

MANUAL DEL MÉDICO DEL CABLE

ACUITY™ X4

Venoso coronario

Cable de estimulación/detección

Conector de cuatro polos IS4

ACUITY™ X4 Straight

Punta recta

Fijación con patillas

REF 4671,4672

ACUITY™ X4 Spiral S

Punta en espiral corta

Fijación con patillas + Fijación de la espiral

REF 4674,4675

ACUITY™ X4 Spiral L

Punta en espiral alargada

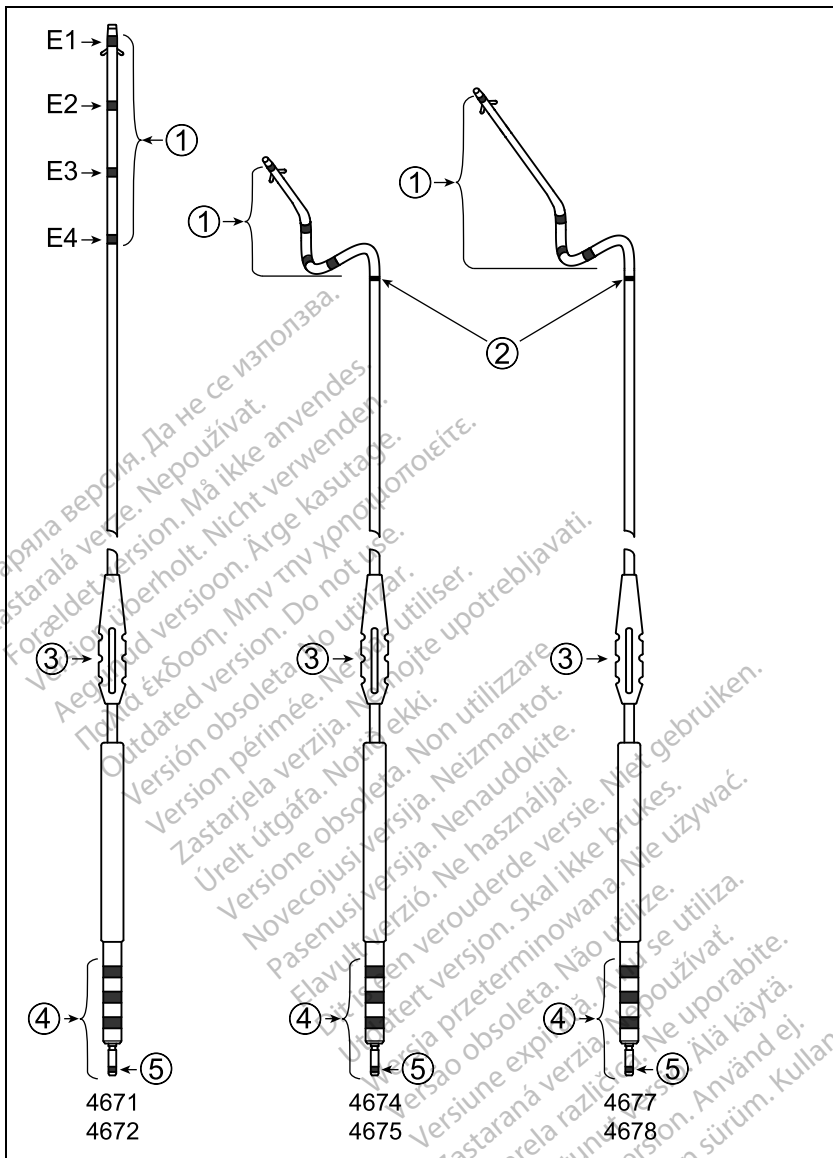
Fijación con patillas + Fijación de la espiral

REF 4677,4678

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version outdated. Μην την χρησιμοποιείτε.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úrejt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzate.
Novécojusi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Zastarana verzija. A nu se utiliza.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

Tabla de contenidos

INFORMACIÓN DE USO	1
Descripción del dispositivo	1
Información relacionada	3
Información del sistema de RM condicional	3
Indicaciones y uso	4
Contraindicaciones	4
Advertencias	4
Precauciones	6
Sucesos adversos potenciales	11
Información sobre la garantía	13
INFORMACIÓN PARA ANTES DE LA IMPLANTACIÓN	13
Preparación quirúrgica	14
Elementos incluidos	14
Herramientas adicionales	14
Accesorios	14
Elevador de vena	15
Manguito de sutura radiopaco	15
Herramienta de lavado ACUITY X4 con acceso para guía	15
Capuchón para cable	15
Herramienta de conexión ACUITY X4	15
IMPLANTACIÓN	16
Descripción general del implante del cable	16
Implante del cable	18
Comportamiento eléctrico	37
Tunelización del cable	38
DESPUÉS DEL IMPLANTE	39
Evaluación posterior a la implantación	39
Explantación	39
ESPECIFICACIONES	40
Especificaciones (nominales)	40
Introduccion del cable	43
Símbolos del envase	43



Con patillas (modelos Straight) y con patillas + fijación de la espiral (modelos Spiral)

1. Electrodos
2. Banda marcadora radiopaca (modelos Spiral solamente)
3. Manguito de sutura
4. Conector de cuatro polos IS4-LLLL

5. Indicador de inserción del extremo terminal del conector

Остаряла версия. Да не се използва.

Zastaralá verze. Nepoužívat.

Forældet version. Må ikke anvendes.

Version überholt. Nicht verwenden.

Version versioo. Äрге kasutage.

Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.

Outdated version. Do not use.

Version obsolete. Ne pas utiliser.

Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.

Úreлт útгáфа. Notið ekki.

Versione obsolete. Non utilizzare.

Pasenusi versija. Neizmantot.

Elavult verzió. Ne használja!

Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.

Wersja przeterminowana. Nie używać.

Versão obsoleta. A nu se utiliza.

Versiuone expiratá. Nepoužívat.

Zastarana različica. Ne uporabite.

Vanhentunut versio. Älä käytä.

Föråldrad version. Använd ej.

Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version outdated. Μην την χρησιμοποιείτε.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úrejt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzate.
Novecojsi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Ne használja!
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Zastarana verzija. A nu se utiliza.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

INFORMACIÓN DE USO

Descripción del dispositivo

Los cables venosos coronarios cuadripolares AUCITY X4 de Boston Scientific están diseñados para la estimulación y detección crónicas del ventrículo izquierdo. Estos cables con elución de esteroide presentan un diseño coaxial (sobre guía) y un conector de cuatro polos IS4¹. Es posible utilizar una serie de configuraciones de estimulación/detección diferentes con los cuatro electrodos distales recubiertos de óxido de iridio (IROX) que pueden funcionar como cátodos (los cuatro electrodos) o ánodos (todos excepto E1, el electrodo más distal) cuando se utilizan con un generador de impulsos compatible.

Esta familia de cables tiene las características siguientes:

- Cable de estimulación/detección venoso coronario—pensado para la estimulación y detección crónica del ventrículo izquierdo. Este cable transvenoso ofrece varias configuraciones de estimulación/detección según las opciones de programación de un dispositivo compatible; consulte las instrucciones en el manual del generador de impulsos. La colocación se efectúa introduciendo el cable a través del seno coronario y colocándolo en una rama del sistema vascular cardiaco.
- Tres diseños de configuración de la punta (punta recta, punta corta en espiral, punta larga en espiral)—destinados a proporcionar las opciones adecuadas para las diferentes anatomías del paciente. La punta atraumática de diámetro pequeño con secciones distales de silicona de diámetro pequeño en todos los modelos de cable está diseñada para avanzar por sistemas vasculares tortuosos.
- Conector de cuatro polos IS4—el conector estándar del sector que debe utilizarse con un dispositivo cardiaco compatible con un puerto IS4-LLLL, donde la "L" indica una conexión a un electrodo de estimulación/detección de bajo voltaje.
- RM condicional: los cables pueden usarse como parte del sistema de desfibrilación RM condicional ImageReady cuando se conectan a generadores de impulsos RM condicionales de Boston Scientific ("Información del sistema de RM condicional" en la página 3).
- Electrodo recubierto de óxido de iridio (IROX)—proporcionan una superficie de estimulación y detección en el sistema venoso coronario. Los electrodos están recubiertos de IROX (óxido de iridio) para aumentar la superficie microscópica.
- Electrodo en espiral 3D—los modelos de cable en espiral se diseñaron para superar las dificultades existentes en las regiones ventriculares (proximales) de la mitad de la base al agrupar los electrodos en la fijación de la espiral 3D, que se ajusta desde la punta distal del cable. Los electrodos se orientan espacialmente en la espiral para aumentar la

1. IS4 se refiere a la norma internacional ISO 27186:2010.

posibilidad de que uno de los tres electrodos, como mínimo, se coloque junto al miocardio en cualquier ubicación del sistema vascular coronario.

- Cuerpo del cable—el electrodo distal (E1) está conectado al extremo terminal del conector mediante un conductor de bobina, mientras que los tres electrodos proximales (E2, E3, E4) están conectados a los tres anillos terminales mediante tres conductores de cable individuales de bajo voltaje. Los filamentos conductores de la bobina y los cables están dentro de un aislamiento de etileno-tetra-fluoro-etileno (ETFE). El material del aislamiento de separación del conductor y del aislamiento externo del cuerpo del cable es de poliuretano en el área proximal y silicona en el área distal junto a los electrodos y la fijación de la espiral.
- Diseño del extremo terminal del conector IS4 protegido—todas las conexiones eléctricas proximales se dan dentro del extremo terminal del conector, que encaja de manera segura dentro del bloque conector del dispositivo. No existe ningún punto de unión en el cuerpo del cable situado fuera del bloque conector. La ausencia de puntos de unión en el cuerpo del cable gracias a este diseño IS4 protegido ofrece los beneficios siguientes:
 - protección frente a la fatiga por flexión y las fracturas
 - protección frente a la abrasión del generador de impulsos sobre el cable y del cable sobre el cable
 - protección frente a curvaturas pronunciadas en puntos de unión debido a un enrollamiento del cable
 - menos puntos de conexión
- Punta distal: la punta distal está protegida con una goma de silicona para permitir el avance del cable por el sistema venoso coronario.
- Elución de esteroide—al exponerse a los fluidos corporales, el esteroide se libera del collar con el fármaco próximo al extremo distal del cable para ayudar a reducir la inflamación del tejido. El esteroide suprime la respuesta inflamatoria que se cree que produce los aumentos de los umbrales que se asocian habitualmente a los electrodos de estimulación implantados. La dosis nominal y la estructura del esteroide se indican en las especificaciones (Tabla 9 Especificaciones (nominales) en la página 41).
- Manguito de sutura radiopaco: el manguito de sutura radiopaco se puede ver mediante radioscopia y se usa para asegurar, inmovilizar y proteger el cable en el punto de entrada venoso tras su colocación. La función de ventana está diseñada para facilitar la compresión del manguito sobre el cable durante la aplicación de la sutura.
- Fijación con patillas: unas patillas de goma de silicona proximales al electrodo distal permiten la fijación pasiva al sistema vascular para todos los modelos de cable.
- Fijación de la espiral—una espiral 3D distal proporciona una fijación pasiva alternativa o adicional para los modelos de punta en espiral.
- Visibilidad radioscópica—el diseño del electrodo de platino-iridio aumenta la visibilidad de la punta del cable bajo radioscopia.

