

REFERENČNÁ PRÍRUČKA

VISIONIST™

VISIONIST™ X4

VALITUDE™

VALITUDE™ X4

INLIVEN™

INTUA™

INVIVE™

KARDIOSTIMULÁTOR NA RESYNCHRONIZAČNÚ
LIEČBU SRDCA

REF U225, U226, U228, U125, U128, W274, W275, W272, W273, W172,
W173

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioón. Myn þyn χρησιμοποιείτε.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úreilt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Novecojsi versija. Non utilizzare.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versione expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

O TOMTO MANUÁLI

CIEĽOVÁ SKUPINA

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

Tento rad kardiostimulátorov na resynchronizačnú liečbu srdca (CRT-P) ponúka predsieňovú a/alebo komorovú stimuláciu a snímanie, resynchronizačnú liečbu srdca (CRT) a rôzne diagnostické nástroje.

Technická príručka pre lekára používaná v kombinácii so softvérom ZOOMVIEW poskytuje informácie, ktoré sú najrelevantnejšie pre implantáciu generátora impulzov. Technický manuál pre lekára tiež poskytuje informácie ako sú varovania/upozornenia, možné nežiaduce účinky, mechanické špecifikácie, životnosť, hyperbarickú liečbu a programovacie faktory. Táto referenčná príručka obsahuje ďalšie opisy programovateľných funkcií a diagnostiky.

Ďalšie informácie o snímaní pomocou MR nájdete v Technickej príručke stimulačného systému ImageReady podmienenečne kompatibilného s prostredím MR.

Tieto dokumenty si môžete pozrieť alebo prevziať na adrese www.bostonscientific-elabeling.com.

POZNÁMKA: V závislosti od softvéru a regionálnej dostupnosti je k dispozícii viacero programovacích systémov, ktoré zahŕňajú rôzne programovacie zariadenia, napríklad programátor/nahrávacie zariadenie/monitor (PRM) modelu 3120 a programátor modelu 3300. V tejto príručke sa pojmami PRM a programátor zameniteľne označuje programovacie zariadenie.

Programovací systém modelu 3300 má rovnaké základné funkcie a účel použitia ako programovací systém modelu 3120. Rozdiely medzi programovacími systémami zahŕňajú čísla modelov softvérových aplikácií, sieťové a tlačové funkcie, tlačidlá na zariadení a možnosti ukladania údajov. Špecifické informácie získate v návode na obsluhu programovacích systémov radu 3300.

NOVÉ ALEBO ZDOKONALENÉ FUNKCIE

Tieto systémy generátorov impulzov obsahujú v porovnaní s predchádzajúcimi kardiostimulátormi na resynchronizačnú liečbu srdca od spoločnosti Boston Scientific pridané alebo zdokonalené funkcie.

Nasledujúci zoznam vyzdvihuje niektoré z týchto funkcií. Nie je to úplný zoznam. Podrobný popis týchto funkcií nájdete inde v tomto manuáli v častiach, ktoré sa týkajú funkcií.

Nasledujúce nové alebo rozšírené funkcie sa vzťahujú k zariadeniam VISIONIST a/alebo VALITUDE.

Skúsenosti používateľa

- Hlava EasyView s identifikátormi portov: vďaka zvýšenej priehľadnosti hlavy sú porty elektród lepšie viditeľné a jednotlivé porty je možné jednoduchšie identifikovať.
- Telemetria MICS: Systém používa RF telemetrické pásmo MICS (Medical Implant Communication Service (Komunikačná služba pre medicínske implantované zariadenia)).

Liečba bradykardie

- Automatický prah PaceSafe LV (LK): automaticky testuje ľavokomorový prah každých 21 hodín a nastaví bezpečnostnú toleranciu výstupu. Okrem toho je možné naprogramovať

parametre Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda) a Safety Margin (Bezpečnostná tolerancia).

- Štvorpólové zariadenia LV (LK): k dispozícii je 17 konfigurácií stimulácie a 8 konfigurácií snímania u zariadení kompatibilných s ľavokomorovými elektródami IS4.

Diagnostika pacienta

- Programovateľné parametre Impedance Limits (Limity impedancie) elektród pre denné merania: limit impedancie High (Vysoký) je možné naprogramovať v rozmedzí 2 000 až 3 000 Ω . Limit impedancie Low (Nízky) je možné naprogramovať v rozmedzí 200 až 500 Ω .
- Snapshot (Snímka): až 6 unikátnych kriviek obrazovky ECG/EGM (EKG/EGM) môžete kedykoľvek uložiť stlačením tlačidla Snapshot (Snímka). Krivky zahŕňajú 10-sekundový interval pred aktiváciou a 2-sekundový interval po aktivácii. 10-sekundová krivka sa automaticky uloží na konci testov Pace Threshold (Prah stimulácie). Táto krivka sa počíta ako jedna zo 6 snímok.
- Atrial Arrhythmia Report (Správa predsieňovej arytmie): AT/AF % a Celkový čas v AT/AF Počítadlá sú k dispozícii. AT/AF Burden (Závažnosť AT/AF), RV Rate during AT/AF (Frekvencia RV (PK) pri AT/AF), Pacing Percent (stimulačné percentá) Heart Rate (tep srdca), Activity Level (stupeň aktivity) a Respiratory Rate Trends (trend v respiračnej frekvencii) je k dispozícii. V priebehu AT/AF sú u frekvencie RV (PK) k dispozícii funkcie Histograms (Histogramy). Systém zaznamenáva 1-ročnú históriu interogácií, programovania a resetovania počítadiel. Takisto ukladá parametre Longest AT/AF (Najdlhšia AT/AF), Fastest RVS rate in AT/AF (Najrýchlejšia frekvencia RVS u AT/AF) a informácie o poslednej epizóde.
- POST (Post-Operative System Test (Pooperačný test systému)): vykonáva automatickú kontrolu zariadenia/elektrody v prednastavenú dobu po implantácii a pomáha tak zaznamenať správnu funkciu systému bez nutnosti manuálneho testovania systému.

Nasledujúce nové alebo rozšírené funkcie sa vzťahujú k zariadeniam INLIVEN, INTUA a/alebo INVIVE.

Skúsenosti používateľa

- Hardvér: počet nastavovacích skrutiek sa znížil na jednu nastavovaciu skrutku na port.
- Telemetria ZIP: ponúka bezhlavicovú obojsmernú vysokofrekvenčnú komunikáciu s generátorom impulzov.
- Softvér ZOOMVIEW programátor: nové používateľské rozhranie je jednotné vo všetkých zariadeniach na liečbu bradykardie, tachykardie a zlyhávania srdca od spoločnosti Boston Scientific.
- Indications-Based Programming (IBP) (Programovanie založené na indikáciách): umožňuje nastaviť parametre programovania na základe klinických potrieb pacienta a indikácií.
- Ukladacie zariadenia USB sú podporované: údaje generátora impulzov možno uložiť a preniesť na odpojiteľnú jednotku USB.
- Dostupné sú aj verzie správ vo formáte PDF.

Detekcia Tachy

- Program Ventricular Tachy EGM Storage (Skladovanie komorového Tachy EGM) využíva silné stránky stratégie detekcie tachykardie na základe ICD vrátane zlepšenia detekcie V > A.

Liečba bradykardie

- Dostupné nové Brady režimy zahŕňajú nepretržité asynchrónne stimulačné režimy.

- Automatický prah PaceSafe RV (PK): automaticky testuje komorový prah každých 21 hodín a nastaví bezpečnostnú toleranciu výstupu 2 : 1.
- Automatický prah RA (PP) funkcie PaceSafe: automaticky testuje predsieňový prah každých 21 hodín a nastaví bezpečnostnú toleranciu výstupu 2 : 1.
- Stimulácia RightRate: využíva minútovú ventiláciu na poskytnutie stimulácie s frekvenčnou adaptáciou na základe fyziologických zmien spolu s automatickou kalibráciou, zjednodušeným používateľským rozhraním a filtrovaním upraveným na zmiernenie interakcií MV.
- SmartDelay: poskytuje prispôsobiteľné odporúčané nastavenia AV omeškania na základe meraní vlastných AV intervalov.
- Safety Core: bezpečnostná architektúra sa využíva na poskytnutie základnej stimulácie, ak sa vyskytne nevratný alebo opakovaný stav zlyhania.
- Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou): poskytuje asynchrónnu stimuláciu pri LRL.
- MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI): režim prístroja, ktorý upravuje určité funkcie generátora impulzov s cieľom zmenšiť riziká spojené s expozíciou stimulačného systému prostrediu magnetickej rezonancie (MRI).

Snímanie

- Automatické riadenie zosilnenia (AGC): dynamicky prispôsobuje citlivosť v predsieni aj komore.
- Smart Blanking: spolu so snímaním AGC sa používa na podporu vhodných cezduťinových funkcií snímania.

Diagnostika pacienta

- Programovateľné parametre Impedance Limits (Limity impedancie) elektród pre denné merania: limit impedancie Low (Nízka) je programovateľný v rozmedzí 200 až 500 Ω .
- Snapshot (Snímka): až 6 unikátnych kriviek obrazovky ECG/EGM (EKG/EGM) môžete kedykoľvek uložiť stlačením tlačidla Snapshot (Snímka). Krivky zahŕňajú 10-sekundový interval pred aktiváciou a 2-sekundový interval po aktivácii. 10-sekundová krivka sa automaticky uloží na konci testov Pace Threshold (Prah stimulácie). Táto krivka sa počíta ako jedna zo 6 snímok.
- K dispozícii je počítadlo pre Total Time in AT/AF (Celkový čas v AT/AF).
- Trends (Trendy): k dispozícii je rozšírený súbor trendov, ktorý obsahuje aj tieto prvky:
 - Respiratory Rate (Respiračná frekvencia)
 - AP skenovanie
 - AT/AF Burden (Záťaž AT/AF) (vrátane celkového počtu epizód)
 - Events (Udalosti)
- Average V Rate (Priemerná V frekvencia) v ATR: poskytuje priemernú komorovú frekvenciu počas epizód ATR.
- Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií): každému z mnohých typov epizód je priradená pamäť so zvýšenou kapacitou na ukladanie údajov.

- Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy): poskytuje diagnostické informácie na zobrazenie dátumu a hodnoty impedancie, ktorá spôsobila LSS.

Táto príručka môže obsahovať referenčné informácie pre čísla modelov, ktoré momentálne nie sú v niektorých geografických oblastiach schválené na predaj. Kompletný zoznam čísel modelov schválených vo vašej geografickej oblasti získate od miestneho obchodného zástupcu. Modely s určitými číslami môžu obsahovať menej funkcií. Pri týchto zariadeniach si nevšímajte opis nedostupných funkcií. Popisy v tomto manuáli sa vzťahujú na všetky rady zariadení, pokiaľ nie je uvedené inak. Odkazy na názvy zariadení iných než štvorpólové sa takisto týkajú príslušných štvorpólových zariadení. Odkazy na „ICD“ zahŕňajú všetky typy ICD (napr. ICD, CRT-D, S-ICD).

Zobrazenia obrazovky v tomto manuáli majú priblížiť obvyklé usporiadanie obrazovky. Vlastné obrazovky, ktoré budete vidieť pri programovaní a zaobchádzaní s generátorom impulzov, sa budú líšiť v závislosti od modelu a programovaných parametrov.

LATITUDE NXT je diaľkový monitorovací systém poskytujúci lekárom údaje z generátora impulzov. Tieto generátory impulzov sú navrhnuté s aktivovanou možnosťou LATITUDE NXT. Dostupnosť sa líši v závislosti od regiónu.

Funkcia LATITUDE NXT je k dispozícii pre nasledujúce zariadenia: VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Úplný zoznam programovateľných možností sa nachádza v prílohe ("Programovateľné možnosti" na strane A-1). Skutočné hodnoty, ktoré budete vidieť pri programovaní a zaobchádzaní s generátorom impulzov, sa budú líšiť v závislosti od modelu a programovaných parametrov.

Textové konvencie uvedené nižšie sa používajú v celom manuáli.

KLÁVESY PRM

Názvy klávesov zariadenia Programátor/nahrávacie zariadenie/monitor (PRM) sa píše veľkými písmenami (napr. PROGRAM, INTERROGATE).

1., 2., 3.

Číslované zoznamy sa používajú pre pokyny, ktoré treba vykonávať v danom poradí.

-

Zoznamy s odrážkami sa používajú, keď informácie nie sú sekvenčné.

