s meraniami PSA kvôli filtrovaniu signálu. Merania počiatocnej hodnoty by mali patríť do rozsahu odporúčaných hodnôt uvedených v tabuľke.
 - Nižšie vnútorné potenciály, dlhšie trvania a vyšší stimulačný prah môže indikovať umiestnenie elektródy v ischemickom alebo zjazvenom tkanive. Pretože kvalita signálu sa môže zhoršiť, v prípade potreby elektródu premiestnite, aby ste získali signál s najväčšou možnou amplitúdou, najkratším trvaním a najnižším stimulačným prahom.
 - Zmeny v povrchovej oblasti defibrilačného pôlu elektródy, napríklad zmena zo šokového vektora TRIAD konfigurácie na jednocievkovú konfiguráciu, dokážu ovplyvniť merania impedancie. Merania počiatocnej hodnoty impedancie defibrilácie by mali spadať do odporúčaných hodnôt indikovaných v tabuľke.

UPOZORNENIE: Amplitúdy vlny R menšie než odporúčaná hodnota môžu viesť k nepresnému počítaniu frekvencie v chronickom stáve, čo následne znemožní snímanie tachyarytmie alebo spôsobí chybnú diagnózu normálneho rytmu ako abnormálneho. Trvanie signálu, ktoré prekračujú naprogramovanú refrakternú fázu generátora

impulzov, môžu spôsobovať nepresné snímanie frekvencie a následne spôsobovať neprimerané správanie.

3. Ak merania nie sú v súlade s hodnotami v tabuľke, vykonajte nasledujúce kroky:

 - Z nástroja konektora vyberte elektrické svorky (typu „krokodíl“) PSA.
 - Opäťovne vložte mandrén a elektródu premiestnite pomocou už spomínaných postupov a zopakujte proces vyhodnotenia elektródy.
 - Ak sú výsledky testovania neuspokojivé, môže sa vyžadovať ďalšie premiestnenie alebo výmena systému elektród.

Zoberte do úvahy nasledujúce informácie:

- Nízke hodnoty stimulačného prahu indikujú potrebnú bezpečnostnú rezervu, pretože stimulačný prah sa po implantácii môže zvýšiť.
 - Počiatočné elektrické merania sa môžu odchyľovať od odporúčaných hodnôt z dôvodu kritickej bunkovej traumy. V takomto prípade vyčakajte približne 10 minút a zopakujte testovanie. Hodnoty môžu závisieť od špecifických faktorov pacienta, ako je stav tkaniva, rovnováha elektrolytu a interakcie s liekmi.
 - Meranie amplitúdy a trvania nie sú súčasťou prúdu poranenia a nerobia sa pri normálnom základnom rytme pacienta.

- Otestujte bránicovú stimuláciu stimuláciou elektródy s vysokým výstupným napäťom, ktoré zvolte na základe odborného lekárskeho úsudku. Podľa potreby upravte konfigurácie a polohu elektródy. Možno zvážiť aj testovanie PSA pri vyššom výkone na lepšiu charakterizáciu stimulačných rezerv. Testovanie sa má uskutočniť pre všetky umiestnenia elektródy.
- Po získaní priateľných meraní odstráňte spojenia analyzátora stimulačného systému a vyberte mandrén.
- Sťlačte páčky konektora elektródy, aby ste nástroj konektora odsunuli od proximálneho konca elektródy.
- Ak je potrebné ďalšie premiestnenie a/alebo merania PSA, znova pripojte nástroj konektora, príčom zabezpečte, aby bola elektróda úplne vložená, a zopakujte proces vyhodnotenia.

Pripojenie ku generátoru impulzov

Ďalšie pokyny na pripojenie konektorov elektródy ku generátoru impulzov si pozrite v príručke pre lekárov k príslušnému generátoru impulzov.

- Pred pripojením elektródy ku generátoru impulzov skontrolujte, či sú mandrén a prípadné príslušenstvo koncového kolíka vybraté.
- Telo elektródy uchopťte v označenej oblasti distálne ku kontaktom krúžku konektora a konektor elektródy úplne vložte do portu generátora impulzov, kým nebude koncový kolík viditeľný za blokom nastavovacích skrutiek. Ak sa koncový kolík ľahko vkladá, skontrolujte, či je nastavovacia skrutka úplne zasunutá. Na kontrole toho, či bol koncový kolík úplne vložený do portu generátora impulzov, sa môže použiť zobrazenie indikátora vloženia koncového kolíka za blok nastavovacích skrutiek.