- **Marca radioscópica:** mediante radioscopia, puede observarse una marca radiopaca en los modelos en espiral que indica el extremo proximal aproximado de la fijación de la espiral.
- **Recubrimiento lubricante**—el cable tiene un recubrimiento patentado en el área distal de silicona que hace que la superficie sea lubricante. Esto reduce los coeficientes estáticos y dinámicos de fricción, de modo que el tacto y el manejo del cable sean como los del poliuretano, a la vez que ofrece la flexibilidad de la silicona.
- **Método de colocación sobre guía:** el diseño consta de un conductor de lumen abierto que avanza sobre una guía de angioplastia.

Información relacionada

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

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

Consulte la Guía técnica de IRM del sistema de desfibrilación RM condicional ImageReady² (Guía técnica de IRM) para obtener información acerca de la exploración por IRM.

PÚBLICO PREVISTO

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

Información del sistema de RM condicional

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

Condiciones de uso de IRM relacionadas con el implante

Se ha de cumplir el siguiente subconjunto de condiciones de uso de IRM que se refieren a la implantación y se incluye como guía con el fin de garantizar la

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

implantación de un sistema completo de RM condicional ImageReady. Para ver una lista completa de las condiciones de uso, consulte la Guía técnica de IRM. Deben cumplirse todos los elementos de las condiciones de uso para que una exploración por IRM se considere RM condicional.

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

Indicaciones y uso

Este cable de Boston Scientific está indicado para:

- Estimulación y detección crónicas en el ventrículo izquierdo a través del sistema venoso coronario cuando se utiliza junto con un generador de impulsos compatible

Contraindicaciones

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

- Pacientes con hipersensibilidad a una dosis única máxima de 0,51 mg de acetato de dexametasona

ADVERTENCIAS

General

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

- **Protección con desfibrilación de seguridad.** Tenga siempre disponible un equipo de desfibrilación externo durante la implantación y durante las pruebas electrofisiológicas. Una taquiarritmia ventricular inducida que no se termine en un tiempo breve podría causar el fallecimiento del paciente.
- **Disponibilidad para la reanimación.** Asegúrese de que haya disponible un desfibrilador externo, así como personal médico cualificado en RCP, durante las pruebas del dispositivo posteriores al implante, por si el paciente necesitara reanimación externa.
- **Uso del cable de ventrículo derecho.** Cuando se vaya a utilizar un cable de ventrículo derecho (VD) de estimulación/detección junto con este cable de estimulación/detección venoso coronario izquierdo, se recomienda usar un cable de VD aislado con poliuretano. Si no se observa esta advertencia, el aislamiento del cable de VD podría dañarse, provocando una pérdida periódica o continua de estimulación o detección, o de ambas.
- **Fractura del cable.** La fractura, desprendimiento, abrasión o una conexión floja del cable podría causar una pérdida periódica o continua de estimulación o de detección, o de ambas.

Manipulación

- **Flexión excesiva.** Aunque el cable es flexible, no está diseñado para soportar una flexión, inclinación o tensión excesiva. Esto podría producir una debilidad estructural, discontinuidad del conductor y/o desplazamiento del cable.
- **No retuerza los cables.** No doble, retuerza ni trence el cable con otros cables, ya que, si lo hace, podría ocasionar daños por abrasión al aislamiento del cable o podría dañar el conductor.
- **Manipulación del cable sin herramienta de conexión.** Tenga cuidado al manipular el terminal del cable cuando la herramienta de conexión no esté colocada en el cable. No toque directamente el terminal del cable con ningún instrumento quirúrgico ni con ninguna conexión eléctrica como las pinzas (cocodrilo) de un PSA, las conexiones para un ECG, pinzas hemostáticas, otras pinzas o clamps. Podría dañar el terminal del cable y comprometer la integridad del sellado, lo que provocaría una pérdida de la terapia o la administración de una terapia inadecuada.
- **Manipulación del terminal durante la tunelización.** No entre en contacto con ninguna parte del terminal del cable que no sea el extremo terminal del conector, ni siquiera cuando esté colocado el capuchón para cable.
- **Conexiones adecuadas de los cables.** Cuando se implante un sistema que utilice tanto un cable DF4-LLHH/LLHO³ como un cable IS4-LLLL⁴, asegúrese de que los cables estén insertados y fijados en los puertos correspondientes. Si inserta un cable en un puerto incorrecto, puede provocar un comportamiento imprevisto del dispositivo (lo que podría dejar al paciente sin una terapia efectiva).

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

4. IS4 se refiere a la norma internacional ISO 27186:2010.

Información relacionada con el implante

- **No realice el implante en la Zona III del sitio de IRM.** El implante del sistema no se puede llevar a cabo en la Zona III (y superior) del sitio de American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices⁵. Algunos de los accesorios incluidos con los generadores de impulsos y los electrodos, como la llave dinamométrica y las guías del estilete, no son RM condicional y no deben llevarse a la sala de exploración por IRM, a la sala de control ni a las áreas correspondientes a la Zona III o IV del sitio de IRM.
- **Use la herramienta de conexión sólo para las conexiones eléctricas.** Utilice solamente la herramienta de conexión para realizar conexiones eléctricas con analizadores de umbrales o monitores similares. No coloque pinzas de cocodrilo directamente en el terminal del cable pues podría provocar daños.
- **Coloque los electrodos en una posición adecuada.** Asegúrese de que el electrodo esté en una posición adecuada. De lo contrario, las medidas del cable podrían no ser las óptimas.
- **Conexiones correctas.** Al conectar el cable al generador de impulsos, es muy importante realizar adecuadamente las conexiones. Una conexión incorrecta podría ocasionar la pérdida de terapia o que la terapia fuera inadecuada.

Después del implante

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

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

- **Diatermia.** No someta a diatermia a ningún paciente con un generador de impulsos y/o un cable implantado, ya que la diatermia puede causar fibrilación, quemaduras en el miocardio y daños irreversibles al generador de impulsos debido a las corrientes inducidas.

PRECAUCIONES

Consideraciones clínicas

- **Acetato de dexametasona.** No se ha determinado si las advertencias, precauciones o complicaciones generalmente asociadas al acetato de dexametasona inyectable son aplicables al uso de un dispositivo de liberación controlada, muy localizada y a concentración baja. Consulte en

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

el Vademécum Physicians' Desk Reference™⁶ los posibles efectos adversos.

Esterilización y almacenamiento

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

Manipulación

- **No sumergir en líquido.** No moje ni sumerja la punta del electrodo en líquido. Si lo hace se reducirá la cantidad de esteroide disponible cuando se implante el cable.
- **Reposicionamiento crónico.** Si se reposiciona continuamente el cable, pueden no obtenerse unos umbrales de funcionamiento óptimos, ya que el esteroide puede agotarse.
- **Proteja de la contaminación superficial.** El cable lleva goma de silicona que puede atraer partículas, por lo que debe protegerse siempre de la contaminación superficial.
- **No se debe aplicar aceite mineral en los electrodos del cable.** Los electrodos del cable no deben entrar nunca en contacto con aceite mineral. El aceite mineral en los electrodos podría inhibir la conducción.
- **Cerciórese de la posición del manguito de sutura.** Cerciórese de que el manguito de sutura permanezca proximal al punto de entrada en la vena y cerca del molde de la funda del terminal a lo largo de todo el procedimiento hasta que llegue el momento de fijar el cable.

Implantación

- **Evaluación del paciente para una intervención.** Pueden existir factores adicionales con respecto a la salud general del paciente y su estado patológico que, aún no estando relacionados con el funcionamiento o finalidad del dispositivo, podrían hacer que el paciente no sea un buen candidato para la implantación de este sistema. Los grupos de apoyo a la salud cardiovascular pueden disponer de recomendaciones que sirvan de ayuda a la hora de realizar esta evaluación.

6. Physicians' Desk Reference es una marca comercial de Thomson Healthcare Inc.

- **Compatibilidad del cable.** Antes de la implantación, confirme la compatibilidad del cable y el generador de impulsos. El uso de cables y generadores de impulsos incompatibles puede dañar el conector y/o causar posibles consecuencias adversas, como la infradetección de la actividad cardíaca o el no suministro de terapia necesaria.
- **Equipo alimentado por la red.** Extremar las precauciones si va a probar cables usando equipos conectados a red, ya que una corriente de fuga que sobrepase los 10 μ A puede provocar fibrilación ventricular. Asegúrese de que cualquier equipo que esté conectado a red cumpla con las especificaciones indicadas.
- **No doble el cable cerca de la superficie de contacto entre el cable y el bloque conector.** Inserte recto el terminal del cable en el puerto para cable. No doble el cable cerca de la superficie de contacto entre el cable y el bloque conector. Si se inserta incorrectamente, podría dañarse el aislamiento o el conector.
- **Elevador de vena.** El elevador de vena no está concebido para perforar la vena ni para disecar tejido durante el procedimiento de incisión. Asegúrese de que el elevador de vena no perfora el aislamiento del cable. Esto podría impedir que el cable funcionase correctamente.
- **Riesgos del venograma.** Los riesgos asociados con la venografía coronaria son similares a cualquier otro procedimiento de cateterismo en el seno coronario. Algunos pacientes pueden padecer una disfunción renal o una intolerancia física a los distintos tipos de contraste. Si esto se sabe con antelación, seleccione un contraste adecuado. El tipo, cantidad y velocidad de inyección del medio de contraste debe determinarlo el médico conforme a su criterio dependiendo del venograma obtenido.
- **Cable obstruido.** El lavado de un cable obstruido por un coágulo puede poner en peligro la integridad del mismo. Si se sospecha que puede existir un coágulo, retire el cable del cuerpo y déjelo en remojo en solución salina heparinizada. Inserte una guía de angioplastia en el terminal o en la punta distal del cable y hágala avanzar para eliminar el coágulo. Si no sale bien, utilice un nuevo cable.
- **Instrumentos aplicados en el extremo distal.** No aplique instrumentos en el extremo distal del cable pues podrían dañarlo. No coja ni manipule el cable por su punta distal.
- **No implante el cable debajo de la clavícula.** Cuando intente implantar el cable a través de una punción por subclavia, no lo introduzca por debajo de la zona del tercio medial de la clavícula. El cable se puede dañar o desprender si se implanta de esta manera. Si se desea realizar la implantación a través de la vena subclavia, el cable debe penetrar en la vena subclavia cerca del borde lateral de la primera costilla para evitar que el músculo subclavio o las estructuras ligamentosas asociadas con la estrecha región costoclavicular impidan su avance. En la bibliografía existente, se ha establecido que se pueden producir fracturas en el cable

si este queda atrapado en las mencionadas estructuras de tejido blando, como el músculo subclavio, el ligamento costocoracoideo o el ligamento costoclavicular.⁷