V tejto príručke môžu byť použité tieto skratky:

A	Predsieňová
ABM	Autonomic Balance Monitor (Autonomický monitor rovnováhy)
AF	Atrial Fibrillation (Predsieňová fibrilácia)
AFR	Atrial Flutter Response (Reakcia predsieňového fluttera)
AGC	Automatic Gain Control (Automatická regulácia zosilnenia)
ALR	Automatic Lead Recognition (Automatická detekcia elektródy)
APP	Atrial Pacing Preference (Predvoľba predsieňovej stimulácie)
AT	Atrial Tachycardia (Predsieňová tachykardia)
ATP	Antitachycardia Pacing (Antitachykardická stimulácia)
ATR	Atrial Tachy Response (Reakcia predsieňovej tachykardie)
AV	Predsieňovo-komorový
BiV	Biventricular (Obojkomorový)
BPEG	Britská spoločnosť stimulácie a elektrofyziológie
BTR	Brady Tachy Response (Reakcia bradykardie-tachykardie)
CHF	Chronické srdcové zlyhávanie
CPR	Kardiopulmonálna resuscitácia
CRT	Resynchronizačná liečba srdca
CRT-D	Cardiac Resynchronization Therapy Defibrillator (Defibrilátor na resynchronizačnú liečbu srdca)
CRT-P	

	Cardiac Resynchronization Therapy Pacemaker (Kardiostimulátor na resynchronizačnú liečbu srdca)
EAS	Electronic Article Surveillance (Sledovanie elektronickými zariadeniami)
EKG	Elektrokardiogram
EF	Ejekčná frakcia
EGM	Elektrogram
EMI	Elektromagnetická interferencia
EP	Elektrofyziológia, elektrofyziológický
HRV	Heart Rate Variability (Variabilita srdcovej frekvencie)
IBP	Indications-Based Programming (Programovanie založené na indikáciách)
IC	Industry Canada
ICD	Implantabilný kardioverter defibrilátor
LRL	Lower Rate Limit (Dolný limit frekvencie)
LV (L'K)	Left Ventricular (Ľavokomorový)
LVAT	Automatický prah ľavej komory
LVPP	Left Ventricular Protection Period (Ľavokomorová ochranná perióda)
LVRP	Left Ventricular Refractory Period (Ľavokomorové refraktórna perióda)
MI	Myocardial Infarction (Infarkt myokardu)
MICS	Komunikačná služba pre medicínske implantované zariadenia
MPR	Maximum Pacing Rate (Maximálna stimulačná frekvencia)
MRI	Magnetic Resonance Imaging (Zobrazovanie magnetickou rezonanciou)
MSR	Maximum Sensor Rate (Maximálna senzorová frekvencia)
MTR	Maximum tracking rate (Maximálna frekvencia sledovania)
MV	Minute Ventilation (Minútová ventilácia)
NASPE	North American Society of Pacing and Electrophysiology (Severoamerická spoločnosť stimulácie a elektrofyziológie)
NSR	Normálny sínusový rytmus
NSVT	Nepretrvávajúca komorová tachykardia
PAC	Premature Atrial Contraction (Predčasná predsieňová kontrakcia)
PAT	Paroxysmal Atrial Tachycardia (Paroxyzmálna predsieňová tachykardia)
PES	Programmed Electrical Stimulation (Naprogramovaná elektrická stimulácia)
PMT	Pacemaker-Mediated Tachycardia (Kardiostimulátorom sprostredkovaná tachykardia)
POST	Post-Operative System Test (Pooperačný test systému)
PRM	Programmer/Recorder/Monitor (Programátor/nahrávacie zariadenie/monitor)
PSA	Pacing System Analyzer (Analyzátor stimulačného systému)
PTM	Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom)
PVARP	Pokomorová predsieňová refraktórna perióda
PVC	Predčasná komorová kontrakcia
RAAT	Right Atrial Automatic Threshold (Automatický prah pravej predsieni)
RADAR	Rádiová detekcia a vytyčovanie (Radar)
RF	Rádiová frekvencia
RRT	Respiratory Rate Trend (Trend frekvencie dýchania)
RV	Right Ventricular (Pravokomorový)
RVAT	Right Ventricular Automatic Threshold (Automatický prah pravej komory)
RVRP	Right Ventricular Refractory Period (Pravokomorová refraktórna fáza)
SAM	Monitor artefaktov signálu
SBR	Sudden Bradycardia Response (Náhla bradykardická reakcia)
SCD	Sudden Cardiac Death (Náhla srdcová smrť)
SDANN	Standard Deviation of Averaged Normal-to-Normal R-R intervals (Štandardná odchýlka priemerných intervalov normál-na-normál R-R)
S-ICD	Subcutaneous Implantable Cardioverter Defibrillator (Podkožný implantovateľný kardioverter defibrilátor)
SVT	Supraventricular Tachycardia (Supraventrikulárna tachykardia)
TARP	Total Atrial Refractory Period (Celkové predsieňové refraktórne obdobie)
TENS	Transcutaneous Electrical Nerve Stimulation (Transkutánná elektrická nervová stimulácia)
V	Ventricular (Komorová)
VF	Ventricular Fibrillation (Komorová fibrilácia)
VRP	Komorová refraktórna perióda
VRR	Ventricular Rate Regulation (Regulácia komorovej frekvencie)

VT

Ventricular Tachycardia (Komorová tachykardia)

Ďalej sú uvedené ochranné známky spoločnosti Boston Scientific Corporation alebo jej pridružených spoločností:

AP Scan (AP skenovanie), EASYVIEW, IMAGEREADY, INLIVEN, INTUA, INVIVE, LATITUDE, PaceSafe, QUICK NOTES, RightRate, Safety Core, Smart Blanking, SmartDelay, VALITUDE, VISIONIST, ZIP, ZOOM, ZOOMVIEW.

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.

Αεγονυδ versioon. Άργε kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.

Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úreilt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.

Pasenusi versija. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használja!
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.

Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastarana verzija. Nepoužívat.
Vanhentunut versio. Älä käytä.

Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

OBSAH

POUŽÍVÁNIE PROGRAMÁTORA.....	1-1
KAPITOLA 1	
Programovací systém LATITUDE	1-2
Softvérová terminológia a navigácia	1-2
Hlavná obrazovka	1-3
Indikátor režimu PRM	1-3
Obrazovka EKG/EGM	1-3
Panel nástrojov	1-5
Karty	1-5
Tlačidlá	1-5
Ikony	1-5
Spoločné prvky	1-7
Používanie farieb	1-7
Režim ukážky	1-8
Spojenie s generátorom impulzov	1-8
Telemetria ZIP	1-9
Spustenie relácie hlavicovej telemetrie	1-9
Spustenie relácie telemetrie ZIP	1-9
Ukončenie relácie telemetrie	1-10
Bezpečnosť telemetrie ZIP	1-10
Zabezpečenie telemetrie ZIP	1-12
Indications-Based Programming (Programovanie založené na indikáciách) (IBP)	1-14
Manuálne programovanie	1-16
DIVERT THERAPY (Upraviť liečbu)	1-16
STAT PACE	1-16
Správa údajov	1-17
Informácie o pacientovi	1-17
Ukladanie údajov	1-18
Device Memory (Pamäť zariadenia)	1-19
Tlač	1-19
Bezpečnostný režim	1-19
Záložný kardiostimulátor	1-20
STIMULAČNÉ LIEČBY	2-1
KAPITOLA 2	
Stimulačné liečby	2-2
Device Modes (Režimy zariadenia)	2-3
Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou)	2-3
MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR)	2-4
Odporúčania týkajúce sa programovania zariadenia	2-6
Zachovanie liečby CRT	2-8
Základné parametre	2-10
Bradykardický režim	2-10

Lower Rate Limit (Dolný limit frekvencie) (LRL)	2-13
Maximum Tracking Rate (Maximálna frekvencia sledovania) (MTR).....	2-14
Maximum Sensor Rate (Maximálna senzorová frekvencia) (MSR)	2-16
Ochrana pred prekročením limitu stimulácie	2-17
Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie).....	2-17
Pulse Width (Šírka impulzu)	2-19
Amplitude (Amplitúda)	2-19
PaceSafe	2-20
Sensitivity (Citlivosť).....	2-32
Dočasná bradykardická stimulácia	2-36
Senzor minútovej ventilácie/dýchania a monitor artefaktov signálu.....	2-37
Senzor minútovej ventilácie/dýchania (Senzor MV/dýchania)	2-37
Diagnostika monitorovania artefaktov signálu zariadenia.....	2-41
Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou a analýza trendov senzora	2-46
Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou	2-46
Akcelerometer	2-46
Minútová ventilácia (MV).....	2-51
Analýza trendov senzora	2-62
Atrial Tachy Response (Reakcia predsieňovej tachykardie)	2-65
ATR Mode Switch (Prepínač režimu ATR).....	2-65
Ventricular Rate Regulation (Regulácia komorovej frekvencie) (VRR)	2-68
Obojkomorový spúšťač.....	2-69
Atrial Flutter Response (Odozva na predsieňový flutter) (AFR)	2-69
PMT Termination (Ukončenie PMT).....	2-70
Predvoľba predsieňovej stimulácie (APP) a funkcia ProACT.....	2-71
Zlepšenia frekvencie	2-73
Predvoľba sledovania.....	2-73
Rate Hysteresis (Frekvenčná hystereza).....	2-74
Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie).....	2-75
Príklad Rate Smoothing (Uhladenia frekvencie) na základe režimu dvoj dutinového sledovania.....	2-78
Sudden Brady Response (Náhla bradykardická odozva).....	2-79
Konfigurácia elektródy	2-81
Používanie informácií o predsieni	2-82
Left Ventricular Electrode Configuration (Konfigurácia ľavokomorového pólu elektródy)	2-83
Bezpečnostný spínač elektródy	2-88
Automatic Lead Recognition (Automatická detekcia elektródy).....	2-89
AV Delay (AV oneskorenie)	2-90
Paced AV Delay (AV oneskorenie pri stimulácii).....	2-90
Snímané AV Delay (AV oneskorenie)	2-92
Optimalizácia SmartDelay.....	2-94
Refraktérna perióda	2-96
Refraktérna perióda A – PVARP	2-96
Refraktérna perióda A – rovnaká dutina	2-99
Pravokomorová refraktérna perióda (RVRP)	2-99
Refraktérna perióda LV (L'K) (LVRP)	2-100
Ľavokomorová ochranná perióda (LVPP)	2-101
Vypnutie snímania naprieč dutinami	2-101
Reakcia na šum	2-106
DIAGNOSTIKA SYSTÉMU.....	3-1

KAPITOLA 3

Dialógové okno Summary (Súhrn).....	3-2
Stav batérie	3-2
Stav elektród	3-6
Pooperačný test systému (POST)	3-10
Testy elektródy.....	3-11
Test vlastnej amplitúdy	3-12
Test impedancie elektródy	3-12
Test prahu stimulácie.....	3-13

DIAGNOSTIKA A KONTROLA PACIENTA 4-1

KAPITOLA 4

Therapy History (História liečby).....	4-2
Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií).....	4-2
Snapshot (Snímka)	4-8
Histogramy	4-9
Počítadlá	4-10
Počítadlá komorovej Tachy	4-10
Počítadlá bradykardie/CRT	4-10
Heart Rate Variability (Variabilita srdcovej frekvencie).....	4-11
Trendy.....	4-14
Funkcie po implantácii.....	4-18
Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) (PTM).....	4-18
Funkcia magnetu	4-19

ELEKTROFYZIOLOGICKÉ TESTOVANIE 5-1

KAPITOLA 5

Funkcie EP testu.....	5-2
Obrazovka EP testu	5-2
Metódy indukcie.....	5-3
Záložná komorová stimulácia počas predsieňového EP testovania	5-3
Programmed Electrical Stimulation (Naprogramovaná elektrická stimulácia) (PES).....	5-3
Ručná stimulácia stimulačnou dávkou	5-4

PROGRAMOVATEĽNÉ MOŽNOSTI A-1

PRÍLOHA A

SYMBOLY NA BALENÍ..... B-1

PRÍLOHA B

Symbole na obale.....	B-1
-----------------------	-----

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioón. Myn þyn χρησιμοποιείτε.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úreilt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nenaudokite.
Novecojsi versija. Non utilizzare.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versione expiratá. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

POUŽÍVÁNIE PROGRAMÁTORA

KAPITOLA 1

Táto kapitola obsahuje nasledujúce témy:

- “Programovací systém LATITUDE” na strane 1-2
- “Softvérová terminológia a navigácia” na strane 1-2
- “Režim ukážky” na strane 1-8
- “Spojenie s generátorom impulzov” na strane 1-8
- “Indications-Based Programming (Programovanie založené na indikáciách)” na strane 1-14
- “Manuálne programovanie” na strane 1-16
- “DIVERT THERAPY (Upraviť liečbu)” na strane 1-16
- “STAT PACE” na strane 1-16
- “Správa údajov” na strane 1-17
- “Bezpečnostný režim” na strane 1-19

PROGRAMOVACÍ SYSTÉM LATITUDE

Programovací systém LATITUDE tvorí externú časť systému generátora impulzov.

Programovací systém ZOOM LATITUDE modelu 3120 obsahuje nasledujúce súčasti:

- Programátor/nahrávacie zariadenie/monitor (PRM) modelu 3120
- Bezdrôtový vysielateľ ZOOM Wireless Transmitter, model 3140
- Softvérová aplikácia ZOOMVIEW modelu 2869
- Doplnková telemetrická hlavica modelu 6577

Programovací systém LATITUDE modelu 3300 obsahuje nasledujúce súčasti:

- Programátor modelu 3300
- Softvérová aplikácia modelu 3869
- Doplnková telemetrická hlavica modelu 6395

Softvér poskytuje pokročilú technológiu programovania zariadenia a monitorovania pacienta. Vytvorený bol na:

- Zlepšenie programovacích možností zariadenia
- Zdokonalenie monitorovania pacienta a zariadenia
- Zjednodušenie a urýchlenie úloh programovania a monitorovania

Programovací systém LATITUDE môžete používať na vykonávanie nasledujúcich činností:

- Interogácia generátora impulzov
- Naprogramovanie generátora impulzov na poskytovanie rôznych možností liečby
- Prístup k diagnostickým funkciám generátora impulzov
- Vykonanie neinvazívneho diagnostického testovania
- Prístup k údajom o priebehu liečby
- 12-sekundovú krivku EKG/EGM môžete uložiť na akejkoľvek obrazovke
- Prístup k interaktívnemu režimu ukážky alebo režimu Patient Data (Údaje o pacientovi) bez prítomnosti generátora impulzov
- Tlač údajov o pacientovi vrátane možností liečby generátora impulzov a údajov o priebehu liečby
- Uloženie údajov o pacientovi

Generátor impulzov môžete naprogramovať dvoma metódami: automaticky pomocou nástroja IBP alebo manuálne.