POZNÁMKA: V prípade potreby šetrne namažte celý konektor elektródy (oblasť zobrazenú na obrázku Obrázok 10 Konektor elektródy DF4 na strane 25) sterilou vodou alebo sterilným minerálnym olejom, aby ste uľahčili vloženie.



Obrázok 10. Konektor elektródy DF4

- Na elektródu vyuňte jemný ľah tak, že ju uchopíte za telo v označenej oblasti, aby ste zabezpečili bezpečné pripojenie.

UPOZORNENIE: Koncovku elektródy vložte rovno do portu elektródy. Neohýbajte elektródu v blízkosti rozhrania elektródy a hlavy. Pri nesprávnom vložení môže dôjsť k poškodeniu izolácie alebo konektora.

VAROVANIE: Pri pripájaní elektródy ku generátoru impulzov je veľmi dôležité, aby boli všetky pripojenia správne. Špička konektora sa musí vložiť za blok nastavovacích skrutiek, aby bolo možné správne pripojenie. Na kontrolu toho, či bola špička konektora úplne vložená do portu generátora impulzov, sa môže použiť zobrazenie indikátora vloženia špičky konektora za blok nastavovacích skrutiek. Konečným potvrdením úplného vloženia je vyhodnotenie elektrického výkonu elektródy po pripojení ku generátoru

impulzov. V prípade nesprávneho pripojenia môže dôjsť k strate liečebného účinku alebo k nevhodnej liečbe.

POZNÁMKA: Ak konektor elektródy nebude pripojený ku generátoru impulzov v čase implantácie elektródy, musíte pred zatvorením rezu kapsy zakryť konektor. Krytka elektródy je špeciálne určená na tento účel. Okolie krytky elektródy prišite, aby zostala na svojom mieste.

4. Zvážte anatómiu pacienta a veľkosť a pohyb generátora impulzov, nadbytočnú elektródu jemne naviňte a umiestnite ju vedľa generátora impulzov. Je dôležité elektródu umiestniť do kapsy spôsobom, ktorý minimalizuje napnutie, skrútenie, ostré zahnutia elektródy a/alebo tlak na ňu.

Elektrický výkon

1. Vyhodnoťte signály elektródy pomocou generátora impulzov.
2. Generátor impulzov vložte do implantačnej kapsy, ako uvádzá príručka pre lekárov ku generátoru impulzov. Pozrite si aj pokyny v tejto príručke ("Pripojenie ku generátoru impulzov" na strane 25).
3. Na EGM v reálnom čase vyhodnoťte signály elektródy. Zoberte do úvahy nasledujúce informácie:
 - Signál z implantovanej elektródy by mal byť nepretržitý a bez artefaktov, podobný EKG z povrchu tela.
 - Prerušovaný signál môže indikovať zlomenie alebo iné poškodenie elektródy, prípadne poškodenie izolácie, ktoré si bude vyžadovať výmenu elektródy.
 - Neprimerané signály môžu mať za následok neschopnosť systému generátora impulzov zistíť arytmiu alebo zbytočné podanie liečby.
4. Otestujte bránicovú stimuláciu stimuláciou elektródy s vysokým výstupným napäťom, ktoré zvolte na základe odborného lekárskeho úsudku. Podľa potreby upravte konfigurácie a polohu elektródy. Testovanie sa má uskutočniť pre všetky umiestnenia elektródy.

Testovanie konverzie

Ked' získate prijateľné signály, preukážte pomocou generátora impulzov schopnosť spoľahlivo konvertovať komorovú fibriláciu (VF) a ak to stav pacienta vyžaduje, komorové tachykardie. Toto testovanie zahrňa indukciu arytmii a podanie vysokonapäťových impulzov z generátora impulzov cez defibrilačné póly elektródy do srdca. Merania počiatočnej hodnoty malí spadať do odporúčaných hodnôt uvedených v tabuľke. Odporúčané prahové a snímacie merania (Tabuľka 3 Odporúčané prahové a snímacie merania na strane 23).

UPOZORNENIE: Po neúspešnom vysokoenergetickom výboji, nesprávnom počítaní srdcovej frekvencie, omeškanej alebo žiadnej detekcii z dôvodu nízkej amplitúdy VF signálov môže byť potrebné premiestnenie elektródy.