- **Instrumentos de implante compatibles.** Utilice solamente instrumentos compatibles para implantar el cable, ya que el uso de instrumentos incompatibles podría causar daños en el cable o lesionar al paciente.
 - **Inserción de la guía de angioplastia.** Tenga cuidado al insertar el extremo proximal de una guía de angioplastia en la punta distal del cable. Si se introduce demasiado rápido y/o de manera poco cuidadosa, el extremo rígido de la guía de angioplastia puede dañar el lumen del cable y afectar negativamente al rendimiento de este.
 - **No doble la guía de angioplastia.** No doble la guía de angioplastia dentro del cable. El acodamiento de la guía de angioplastia podría hacer que esta se quedara bloqueada dentro del cable o dañar el conductor.
 - **Prolapso de la guía de angioplastia.** Bajo radioscopia, verifique que la guía de angioplastia no se doble sobre sí misma y se enganche en la punta distal del cable. Si esto sucede, haga que la guía sobresalga lentamente por la punta distal o retire el cable ligeramente para soltarla y, a continuación, retraiga la guía de angioplastia para restablecer su movimiento.
 - **Retracción de la guía de angioplastia.** Si no puede retraer la guía de angioplastia, retire el conjunto formado por el cable y la guía de angioplastia por el catéter guía. Retire la guía de angioplastia por la punta distal del cable y vuelva a introducir éste usando una nueva guía de angioplastia. Siga los procedimientos de colocación descritos en este manual.
 - **Retirada de la guía de angioplastia.** La guía de angioplastia debe retirarse antes de conectar el cable al generador de impulsos. No finalice el proceso de implantación con la guía de angioplastia dentro del cable, ya que este podría perforarse, o producirse una perforación del miocardio o de la vena coronaria. Si no se puede retirar la guía de angioplastia del cable, retire el cable y la guía de angioplastia juntos.
 - **Disminución de tensión.** Al implantar el cable a través de una punción subclavia, deje que este quede flojo entre el manguito de sutura y el punto de entrada en la vena. Esto ayudará a minimizar la flexión en el manguito de sutura, así como la interacción con la zona de la clavícula/primer costilla.
 - **Evite la constricción.** Al ligar la vena, evite la constricción. Una constricción podría dañar el aislamiento o seccionar la vena. Evite que se desplace la punta distal durante el procedimiento de fijación.
 - **No suture directamente sobre el cable.** No suture directamente sobre el cuerpo del cable, ya que podrían producirse daños estructurales. Use el
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.

manguito de sutura para fijar el cable cercano al punto de inserción venosa para evitar que el cable se desplace.

- **Proceda con precaución al retirar el manguito de sutura.** Evite retirar o cortar el manguito de sutura del cable. Si es necesario retirar el manguito de sutura, hágalo con precaución, ya que podría dañarse el cable.
- **No se ha evaluado el uso de varios manguitos de sutura.** No se ha evaluado el uso de varios manguitos de sutura y no se recomienda.
- **Tunelice el cable.** Tunelice el cable desde la zona pectoral hasta el lugar de implantación del generador de impulsos. No tunelice el cable desde el lugar de implantación del generador de impulsos hasta la zona pectoral pues esto puede dañar los electrodos, el cuerpo del cable o ambos debido al estiramiento permanente del cable.
- **Tensión excesiva del cable.** Cuando tunelice el cable, procure no aplicarle una tensión excesiva. Esto puede provocar debilidad estructural y/o discontinuidad del conductor.
- **Reevalúe el cable tras la tunelización.** Tras la tunelización, vuelva a evaluar el cable para verificar que no se ha producido un cambio significativo en las señales ni daños en el cable durante el procedimiento de tunelización. Vuelva a colocar la herramienta de conexión y repita los pasos de Evaluación del funcionamiento del cable.

Entornos médicos y hospitalarios

- **Electrocaterización.** La electrocaterización puede inducir arritmias y/o fibrilación ventricular, además de causar estimulación asincrónica, inhibición de la estimulación y/o reducción de la salida de estimulación del generador de impulsos, existiendo la posibilidad de que se produzca la pérdida de captura.

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

- Evite el contacto directo entre el equipo de electrocaterización y el generador de impulsos o los cables.
- Mantenga la vía de la corriente eléctrica lo más lejos posible del generador de impulsos y los cables.
- Si la electrocaterización se realiza en tejido que esté cerca del dispositivo o de los cables, monitoree las medidas de los umbrales de estimulación y detección, y de las impedancias, antes y después de la intervención para determinar la integridad y la estabilidad del sistema.
- Utilice descargas cortas, intermitentes e irregulares y con los niveles de energía más bajos que sean factibles.
- Cuando sea posible, utilice un sistema de electrocaterización bipolar.
- **Ablación por radiofrecuencia (RF).** La ablación por RF pueden inducir fibrilación y/o arritmias ventriculares, además de causar estimulación

asíncrona, la inhibición de la estimulación y/o una reducción en la salida de estimulación del generador de impulsos, existiendo la posibilidad de que se produzca la pérdida de captura. La ablación por RF puede también causar estimulación ventricular hasta el Límite superior de frecuencia (LSF) y/o cambios en los umbrales de estimulación. Asimismo, deben extremarse las precauciones cuando se vaya a realizar cualquier otro tipo de procedimiento de ablación cardiaca en pacientes que tengan un dispositivo implantado.

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

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

Pruebas de seguimiento

- **Funcionamiento del cable en estado crónico.** En algunos pacientes, el comportamiento del cable en el momento de la implantación podría ser diferente al comportamiento en el estado crónico. Por tanto, se recomienda realizar una evaluación del cable después de la implantación en el seguimiento periódico del generador de impulsos y adicionalmente según sea necesario.

Sucesos adversos potenciales

De acuerdo con la documentación y la experiencia en implantes de generadores de impulsos o cables, la lista siguiente incluye los sucesos adversos potenciales derivados de la implantación de los productos descritos en la presente documentación:

- Aceleración de arritmias
- Reacción adversa al procedimiento (por ejemplo, bradicardia, reacción general, respiratoria e hipotensión)
- Embolia gaseosa

- Reacción alérgica
- Daño arterial con estenosis posterior
- Hemorragia
- Bradicardia
- Rotura o fallo de los instrumentos del implante
- Perforación cardiaca
- Taponamiento cardiaco
- Lesión nerviosa crónica
- Fallo de los componentes
- Fractura de la bobina conductora
- Espasmo venoso coronario
- Fallecimiento
- Desequilibrio electrolítico/deshidratación
- Umbrales elevados
- Erosión
- Fibrosis excesiva
- Estimulación extracardiaca (estimulación muscular o nerviosa)
- Acumulación de fluidos
- Fenómenos de rechazo de cuerpos extraños
- Formación de hematomas o seromas
- Bloqueo cardiaco
- Hemorragia
- Hemotórax
- Incapacidad para estimular
- Terapia inadecuada (por ejemplo, descargas y estimulación antitaquicardia [ATP] cuando proceda, estimulación)
- Dolor quirúrgico
- Conexión defectuosa del cable con el generador de impulsos
- Infección, incluida endocarditis
- Desplazamiento de los cables
- Fractura de los cables
- Rotura o abrasión del aislamiento de los cables
- Deformación o rotura de la punta del cable
- Enfermedad maligna o quemadura cutánea como consecuencia de radiación radioscópica
- Traumatismo miocárdico (por ejemplo, irritabilidad, lesiones o daño hístico)

- Detección de miopotenciales
- Sobredetección o infradetección
- Taquicardia mediada por el marcapasos (TMM)
- Roce y derrame pericárdicos
- Neumotórax
- Generador de impulsos o migración de los cables
- Derivación de corriente o aislamiento del miocardio durante la desfibrilación con palas internas o externas
- Síncope
- Taquiarritmias, que incluyen la aceleración de arritmias y la fibrilación auricular recurrente precoz
- Trombosis/tromboembolias
- Daño valvular
- Respuesta vasovagal
- Obstrucción venosa
- Traumatismo venoso (por ejemplo, perforación, disección o erosión)

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

Asimismo, entre los sucesos adversos potenciales asociados a la implantación de un sistema con cables venosos coronarios se incluyen los siguientes:

- Reacción alérgica al medio de contraste
- Exposición prolongada a radiación radioscópica
- Insuficiencia renal producida por el medio de contraste utilizado para visualizar las venas coronarias

Información sobre la garantía

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

INFORMACIÓN PARA ANTES DE LA IMPLANTACIÓN

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

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

Preparación quirúrgica

Considere las siguientes situaciones antes del procedimiento de implantación:

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

Elementos incluidos

Con el cable se suministran los elementos siguientes:

Eléctrico de vena

Herramienta de lavado AUCITY X4 con acceso para guía

Herramienta de conexión AUCITY X4

Documentación

Herramientas adicionales

A continuación se muestra una lista de elementos que se emplean para implantar el cable, pero que no se incluyen con este:

- Catéter guía para acceder al sistema venoso coronario
- Herramientas opcionales que permiten avanzar el catéter guía hasta la aurícula derecha y canular el seno coronario:
 - Guía de angioplastia para usar en la vasculatura venosa coronaria
 - Catéter interno para acceder al sistema venoso coronario
 - Catéter de mapeo con punta flexible para usar en el ostium del seno coronario
- Balón de oclusión estándar que se utiliza para obtener venografías por oclusión del seno coronario
- Guía de angioplastia compatible con el diámetro del cable y destinada para su uso en el sistema venoso coronario

Accesorios

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

Elevador de vena

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

Manguito de sutura radiopaco

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

NOTA: El manguito de sutura radiopaco está precargado en el cable y también está disponible como accesorio con hendidura (modelo 4603). El accesorio manguito de sutura con hendidura se ha diseñado para sustituir el manguito de sutura precargado en caso de que este se dañe o pierda.