Ďalšie podrobné informácie o používaní systému PRM alebo ZOOM Wireless Transmitter Wireless Transmitter získate v návode na obsluhu systému PRM alebo v referenčnej príručke k zariadeniu ZOOM Wireless Transmitter.

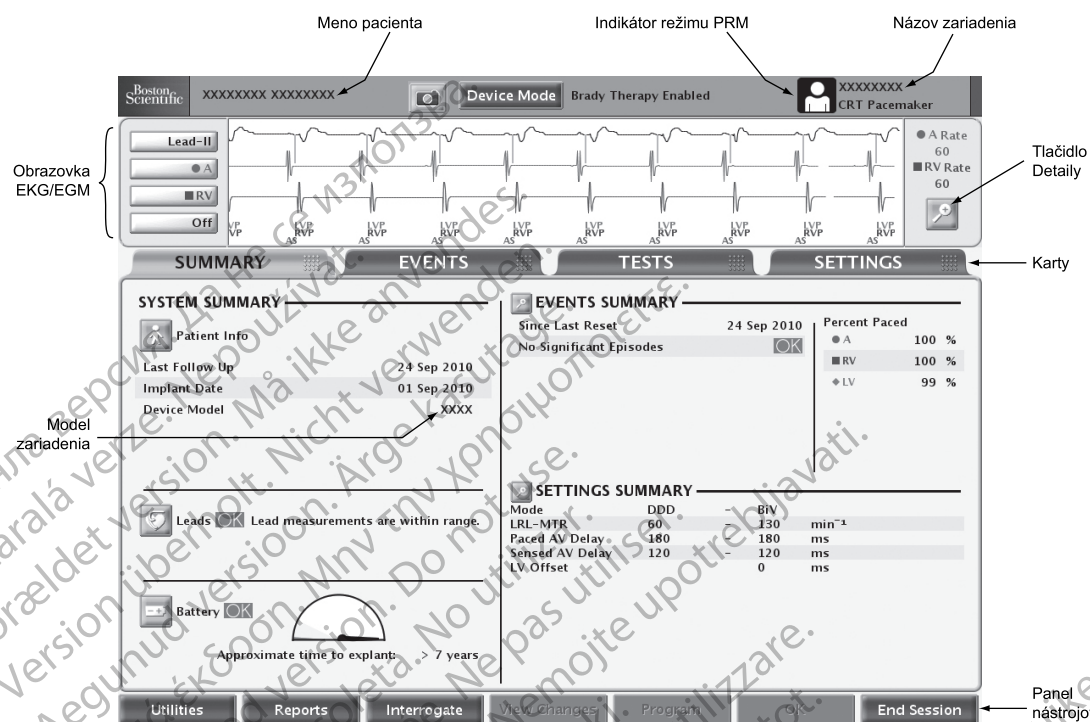
Špecifické informácie o programátore 3300, jeho PSA, spravovaní údajov pacienta, používaní sietí a možnostiach pripojenia získate v návode na obsluhu programovacieho systému radu 3300.

SOFTVÉROVÁ TERMINOLÓGIA A NAVIGÁCIA

Táto časť obsahuje prehľad systému PRM.

Hlavná obrazovka

Hlavná obrazovka PRM je zobrazená nižšie. Ďalej nasleduje opis súčastí (Obrázok 1–1 Hlavná obrazovka na strane 1-3).



Obrázok 1–1. Hlavná obrazovka

Indikátor režimu PRM

Indikátor režimu PRM sa zobrazuje navrchu obrazovky a označuje aktuálny prevádzkový režim PRM.



Pacient (Pacient) – označuje, že systém PRM zobrazuje údaje získané cez spojenie so zariadením.



Patient Data (Údaje o pacientovi) – označuje, že systém PRM zobrazuje uložené údaje o pacientovi.



Režim Demo (Ukážka) – označuje, že systém PRM zobrazuje vzorku údajov a je v režime ukážky.

Obrázovka EKG/EGM

Oblasť obrazovky ECG (EKG) zobrazuje informácie o stave pacienta a generátora impulzov v reálnom čase, ktoré môžu byť užitočné pri vyhodnocovaní výkonu systému. Možno vybrať tieto typy stop:

- Povrchové EKG sa prenáša z pólův elektród na povrchu tela, ktoré sú pripojené k PRM a dá sa zobraziť bez interogácie generátora impulzov.

- Elektrogramy v reálnom čase sa prenášajú zo stimulačných/snímacích pólov elektród a často sa používajú na vyhodnotenie integrity systému elektród a pomoc pri určovaní chýb, ako sú zlomenie elektródy, poškodenie izolácie alebo uvoľnenie.

Elektrogramy v reálnom čase sa dajú zobrazit' len pri interogácii generátora impulzov. Keďže spočívajú na hlavicovej telemetrii alebo telemetrii ZIP, sú náchylné na vysokofrekvenčné rušenie. Výrazné rušenie môže spôsobiť poruchu alebo výpadok elektrogramov v reálnom čase ("Bezpečnosť telemetrie ZIP" na strane 1-10).

- 12-sekundovú krivku ECG/EGM (EKG/EGM) môžete kedykoľvek uložiť stlačením tlačidla Snapshot (Snímka) na akejkoľvek obrazovke.

POZNÁMKA: Ak systém PRM zostane bez činnosti 15 minút (alebo 28 minút, ak generátor impulzov bol pri interogácii v režime Storage (Skladovanie)), elektrogramy v reálnom čase sa ukončia. PRM poskytuje dialógové okno, ktoré umožňuje obnovenie elektrogramov v reálnom čase.

POZNÁMKA: Elektrogramy v reálnom čase LV (LK) sú dostupné pri všetkých konfiguráciách snímania pomocou elektród LV (LK).

POZNÁMKA: Ak sa vyskytuje rušenie telemetrie, krivky a značky intrakardiálneho elektrogramu v skutočnom čase sa môžu vychýliť zo stôp povrchového EKG v reálnom čase. Keď sa telemetrické spojenie zlepši, znova vyberte ktorúkoľvek z kriviek intrakardiálneho elektrogramu, čím ju znova inicializujete.

Stlačením tlačidla Details (Podrobnosti) môžete zväčšiť obrazovku ECG/EGM (EKG/EGM). K dispozícii sú nasledujúce možnosti:

- Show Device Markers (Zobraziť značky zariadenia) – zobrazuje značky anotovaných udalostí, ktoré určujú niektoré vlastné srdcové udalosti a udalosti zariadenia, a poskytujú informácie, ako sú snímané/stimulované udalosti
- Enable Surface Filter (Povoliť povrchový filter) – minimalizuje šum na povrchovom EKG
- Display Pacing Spikes (Zobraziť hroty stimulácie) – zobrazuje zistené hroty stimulácie anotované značkou na krivke povrchového EKG
- Trace Speed (Rýchlosť signálu) – upravuje rýchlosť signálu (0, 25 alebo 50 mm/s). S nárastom rýchlosti sa zväčšuje časová/horizontálna mierka
- Gain (Zosilnenie) – upravuje mierku amplitúdy/vertikálnu mierku (AUTO (Automaticky), 1, 2, 5, 10 alebo 20 mm/mV) u jednotlivých kanálov. So zvyšovaním zosilnenia narastá aj amplitúda signálov

Elektrogramy v reálnom čase, ktoré obsahujú anotované značky udalostí, môžete vytlačiť pomocou týchto krokov:

1. Tlačiť začnite stlačením jedného z klávesov na obrazovke PRM rýchlosti tlačie (napr. klávesu 25).
2. Tlač zastavte stlačením klávesu rýchlosti označeného hodnotou „0“ (nula).
3. Stlačte kláves posunu papiera a úplne vysuňte posledný vytlačený hárok.

Pri tlači elektrogramu môžete vytlačiť definície anotovaných markerov stlačením kalibračného klávesu. Úplnú správu obsahujúcu definície všetkých anotovaných markerov môžete tiež vytlačiť pomocou týchto krokov:

1. Na paneli nástrojov kliknite na tlačidlo Reports (Správy). Zobrazí sa okno Reports (Správy).
2. Začiarknite políčko Marker Legend (Legenda značiek).
3. Kliknite na tlačidlo Print (Tlačiť). Marker Legend Report (Správa s legendou značiek) sa odošle do tlačiarne.

Panel nástrojov

Panel nástrojov umožňuje vykonávať tieto úlohy:

- Vybrať pomôcky systému
- Vytvoriť správy
- Interogovať a naprogramovať generátor impulzov
- Zobrazíť čakajúce alebo naprogramované zmeny
- Zobrazíť upozornenia a varovania
- Ukončiť reláciu PRM

Karty

Karty umožňujú vybrať úlohy PRM, ako je zobrazenie prehľadu údajov alebo naprogramovanie nastavení zariadenia. Vybráním karty zobrazíte prislúchajúcu obrazovku. Viaceré obrazovky obsahujú ďalšie karty, ktoré umožňujú prístup k podrobnejším nastaveniam a informáciám.

Tlačidlá

Tlačidlá sú umiestnené na obrazovkách a v dialógových oknách celej aplikácie. Tlačidlá umožňujú vykonať rôzne úlohy vrátane týchto:

- Získanie podrobných informácií
- Zobrazenie podrobností nastavení
- Nastavenie programovateľných hodnôt
- Načítanie počiatkových hodnôt

Keď sa po stlačení tlačidla otvorí okno pred hlavnou obrazovkou, v pravom hornom rohu okna sa zobrazí tlačidlo Close (Zavrieť), pomocou ktorého môžete okno zatvoriť a vrátiť sa na hlavnú obrazovku.

Ikony

Ikony ako grafické prvky môžete stlačiť a začať tak nejakú činnosť, zobrazíť zoznamy alebo možnosti, alebo zmeniť zobrazené informácie.



Podrobnosti – otvorí okno s podrobnými informáciami.



Pacient – otvorí okno s podrobnými informáciami pacienta.



Elektródy – otvorí okno s podrobnosťami elektród.



Batéria – otvorí okno s podrobnosťami o batérii generátora impulzov.



Značka začiarknutia – označuje, že možnosť je vybraná.



Udalosť – označuje, že sa vyskytla udalosť. Pri prezereaní časovej osi Trends (Trendy) na karte Events (Udalosti) sú ikony udalostí zobrazené všade, kde sa vyskytli udalosti. Stlačením ikony udalostí zobrazíte podrobnosti o udalosti.



Informácie – označuje informácie ponúkané ako referencie.

Ikony akcií



Spustiť – prikáže programátoru vykonať akciu.



Podržať – prikáže programátoru pozastaviť akciu.



Pokračovať – prikáže programátoru pokračovať v akcii.



Snímka – umožní programátoru uložiť 12-sekundovú krivku EKG/EGM z akejkoľvek obrázkovky.



POSTDokončený – otvorí okno Reports (Správy), kde môžete vytlačiť POST informácie o hláseniach Quick Notes alebo Follow-Up Reports (Kontrolné správy).

Ikony posúvača



Vodorovný posúvač – označuje, že na posúvač možno kliknúť a potiahnuť ho doľava alebo doprava.



Zvislý posúvač – označuje, že na posúvač možno kliknúť a potiahnuť ho hore alebo dole.

Ikony usporiadania



Usporiadať vzostupne – označuje, že na tlačidlo usporiadania stĺpca tabuľky je vybrané vzostupné usporiadanie. (napr. 1, 2, 3, 4, 5)



Usporiadať zostupne – označuje, že na tlačidlo usporiadania stĺpca tabuľky je vybrané zostupné usporiadanie. (napr. 5, 4, 3, 2, 1)

Ikony zvýšenia a zníženia



Zvyšovanie — znamená, že súvisiaca hodnota môže byť zvýšená.



Znižovanie – označuje, že príslušnú hodnotu možno znížiť.

Ikony posunutia



Posunúť doľava – označuje, že príslušnú položku možno posunúť doľava.



Posunúť doprava – označuje, že príslušnú položku možno posunúť doprava.



Posunúť hore – označuje, že príslušnú položku možno posunúť hore.



Posunúť dole – označuje, že príslušnú položku možno posunúť dole.

Spoločné prvky

Spoločné prvky, ako sú stavová lišta, posúvač, ponuky a dialógové okná, sa používajú v celej aplikácii. Fungujú podobne ako prvky v internetových prehliadačoch a iných počítačových aplikáciách.