VAROVANIE: Počas implantácie a elektrofiziologického testovania majte vždy k dispozícii externé defibrilačné zariadenie. Ak sa indukovaná komorová tacharytmia neukončí včas, môže dôjsť k smrti pacienta.

Je nutné preukázať spoľahlivú konverziu VF pri energetickej úrovni nižšej než maximálne energetické nastavenie generátora impulzov. Zoberte do úvahy nasledujúce informácie:

- Odporúča sa, aby na určenie spoľahlivosti konverzie a defibrilačného prahu pacienta (DFT) boli vykonané viaceré testy indukcie a konverzie VF.
- Čo tvorí demonštrovanie spoľahlivej konverzie je záležitosťou klinického posúdenia. Keďže výsledok akéhokoľvek samostatného testu podlieha štatistickej variabilite, jednorazová konverzia narušenia rytmu pri určitej energetickej úrovni nemusí jednoznačne predpovedať energetické úrovne potrebné pre konverziu v budúcnosti.
- Pokyny k testovaniu konverzie si pozrite v príručke pre lekára k príslušnému generátoru impulzov.
- Porovnajte pravdepodobnosť spoľahlivej konverzie v ambulantnom stave s dostupnosťou energetických nastavení generátora impulzov a pacientovou schopnosťou tolerovať viaceré indukcie arytmie.
- Ak nedokážu byť arytmia(-e) pacienta elektródou spoľahlivo konvertované, doplnková implantácia alternatívneho systému elektród si bude vyžadovať dodatočné testovanie konverzie.

VAROVANIE: Nepoužívajte žiadnu súčasť systému elektród ako pomôcku pri podávaní záchranných výbojov z externého zdroja, pretože by mohlo dôjsť k rozsiahlemu poškodeniu tkaniva.

- Rozhodnutie implantovať akéhokoľvek systém elektród generátora impulzov v akejkoľvek konfigurácii by sa malo zakladať na demonštrovaní adekvátnych bezpečnostných rezerv pri naprogramovanej energii výbojov, ako určilo testovanie DFT a požiadaviek na energiu kardioverzie (CER). Požiadavky k testovaniu DFT a CER si pozrite v príručke pre lekára k príslušnému generátoru impulzov.
- Z klinických štúdií vyplýva, že naprogramovaná bezpečnostná rezerva 9 – 10 J nad pacientovým DFT sa používa u väčšiny pacientov. Ak nie je možné získať bezpečnostnú rezervu 9–10 J, zvážte umiestnenie alternatívneho defibrilačného systému elektród.

POZNÁMKA: Ak je po predĺžených alebo opakovaných indukciach VF potrebné vykonať torakotómiu, zvážte jej odloženie na neskorší dátum.

Prievnenie elektródy

Po umiestnení pôlov elektródy do uspokojivej polohy zaistite elektródnu pomocou návleku na príštie, čím dosiahnete trvalú hemostázu a stabilizáciu elektródy. Techniky prievnenia návleku na príštie sa môžu odlišovať v závislosti od použitej techniky zavedenia elektródy. Pri zaistovaní elektródy zvážte nasledujúce varovania a preventívne opatrenia.

VAROVANIE: Elektródu nezalamujte, neskrúcajte ani neprepleňajte s inými elektródami, pretože by mohlo dôjsť k poškodeniu izolácie elektródy oterom alebo k poškodeniu vodiča.

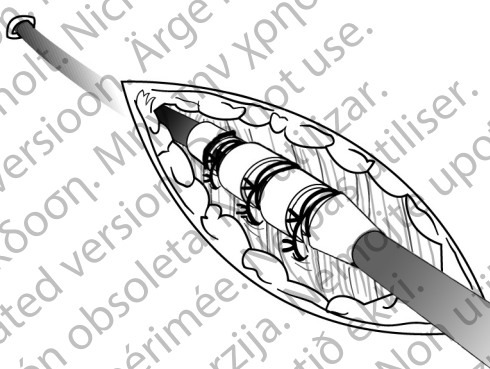
UPOZORNENIE: Pri podvádzovaní žily nepriväzujte príliš natesno. Tesné priviazanie môže narušiť izoláciu alebo poškodiť žilu. Počas procedúry ukotvenia zabráňte uvoľneniu distálneho konca.