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

Herramienta de lavado ACUIITY X4 con acceso para guía

La herramienta de lavado con el conductor de la guía de angioplastia integrada es compatible tanto con jeringas de punta Luer Slip (punta estándar) como Luer Lock (punta roscada) utilizadas para el lavado del cable. El conductor de la guía de angioplastia integrado está concebido para facilitar la inserción de la guía de angioplastia en el lumen del terminal del cable.



Figura 1. Herramienta de lavado ACUIITY X4 con acceso para guía

Capuchón para cable

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

Herramienta de conexión ACUIITY X4

La herramienta de conexión realiza las siguientes funciones cuando se acopla al cable:

- Protege el terminal del cable durante el procedimiento de implantación cuando se determina el rendimiento eléctrico del cable

- Proporciona una conexión segura y firme entre los cables del paciente del PSA y el terminal del cable

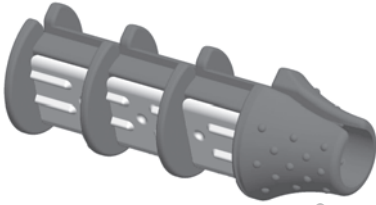


Figura 2. Herramienta de conexión ACUITY X4

IMPLANTACIÓN

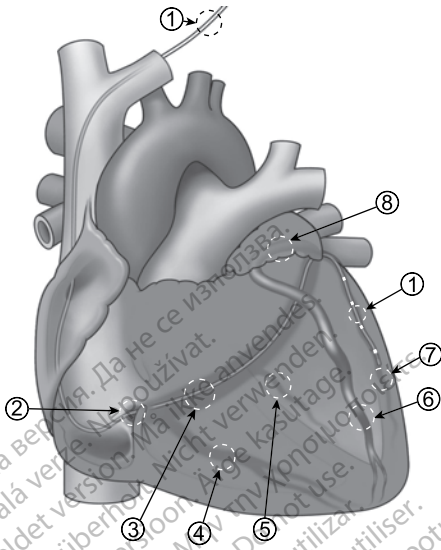
Descripción general del implante del cable

La implantación del cable venoso coronario comprende los pasos siguientes:

1. Inserción del catéter guía en el orificio del seno coronario para proporcionar una vía de colocación del cable.
2. Obtención de una venografía para visualizar el sistema venoso coronario.
3. Identificación de una vena objetivo y selección del tipo de cable adecuado para la anatomía del paciente.
4. Preparación del cable y de la guía de angioplastia.
5. Ubicación del cable dentro de la anatomía del paciente.
6. Evaluación del funcionamiento del cable.
7. Retirada del catéter guía y de la guía de angioplastia.
8. Fijación del cable.
9. Conexión al generador de impulsos.

El cable se introduce en el sistema venoso coronario a través del orificio del seno coronario y se hace avanzar hasta sus ramificaciones. Véase los gráficos siguientes de la vista anteroposterior (AP) y de la vista oblicua anterior lateral (OAL) del sistema venoso coronario. Las ramificaciones coronarias incluyen la vena cardíaca media, la vena posterior izquierda, la vena marginal izquierda (o lateral) y la vena anterior. Todas las venas cardíacas son lugares potenciales para la implantación de este cable. La variabilidad anatómica de los pacientes puede imposibilitar la colocación en uno o más de los lugares sugeridos.

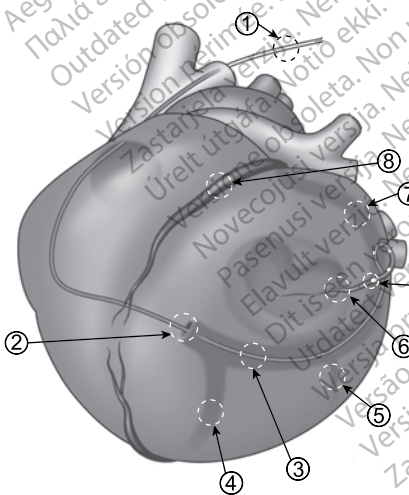
Vista anteroposterior (AP) del sistema venoso coronario



Legenda:

1. Cable
2. Orificio del seno coronario
3. Seno coronario
4. Vena cardíaca media
5. Vena posterior izquierda
6. Vena anterior
7. Vena marginal izquierda
8. Vena cardíaca magna

Vista oblicua anterior lateral (OAL) del sistema venoso coronario



Legenda:

1. Cable
2. Orificio del seno coronario
3. Seno coronario
4. Vena cardíaca media
5. Vena posterior izquierda
6. Vena marginal izquierda
7. Vena cardíaca magna
8. Vena anterior

NOTA: Se recomienda realizar una venografía para definir la anatomía venosa coronaria del paciente. Este procedimiento es importante para identificar posibles lugares de implantación, así como para seleccionar el modelo de cable adecuado para el lugar de implantación seleccionado. Deberá considerarse toda situación previa existente del paciente, como un stent

coronario o un injerto de bypass de la arteria coronaria (CABG), a la vez que se utiliza el criterio médico para determinar el mejor lugar para la implantación del cable.

Implante del cable

1. **Inserción del catéter guía y canulación del seno coronario.** El cable se inserta mediante el catéter guía, no se introduce directamente en el sistema vascular. En primer lugar, se inserta en un punto de entrada en la vena un catéter guía con un diámetro interno mínimo de 0,081 in (2,06 mm). El catéter guía actúa como conducto para la introducción de los cables venosos coronarios implantables y puede servir para proteger el cable venoso coronario cuando se colocan otros cables. Se recomienda utilizar un introductor con el fin de obtener ayuda para el acceso venoso durante la inserción de un catéter guía. Consulte las instrucciones que se incluyen con el introductor. Después de la inserción, se hace avanzar el catéter guía hacia el interior del seno coronario con el objetivo de crear una ruta para introducir el cable en el sistema venoso coronario.

Para insertar el catéter guía, se puede utilizar cualquiera de los puntos de entrada venosos siguientes:

- vena cefálica
- vena subclavia
- vena yugular interna

Utilice su criterio médico profesional para determinar cuál de los métodos siguientes se debe utilizar para realizar la inserción del catéter guía en el punto de entrada en la vena:

- técnica de incisión venosa
- técnica de implante percutáneo

PRECAUCIÓN: El elevador de vena no está concebido para perforar la vena ni para diseccionar tejido durante el procedimiento de incisión. Asegúrese de que el elevador de vena no perfora el aislamiento del cable. Esto podría impedir que el cable funcione correctamente.



Figura 3. Utilización del elevador de vena

PRECAUCIÓN: Cuando intente implantar el cable a través de una punción por subclavia, no lo introduzca por debajo de la zona del tercio medial de la clavícula. El cable se puede dañar o desprender si se implanta de esta manera. Si se desea realizar la implantación a través de la vena subclavia, el cable debe penetrar en la vena subclavia cerca del

borde lateral de la primera costilla para evitar que el músculo subclavio o las estructuras ligamentosas asociadas con la estrecha región costoclavicular impidan su avance. En la bibliografía existente, se ha establecido que se pueden producir fracturas en el cable si este queda atrapado en las mencionadas estructuras de tejido blando, como el músculo subclavio, el ligamento costocoracoideo o el ligamento costoclavicular.⁸

Los métodos disponibles para introducir el catéter guía en el seno coronario son, entre otros, los siguientes:

- Acceder directamente al orificio del seno coronario solo con la curva del catéter guía.
- Hacer avanzar una guía de angioplastia ($\approx 0,035$ in / 0,89 mm) a través del catéter guía, extenderla hacia el interior del orificio del seno coronario y, a continuación, seguir la misma dirección con el catéter guía.
- Insertar un catéter con forma fija o un catéter de mapeo a través del catéter guía y extenderlo hacia el interior del orificio del seno coronario. Seguir la misma dirección con el catéter guía.

NOTA: Con el fin de reducir al mínimo la posibilidad de disección, se puede utilizar una guía de angioplastia para hacer avanzar al catéter guía por el sistema venoso, la aurícula derecha y el seno coronario.

inyecte, con radioscopia, una pequeña cantidad de medio de contraste dentro del seno coronario para confirmar la correcta colocación de la punta del catéter guía en el seno coronario. El medio de contraste fluirá saliendo del seno coronario.

2. **Obtención de una venografía.** Cuando el catéter guía esté correctamente colocado en el seno coronario, obtenga una venografía para visualizar el sistema venoso coronario. La venografía debe mostrar las terminaciones distales de posibles venas objetivo a fin de evaluar la selección del cable. Utilice su criterio médico profesional con el objetivo de determinar si se debe utilizar un catéter balón de oclusión para identificar las venas distales cardíacas. Consulte las instrucciones que se incluyen con el catéter balón. Guarde la venografía para futuras consultas de la anatomía venosa.

NOTA: Con el fin de reducir al mínimo la posibilidad de disección, se puede utilizar una guía de angioplastia cuando se inserte el catéter balón en el sistema venoso coronario.

PRECAUCIÓN: Los riesgos asociados con la venografía coronaria son similares a cualquier otro procedimiento de cateterismo en el seno coronario. Algunos pacientes pueden padecer una disfunción renal o una intolerancia física a los distintos tipos de contraste. Si esto se sabe con antelación, seleccione un contraste adecuado. El tipo, cantidad y

8. 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.

velocidad de inyección del medio de contraste debe determinarlo el médico conforme a su criterio dependiendo del venograma obtenido.

3. **Identificación de una vena objetivo y selección del tipo de cable adecuado.** Utilice la venografía para identificar una vena objetivo adecuada para la implantación del cable. Cada médico debe aplicar su formación, experiencia médica profesional y criterio a la hora de tomar una decisión. Entre las consideraciones importantes que se deben tener en cuenta a la hora de seleccionar una rama venosa objetivo, se encuentran las siguientes:

- Historia clínica del paciente (por ejemplo, ubicación de infartos previos, pruebas de una activación mecánica retardada)
- Ubicación adecuada en el ventrículo (posterior, lateral, anterior)
- Accesibilidad de la vena, consideración del tamaño, longitud y tortuosidad
- Probabilidad de la estabilidad del cable

Una vez identificada una rama venosa objetivo para la implantación, seleccione un cable adecuado en función del tamaño y la longitud aproximados de la vena objetivo, así como de la anatomía del paciente y de su afección médica.