Používanie farieb

Farby a symboly sa používajú na zvýraznenie tlačidiel, ikon a iných prvkov, ako aj niektorých typov informácií. Vďaka používaniu konkrétnych farebných konvencií a symbolov je systém priateľskejší k používateľovi a programovanie je jednoduchšie. V nasledujúcej tabuľke môžete zistiť, ako sa farby a symboly používajú na obrazovkách PRM (Tabuľka 1–1 Konvencie farieb v systéme PRM na strane 1-7).

Tabuľka 1–1. Konvencie farieb v systéme PRM

Farba	Význam	Príklady	Symbol
Červená	Označuje varovanie	<p>Vybraná hodnota parametra nie je povolená. Kliknite na červené tlačidlo varovania a otvorte obrazovku Parameter Interactions (Interakcie parametrov), ktorá obsahuje informácie o náprave.</p> <p>Informácie o zariadení a diagnostické informácie pacienta, ktoré si vyžadujú zvláštnu pozornosť.</p>	
Žltá	Označuje okolnosti, ktoré si vyžadujú pozornosť	<p>Vybraná hodnota parametra je povolená, ale nie odporúčaná. Kliknite na žlté tlačidlo upozornenia a otvorte obrazovku Parameter Interactions (Interakcie parametrov), ktorá obsahuje informácie o náprave.</p> <p>Informácie o zariadení a diagnostické informácie</p>	

Tabuľka 1–1. Konvencie farieb v systéme PRM (pokračovanie)

Farba	Význam	Príklady	Symbol
		pacienta, ktoré by ste si mali všimnúť.	
Zelená	Označuje prijateľné zmeny alebo okolnosti	Vybraná hodnota parametra je povolená, ale zatiaľ čaká. Nevyskytujú sa žiadne informácie o zariadení ani diagnostické informácie pacienta, ktoré by si vyžadovali konkrétnu pozornosť.	
Biela	Označuje hodnotu, ktorá je práve naprogramovaná		

REŽIM UKÁŽKY

Systém PRM obsahuje funkciu režimu ukážky, vďaka ktorej sa systém PRM môže používať ako samovzdelávací nástroj. Keď je vybraný tento režim, umožňuje vyskúšať si prezeranie obrazoviek PRM bez interogácie generátora impulzov. Pomocou režimu ukážky sa môžete oboznámiť s mnohými špecifickými postupnosťami obrazoviek, ktoré sa zobrazia pri interogácii alebo programovaní konkrétneho generátora impulzov. V režime ukážky si tiež môžete prezrieť dostupné funkcie, parametre a informácie.

Ak chcete prejsť do režimu ukážky, vyberte príslušný generátor impulzov (PG) z obrazovky Select PG (Vyber PG) a potom v dialógovom okne Select PG Mode (Vyber režimu PG) vyberte položku Demo (Ukážka). Keď je systém PRM v režime ukážky, indikátor režimu PRM zobrazuje ikonu režimu Demo (Ukážka). Keď je systém PRM v režime ukážky, generátor impulzov sa nedá programovať. Predtým ako začnete interogáciu alebo programovanie generátora impulzov, ukončíte režim ukážky.

SPOJENIE S GENERÁTOROM IMPULZOV

Systém PRM komunikuje s generátorom impulzov prostredníctvom telemetrickej hlavice.

Po nadviazaní spojenia s hlavicou môže systém PRM používať bezhlavicovú telemetriu ZIP (obojsmernú VF komunikáciu) na spojenie s niektorými modelmi generátora impulzov.

Telemetria sa vyžaduje na:

- Priame príkazy z PRM, ako sú:
 - INTERROGATE (INTEROGOVAŤ)
 - PROGRAM
 - STAT PACE
 - DIVERT THERAPY
- Zmenu nastavení parametra zariadenia
- Vykonanie EP testovania
- Vykonanie diagnostických testov vrátane týchto:
 - Testy stimulačnej impedancie
 - Testy prahu stimulácie
 - Testy vlastnej amplitúdy

Telemetria ZIP

Telemetria ZIP je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST a VALITUDE – systém pracuje s prenosovou frekvenciou 402 až 405 MHz. Telemetria ZIP je k dispozícii v zariadeniach INLIVEN, INTUA a INVIVE – systém pracuje s prenosovou frekvenciou 869,85 MHz.

Telemetria ZIP je bezhlavicová obojsmerná VF komunikácia, ktorá umožňuje systému PRM spojenie s týmito vysokofrekvenčnými generátormi impulzov.

- U zariadení VISIONIST a VALITUDE sa VF komunikácia aktivuje pomocou jednotky ZOOM Wireless Transmitter Wireless Transmitter pripojenej k systému PRM. Pri nadviazaní spojenia je potrebná hlavicová telemetria. Keď je telemetria ZIP pripravená na použitie, na obrazovke PRM sa zobrazí správa, že hlavicu možno odobrať. Inak bude relácia pokračovať hlavicovou telemetriou.
- U zariadení INLIVEN, INTUA a INVIVE skontroluje PRM na začiatku relácie hlavicovej telemetrie možnosti telemetrie generátora impulzov. Ak PRM zistí generátor impulzov s možnosťou telemetrie ZIP, zobrazí sa správa, že telemetria ZIP je dostupná a hlavicu možno odobrať. Inak bude relácia pokračovať hlavicovou telemetriou.

Telemetria ZIP ponúka oproti tradičnej hlavicovej telemetrii tieto výhody:

- Rýchlejší prenos údajov znamená, že na interogáciu zariadenia treba menej času
- Prenos údajov na väčšiu vzdialenosť (do 3 m [10 stôp]) minimalizuje nutnosť zachovať hlavicu v sterilnom poli počas implantácie, čo môže znížiť riziko infekcie
- Počas celej implantácie je možná nepretržitá telemetria, čo umožňuje monitorovanie výkonu generátora impulzov a integrity elektród počas implantácie
- Umožňuje lekárovi pokračovať v operačnej procedúre, kým sa zariadenie programuje pre daného pacienta

Hlavicová komunikácia je stále dostupná bez ohľadu na to, či sa používa telemetria ZIP.

Spustenie relácie hlavicovej telemetrie

Reláciu hlavicovej telemetrie začnite podľa tohto postupu:

1. Zabezpečte, aby telemetrická hlavica bola pripojená k systému PRM a dostupná počas relácie.
2. Umiestnite hlavicu nad generátorom impulzov vo vzdialenosti nie väčšej ako 6 cm (2,4 palcov).
3. Interogujte generátor impulzov pomocou PRM.
4. Keď sa vyžaduje spojenie, udržiavajte pozíciu hlavice.

Spustenie relácie telemetrie ZIP

Reláciu telemetrie ZIP začnite podľa tohto postupu:

1. U zariadení VISIONIST a VALITUDE skontrolujte, či je ZOOM Wireless Transmitter pripojený k systému PRM pomocou kábla USB a či zelené svetlo v hornej časti vysielača svieti (indikuje, že vysielač je pripravený na použitie).
2. Spustíte reláciu hlavicovej telemetrie. Overte, že kábel hlavice je v dosahu generátora impulzov, aby bola umožnená hlavicová telemetria, ak bude potrebná.

3. Ponechajte telemetrickú hlavicu na mieste, buď kým sa neobjaví správa, že telemetrická hlavica sa môže odstrániť z blízkosti generátora impulzov alebo kým nezasvieti svetlo telemetrie ZIP na systéme PRM.

Ukončenie relácie telemetrie

Stlačením tlačidla End Session (Koniec relácie) ukončíte reláciu telemetrie a vrátite sa na úvodnú obrazovku. Môžete reláciu ukončiť alebo sa k aktuálnej relácii vrátiť. Po skončení relácie systém PRM ukončí každé spojenie s generátorom impulzov.

Bezpečnosť telemetrie ZIP

K zariadeniam pracujúcim s prenosovou frekvenciou 402 až 405 MHz sa vzťahujú nasledujúce bezpečnostné informácie o telemetrii ZIP.

Generátor impulzov obsahuje schválený nízkoenergetický vysielač-prijímač. Generátor impulzov môže byť interogovaný alebo naprogramovaný iba VF signálmi, ktoré používajú špeciálny protokol telemetrie ZIP. Predtým, ako zareaguje na akýkoľvek vysokofrekvenčný signál, generátor impulzov overí, či komunikuje so systémom ZOOMVIEW. Generátor impulzov ukladá, prenáša a prijíma individuálne identifikovateľné informácie o zdravotnom stave v šifrovanom formáte.

Telemetria ZIP je možná, keď sú splnené všetky tieto podmienky:

- Nastavenie telemetrie ZIP pre systém PRM je zapnuté
- ZOOM Wireless Transmitter je pripojený k systému PRM pomocou kábla USB
- Svetelný indikátor v hornej časti ZOOM Wireless Transmitter je zelený, čo znamená, že vysielač je pripravený na použitie
- Generátor impulzov je v dosahu systému PRM
- Generátor impulzov nedosiahol stav Explant (Explantovať). Všimnite si, že keď generátor impulzov dosiahne stav Explant (Explantovať), bude dostupná ešte 1,5-hodinová telemetria ZIP
- Batéria generátora impulzov nie je vybitá
- Generátor impulzov nie je v režime MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI)

Telemetria ZIP by sa nemala používať, keď je generátor impulzov mimo normálnej prevádzkovej teploty 20 °C – 45 °C (68 °F – 113 °F), aby tak boli dodržané miestne komunikačné zákony a nariadenia.

Podporované môže byť spojenie medzi viacerými systémami PRM a generátormi impulzov súčasne ako nezávislé relácie. Signály z iných relácií využívajúce VF komunikáciu alebo rušenie z iných vysokofrekvenčných zdrojov môžu rušiť spojenie telemetrie ZIP alebo mu brániť.

UPOZORNENIE: RF signály zo zariadení, ktoré fungujú pri podobných frekvenciách ako generátor impulzov, môžu prerušovať telemetriu ZIP a zároveň interogovať alebo programovať generátor impulzov. Takéto VF rušenie sa dá znížiť zväčšením vzdialenosti medzi interferujúcim zariadením a PRM a generátorom impulzov. Príkladmi zariadení, ktoré môžu vo frekvenčnom pásme 869,85 MHz spôsobovať rušenie, sú:

- Bezšnúrové mikrotelefony alebo základné stanice
- Určité patientske monitorovacie systémy

Vysokofrekvenčné rušenie môže dočasne prerušiť spojenie telemetrie ZIP. PRM zvyčajne znova nadviaže spojenie ZIP, keď skončí alebo sa zmierni VF rušenie. Keďže pokračujúce vysokofrekvenčné rušenie môže zabrániť spojeniu telemetrie ZIP, systém je vytvorený tak, aby používal hlavicovú telemetriu, keď telemetria ZIP nie je dostupná.

Ak telemetria ZIP nie je dostupná z dôvodu rušenia, alebo ak je ZOOM Wireless Transmitter odpojený alebo nefunguje správne, môže sa so systémom PRM nadviazať hlavicové telemetrické spojenie. Systém poskytuje túto spätnú väzbu, keď telemetria ZIP nie je dostupná:

- Svetelný indikátor telemetrie ZIP na systéme PRM sa vypne
- Zelený svetelný indikátor na bezdrôtovom vysielacom ZOOM sa vypne
- Ak sú zapnuté značky udalostí alebo elektrogramy, prenos značiek udalostí alebo elektrogramov sa preruší
- Ak bol zadán príkaz alebo iná akcia, systém PRM zobrazí upozornenie, že treba v dosahu generátora impulzov umiestniť hlavicu

Telemetria ZIP funguje spojitou s hlavicovou telemetriou – nemožno uskutočniť žiadny krok programovania, kým generátor impulzov neprijal a nepotvrdil celý naprogramovaný príkaz.

Generátor impulzov nemožno zle naprogramovať z dôvodu prerušenia telemetrie ZIP. Prerušenia telemetrie ZIP môžu byť spôsobené vysokofrekvenčnými signálmi s frekvenciami blízкими generátoru impulzov a dostatočne silnými na to, aby sa dali porovnať so spojením telemetrie ZIP medzi generátorom impulzov a PRM. Výrazné rušenie môže spôsobiť poruchu alebo výpadky elektrogramov v reálnom čase. Ak sú prerušené príkazy, systém PRM zobrazí správu, aby sa na generátor impulzov umiestnila hlavica. Opakované zobrazenie tejto správy môže znamenať prítomnosť občasného rušenia. Tieto situácie možno vyriešiť len iným umiestnením ZOOM Wireless Transmitter pripojeného k systému PRM alebo použitím štandardnej hlavicovej telemetrie. Počas tejto doby nebude prerušená funkčnosť zariadenia ani liečba.

POZNÁMKA: Keď sa používa telemetria ZIP aj hlavicová telemetria (napríklad prepnutie z telemetrie ZIP na hlavicovú z dôvodu prítomného rušenia), generátor impulzov bude komunikovať s programátorom cez telemetriu ZIP, keď to bude možné. Ak sa vyžaduje len hlavicová telemetria, nastavte Režim komunikácie, ktorý je k dispozícii prostredníctvom tlačidla Utilities (Pomôcky), na použitie hlavice pre celú telemetriu.