UPOZORNENIE: Z elektródy neodstraňujte ani neprerezávajte návlek na prištie, pretože sa elektróda môže poškodiť.

UPOZORNENIE: Nepríšívajte priamo nad telom elektródy, pretože môže dôjsť k poškodeniu štruktúry. Na zaistenie elektródy proximálne k miestu vstupu do žily použite návlek pre prištie, aby ste predišli posunu elektródy.

Perkutánna implantačná technika

1. Zlúpnite zadnú stranu puzdra zavádzáča a návlek na prištie zasuňte hlboko do tkaniva (Obrázok 11 Príklad návleku na prištie, perkutánna implantačná technika na strane 28).

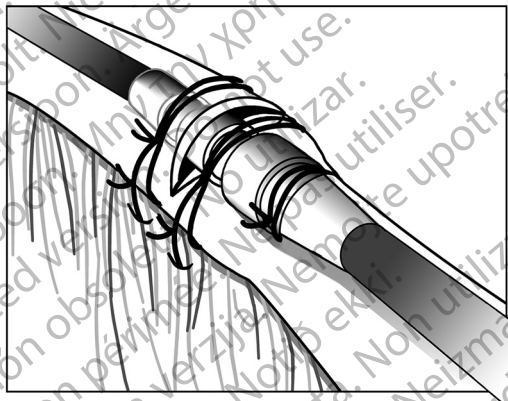


Obrázok 11. Príklad návleku na prištie, perkutánna implantačná technika

2. Návlek na prištie a elektródu priviažte k fascii pomocou aspoň dvoch drážok na návleku. Pre dodatočnú stabilitu možno návlek pripojiť k elektróde pred pripojením návleku k fascii.
3. Návlek na prištie po pripojení skontrolujte tak, že návlek na prištie uchopíte prstami a elektródu skúsite posunúť obom smermi. Dokáže sa tým stabilita a absencia posúvania.

Technika podrezania žily

1. Návlek na prištie zasuňte do žily popri distálnej drážke.
2. Žilu podviažte okolo návleku na prištie, aby ste dosiahli hemostázu.
3. Pomocou rovnakej drážky pripojte elektródu a žilu k príľahlej fascii (Obrázok 12 Príklad návleku na prištie, technika podrezania žily na strane 29).



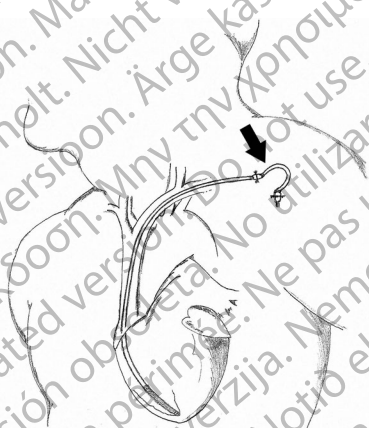
Obrázok 12. Príklad návleku na prištie, technika podrezania žily

- Pri pripievaní návleku k elektróde použite aspoň dve drážky. Pripievajte elektródu a návlek na prištie k príahlej fascii.
- Návlek na prištie po pripievaní skontrolujte tak, že návlek na prištie uchopíte prstami a elektródu skúsite posunúť obom smermi. Dokáže sa tým stabilita a absencia posúvania.

Tunelovanie elektródy

Pri tunelovaní elektródy postupujte takto:

- Pri pripievaní elektródy k telesnému tkanivu nechajte elektróde vôle na uvoľnenie napäťia na bočnej strane návleku na prištie v blízkosti miesta vstupu do žily. Zabráni sa tým uvoľneniu elektródy spôsobenému hmotnosťou generátora impulzov alebo pohybom hornej končatiny.



Obrázok 13. Slučka na uvoľnenie napäťia

VAROVANIE: Pri manipulácii s koncovkou elektródy budte opatrní, keď sa na elektróde nenachádza nástroj konektora. Konektora elektródy sa nedotýkajte priamo žiadnymi chirurgickými nástrojmi ani elektrickými spojmi, ako sú svorky PSA („krokodíl“), konektory EKG, pinzety, hemostaty a svorky. Mohlo by to spôsobiť poškodenie konektora elektródy a prípadné narušenie integrity tesnenia a následnú stratu liečebného účinku alebo nevhodnú liečbu.

- Vytiahnite mandrén a nástroj konektora.