Selección de la longitud del cable

Identifique un cable con la longitud apropiada mediante la información proporcionada en la tabla siguiente (Tabla 1 Configuración de la punta del cable, longitud y número de modelo en la página 20).

Tabla 1. Configuración de la punta del cable, longitud y número de modelo

Configuración de la punta	Longitud (cm)	Número de modelo
Recta	86	4671
	95	4672
Spiral S	86	4674
	95	4675
Spiral L	86	4677
	95	4678

NOTA: Seleccione la longitud del cable adecuada para un paciente determinado. Es importante seleccionar un cable que sea suficientemente largo para que no haya ángulos agudos ni acodamientos, así como para que pueda curvarse suavemente el cable sobrante en la bolsa.

NOTA: El uso de un catéter interno secundario en lugar de una guía de angioplastia para subseleccionar una rama venosa podría requerir la selección de un cable más largo.

Selección del modelo de cable

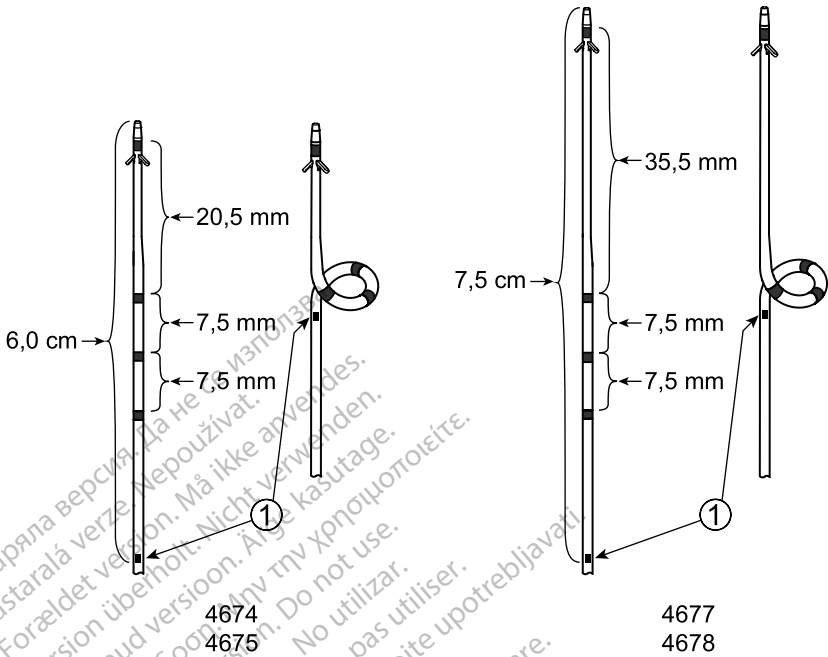
Los modelos de cable de configuración recta y de punta en espiral están disponibles para proporcionar las opciones adecuadas para las diferentes longitudes de las venas, es decir, para venas largas y para venas más cortas. En general:

- El modelo Spiral L está recomendado cuando una vena posterior o lateral implantable se aproxima o alcanza la zona tercio medial apical del corazón.
- El modelo Spiral S está recomendado cuando una vena implantable alcanza solamente la región media del corazón.
- El modelo Straight está recomendado cuando una vena implantable es corta, estrecha o tortuosa.

Modelos con configuración de punta en espiral La forma de espiral completa, incluidos los cuatro electrodos, se debe colocar dentro de la rama venosa para garantizar una fijación de la espiral adecuada. Una marca radiopaca en los modelos de espiral indica el extremo proximal aproximado de la fijación de la espiral y se debe colocar en la rama venosa para una colocación correcta del cable.

Tabla 2. Longitud mínima de la vena necesaria para los modelos de espiral

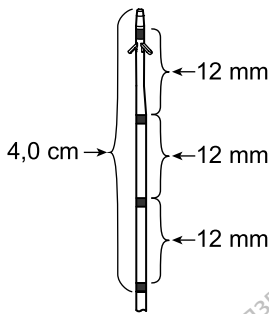
Modelos de espiral	Longitud desde la punta hasta la marca radiopaca con el cable enderezado (cm)
Spiral S 4674, 4675	6,0
Spiral L 4677, 4678	7,5



[1] Marca radiopaca en los modelos Spiral S (4674, 4675) y Spiral L (4677, 4678).

Figura 4. Longitud de implantación (de la punta a la marca radiopaca) y distancia entre electrodos en modelos de espiral

Modelos con configuración de punta recta Una configuración de punta recta puede ser el modelo más adecuado para venas muy cortas, ya que el cable será funcional y fijo si las patillas de la punta distal se pueden alojar dentro de la rama venosa. Una longitud de la vena $>4,0$ cm es óptima para colocar los cuatro electrodos de un modelo con configuración de punta recta dentro de la rama venosa objetivo.

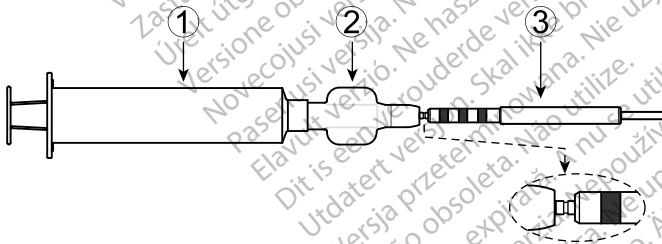


4671

4672

Figura 5. Longitud de implantación (de la punta al electrodo más proximal) y distancia entre electrodos en modelos Straight

4. **Preparación del cable y de la guía de angioplastia.** Antes de la implantación, lave el cable seleccionado con una solución salina heparinizada mediante la herramienta de lavado con el conductor de la guía de angioplastia integrado. Inserte el extremo terminal del conector del cable en la herramienta de lavado y, a continuación, conecte una jeringa adecuada para llevar a cabo el lavado (Figura 6 Jeringa colocada en la herramienta de lavado con acceso para guía con el cable insertado en la página 23). La herramienta de lavado es compatible para su uso tanto con jeringas de punta Luer Slip (punta estándar) como Luer Lock (punta roscada). Tenga en cuenta que una parte del extremo terminal del conector del cable permanecerá visible cuando se inserte totalmente en la herramienta de lavado.



[1] Jeringa Luer Lock (punta roscada), [2] Herramienta de lavado con acceso para guía, [3] Terminal del cable

Figura 6. Jeringa colocada en la herramienta de lavado con acceso para guía con el cable insertado

Se recomienda el uso de una guía de angioplastia de 0,014 pulgadas (0,356 mm) de diámetro como máximo. Asimismo, lave la funda protectora de la guía de angioplastia con una solución salina heparinizada antes de

su uso. Consulte las instrucciones que se incluyen con la guía de angioplastia.

Con la herramienta de lavado colocada en el cable, precargue el cable con la guía de angioplastia. El conductor de la guía de angioplastia está integrado en la herramienta de lavado para facilitar la inserción de la guía de angioplastia (Figura 7 Guía de angioplastia insertada a través de la herramienta de lavado con acceso para guía hacia el interior del cable en la página 24). Haga que la guía de angioplastia sobresalga por la punta distal del cable para asegurarse de que la guía de angioplastia se deslice fácilmente a través del lumen y enderezar la fijación de la espiral del cable.



[1] Guía de angioplastia, [2] Herramienta de lavado con acceso para guía, [3] Terminal del cable

Figura 7. Guía de angioplastia insertada a través de la herramienta de lavado con acceso para guía hacia el interior del cable

NOTA: Considere la anatomía venosa del paciente y las opciones de cable cuando vaya a seleccionar la guía de angioplastia adecuada para la colocación del cable. Las guías de angioplastia con una rigidez distal variable enderezarán la fijación de la espiral de los modelos de espiral en un grado variable. Las guías de angioplastia con más soporte distal proporcionarán el mayor enderezamiento de la espiral.

PRECAUCIÓN: Tenga cuidado al insertar el extremo proximal de una guía de angioplastia en la punta distal del cable. Si se introduce demasiado rápido y/o de manera poco cuidadosa, el extremo rígido de la guía de angioplastia puede dañar el lumen del cable y afectar negativamente al rendimiento de este.

- 5. Ubicación del cable en la anatomía del paciente.** El cable se puede colocar a través de un catéter guía externo usado para canulizar el seno coronario o a través de un catéter interno que se haya introducido a través del catéter guía de canulación con el fin de subseleccionar una rama venosa. Consulte la venografía obtenida anteriormente durante la ubicación del cable.

NOTA: El catéter colocado debe tener un diámetro interno compatible con el diámetro del cable (debe ser más largo) y se debe poder extraer sobre el cable.

NOTA: Para evitar que la sangre se coagule en el cable y en el catéter, se recomienda mojar con cuidado el lumen interno del cable y del catéter con solución salina heparinizada antes y durante el uso.

PRECAUCIÓN: Utilice solamente instrumentos compatibles para implantar el cable, ya que el uso de instrumentos incompatibles podría causar daños en el cable o lesionar al paciente.

El apartado siguiente describe los dos métodos preferidos para implantar el cable sobre una guía de angioplastia después de haber colocado el catéter guía en el seno coronario y haber obtenido una venografía.

Método A

- a. Inserte la punta flexible de la guía de angioplastia dentro del catéter guía y avance la punta de la guía a través del seno coronario hasta la posición deseada en el sistema venoso.
- b. Inserte el extremo proximal de la guía de angioplastia en la abertura distal del cable. Mientras inserta la guía de angioplastia, enderece cuidadosamente la fijación de la espiral de los modelos de espiral para prevenir la perforación del cable o dañar la bobina conductora.
- c. Manteniendo la guía de angioplastia en posición, avance el cable por la guía hasta la posición deseada.

Método B

- a. Inserte el conjunto cable/guía de angioplastia dentro del catéter guía. Se puede utilizar una herramienta de inserción transvalvular/introductor transvalvular (TVI) para ayudar a la introducción del cable/guía dentro del catéter guía. Consulte las instrucciones que se incluyen con la herramienta TVI.
- b. Mediante radioscopia, haga avanzar el cable por la guía de angioplastia hacia el interior del sistema venoso coronario. Avance la guía de angioplastia por el seno coronario hasta la posición deseada en el sistema venoso.
- c. Manteniendo la guía de angioplastia en posición, avance el cable sobre la guía hasta la posición deseada.