POZNÁMKA: Relácia telemetrie ZIP sa ukončí, aby sa zachovala životnosť batérie, ak generátor impulzov úplne stratí spojenie so systémom PRM nepretržite na jednu hodinu (alebo 73 minút, ak bolo zariadenie v režime Storage (Skladovanie) pri interogácii). Po uplynutí tohto času sa musí na opätovné nadviazanie spojenia s generátorom impulzov použiť hlavicová telemetria.

Factory znižujúce rušenie

Zvýšenie vzdialenosti od zdroja rušivých signálov môže umožniť používanie kanálu telemetrie ZIP.

Zmena pozície ZOOM Wireless Transmitter môže zlepšiť výkon telemetrie ZIP. Ak výkon telemetrie ZIP nie je uspokojivý, môžete použiť hlavicovú telemetriu.

V závislosti od prostredia a orientácie systému PRM vzhľadom na generátor impulzov je systém schopný udržať spojenie telemetrie ZIP až do vzdialenosti 3 m (10 ft). Na optimálne spojenie telemetrie ZIP umiestnite ZOOM Wireless Transmitter do vzdialenosti 3 m (10 ft) od generátora impulzov a odstráňte všetky prekážky medzi bezdrôtovým vysielacom ZOOM a generátorom impulzov.

Umiestnenie ZOOM Wireless Transmitter aspoň 1 m (3 ft) od všetkých stien alebo kovových predmetov a uistenie sa, že generátor impulzov (pred implantáciou) nie je v priamom kontakte s kovovými predmetmi, môže znížiť odraz signálu alebo jeho blokovanie.

Neumiestňujte ZOOM Wireless Transmitter v tesnej blízkosti monitorov, vysokofrekvenčných elektrochirurgických nástrojov ani silných magnetických polí, pretože telemetrické spojenie môže byť rušené.

Zlepšenie kvality signálu môžete zabezpečiť, keď sa uistíte, že medzi bezdrôtovým vysielateľom ZOOM a generátorom impulzov nie sú žiadne prekážky (napr. zariadenie, kovový nábytok, ľudia alebo steny). Osoby alebo predmety, ktoré sa prechodne pohybujú medzi bezdrôtovým vysielateľom ZOOM a generátorom impulzov počas telemetrie ZIP, môžu dočasne prerušiť spojenie, ale neovplyvnia funkčnosť zariadenia ani liečbu.

Prítomnosť rušenia môžete zistiť kontrolou času potrebného na ukončenie interogácie po vytvorení spojenia telemetrie ZIP. Ak interogácia prostredníctvom telemetrie ZIP trvá menej ako 20 sekúnd, aktuálne prostredie je pravdepodobne bez rušenia. Interogácie dlhšie ako 20 sekúnd (alebo krátke intervaly výpadkov elektrogramu) značia, že môže byť prítomné rušenie.

Zabezpečenie telemetrie ZIP

K zariadeniam pracujúcim s prenosovou frekvenciou 869,85 MHz sa vzťahujú nasledujúce bezpečnostné informácie o telemetrii ZIP.

Generátor impulzov obsahuje schválený nízkoenergetický vysielateľ-prijímač. Generátor impulzov môže byť interogovaný alebo naprogramovaný iba VF signálmi, ktoré používajú špeciálny protokol telemetrie ZIP. Predtým ako zareaguje na akýkoľvek vysokofrekvenčný signál generátor impulzov overí, či komunikuje so systémom ZOOMVIEW. Generátor impulzov ukladá, prenáša a prijíma individuálne identifikovateľné informácie o zdravotnom stave v šifrovanom formáte.

Telemetria ZIP je možná, keď sú splnené všetky tieto podmienky:

- Nastavenie telemetrie ZIP pre systém PRM je zapnuté
- Generátor impulzov môže nadviazať VF spojenie
- Na používanie je dostupný kanál telemetrie ZIP
- Generátor impulzov je v dosahu systému PRM
- Generátor impulzov nedosiahol stav Explant (Explantovať). Všimnite si, že keď generátor impulzov dosiahne stav Explant (Explantovať), bude dostupná ešte 1,5-hodinová telemetria ZIP
- Batéria generátora impulzov nie je vybitá

Telemetria ZIP by sa nemala používať, keď je generátor impulzov mimo normálnej prevádzkovej teploty 20 °C – 43 °C (68 °F – 109 °F), aby tak boli dodržané miestne komunikačné zákony a nariadenia.

Podporované je spojenie naraz len medzi jedným zariadením PRM a jedným generátorom impulzov. Ak už v blízkosti prebieha relácia PRM – generátor impulzov, druhá nemôže začať. V tomto prípade bude nutné hlavicové spojenie.

PRM vás upozorní, ak telemetria ZIP nie je dostupná pre iné prebiehajúce relácie.

Vysokofrekvenčné signály používané systémom v rovnako frekvenčnom pásme môžu rušiť spojenie telemetrie ZIP. Tieto rušivé signály zahŕňajú:

- Signály z iných relácií generátorov impulzov/systém PRM, keď sa už dosiahol maximálny počet nezávislých relácií. Iné generátory impulzov a zariadenia PRM používajúce telemetriu ZIP môžu brániť spojeniu telemetrie ZIP.
- Rušenie z iných vysokofrekvenčných zdrojov.

UPOZORNENIE: RF signály zo zariadení, ktoré fungujú pri podobných frekvenciách ako generátor impulzov, môžu prerušovať telemetriu ZIP a zároveň interogovať alebo programovať generátor impulzov. Takéto VF rušenie sa dá znížiť zväčšením vzdialenosti medzi interferujúcim zariadením a PRM a generátorom impulzov. Príkladmi zariadení, ktoré môžu vo frekvenčnom pásme 869,85 MHz spôsobovať rušenie, sú:

- Bezšnúrové mikrotelefony alebo základné stanice
- Určité patientske monitorovacie systémy

Vysokofrekvenčné rušenie môže dočasne prerušiť spojenie telemetrie ZIP. PRM zvyčajne znova nadviaže spojenie ZIP, keď skončí alebo sa zmierni VF rušenie. Keďže pokračujúce vysokofrekvenčné rušenie môže zabrániť spojeniu telemetrie ZIP, systém je vytvorený tak, aby používal hlavicovú telemetriu, keď telemetria ZIP nie je dostupná.

Ak telemetria ZIP nie je dostupná, môže sa s PRM nadviazať hlavicové telemetrické spojenie. Systém poskytuje túto spätnú väzbu, keď telemetria ZIP nie je dostupná:

- Svetelný indikátor telemetrie ZIP na PRM sa vypne
- Ak sú zapnuté markery udalostí alebo elektrogramy, prenos markerov udalostí alebo elektrogramov sa preruší
- Ak bol zadán príkaz alebo iná akcia, PRM zobrazí upozornenie, že treba v dosahu generátora impulzov umiestniť hlavicu

Telemetria ZIP funguje spojito s hlavicovou telemetriou – nemožno uskutočniť žiadny krok programovania, kým generátor impulzov neprijal a nepotvrdil celý naprogramovaný príkaz.

Generátor impulzov nemožno zle naprogramovať z dôvodu prerušenia telemetrie ZIP. Prerušenia telemetrie ZIP môžu byť spôsobené vysokofrekvenčnými signálmi s frekvenciami blízкими generátoru impulzov a dostatočne silnými na to, aby sa dali porovnať so spojením telemetrie ZIP medzi generátorom impulzov a PRM. Výrazné rušenie môže spôsobiť poruchu alebo výpadky elektrogramov v reálnom čase. Ak sú prerušené príkazy, systém PRM zobrazí správu, aby sa na generátor impulzov umiestnila hlavica. Opakované zobrazenie tejto správy môže znamenať prítomnosť občasného rušenia. Tieto situácie možno vyriešiť len iným umiestnením zariadenia PRM alebo použitím štandardnej hlavicovej telemetrie. Počas tejto doby nebude prerušená funkčnosť zariadenia alebo liečba.

POZNÁMKA: *Keď sa používa telemetria ZIP aj hlavicová telemetria (napríklad prepnutie z telemetrie ZIP na hlavicovú z dôvodu prítomného rušenia), generátor impulzov bude komunikovať s programátorom cez telemetriu ZIP, keď to bude možné. Ak sa vyžaduje len hlavicová telemetria, nastavte Režim komunikácie, ktorý je k dispozícii prostredníctvom tlačidla Utilities (Pomôcky), na použitie hlavice pre celú telemetriu.*

POZNÁMKA: *Relácia telemetrie ZIP sa ukončí, aby sa zachovala životnosť batérie, ak generátor impulzov úplne stratí spojenie so systémom PRM nepretržite na jednu hodinu (alebo 73 minút, ak bolo zariadenie v režime Storage (Skladovanie) pri interogácii). Po uplynutí tohto času sa musí na opätovné nadviazanie spojenia s generátorom impulzov použiť hlavicová telemetria.*

POZNÁMKA: *Systém PRM funguje vo frekvenčnom rozsahu špecifickom pre konkrétnu krajinu. Systém PRM určuje frekvenčný rozsah ZIP, ktorý generátor impulzov používa, na základe konkrétneho modelu zariadenia. Ak sa frekvenčný rozsah PRM a generátora impulzov nezhodujú, značí to, že pacient vycestoval z krajiny, kde bol generátor impulzov implantovaný. Systém PRM zobrazí správu, že nemožno použiť telemetriu ZIP. Pacientov generátor impulzov však možno interogovať pomocou hlavice. Ak je potrebná interogácia mimo krajiny, obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific prostredníctvom informácií na zadnej strane tohto manuálu.*

Faktory znižujúce rušenie

Zvýšenie vzdialenosti od zdroja rušivých signálov môže umožniť používanie kanálu telemetrie ZIP. Odporúčaná minimálne vzdialenosť medzi zdrojom rušenia (s priemerným výstupom 50 mW alebo menej) generátorom impulzov aj PRM je 14 m (45 stôp).

Zmena pozície antény PRM alebo zmena pozície PRM môže zlepšiť výkon telemetrie ZIP. Ak výkon telemetrie ZIP nie je uspokojivý, môžete použiť hlavicovú telemetriu.

Umiestnenie PRM aspoň 1 m (3 stopy) od všetkých stien alebo kovových predmetov a uistite sa, že generátor impulzov (pred implantáciou) nie je v priamom kontakte s kovovými predmetmi môže znížiť odraz signálu alebo jeho blokovanie.

Zlepšenie kvality signálu môžete zabezpečiť, keď sa uistíte, že medzi PRM a generátorom impulzov nie sú žiadne prekážky (napr. zariadenie, kovový nábytok, ľudia alebo steny). Osoby alebo predmety, ktoré sa dočasne pohybujú medzi PRM a generátorom impulzov počas telemetrie ZIP, môžu dočasne prerušiť spojenie, ale neovplyvnia funkčnosť zariadenia alebo liečbu.

Prítomnosť rušenia môžete zistiť kontrolou času potrebného na ukončenie interogácie po vytvorení spojenia telemetrie ZIP. Ak interogácia prostredníctvom telemetrie ZIP trvá menej ako 20 sekúnd, aktuálne prostredie je pravdepodobne bez rušenia. Interogácie dlhšie ako 20 sekúnd (alebo krátke intervaly výpadkov elektrogramu) indikujú, že môže byť prítomné rušenie.

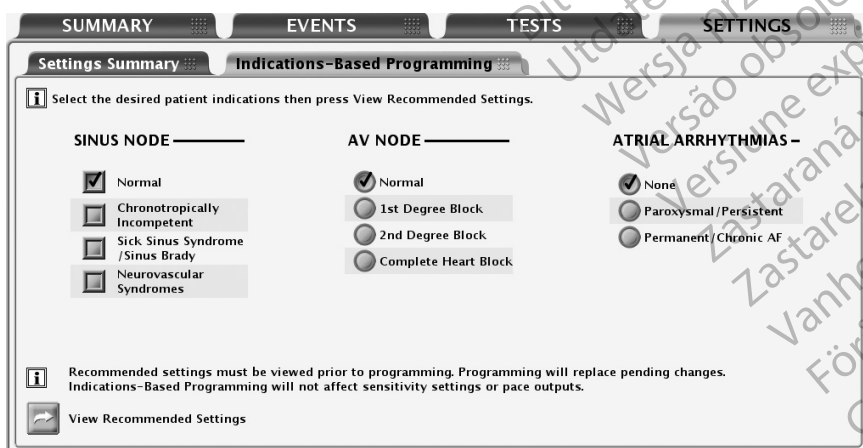
INDICATIONS-BASED PROGRAMMING (PROGRAMOVANIE ZALOŽENÉ NA INDIKÁCIÁCH) (IBP)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

IBP (Programovanie založené na indikáciách) je nástroj, ktorý poskytuje špecifické odporúčania na programovanie na základe klinických potrieb pacienta a primárnych indikácií.

IBP (Programovanie založené na indikáciách) je klinický prístup k programovaniu, ktorý bol vytvorený na základe konzultácií s lekármi a prípadových štúdiách. Zámerom IBP je zlepšenie výstupov pacienta a šetrenie času poskytnutím základných odporúčaní na programovanie, ktoré môžete prispôsobiť podľa potreby. IBP systematicky ponúka konkrétne funkcie, ktoré možno použiť v klinických podmienkach identifikovaných v používateľskom rozhraní IBP a umožňuje naplno využiť výhody generátora impulzov.