POZNÁMKA: S touto elektródou sa odporúča použiť kompatibilnú špičku tunelovača, ak je generátor implazovaný mimo miesta vstupu do žily. Pozrite si návod na použitie k špičke tunelovača a/alebo tunelovacej súprave, ak sa používa. Ak používate kompatibilnú špičku tunelovača, nezakrývajte elektródu krytkou.

3. Ak sa špička tunelovača a/alebo tunelovacia súprava nepoužívajú, konektor elektródy zakryte krytkou. Uchopte koncový kolík pomocou hemostatu alebo ekvivalentnej pomôcky.

VAROVANIE: Nedotýkajte sa žiadnej inej časti koncovky elektródy ako špičky konektora, aj keď je nasadená krytka elektródy.

4. Elektródu jemne tunelujte subkutánne z miesta vstupu do žily do implantačnej kapsy.

UPOZORNENIE: Elektródu tunelujte z oblasti hrudníka do miesta implantácie generátora impulzov. Elektródū netunelujte z miesta implantácie generátora impulzov do oblasti hrudníka, pretože to môže poškodiť póly a/alebo telo elektródy vplyvom trvalého natiahnutia elektródy.

UPOZORNENIE: Pri tunelovaní elektródy vykonajte preventívne opatrenia, aby ste elektródu nadmerne nenapínali. Mohlo by to spôsobiť slabosť štruktúry a/alebo prerušenie vodiča.

UPOZORNENIE: Po tunelovaní opäťovne vyhodnoťte stav elektródy, aby ste overili, či počas tunelovacej procedúry nedošlo k žiadnym výrazným zmenám signálov alebo poškodeniu elektródy. Znovu pripojte nástroj konektora a zopakujte kroky v časti Vyhodnotenie výkonu elektródy.

POZNÁMKA: Ak sa musí tunelovacia procedúra oddialiť, zakryte konektor elektródy krytkou a vytvorte dočasné kapsu pre navinutú elektródu. Zakrytie konektora chráni a zabraňuje, aby sa do lumenu elektródy dostali telesné tekutiny.

5. Znovu pripojené konektory elektródy ku generátoru impulzov a vyhodnoťte signály elektródy pomocou generátora impulzov podľa už uvedeného opisu.
 - Ak nie sú merania priateľné, skontrolujte elektrické pripojenia. Prerušovaný alebo abnormálny signál môže indikovať uvoľnenie elektródy, uvoľnené pripojenie alebo poškodenie elektródy.
 - V prípade potreby premiestňujte póly elektródy, kým nezískate priateľné hodnoty. Elektródu premiestnite tak, že opatrné vytiahnete tunelovanú časť späť do miesta vstupu do žily. Uvoľnite trvalé nite a premiestnite elektródu s použitím už uvedených postupov.

PO IMPLANTÁCII

Poimplantačné vyhodnotenie

Vykonajte následné kontrolné vyhodnotenie podľa odporúčaní v príručke pre lekára k príslušnému generátoru impulzov.

UPOZORNENIE: U niektorých pacientov nemusí výkon elektródy pri implantácii predpovedať výkon v chronickom stave. Preto sa veľmi odporúča, aby sa pri starostlivosti po implantácii vykonalo EP testovanie, ak by došlo k nejakej zmene výkonu elektródy. Toto testovanie zahŕňa aspoň jeden test indukcie arytmie/konverzie pri komorovej fibrilácii.

VAROVANIE: Zabezpečte, aby bol počas testovania zariadenia po implantácii pripravený externý defibrilátor a zdravotnícky personál vyškolený v poskytovaní kardiopulmonálnej resuscitácie (CPR) pre prípad, že by bolo potrebné začať externú záchranu pacienta.

POZNÁMKA: Chronické premiestnenie elektródy môže byť kvôli vniknutiu telesnej tekutiny alebo fibrotického tkaniva náročné.

Explantácia

POZNÁMKA: Všetky explantované generátory impulzov a elektródy vrátťte spoločnosti Boston Scientific. Analýza explantovaných generátorov impulzov a elektród môže poskytnúť informácie na účely nepretržitého zlepšovania spoľahlivosti systému a podmienok poskytovania záruky.