Cuando el cable esté en la rama venosa objetivo deseada, hágalo avanzar hacia una ubicación distal dentro de la ramificación hasta que la punta del cable se encuentre en la posición deseada. La fijación con patillas se puede encajar. Bajo radioscopia, confirme que los electrodos permanecen dentro de la rama venosa. Además, en el caso de los modelos con configuración de punta en espiral, confirme que la banda marcadora radiopaca proximal a la fijación de la espiral permanece dentro de la rama venosa.

Retire parcialmente la guía de angioplastia al menos 8 cm antes de analizar el rendimiento eléctrico. Para los modelos con configuración de punta en espiral, la retirada parcial de la guía de angioplastia permitirá que la fijación de la espiral se expanda y se encaje. Durante la retirada de la guía de angioplastia, empuje suavemente hacia delante el cuerpo del cable para colocar mejor la punta del cable en la vena y encajar la fijación.

PRECAUCIÓN: Bajo radioscopia, verifique que la guía de angioplastia no se doble sobre sí misma y se enganche en la punta distal del cable. Si esto sucede, haga que la guía sobrealga lentamente por la punta distal o

retire el cable ligeramente para soltarla y, a continuación, retraiga la guía de angioplastia para restablecer su movimiento.

PRECAUCIÓN: Si no puede retraer la guía de angioplastia, retire el conjunto formado por el cable y la guía de angioplastia por el catéter guía. Retire la guía de angioplastia por la punta distal del cable y vuelva a introducir éste usando una nueva guía de angioplastia. Siga los procedimientos de colocación descritos en este manual.

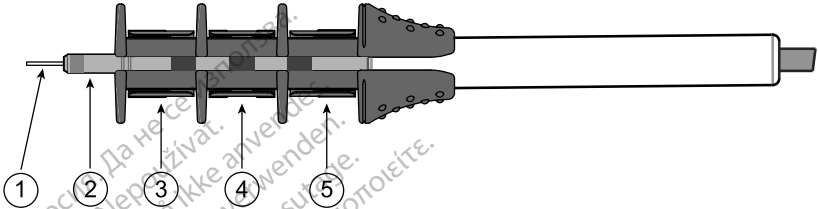
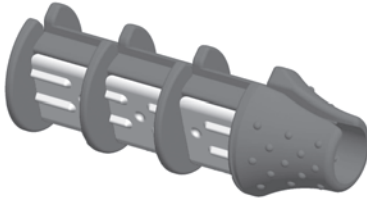
PRECAUCIÓN: El lavado de un cable obstruido por un coágulo puede poner en peligro la integridad del mismo. Si se sospecha que puede existir un coágulo, retire el cable del cuerpo y déjelo en remojo en solución salina heparinizada. Inserte una guía de angioplastia en el terminal o en la punta distal del cable y hágala avanzar para eliminar el coágulo. Si no sale bien, utilice un nuevo cable.

PRECAUCIÓN: No aplique instrumentos en el extremo distal del cable pues podrían dañarlo. No coja ni manipule el cable por su punta distal.

6. Evaluación del funcionamiento del cable.

Colocación de la herramienta de conexión en el cable

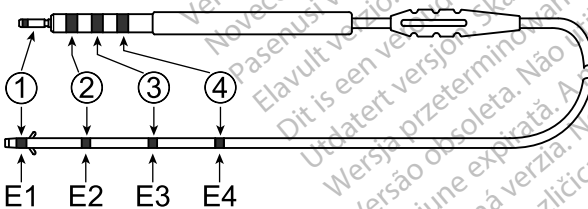
Deslice la herramienta de conexión ACUITY X4 hacia el extremo proximal del cable, de modo que el extremo terminal del conector se extienda más allá del extremo de la herramienta y el cable quede completamente introducido (Figura 8 Herramienta de conexión ACUITY X4 solo con un cable/guía de angioplastia totalmente insertado en la página 27). La herramienta de conexión se puede acoplar a un cable con o sin una guía de angioplastia insertada.



[1] Guía de angioplastia, [2] Extremo terminal del conector del cable, [3-5] Contactos para los electrodos del anillo del terminal

Figura 8. Herramienta de conexión ACUITY X4 solo con un cable/guía de angioplastia totalmente insertado

Las relaciones correspondientes entre los electrodos de la punta distal del cable y los contactos del anillo y del extremo terminal del conector se muestran en la figura siguiente (Figura 9 Relación entre los contactos del anillo y del extremo terminal del conector con los electrodos de punta distal E1 - E4 en la página 27). Todos los modelos de cable con configuraciones de punta en espiral y de punta recta presentan la misma relación entre los electrodos distales y los anillos y extremos terminales del conector.



[1] Extremo terminal del conector conectado a E1, [2] Anillo terminal conectado a E2, [3] Anillo terminal conectado a E3, [4] Anillo terminal conectado a E4

Figura 9. Relación entre los contactos del anillo y del extremo terminal del conector con los electrodos de punta distal E1 - E4

Medidas eléctricas

Verifique el rendimiento eléctrico del cable con un analizador de umbrales (PSA) o un dispositivo similar antes de conectar el cable al generador de impulsos. Las mediciones de umbral se pueden tomar inmediatamente tras colocar el cable y encajar la fijación.

NOTA: Para los modelos de cable con configuración de punta en espiral, la guía de angioplastia se debe retirar parcialmente para que la fijación de la espiral esté encajada cuando se realice la evaluación del funcionamiento del cable.

En la siguiente tabla, se muestran las 17 configuraciones de estimulación programables posibles con un generador de impulsos compatible de Boston Scientific.

Tabla 3. Configuraciones de estimulación programables con un generador de impulsos de Boston Scientific

	Cátodo				
	E1	E2	E3	E4	
Ánodo	E2	Bi		Bi	Bi
	E3	Bi	Bi		Bi
	E4	Bi	Bi	Bi	
	Bobina VD	ExtBi	ExtBi	ExtBi	ExtBi
	Generador de impulsos	Uni	Uni	Uni	Uni

En la tabla anterior, "Bi" se refiere a las configuraciones bipolares, "ExtBi" indica configuraciones bipolares extendidas y "Uni" indica configuraciones monopares. Véase los gráficos siguientes para obtener detalles y ejemplos de los diferentes tipos de configuraciones de estimulación programables.

Tabla 4. Configuraciones bipolares

Las configuraciones bipolares están disponibles mediante el uso de electrodos de cable VI como un cátodo y como un ánodo.	
<p>Todas las configuraciones bipolares posibles</p> <p><u>Zona distal</u> E1 (-) → E2 (+) E1 (-) → E3 (+) E1 (-) → E4 (+)</p> <p><u>Zona proximal</u> E2 (-) → E3 (+) E2 (-) → E4 (+) E3 (-) → E2 (+) E3 (-) → E4 (+) E4 (-) → E2 (+) E4 (-) → E3 (+)</p>	<p>Ejemplo de configuración bipolar E1 (-) → E3 (+)</p> <p>Leyenda: 1. E1 2. E2 3. E3 4. E4 5. Generador de impulsos (GI) 6. Bobina VD</p>

Tabla 5. Configuraciones bipolares extendidas

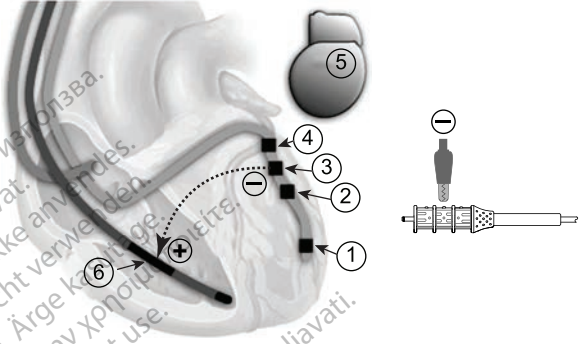
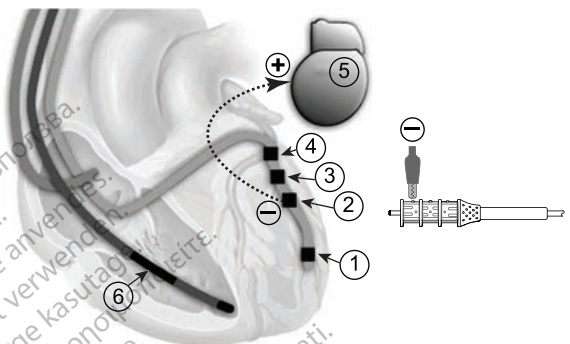
Las configuraciones bipolares extendidas están disponibles mediante el uso de un electrodo de cable VI como un cátodo y un electrodo de cable VD como un ánodo.	
<p>Todas las configuraciones bipolares extendidas posibles</p> <p>E1 (-) → Bobina VD (+) E2 (-) → Bobina VD (+) E3 (-) → Bobina VD (+) E4 (-) → Bobina VD (+)</p>	<p>Ejemplo de configuración bipolar extendida E3 (-) → Bobina VD (+)</p>  <p>Leyenda:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. E1 2. E2 3. E3 4. E4 5. Generador de impulsos (GI) 6. Bobina VD

Tabla 6. Configuraciones monopolares

Las configuraciones monopolares están disponibles mediante el uso de un electrodo de cable VI como un cátodo y el generador de impulsos como un ánodo.	
<p>Todas las configuraciones monopolares posibles</p> <p>E1 (-) → PG (+) E2 (-) → PG (+) E3 (-) → PG (+) E4 (-) → PG (+)</p>	<p>Ejemplo de configuración monopolar E2 (-) → GI (+)</p>  <p>Legenda:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. E1 2. E2 3. E3 4. E4 5. Generador de impulsos (GI) 6. Bobina VD

Acope las pinzas de cocodrilo del cable del PSA a los contactos del cátodo (-) y el ánodo (+) tal y como se ha determinado para cada una de las configuraciones probadas. El uso de la herramienta de conexión impedirá que las pinzas de cocodrilo dañen el extremo terminal del conector y evitará el puenteo entre los contactos del terminal. Sujete bien las pinzas de cocodrilo en los contactos del cátodo y del ánodo para evitar mediciones basales imprecisas.

ADVERTENCIA: Utilice solamente la herramienta de conexión para realizar conexiones eléctricas con analizadores de umbrales o monitores similares. No coloque pinzas de cocodrilo directamente en el terminal del cable pues podría provocar daños.