Do IBP môžete vstúpiť z karty Settings (Nastavenia) hlavnej obrazovky aplikácie (Obrázok 1–2).
Obrázok Indications-Based Programming (Programovanie založené na indikáciách) (IBP) na strane 1-14).



Obrázok 1–2. Obrazovka Indications-Based Programming (Programovanie založené na indikáciách) (IBP)

Indikácie sú pospájané do základných kategórií, ako vidíte na obrázku hore. Zámer každej kategórie indikácií je opísaný nižšie:

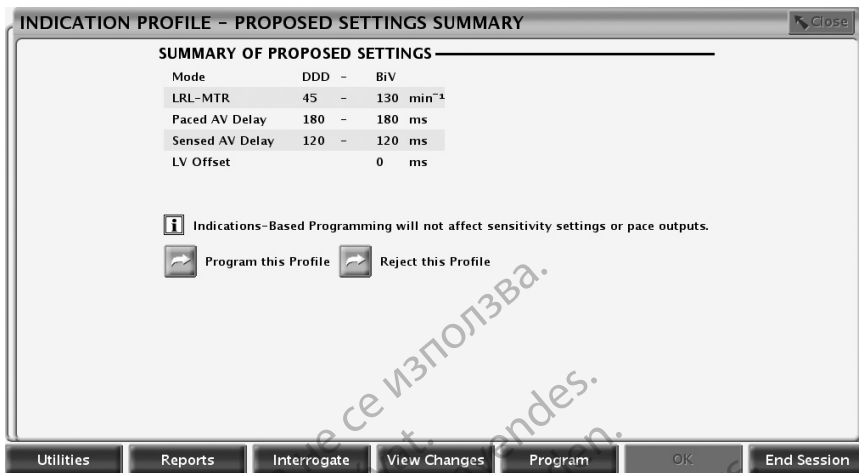
- Sinus Node (Sínusový uzol)
 - Ak je vybraná položka Normal (Normálny), zámerom je povoliť vlastné predsieňové udalosti a poskytnúť CRT stimuláciu.
 - Ak je vybraná položka Chronotropically Incompetent (Chronotropicky nedostatočný), zámerom je poskytnúť CRT stimuláciu s frekvenčnou adaptáciou.
 - Ak je vybraná položka Sick Sinus Syndrome (Syndróm chorého sínusového uzla), zámerom je poskytnúť podporu predsieňovej stimulácie a CRT stimuláciu.
 - Ak je vybraná položka Neurovascular Syndromes (Neurovaskulárne syndrómy), zámerom je poskytnúť reakciu Sudden Brady Response (Náhla bradykardická reakcia).
- AV Node (AV uzol)
 - Zámerom je použiť nominálne nastavenia Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) a Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie). Funkcia optimalizácie SmartDelay sa môže použiť na prispôbenie AV oneskorenia.

POZNÁMKA: Vybrané nastavenia pre položky AF a Sinus Node (Sínusový uzol) môžu ovplyvniť navrhnutú hodnotu pre nastavenie AV Node (Uzol AV).

- Atrial Arrhythmias (Predsieňové arytmie)
 - Ak je vybraná možnosť Paroxysmal/Persistent (Paroxyzmálny/Pretrvávajúci), zámerom je vyhnúť sa sledovaniu predsieňových arytmií použitím prepnutia ATR Mode Switch (Prepnutie režimu ATR), keď je navrhnutý dvojduťinový stimulačný režim.
 - Ak je vybraná položka Permanent/Chronic AF (Nepretržitá/Chronická AF), zámerom je poskytnúť CRT stimuláciu s frekvenčnou adaptáciou a nastaviť predsieňové snímanie na Off (Vyp.).

Keď vyberiete príslušné indikácie pacienta, stlačte tlačidlo View Recommended Settings (Zobraziť odporúčané nastavenia), aby sa zobrazilo zhrnutie odporúčaní na programovanie (Obrázok 1–3 Obrázovka Proposed Settings Summary (Zhrnutie navrhnutých nastavení) na strane 1-16).

POZNÁMKA: Odporúčané nastavenia si musíte najskôr pozrieť a potom ich môžete naprogramovať. Keď stlačíte tlačidlo View Recommended Settings (Zobraziť odporúčané nastavenia), môžete si pozrieť nastavenia, ktoré sú odporúčané na základe vybraných indikácií. Zobrazenie odporúčaných nastavení neprepiše žiadne čakajúce (t. j. zatiaľ nenaprogramované) zmeny parametrov. Po zobrazení odporúčaných nastavení musíte vybrať, či ich naprogramujete alebo odmietnete. Ak sa rozhodnete odmietnuť odporúčané nastavenia, všetky vaše čakajúce nastavenia sa obnovia. Ak sa rozhodnete naprogramovať odporúčané nastavenia, akékoľvek čakajúce zmeny parametrov sa prepíšu okrem výstupov citlivosti a liečby, ktoré sú nezávislé od IBP.



Obrázok 1–3. Obrazovka Proposed Settings Summary (Zhrnutie navrhnutých nastavení)

Obrazovka Proposed Settings Summary (Súhrn navrhnutých nastavení) zobrazuje primárne odporúčania na programovanie. Ďalšie podrobnosti o všetkých zmenených parametroch sú dostupné stlačením tlačidla View Changes (Zobraziť zmeny) na paneli nástrojov. Kým funguje telemetria, máte možnosť naprogramovať alebo odmietnuť navrhnuté nastavenia:

- Naprogramovanie – stlačením tlačidla Program this Profile (Naprogramovať tento profil) akceptujete navrhnuté nastavenia.
- Odmietnutie – stlačením tlačidla Reject this Profile (Odmietnuť tento profil) môžete odmietnuť navrhované nastavenia, čím sa vrátite na hlavnú obrazovku IBP bez vykonania akýchkoľvek zmien.

MANUÁLNE PROGRAMOVANIE

Ovládacie prvky manuálneho programovania, ako sú posúvače a ponuky, umožňujú individuálne prispôsobenie naprogramovaných nastavení generátora impulzov.

Ovládacie prvky manuálneho programovania sa nachádzajú na karte Settings Summary (Zhrnutie nastavení), na ktorú môžete prejsť z karty Settings (Nastavenia) alebo stlačením tlačidla Settings Summary (Zhrnutie nastavení) na karte Summary (Zhrnutie). Konkrétne informácie a inštrukcie manuálneho programovania nájdete v tomto manuáli v opise iných funkcií. Podrobné zoznamy dostupných nastavení nájdete v časti "Programovateľné možnosti" na strane A-1.

DIVERT THERAPY (UPRAVIŤ LIEČBU)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Kláves DIVERT THERAPY (Zamedziť liečbu) sa môže použiť na ukončenie akéhokoľvek prebiehajúceho diagnostického testu, ako aj režimu Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou) (pri použití hlavicovej telemetrie ponechajte hlavicu umiestnenú, kým sa neukončí funkcia zamedzenia, aby ste sa vyhli prerušeniu príkazu zamedzenia).

Kláves DIVERT THERAPY (UPRAVIŤ LIEČBU) možno použiť aj na ukončenie režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR).

STAT PACE

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Núdzová bradykardická stimulácia pomocou príkazu STAT PACE nastaví bradykardickú operáciu na parametre určené na zabezpečenie zachytávania.

1. Ak relácia ešte neprebíha, umiestnite telemetrickú hlavicu v dosahu generátora impulzov.
2. Stlačte kláves STAT PACE. Okno so správou zobrazí hodnoty STAT PACE.
3. Stlačte kláves STAT PACE druhýkrát. Správa oznámi, že prebieha stimulácia STAT PACE, a hodnoty STAT PACE.
4. Stlačte tlačidlo Close (Zavrieť) v okne s hlásením.
5. Ak chcete zastaviť stimuláciu STAT PACE, preprogramujte generátor impulzov.

POZNÁMKA: STAT PACE ukončí režim *Electrocautery Protection Mode* (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou) aj režim *MRI Protection Mode* (Režim ochrany MR).

UPOZORNENIE: Keď sa generátor impulzov naprogramuje na nastavenia STAT PACE, bude pokračovať v stimulácii pri vysokoenergetických hodnotách STAT PACE, ak nebude preprogramovaný. Používanie parametrov STAT PACE pravdepodobne zníži životnosť zariadenia.

Hodnoty parametra STAT PACE sú uvedené nižšie (Tabuľka 1–2 Hodnoty parametrov STAT PACE na strane 1-17).

Tabuľka 1–2. Hodnoty parametrov STAT PACE

Parameter	Hodnoty
Režim	VVI
Lower Rate Limit (Dolný limit frekvencie)	60 min ⁻¹
Interval	1 000 ms
Pacing Chamber (Dutina stimulácie)	BiV
Amplitude (Amplitúda)	7,5 V
Pulse Width (Šírka impulzu)	1,0 ms
Paced Refractory (Stimulovaná refraktórna perióda)	250 ms
Lead Configuration (Konfigurácia elektródy) (Pace/Sense) (Stimulácia/Snímanie)	Unipolar (Unipolárny)

SPRÁVA ÚDAJOV

Systém PRM umožňuje zobrazíť, tlačíť, uložiť alebo získať údaje pacienta alebo generátora impulzov. Táto časť opisuje možnosti správy údajov v zariadení PRM.

Informácie o pacientovi

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Informácie o pacientovi môžu byť uložené v pamäti generátora impulzov. Informácie sú dostupné z obrazovky Summary (Súhrn) po stlačení ikony Patient (Pacient). Tieto informácie okrem iného obsahujú:

- Údaje pacienta a lekára
- Výrobné číslo generátora impulzov
- Dátum implantácie
- Konfigurácie elektród

- Merania testovania implantátu

Informácie možno kedykoľvek načítať interogáciou generátora impulzov a zobraziť ich na obrazovke PRM alebo vytlačiť ich ako správu.

POZNÁMKA: Ak sa zmenia údaje pacientovho dátumu narodenia, pohlavia alebo úroveň telesnej kondície v časti Patient Information (Informácie o pacientovi), automaticky sa zmení príslušná hodnota v časti Minute Ventilation (Minútová ventilácia). Podobne, keď sa zmenia údaje o úrovni telesnej kondície v časti Minute Ventilation (Minútová ventilácia), príslušná hodnota v časti Patient Information (Informácie o pacientovi) sa tiež automaticky zmení.

POZNÁMKA: Údaje zadané pre režim Sleep Schedule (Spánkový režim) pacienta sa použijú v trende AP Scan (AP skenovanie).

Ukladanie údajov

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

System PRM umožňuje ukladať údaje generátora impulzov na pevný disk systému PRM alebo odpojiteľnú údajovú disketu. Údaje uložené do PRM možno tiež preniesť na odpojiteľnú jednotku USB.

Uložené údaje generátora impulzov okrem iného obsahujú:

- História liečby
- Naprogramované hodnoty parametrov
- Hodnoty Trending (Analýza trendov)
- HRV
- Histogram stimulovaných/snímaných počítadiel

Prístup k nasledujúcim možnostiam získate stlačením tlačidla Utilities (Pomôcky) a potom výberom karty Data Storage (Uloženie údajov):

- Read Disk (Čítať disketu) – umožňuje získať uložené údaje generátora impulzov z diskety.
- Save All (Uložiť všetko) – umožňuje uložiť údaje generátora impulzov buď na disketu (disketa musí byť vložená), alebo na jednotku pevného disku PRM (ak sa nezistí vložená disketa). Údaje uložené na diskete sa dajú načítať prostredníctvom možnosti Read Disk (Čítať disketu) opísanej vyššie. Údaje uložené na pevný disk PRM možno načítať, zmazať alebo exportovať na odpojiteľnú jednotku USB z úvodnej obrazovky PRM. Správy sú dostupné vo formáte PDF. Ďalšie informácie nájdete v návode na obsluhu PRM.

POZNÁMKA: Keď sa ukladajú údaje, správa na pravej strane obrazovky System Status (Stav systému) označuje, kam sa ukladajú.

Pri ukladaní a načítavaní údajov generátora impulzov zvažte nasledujúce okolnosti:

- Do PRM možno uložiť maximálne 400 špecifických záznamov o pacientovi. Keď interogujete generátor impulzov, PRM vyhodnotí, či už existuje záznam pre tento generátor impulzov, alebo je potrebné vytvoriť nový záznam. Ak sa vyžaduje nový záznam a už sa dosiahla kapacita záznamov PRM (400 záznamov), najstarší záznam sa odstráni, čím sa vytvorí priestor pre nový záznam o pacientovi.
- Keď kontrolujete viacerých pacientov, uistite sa, že pre každého pacienta začnete novú reláciu.

- Uložte všetky údaje generátora impulzov na disketu alebo jednotku USB pred tým, než vrátite PRM spoločnosti Boston Scientific, keďže všetky údaje o pacientovi a údaje generátora impulzov sa vymažú, keď vrátite PRM.
- Údaje generátora impulzov sa môžu pred ich prenosom na USB kľúč šifrovať, aby sa chránili osobné údaje pacienta.