VAROVANIE: Zariadenie opakovane nepoužívajte, nespracúvajte ani nesterilizujte. Opäťovným používaním, spracovaním alebo sterilizáciou sa môže porušiť integrita štruktúry zariadenia alebo spôsobiť zlyhanie zariadenia a následne spôsobiť poranenie, chorobu alebo smrť pacienta. Opäťovné používanie, spracúvanie alebo sterilizácia môžu taktiež spôsobiť riziko kontaminácie zariadenia alebo infekciu pacienta, či krízovú infekciu vrátane prenosu infekčných chorôb z jedného pacienta na iného. Kontaminácia zariadenia môže mať za následok zranenie, chorobu alebo smrť pacienta.

Obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific, ak dôjde k akejkoľvek z nasledujúcich situácií:

- Keď sa produkt vyradí z prevádzky.
- V prípade smrti pacienta (bez ohľadu na príčinu), spolu so správou o pitve, ak bola vykonaná.
- Z iných dôvodov pri pozorovaní alebo komplikáciach.

POZNÁMKA: Likvidácia explantovaných generátorov impulzov a/alebo elektród podlieha príslušným zákonom a predpisom. Ak potrebujete súpravu na vrátenie produktu (Returned Product Kit), obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific s použitím informácií uvedených na zadnej strane.

Pri explantácii a vracaní generátora impulzov a/alebo elektródy zväžte nasledujúce informácie:

- Interogujte generátor impulzov a vytlačte podrobňú správu.
- Pred explantáciou deaktivujte generátor impulzov.
- Odpojte elektródy od generátora impulzov.
- Ak sú elektródy explantované, skúste ich vybrať tak, aby sa neporušili, a vráťte ich bez ohľadu na ich stav. Elektródy nevyberajte hemostatmi ani inými zvieracími nástrojmi, ktoré môžu elektródy poškodiť. Nástroje použite iba vtedy, ak nie je možné elektródu uvoľniť ručnou manipuláciou.
- Generátor impulzov a elektródy umyte od telesných tekutín a zvyškov dezinfekčným roztokom, ale neponárajte ich. Zabráňte vniknutiu tekutín do portov pre elektródy na generátore impulzov.

- Na správne zabalenie generátora impulzov a/alebo elektródy použite súpravu na vrátenie produktu od spoločnosti Boston Scientific a zašlite ju spoločnosti Boston Scientific.

ŠPECIFIKÁCIE

Špecifikácie (nominálne)

Tabuľka 4. Číslo modelu a dĺžka elektródy.

Model ENDOTAK RELIANCE SG	Model ENDOTAK RELIANCE G	Model ENDOTAK RELIANCE S	Model ENDOTAK RELIANCE	Dĺžka
0282	0285	0262	0265	59 cm
0283	0286	0263	0266	64 cm

Tabuľka 5. Špecifikácie (nominálne)

Charakteristika	Nominálna hodnota
Typ konektora	DF4-LLHH (dvojcievkové modely), DF4-LLHO (jednocievkové modely)
Kompatibilita	Generátory impulzov s portom DF4-LLHH, do ktorého sa dá zasunúť konektor DF4-LLHH alebo DF4-LLHO
Fixácia	Hrotmi
Pól elektródy:	
Povrch distálnej cievky	450 mm ²
Povrch proximálnej cievky (dvojcievkové modely)	660 mm ²
Povrch poréznej špičky	2,0 mm ²
Dĺžka od špičky po proximálny cievkový pól elektródy (dvojcievkové modely)	18 cm
Dĺžka od špičky po distálny cievkový pól elektródy	12 mm
Priemer:	
Vloženie	3,0 mm (9 F)
Telo izodiametrickej elektródy	2,7 mm
Materiál:	

Tabuľka 5. Špecifikácie (nominálne) (pokračovanie)

Charakteristika	Nominálna hodnota
Vonkajšia izolácia	Silikónová guma
Tvarovanie konektora	Polyuretán (75D)
Kontakty koncového kolíka a krúžku	Niklovo-kobaltová zlatina MP35N™ a
Vodič stimulácie/snímania	Niklovo-kobaltová zlatina MP35N™ a , s vrstvou z PTFE
Výbojový vodič	Ťahaný, natvrdo spájaný lankový kábel, potiahnutý ETFE
Pól špičky elektródy	Zlatina platina-irídium
Pól elektródy s distálnym spojovacím prvkom	Titán
Kryt cievkového pôlu elektródy (modely s cievkami potiahnutými ePTFE)	ePTFE
Krycí materiál cievky (modely s cievkami bez vrstvy ePTFE)	Silikón
Steroid	0,87 mg dexametázón acetátu
Maximálny odpor vodiča elektródy:	
Od (nízkonapäťového) koncového kolíka k pôlu distálneho konca elektródy	150 Ω
Od (nízkonapäťového) kontaktu proximálneho krúžku konektora k distálнемu cievkovému pôlu elektródy	150 Ω
Od (vysokonapäťového) kontaktu stredného krúžku konektora k distálнемu cievkovému pôlu elektródy	1,9 Ω
Od (vysokonapäťového) kontaktu distálneho krúžku konektora k proximálнемu cievkovému pôlu elektródy (dvojcievkové modely)	2,0 Ω