Utilice su criterio médico profesional para determinar las configuraciones que se deben probar y considere las posibilidades del generador de impulsos compatible. Se recomienda realizar un mínimo de 6 mediciones de umbral. Primero pruebe 4 configuraciones bipolares extendidas (o 4 monopolares) para determinar los contactos adecuados del electrodo con el miocardio (Tabla 3 Configuraciones de estimulación programables con un generador de impulsos de Boston Scientific en la página 28). Realice pruebas para detectar la presencia de estimulación diafragmática o extracardiaca para cada electrodo. Si se detecta estimulación, mida el umbral de estimulación diafragmática (PNS, por sus siglas en inglés).

Las cuatro mediciones monopolares y bipolares extendidas proporcionan una clasificación de umbrales relativa entre los electrodos que se asocia a la proximidad de cada electrodo al miocardio. Aunque los umbrales pueden cambiar, la clasificación relativa será la misma para las mediciones bipolares.

Seleccione 2 mediciones bipolares (una bipolar de la zona distal y una bipolar de la zona proximal) para confirmar las opciones de estimulación proximal y distal preferidas (Tabla 4 Configuraciones bipolares en la página 29). Utilice el mejor anillo de electrodo bipolar extendido (o monopolar) como cátodo y otro anillo de electrodo como ánodo. Realice pruebas de nuevo para detectar la presencia de estimulación diafragmática o extracardiaca para cada electrodo. Si se detecta estimulación, mida el umbral de PNS.

NOTA: Las cuatro mediciones bipolares extendidas se pueden realizar mediante otro electrodo indiferente si una bobina VD no está disponible.

En la tabla siguiente, se muestran la onda R de detección y la impedancia de estimulación recomendadas para un vector aceptable. El intervalo recomendado de impedancia de estimulación que se indica en la tabla se aplica a todas las configuraciones (Tabla 7 Mediciones de impedancia y de detección recomendadas en la página 32).

Tabla 7. Mediciones de impedancia y de detección recomendadas

Datos ventriculares	
Amplitud de la onda R	≥ 3 mV
Impedancia de estimulación	200–3000 Ω

Tenga en cuenta la siguiente información cuando vaya a realizar las mediciones eléctricas:

- Las mediciones del generador de impulsos pueden no coincidir exactamente con las del PSA debido al filtrado de la señal. Las mediciones basales deben estar dentro de los valores recomendados que se indican en la tabla.
- La amplitud de la onda R inferior, las duraciones de la onda R superiores y el umbral de estimulación más elevado pueden indicar que el cable está colocado en tejido isquémico o cicatrizado. Como la calidad de la señal puede deteriorarse, vuelva a colocar el cable si es necesario para obtener una señal intrínseca con la mayor amplitud posible de detección, la menor duración y el umbral de estimulación más bajo.
- Si no obtiene mediciones satisfactorias sin estimulación extracardiaca o diafragmática en ninguna de las configuraciones disponibles, cambie la posición del cable.
 - Retire las pinzas de cocodrilo del PSA de la herramienta de conexión.

- Vuelva a colocar el cable en una ubicación más proximal dentro de la rama venosa. Repita el proceso de evaluación del cable.

NOTA: *Bajo radioscopia, confirme que los electrodos permanecen dentro de la rama venosa. Además, en el caso de los modelos con configuración de punta en espiral, confirme que la banda marcadora radiopaca proximal a la fijación de la espiral permanece dentro de la rama venosa.*

- Si los resultados de las pruebas siguen siendo poco satisfactorios después de la reposición dentro de la rama venosa, puede que sea necesario reposicionar el cable en una rama venosa nueva y repetir el proceso de evaluación del cable.
- Pruebe una estimulación diafragmática o extracardiaca estimulando el cable con una salida de alto voltaje y seleccione el voltaje de salida según su criterio médico. Ajuste las configuraciones y la posición del cable, según sea necesario. También se puede considerar realizar pruebas con un PSA a salidas más altas para determinar mejor los márgenes de estimulación. Las pruebas deberán realizarse para todas las colocaciones del cable finales potenciales.

Una vez que se obtengan mediciones aceptables, retire las conexiones del analizador de umbrales y deslice la herramienta de conexión hacia fuera del extremo proximal del cable. Si es necesario un reposicionamiento adicional o más mediciones con el PSA, vuelva a colocar la herramienta de conexión, asegurándose de que el cable esté completamente insertado, y repita el proceso de evaluación.

Comprobación de la estabilidad del cable

Siga estos pasos para verificar la estabilidad del cable:

- a. Mantenga la guía de angioplastia parcialmente retirada al menos 8 cm en el cable tras la colocación de este. Durante la retirada de la guía de angioplastia, empuje suavemente hacia delante el cuerpo del cable para colocar mejor la punta del cable en la vena y encajar la fijación.
- b. Verifique la estabilidad del cable con radioscopia.
- c. Tras colocar la punta del cable en el sistema vascular, retire ligeramente el catéter guía para ver si la punta distal del cable se ha fijado correctamente.
- d. Si el cable se ha fijado en la vena coronaria, tire suavemente de él para comprobar que el catéter guía se mueve ligeramente hacia delante y hacia el extremo distal del cable, y que la punta del cable no se mueve (prueba de movilidad).

Si se produce un desplazamiento, vuelva a colocar el cable en una posición estable nueva.

7. Retirada del catéter guía y de la guía de angioplastia. Siga estas instrucciones cuando se haya colocado el cable.

- a. Retire la vaina introductora, si se utilizó.

- b. Mientras sostiene el cable y guía de angioplastia en su posición, retire el catéter guía siguiendo el método descrito en las instrucciones de uso del catéter.
- c. Mediante radioscopia, verifique que la posición de la punta del cable o de la banda marcadora radiopaca proximal a la fijación de la espiral no cambie durante la retirada del catéter guía.
- d. Mantenga el extremo proximal del cable cerca del punto de entrada en la vena y retire la guía de angioplastia del cable.

PRECAUCIÓN: La guía de angioplastia debe retirarse antes de conectar el cable al generador de impulsos. No finalice el proceso de implantación con la guía de angioplastia dentro del cable, ya que este podría perforarse, o producirse una perforación del miocardio o de la vena coronaria. Si no se puede retirar la guía de angioplastia del cable, retire el cable y la guía de angioplastia juntos.

- e. Verifique mediante radioscopia que el cable no se ha movido.

NOTA: *Deje que el cable quede flojo en la aurícula para que la disminución de la tensión reduzca la posibilidad de desplazamiento.*

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

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

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

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

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

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

Técnica de implante percutáneo

- a. Después de retirar la vaina introductora y el catéter guía, deslice el manguito de sutura profundamente en el tejido (Figura 10 Ejemplo de manguito de sutura, técnica de implantación percutánea en la página 35).

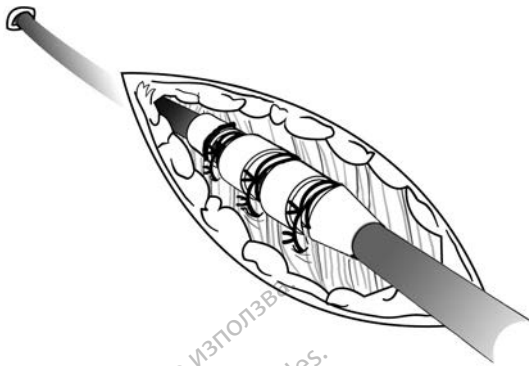


Figura 10. Ejemplo de manguito de sutura, técnica de implantación percutánea

- b. Ligue el manguito de sutura utilizando dos surcos como mínimo y, a continuación, fije el cable y el manguito de sutura a la fascia.
- c. Compruebe el manguito de sutura después de la fijación para ver su estabilidad y que no se desliza sujetando el manguito de sutura con los dedos e intentando mover el cable en cualquier dirección.

PRECAUCIÓN: Al implantar el cable a través de una punción subclavia, deje que este quede flojo entre el manguito de sutura y el punto de entrada en la vena. Esto ayudará a minimizar la flexión en el manguito de sutura, así como la interacción con la zona de la clavícula/primer costilla.

Técnica de incisión venosa

- a. Después de retirar el catéter guía, deslice el manguito de sutura en la vena más allá del surco distal.
- b. Ligue la vena alrededor del manguito de sutura para obtener la hemostasia.
- c. Utilice el mismo surco para fijar el cable y la vena a la fascia adyacente (Figura 11 Ejemplo de manguito de sutura, técnica de venotomía en la página 36).

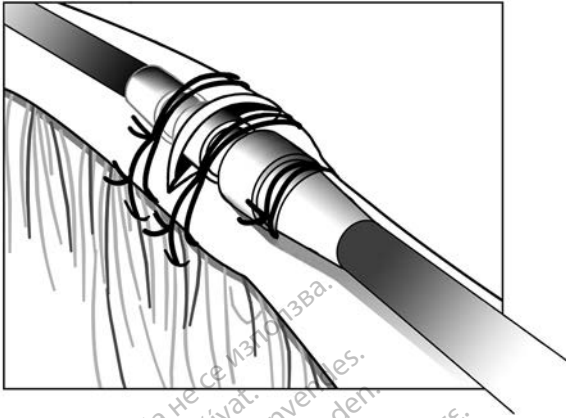


Figura 11. Ejemplo de manguito de sutura, técnica de venotomía

d. Use dos surcos como mínimo para fijar el manguito al cable. Utilizando el surco proximal, fije el manguito y el cable a la fascia adyacente.

e. Compruebe el manguito de sutura después de la fijación para ver su estabilidad y que no se desliza sujetando el manguito de sutura con los dedos e intentando mover el cable en cualquier dirección.

NOTA: *Para lograr la estabilidad, el manguito puede fijarse primero al cable antes de fijarlo a la fascia.*

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

- Antes de conectar el cable a un generador de impulsos, cerciúrese de que la guía de angioplastia se haya retirado del cable.
- Cuando el cable se haya fijado en el punto de entrada en la vena, utilice la radioscopia para volver a comprobar la posición del cable y pruebe de nuevo las mediciones de umbral con un PSA o un dispositivo similar.
- Sujete el terminal inmediatamente distal a los contactos del anillo del terminal e inserte totalmente el terminal del cable en el puerto del generador de impulsos hasta que se vea el extremo terminal del conector más allá del bloque del tornillo. Si es difícil insertar el extremo terminal del conector, verifique que el tornillo esté totalmente retraído. La visualización del indicador de inserción del extremo terminal del conector verde más allá del bloque del tornillo puede utilizarse para confirmar que el extremo terminal del conector está totalmente insertado en el puerto del generador de impulsos.