Device Memory (Pamäť zariadenia)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Pomôcka Device Memory (Pamäť zariadenia) umožňuje získať, uložiť a tlačiť údaje z pamäte generátora impulzov, ktoré sú určené na použitie zástupcom spoločnosti Boston Scientific na klinické účely a riešenie problémov. Táto pomôcka by sa mala použiť len na pokyn zástupcu spoločnosti Boston Scientific. Digitálne médiá s údajmi pamäte zariadenia obsahujú chránené informácie o zdravotnom stave, a preto by sa s nimi malo zaobchádzať v súlade s príslušnými zásadami a nariadeniami o ochrane súkromia a o bezpečnosti.

POZNÁMKA: Lekár môže použiť na prístup k údajom generátora impulzov kartu Data Storage (Ukladanie údajov) ("Ukladanie údajov" na strane 1-18).

Tlač

Správy PRM môžete tlačiť pomocou internej tlačiarne alebo pripojením k externej tlačiarne. Ak chcete vytlačiť správu, stlačte tlačidlo Reports (Správy). Potom vyberte správu, ktorú chcete vytlačiť, z týchto kategórií:

- Kontrolné správy
- Správy o epizódach
- Iné správy (vrátane nastavení zariadenia, údajov o pacientovi a iných informácií)

BEZPEČNOSTNÝ REŽIM

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Generátor impulzov je vybavený špeciálnym hardvérom Safety Core, ktorý poskytuje liečbu na podporu života, ak sa vyskytnú niektoré neopraviteľné alebo opakované chybné podmienky a zapríčinia vynulovanie systému. Tento typ chýb znamená stratu integrity komponentov v procesore (CPU) generátora impulzov vrátane mikroprocesora, programového kódu a systémovej pamäte. Systém Safety Core používa minimálny hardvér (t. j. unipolárnu konfiguráciu elektród), funguje nezávisle a slúži ako záloha pre tieto komponenty.

Systém Safety Core monitoruje zariadenie aj počas normálnej stimulácie. Ak sa neprebíha normálna stimulácia, systém Safety Core aplikuje unikovú stimuláciu a spustí vynulovanie systému.

Ak generátor impulzov prekoná tri vynulovania počas približne 48 hodín, zariadenie sa prepne do režimu Safety Mode (Bezpečnostný režim) a mala by sa zvážiť výmena zariadenia. Nastanú sa aj tieto okolnosti:

- Telemetria ZIP nie je dostupná ako spojenie so systémom PRM, keď je režim Safety Mode (Bezpečnostný režim) aktívny. Namiesto nej sa musí použiť hlavicová telemetria.
- Systém LATITUDE NXT zobrazí výstrahu, že bol aktivovaný režim Safety Mode (Bezpečnostný režim).

- Pri interogácii sa zobrazí varovná obrazovka s oznamom, že generátor impulzov je v režime Safety Mode (Bezpečnostný režim), a s pokynom, aby ste kontaktovali spoločnosť Boston Scientific.

Záložný kardiostimulátor

Režim Safety Mode (Bezpečnostný režim) poskytuje obojkomorovú stimuláciu s týmito parametrami:

- Brady Mode (Brady režim) – VVI
- LRL – 72,5 min⁻¹
- Amplitude (Amplitúda) impulzu – 5,0 V
- Pulse Width (Šírka impulzu) – 1,0 ms
- Refraktérna perióda RV (PK) (RVRP) – 250 ms
- RV citlivosť – AGC 0,25 mV
- Konfigurácia elektródy RV (PK) – Unipolar (Unipolárna)
- Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie) – BiV
- LV Offset (Posun LV (ĽK)) – 0 ms
- Konfigurácia elektródy LV (ĽK) – Unipolar (Unipolárna) (Špička LV (ĽK) k zariadeniu)
- Noise Response (Reakcia na šum) – VOO

POZNÁMKA: Režim Safety Mode (Bezpečnostný režim) vypne aj reakciu Magnet Response (Reakcia na magnet).

VAROVANIE: Ak generátor impulzov prejde do režimu Safety Mode (Bezpečnostný režim) z režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR), v nasledujúcich situáciách nebude dochádzať k záložnej stimulácii:

- ak nie je prítomná funkčná bipolárna pravokomorová stimulačná elektróda
- ak je režim stimulácie v nastaveniach režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR) naprogramovaný na hodnotu Off (Vyp.); generátor impulzov bude pokračovať permanentne s režimom stimulácie naprogramovaným na hodnotu Off (Vyp.) a pacient nebude dostávať stimulačnú liečbu dovtedy, kým sa nevymení generátor impulzov

UPOZORNENIE: Ak stimulačný systém podmienene kompatibilný s prostredím MR prejde počas režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR) do základného bezpečnostného režimu Safety Core a stimulačný režim bol nastavený na inú hodnotu ako Off (Vyp.), stimulácia v režime MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR) sa automaticky prepne do bezpečnostného režimu s týmito nastaveniami: režim VOO, stimulácia samotnej pravej komory, bipolárna konfigurácia v pravej komore (snímanie a stimulácia), amplitúda stimulačného impulzu 5,0 V, šírka impulzu 1,0 ms a stimulačná frekvencia 72,5 min⁻¹.

STIMULAČNÉ LIEČBY

KAPITOLA 2

Táto kapitola obsahuje nasledujúce témy:

- “Stimulačné liečby” na strane 2-2
- “Device Modes (Režimy zariadenia)” na strane 2-3
- “Odporúčania týkajúce sa programovania zariadenia” na strane 2-6
- “Zachovanie liečby CRT” na strane 2-8
- “Základné parametre” na strane 2-10
- “Dočasná bradykardická stimulácia” na strane 2-36
- “Senzor minútovej ventilácie/dýchania a monitor artefaktov signálu” na strane 2-37
- “Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou a analýza trendov senzora” na strane 2-46
- “Atrial Tachy Response (Reakcia predsieňovej tachykardie)” na strane 2-65
- “Zlepšenia frekvencie” na strane 2-73
- “Konfigurácia elektródy” na strane 2-81
- “AV Delay (AV oneskorenie)” na strane 2-90
- “Refraktérna perióda” na strane 2-96
- “Reakcia na šum” na strane 2-106

STIMULAČNÉ LIEČBY

VAROVANIE: Počas režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pri používaní MR) je liečba bradykardie a liečba srdcovej resynchronizácie (CRT) pozastavená, ak je režim Brady naprogramovaný na hodnotu "Vypnutý". Pacient nebude stimulovaný, až kým sa generátor impulzov nenaprogramuje späť do normálneho prevádzkového režimu. V režime MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR) naprogramujte parameter Brady Mode (Bradykardický režim) na hodnotu Off (Vyp.) iba v prípade, ak sa predpokladá, že pacient je klinicky schopný tolerovať vypnutie bradykardickej liečby (vrátane závislosti pacienta od stimulácie alebo potreby potlačiť stimuláciu) a vypnutie funkcie CRT po celú dobu, keď bude generátor impulzov v režime MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR).

Defibrilátory CRT-P poskytujú predsieňové aj obojkomorové snímanie a stimuláciu vrátane režimov s frekvenčnou adaptáciou.

Funkcia bradykardickej stimulácie je nezávislá od funkcie zariadenia na detekciu tachykardie s výnimkou snímania od intervalu k intervalu.

Generátor impulzov poskytuje nasledujúce typy liečby:

CRT

- Keď je vlastná predsieňová frekvencia pacienta nižšia ako hodnota MTR a naprogramované nastavenie AV Delay (AV oneskorenie) je menšie ako vnútorný intrakardiálny AV interval, zariadenie bude aplikovať stimulačné impulzy pre komory pri naprogramovaných nastaveniach s cieľom synchronizovať komorové kontrakcie.
- Nezávislá programovateľnosť elektród RV a LV umožňuje flexibilitu liečby na obnovenie mechanickej koordinácie.

POZNÁMKA: Pri rozhodnutí sa pre liečbu CRT a liečbu bradykardie sa srdcový cyklus stanoví na základe udalostí snímaných a stimulovaných elektródou RV (PK) alebo udalostí stimulovaných elektródou LV (LK), ak je stimulácia dutiny naprogramovaná na možnosť LV Only (iba LV (LK)). Elektróda RV (PK) musí byť implantovaná aj vtedy, keď je stimulácia naprogramovaná výlučne na stimuláciu elektródou LV (LK), pretože všetky časovacie cykly zariadenia sú závislé na elektróde RV (PK). Udalosti snímané elektródou LV zabraňujú nevhodnej stimulácii elektródou LV a neupravujú časovací cyklus.

UPOZORNENIE: Na zabezpečenie vysokého percenta obojkomorovej stimulácie musí byť naprogramované nastavenie položky AV Delay (AV omeškanie) nižšie ako vlastný interval PR pacienta.

Normálna bradykardická stimulácia

- Ak vlastná srdcová frekvencia klesne pod naprogramovanú stimulačnú frekvenciu (t. j. pod limitom LRL), zariadenie bude aplikovať stimulačné impulzy pri naprogramovaných nastaveniach.
- Stimulácia založená na frekvenčnej adaptácii umožňuje generátoru impulzov prispôbiť stimulačnú frekvenciu meniacim sa úrovňam aktivity alebo fyziologickým potrebám pacienta.

Ďalšie možnosti

- Temporary Bradycardia Pacing (Dočasná bradykardická stimulácia) – lekárovi umožňuje preskúmať alternatívne liečby pri súčasnom zachovaní skôr naprogramovaných nastavení normálnej stimulácie v pamäti generátora impulzov ("Dočasná bradykardická stimulácia" na strane 2-36).

- STAT PACE – spustí núdzovú komorovú stimuláciu pri vysokých výstupných nastaveniach pri zadaní príkazu prostredníctvom zariadenia PRM pomocou telemetrického spojenia ("STAT PACE" na strane 1-16).
- Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou) – poskytuje asynchrónnu stimuláciu pri naprogramovaných výstupoch a limite LRL po nariadení programátorom ("Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou)" na strane 2-3).
- MRI Protection (Ochrana MRI) – upravuje určité funkcie generátora impulzov s cieľom zmenšiť riziká spojené s expozíciou stimulačného systému prostrediu magnetickej rezonancie (MRI) ("MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR)" na strane 2-4).

DEVICE MODES (REŽIMY ZARIADENIA)

Po naprogramovaní generátora impulzov mimo režimu Storage (Skladovanie) sú k dispozícii nasledujúce režimy zariadenia.

- Brady Therapy Enabled (Liečba Brady povolená) – indikuje, že generátor impulzov poskytuje normálnu stimulačnú liečbu. Tento režim nemožno vybrať. Nastavuje sa automaticky, pokiaľ je režim Brady Mode (Brady režim) naprogramovaný na čokoľvek okrem možnosti Off (Vypnuté).
- Brady Therapy Off (Liečba Brady vypnutá) – indikuje, že generátor impulzov neposkytuje žiadnu liečbu. Tento režim nemožno vybrať. Nastavuje sa automaticky, pokiaľ je režim Brady Mode (Brady režim) naprogramovaný na možnosť Off (Vypnuté).
- Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou) – poskytuje asynchrónnu stimuláciu pri naprogramovaných výstupoch a limite LRL po nariadení programátorom. Tento režim sa aktivuje pomocou tlačidla Device Mode (Režim prístroja).
- MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI) – upravuje určité funkcie generátora impulzov s cieľom zmenšiť riziká spojené s expozíciou stimulačného systému prostrediu magnetickej rezonancie (MRI). Tento režim sa aktivuje pomocou tlačidla Device Mode (Režim prístroja).
- Safety Mode (Bezpečnostný režim) – aktivuje sa automaticky generátorom impulzov, keď sa vyskytne nenapraviteľná chyba. Tento režim nemožno vybrať ("Bezpečnostný režim" na strane 1-19).

Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Režim Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou) poskytuje asynchrónnu stimuláciu pri naprogramovaných výstupoch a limite LRL. Detekcia tachyarytmie sa deaktivuje.

Keď je povolená možnosť Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou), režim Brady Mode (Brady režim) sa prepne na režim XOO (kde X je určené naprogramovaným režimom Brady Mode (Brady režim)). Ďalšie parametre stimulácie zostávajú na naprogramovaných nastaveniach (vrátane výstupu stimulácie). Ak je režim Brady Mode (Brady režim) pred povolením možnosti Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou) nastavený na možnosť Off (Vypnuté), počas obdobia Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou) bude naďalej nastavený na možnosť Off (Vypnuté). Po povolení možnosti Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou) nevyžaduje konštantnú telemetriu, aby zostala aktívna.

Po zrušení možnosti Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou) sa režim Brady Mode (Brady režim) vráti na skôr naprogramované nastavenie.

Po pokuse o povolenie režimu Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou) si pozrite hlásenie na obrazovke PRM potvrdzujúce, že možnosť Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou) je aktívna.

Kým je aktivovaná možnosť Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou), nebudú okrem príkazu STAT PACE povolené žiadne nariadené liečby, diagnostické testy ani tlačenie správ.

Aplikácia magnetu nemá vplyv na stimulačnú frekvenciu, kým je zariadenie v režime Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou).

Obojkomorová stimulácia s hodnotou LV Offset (Posun LV (L'K)) naprogramovanou na nulu sa bude aplikovať počas aktivácie režimu Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou), ak je naprogramovaný režim komorovej stimulácie.