a. MP35N je ochranná známka spoločnosti SPS Technologies, Inc.

Zavádzací elektródy

Tabuľka 6. Zavádzací elektródy

Odporúčaný zavádzací elektród	Bez vodiaceho drôtu ^a
Nehemostatický zavádzací	9 F (3,0 mm)
Hemostatický zavádzací	9,5 F (3,17 mm)
Hemostatický zavádzací s distálnym zavádzacom LV elektródy ^b	9,5 F (3,17 mm)

a. Ak vodiaci drôt ponecháte, budete potrebovať väčší zavádzací.

b. Pre modely s cievkami elektródy potiahnutými ePTFE.

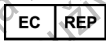
Symbole na balení

Nasledujúce symboly môžu byť použité na obaloch a štítkoch (Tabuľka 7 Symboly na obale na strane 35):

Tabuľka 7. Symboly na obale

Symbol	Popis
	Referenčné číslo
	Výrobné číslo
	Použiteľné do
	Cíllovo šárže
	Dátum výroby
	Sterilizované použitím etylénoxídu
	Nesterilizujte opakovane
	Na jednorazové použitie
	Nepoužívajte, ak je obal poškodený
	Vid návod na použitie na tejto webovej lokalite: www.bostonscientific-elabeling.com

Tabuľka 7. Symboly na obale (pokračovanie)

Symbol	Popis
C €0086	Značka CE zhody s identifikáciou príslušného úradu, ktorý schvaluje používanie značky
	Pokyny na otvorenie
	Splnomocnený zástupca v Európskom spoločenstve
	Výrobca
AUS	Adresa sponzora pre Austráliu
	Podmienečne kompatibilne s prostredim MR

versия. Да не се използва.
erze. Nepoužívat.
n version. Må ikke anvendes.
n überholt. Nicht verwenden.
unud versioon. Ärge kasutage.
oldlää ᵇkooon. Mny tñv χροιψοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzja. Nemojte upotrebljavati.
Úrelt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novecojusi versija. Neizmantot.
PASENUSI versija. Nenaudokite.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzja. Nepoužívat.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Använd
Föråldrad version. Använd
Excel olmayan sürüm. Kullan

versия. Да не се използва.
erze. Nepoužívat.
n version. Må ikke anvendes.
n überholt. Nicht verwenden.
unud versioon. Ärge kasutage.
oldlää ᵇkooon. Mny tñv χροιψοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzja. Nemojte upotrebljavati.
Úrelt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novecojusi versija. Neizmantot.
PASENUSI versija. Nenaudokite.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzja. Nepoužívat.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Använd
Föråldrad version. Använd
Excel olmayan sürüm. Kullan

versия. Да не се използва.
erze. Nepoužívat.
n version. Må ikke anvendes.
n überholt. Nicht verwenden.
unud versioon. Ärge kasutage.
oldlää ᵇkooon. Mny tñv χροιψοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzja. Nemojte upotrebljavati.
Úrelt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novecojusi versija. Neizmantot.
PASENUSI versija. Nenaudokite.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzja. Nepoužívat.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Använd
Föråldrad version. Använd
Excel olmayan sürüm. Kullan

Boston Scientific



Boston Scientific Corporation
4100 Hamline Avenue North
St. Paul, MN 55112-5798 USA

EC REP

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

AUS

Boston Scientific (Australia) Pty Ltd
PO Box 332
Botany NSW 1455 Australia
Free Phone 1 800 676 133
Free Fax 1 800 836 666

www.bostonscientific.com

1.800.CARDIAC (227.3422)
+1.651.582.4000

© 2016 Boston Scientific Corporation or its affiliates.
All rights reserved.
358079-109 SK Europe 2016-02

C E0086

Authorized 2009