ADVERTENCIA: Al conectar el cable al generador de impulsos, es muy importante realizar adecuadamente las conexiones. Una conexión incorrecta podría ocasionar la pérdida de terapia o que la terapia fuera inadecuada.

ADVERTENCIA: Cuando se implante un sistema que utilice tanto un cable DF4-LLHH/LLHO⁹ como un cable IS4-LLLL¹⁰, asegúrese de que los cables estén insertados y fijados en los puertos correspondientes. Si inserta un cable en un puerto incorrecto, puede provocar un comportamiento imprevisto del dispositivo (lo que podría dejar al paciente sin una terapia efectiva).

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

NOTA: *Si es preciso, lubrique los conectores de los cables con pequeñas cantidades de agua estéril para facilitar la inserción.*

- Después de ajustar el tornillo, ejerza una suave tracción al cable sujetándolo por la zona etiquetada del cuerpo del cable para asegurarse de que la conexión es firme.
- Evalúe el rendimiento eléctrico del cable tras la conexión al generador de impulsos para confirmar la inserción completa del terminal del cable y una buena conexión eléctrica.

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

- Teniendo en cuenta la anatomía del paciente y el tamaño y movimiento del generador de impulsos, enrolle con cuidado el cable sobrante y colóquelo junto al generador de impulsos. Es importante colocar el cable en la bolsa de forma que se reduzcan al mínimo la tensión, los dobleces, los ángulos agudos y la presión.

Comportamiento eléctrico

1. Evalúe las señales del cable usando el generador de impulsos.
2. Coloque el generador de impulsos dentro de la bolsa del implante como se indica en el manual del médico del generador de impulsos. Asimismo, consulte las instrucciones en este manual.
3. Evalúe las señales del cable observando el EGM en tiempo real. Tenga en cuenta lo siguiente:
 - La señal del cable implantado debe ser continua y sin artefactos, similar a un ECG de superficie.
 - Una señal discontinua puede indicar una fractura del cable o algún otro daño en este, o una rotura del aislamiento que requeriría reemplazar el cable.

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

10. IS4 se refiere a la norma internacional ISO 27186:2010.

- Las señales inadecuadas podrían causar una terapia VI alterada.
4. Pruebe una estimulación diafragmática o extracardiaca estimulando el cable con una salida de alto voltaje y seleccione el voltaje de salida según su criterio médico. Ajuste las configuraciones y la posición del cable, según sea necesario. Las pruebas deberán realizarse para todas las colocaciones finales del cable.

Tunelización del cable

Siga estos pasos si va a tunelizar el cable:

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

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

2. Retire el estilete y la herramienta de conexión.

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

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

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

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

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

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

PRECAUCIÓN: Tras la tunelización, vuelva a evaluar el cable para verificar que no se ha producido un cambio significativo en las señales ni daños en el

cable durante el procedimiento de tunelización. Vuelva a colocar la herramienta de conexión y repita los pasos de Evaluación del funcionamiento del cable.

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

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

DESPUÉS DEL IMPLANTE

Evaluación posterior a la implantación

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

PRECAUCIÓN: En algunos pacientes, el comportamiento del cable en el momento de la implantación podría ser diferente al comportamiento en el estado crónico. Por tanto, se recomienda realizar una evaluación del cable después de la implantación en el seguimiento periódico del generador de impulsos y adicionalmente según sea necesario.

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

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

Explantación

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

ADVERTENCIA: No reutilizar, reprocesar ni reesterilizar. La reutilización, reprocesamiento o reesterilización pueden comprometer la integridad estructural del dispositivo y del cable causando un fallo del dispositivo, que a

su vez podría producir lesiones, enfermedades o el fallecimiento del paciente. La reutilización, reprocesamiento o reesterilización pueden también crear un riesgo de contaminación del dispositivo y/o causar infección o infección cruzada al paciente, incluidas, entre otras, la transmisión de enfermedades infecciosas de un paciente a otro. La contaminación del dispositivo puede producir lesiones, enfermedades o el fallecimiento del paciente.

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

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

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

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

- Interrogue el generador de impulsos e imprima un informe exhaustivo.
- Desactive el generador de impulsos antes de la explantación.
- Desconecte los cables del generador de impulsos.
- Si se explantan cables, intente extraerlos intactos y devuélvalos independientemente del estado en que se encuentren. No extraiga los cables con pinzas hemostáticas u otros instrumentos de pinzas que puedan dañarlos. Recorra al empleo de instrumentos sólo si no puede liberar manualmente el cable.
- Lave, sin sumergir, el generador de impulsos y los cables para eliminar los fluidos corporales y residuos con una solución desinfectante. No deje que entre líquido en los puertos para cables del generador de impulsos.
- Utilice un Envase para devolución de productos de Boston Scientific para envasar correctamente el generador de impulsos y/o el cable y envíelos a Boston Scientific.

ESPECIFICACIONES

Especificaciones (nominales)

Tabla 8. Configuración de la punta del cable, longitud y número de modelo

Configuración de la punta	Longitud (cm)	Modelo
Recta	86	4671
	95	4672

Tabla 8. Configuración de la punta del cable, longitud y número de modelo
(continúa)

Configuración de la punta	Longitud (cm)	Modelo
Spiral S	86	4674
	95	4675
Spiral L	86	4677
	95	4678

Tabla 9. Especificaciones (nominales)

Tipo de terminal	IS4
Compatibilidad	Generador de impulsos con un puerto IS4–LLLL
Configuración de electrodo	Cuadripolar
Fijación — modelos Straight	Con patillas
Fijación — modelos de espiral	Con patillas y espiral de 3 dimensiones
Desde la punta hasta el borde distal de la banda marcadora radiopaca	Modelos Spiral S 4674, 4675 = 6,0 cm Modelos Spiral L 4677, 4678 = 7,5 cm
Tamaño del introductor recomendado	Se determina según el tamaño del catéter guía
Tamaño recomendado del catéter guía	Diámetro interno mínimo de 0,081 in (2,06 mm)
Dimensiones del Electrodo:	
Superficie del Electrodo 1 distal (E1) de punta de VI	4,1 mm ²
Superficie del anillo del Electrodo 2 (E2) de VI	8,3 mm ²
Superficie del anillo del Electrodo 3 (E3) de VI	8,3 mm ²
Superficie del anillo del Electrodo 4 (E4) de VI	8,3 mm ²
Espacio entre electrodos (Punta VI, electrodo 1 = E1) (Anillo VI, electrodo 2 = E2) (Anillo VI, electrodo 3 = E3) (Anillo VI, electrodo 4 = E4)	<u>Modelos Straight 4671, 4672</u> Punta distal a E1 = 3 mm E1 a E2 = 12 mm E2 a E3 = 12 mm E3 a E4 = 12 mm <u>Modelos Spiral S 4674, 4675</u> Punta distal a E1 = 3 mm E1 a E2 = 20,5 mm E2 a E3 = 7,5 mm

Tabla 9. Especificaciones (nominales) (continúa)

	E3 a E4 = 7,5 mm Modelos Spiral L 4677, 4678 Punta distal a E1 = 3 mm E1 a E2 = 35,5 mm E2 a E3 = 7,5 mm E3 a E4 = 7,5 mm
Diámetro:	
Inserción	1,8 mm (5,4F)
Cuerpo proximal	1,7 mm (5,2F)
Cuerpo distal	1,3 mm (3,9F)
Punta distal	0,9 mm (2,6F)
Material:	
Aislamiento externo	Poliuretano y silicona
Aislamiento interno	Poliuretano, silicona, ETFE
Patillas	Silicona
Aislamiento del terminal	Tecothane y PEEK
Contacto con el anillo terminal	MP35N™ a
Contacto con el extremo terminal del conector IS4	MP35N™ a
Electrodos	Sustrato de platino iridio (Pt/Ir) con recubrimiento de IROX (óxido de iridio)
Tipo de conductor	Bobina (electrodo de extremo a distal) Cable (de los anillos terminales a los electrodos proximales)
Esteroide	0,41 mg de acetato de dexametasona
Marcas radiopacas	Pt/Ir
Manguito de sutura	Goma de silicona blanca radiopaca
Resistencia máxima del conductor del cable:	
Desde el extremo terminal del conector hasta el Electrodo 1 distal (E1) de punta de VI	120 Ω
Desde el anillo terminal hasta el anillo del Electrodo 2 (E2) de VI	35 Ω

Tabla 9. Especificaciones (nominales) (continúa)

Desde el anillo terminal hasta el anillo del Electrodo 3 (E3) de VI	35 Ω
Desde el anillo terminal hasta el anillo de electrodo 4 (E4) VI	35 Ω

a. MP35N es una marca registrada de SPS Technologies, Inc.

Introduccion del cable

Tabla 10. Introduccion del cable

El introduccion del cable recomendado se establece segun el tamaño del catéter guía
Tamaño recomendado del catéter guía: Diámetro interno mínimo de 0,081 in (0,21 cm)

Símbolos del envase

Los siguientes símbolos pueden utilizarse en el envase y en el etiquetado (Tabla 11 Símbolos del envase en la página 43).

Tabla 11. Símbolos del envase










Símbolo	Descripción
	Número de referencia
	Número de serie
	Fecha de caducidad
	Número de lote
	Fecha de fabricación
	Esterilizado con óxido de etileno
	No reesterilizar
	No reutilizar
	No utilizar si el envase está dañado

Tabla 11. Símbolos del envase (continúa)

Símbolo	Descripción
	<p>Consulte las instrucciones de uso en este sitio web: www.bostonscientific-elabeling.com</p>
<p>CE 0086</p>	<p>Marca CE de conformidad con la identificación del organismo notificado que autoriza el uso de la marca</p>
	<p>Instrucciones de apertura</p>
	<p>Representante autorizado en la Comunidad Europea</p>
	<p>Fabricante</p>
	<p>Dirección del patrocinador australiano</p>
	<p>RM condicional</p>

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version outdated. Μην την χρησιμοποιείτε.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úrejt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzate.
Novcojusi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Ne használja!
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Zastarana verzija. A nu se utiliza.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

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

© 2015 Boston Scientific Corporation or its affiliates.

All rights reserved.
359161-023 ES Europe, 2015-03

C€0086

Authorized 2013