Ak chcete povoliť alebo zrušiť režim Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou), vykonajte nasledujúce kroky:

1. Vyberte tlačidlo Device Mode (Režim prístroja) v hornej časti obrazovky PRM.
2. Začiarknite políčko Enable Electrocautery Protection (Povoliť ochranu pred elektrokauterizáciou).
3. Výberom tlačidla Apply Changes (Aplikovať zmeny) povolíte režim Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou). Zobrazí sa dialógové okno indikujúce, že možnosť Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou) je aktívna.
4. V dialógovom okne vyberte tlačidlo Cancel Electrocautery Protection (Zrušiť ochranu pred elektrokauterizáciou) na návrat zariadenia do skôr naprogramovaného režimu. Možnosť Electrocautery Protection (Ochrana pred elektrokauterizáciou) možno zrušiť aj stlačením klávesu STAT PACE alebo DIVERT THERAPY na obrazovke PRM.

MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST X4 a VALITUDE X4.

Úplný popis režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR), ako aj ďalšie informácie týkajúce sa stimulačného systému ImageReady podmienične kompatibilného s prostredím MR nájdete v technickej príručke k vyšetreniam MR u pacientov so stimulačným systémom ImageReady podmienične kompatibilným s prostredím MR.

VAROVANIE: Zariadenia VISIONIST X4 a VALITUDE X4 sa považujú podmienične kompatibilné s prostredím MR. Pre tieto zariadenia platí, že ak nie sú splnené všetky podmienky používania v prostredí MR, skenovacie vyšetrenie pacienta pomocou MR nevyhovuje požiadavkám na podmieničnú kompatibilitu implantovaného systému s prostredím MR. Môže dôjsť k významnému poškodeniu zdravia pacienta alebo jeho smrti a/alebo poškodeniu implantovaného systému. *Všetky ďalšie zariadenia uvedené v tejto príručke nie sú podmienične kompatibilné s prostredím MR.* Pacientov so zariadeniami, ktoré nie sú podmienične kompatibilné s prostredím MR, nevystavujte vyšetreniu pomocou MR. Silné magnetické polia môžu poškodiť generátor impulzov a/alebo systém elektród a prípadne spôsobiť zranenie alebo smrť pacienta.

Ďalšie varovania, preventívne opatrenia, podmienky používania a relevantné možné nežiaduce účinky, ktoré sa môžu objaviť pri dodržaní podmienok používania aj pri ich nedodržaní, nájdete v technickej príručke MR.

Režim MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI) poskytuje asynchrónnu stimuláciu (alebo možnosť Off (Vypnuté) pre stimuláciu) s nasledujúcimi fixnými a programovateľnými parametrami:

- Možnosti stimulačného režimu zahŕňajú asynchrónnu stimuláciu alebo žiadnu stimuláciu (DOO, AOO, VOO alebo Off (Vyp.)).
- Parameter Lower Rate Limit (Dolný limit frekvencie) je nominálne nastavený na hodnotu 20 min^{-1} nad počiatočným limitom LRL a je programovateľný v normálnych prírastkoch. Pre nominálne nastavenie založené na limite LRL aj pre programovateľné nastavenie je maximálna hodnota 100 min^{-1} .
- Stimulovanú komoru možno naprogramovať na hodnotu RV Only (Iba pravá komora) alebo BiV (Obe komory). Ak je stimulovaná komora v normálnom režime nastavená na hodnotu LV Only (Iba pravá komora), nominálna hodnota je BiV. Inak je nominálna hodnota zhodná s nastavením stimulovanej dutiny v normálnom režime.
- Predsieňová impulzná amplitúda a pravokomorová impulzná amplitúda sú nominálne nastavené na hodnotu 5,0 V a sú programovateľné s normálnymi prírastkami od 2,0 V do 5,0 V. Ľavokomorová impulzná amplitúda je nominálne nastavená na rovnakú hodnotu ako ľavokomorová amplitúda v normálnom režime a je obmedzená v rozsahu od 2,0 V do 5,0 V. Ľavokomorová impulzná amplitúda je programovateľná s normálnymi prírastkami od 2,0 V do 5,0 V.
- Parameter AV Delay je fixne nastavený na hodnotu 100 ms.
- V prípade nastavenia stimulovaných dutín na pravú predsieň a pravú komoru je hodnota parametra Pulse Width (Šírka impulzu) fixne nastavená na 1,0 ms. V prípade stimulácie ľavej komory má nominálna hodnota šírky impulzu rovnakú hodnotu ako ľavokomorová šírka impulzu v normálnom režime a je programovateľná v rozsahu od 0,1 ms a 2,0 ms.
- Parameter LV Offset (Ľavokomorový posun) je fixne nastavený na hodnotu 0 ms.
- Funkcia A Time-out (Predsieňový časový interval vypnutia) je nominálne nastavená na 24 hodín s programovateľnými hodnotami Off (Vypnuté), 3, 6, 9, 12, 24 a 48 hodín.

Keď je aktívny režim MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR), nasledujúce vlastnosti a funkcie sa pozastavia:

- PaceSafe
- Snímanie srdca
- Daily diagnostics (Denná diagnostika) (Lead Impedance (Impedancia elektródy), Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda), Pace Threshold (Prah stimulácie))
- Senzor pohybu a respiračný senzor
- Magnet Response (Odozva na magnet)
- Telemetria ZIP
- Sledovanie napätia batérie

Nasledujúce podmienky zariadenia vylúčia pre používateľa možnosť zadať režim MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI):

- Stav kapacity batérie je vybitá

- Generátor impulzov je v režime Storage (Skladovanie)
- Generátor impulzov je v režime Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou)
- Generátor impulzov je v prevádzke Safety Core (Safety Mode (Bezpečnostný režim))
- Prebieha diagnostický test
- Prebieha EP Test (EP test)

Určité podmienky v generátore impulzov alebo systéme spôsobia, že žiadosť používateľa o zadanie režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI) bude zamietnutá. Medzi ne patria:

- Prebiehajúca komorová epizóda zistená a rozpoznaná generátorom impulzov
- Senzorom magnetu je zistená prítomnosť magnetu
- Generátor impulzov je v režime STAT PACE
 - Unipolárna konfigurácia stimulácie v dutinách pravej predsieňe alebo pravej komory, v ktorých bude prebiehať stimulácia v režime MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR)

Režim MRI Protection Mode sa ukončuje manuálne alebo nastavením automatického intervalu vypnutia naprogramovaného používateľom (pokyny na programovanie režimu ochrany pred MR nájdete v technickej príručke k vyšetreniam MR). Príkazy STAT PACE a DIVERT THERAPY tiež ukončia režim MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI).

Režim MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI) je prístupný pomocou tlačidla Device Mode (Režim prístroja). Výber režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI) spustí sled dialógových okien na prístup k spôsobilosti a pripravenosti pacienta a stimulačného systému pacienta s cieľom podstúpiť vyšetrenia skenovania na systéme MRI podmienene kompatibilného s prostredím MR. Podrobné pokyny na programovanie, podmienky používania a úplný zoznam varovaní a preventívnych opatrení súvisiacich s vyšetreniami MR nájdete v technickej príručke k vyšetreniam MR.

ODPORÚČANIA TÝKAJÚCE SA PROGRAMOVANIA ZARIADENIA

Na zaistenie optimálnej aplikácie liečby CRT je dôležité naprogramovať parametre zariadenia na príslušné nastavenia. Zvážte nasledujúce usmernenia v kombinácii so špecifickým stavom pacienta a potrebami liečby.

POZNÁMKA: Zvážte tiež použitie nástroja *Indications-Based Programming (Programovanie založené na indikáciách) (IBP)*, ktorý poskytuje špecifické odporúčania na programovanie na základe klinických potrieb pacienta a primárnych indikácií ("*Indications-Based Programming (Programovanie založené na indikáciách)*" na strane 1-14).

UPOZORNENIE: Programovanie zariadenia na poskytovanie výlučne pravokomorovej stimulácie nie je určené na liečbu zlyhávania srdca. Klinické účinky výlučne stimulácie elektródou RV (PK) na liečbu srdcového zlyhania neboli doposiaľ stanovené.

Stimulačný režim – Naprogramujte režim dvojdutinového sledovania (režim VDD(R) alebo DDD (R)). Stimulačné režimy s frekvenčnou adaptáciou sú určené pacientom, u ktorých sa prejavuje chronotropná nedostatočnosť a ktorí by profitovali zo zvýšených stimulačných frekvencií so súčasným zvýšením fyzickej aktivity ("Bradykardický režim" na strane 2-10).

Stimulácia dutiny – Naprogramujte na možnosť BiV (nominálne), pokiaľ podľa uváženia lekára nie je prikázaný výber inej stimulácie dutiny ("*Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie)*" na strane 2-17).

BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač) – Naprogramujte na možnosť On (Zapnuté) s cieľom poskytovať obojkomorovú stimuláciu, až kým sa nedosiahne príslušný horný frekvenčný limit.

LRL – Naprogramujte pod normálne dosiahnutú sínusovú frekvenciu za súčasného poskytovania vhodnej frekvencie na podporu bradykardie ("Lower Rate Limit (Dolný limit frekvencie)" na strane 2-13). Ak je generátor impulzov naprogramovaný na režim VVI(R) a pacient má AV vedenie počas predsieňových tachyarytmií, čo vedie k zabráneniu obojkomorovej stimulácie (strata liečby CRT), zvážte naprogramovanie zvýšeného limitu LRL s cieľom zvýšiť aplikáciu stimulácie oboch komôr.

MTR – Naprogramujte na dostatočne vysokú hodnotu s cieľom zabezpečiť AV synchronnosť v pomere 1 : 1. Odporúča sa frekvencia MTR pri 130 min⁻¹, pokiaľ sa podľa uváženia lekára neprikáže inak ("Maximum Tracking Rate (Maximálna frekvencia sledovania)" na strane 2-14).

Pacing Output (Výstup stimulácie) – Naprogramovaná Amplitude (Amplítuda) sa odporúča, aby bola minimálne 2-násobkom práhu zachytávania, aby sa poskytla primeraná bezpečnostná tolerancia. Nižšie amplitúdy stimulácie zachovávajú/predlžia životnosť. Programovaná Amplitude (Amplítuda) by mala byť rovnováhou primeranej bezpečnostnej tolerancie a účinku na životnosť batérie. Ak je funkcia PaceSafe naprogramovaná na možnosť On (Zap.), bude automaticky poskytovať primeranú bezpečnostnú toleranciu a môže pomôcť predĺžiť životnosť batérie ("PaceSafe" na strane 2-20).

Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) – Nastavenie Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) sa musí individualizovať pre každého pacienta s cieľom zabezpečiť konzistentnú aplikáciu liečby CRT. Na určenie nastavenia Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) je k dispozícii niekoľko metód vrátane nasledujúcich:

- Vyhodnotenie trvania vlastného QRS
- Echokardiogram
- Monitorovanie pulzu a tlaku
- SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay), ktorá odporučí nastavenia AV Delay (AV oneskorenie) ("Optimalizácia SmartDelay" na strane 2-94)

Vzhľadom na to, že optimalizácia nastavenia Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) môže významne ovplyvniť účinnosť liečby CRT, zvážte použitie metód, ktoré demonštrujú hemodynamický vplyv rôznych nastavení Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie), ako je echokardiografia alebo monitorovanie pulzu a tlaku.

Predsieňová stimulácia môže predĺžiť medzipredsieňové oneskorenie. Z toho dôvodu môže byť potrebné naprogramovať rôzne nastavenia Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) s cieľom optimalizovať liečbu CRT počas normálneho sínusového rytmu a predsieňovej stimulácie.

Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) – nastavenie Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) sa používa na dosiahnutie kratšieho oneskorenia AV Delay (AV oneskorenie) po snímaní predsieňových udalostí, zatiaľ čo dlhšie, naprogramované nastavenie Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) sa používa po stimulovaných predsieňových udalostiach. Pri naprogramovaní na režim DDD(R) sa odporúča testovanie pacienta na stanovenie optimálneho oneskorenia Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) počas predsieňového snímania a stimulácie.

Dynamic AV Delay (Dynamické AV oneskorenie) – Dynamic AV Delay (Dynamické AV oneskorenie) sa nastaví automaticky na základe nasledujúcich podmienok ("Paced AV Delay (AV oneskorenie pri stimulácii)" na strane 2-90):

- Ak sú si minimálne a maximálne stimulované AV oneskorenie rovné, nastavenie AV Delay (AV oneskorenie) je fixné.

- Ak je minimálne nastavenie Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) menšie ako maximálne, nastavenie AV Delay (AV oneskorenie) je konfigurované dynamicky.

PVARP – periódu PVARP naprogramujte na hodnotu 280 ms. U pacientov so zlyhávaním srdca s neporušeným AV vedením môže dlhý vlastný intrakardiálny AV interval a dlhá naprogramovaná perióda PVARP spôsobiť stratu predsieňového sledovania pod hodnotou MTR, čo povedie k strate stimulácie BiV (CRT). Ak sa vyskytne strata predsieňového sledovania pod hodnotou MTR, naprogramujte funkciu Tracking Preference (Predvoľba sledovania) na možnosť On (Zapnuté) (nominálne) ("Refraktérna perióda A – PVARP" na strane 2-96).

PVARP after PVC (PVARP po PVC) – Naprogramujte periódu PVARP after PVC (PVARP po PVC) na hodnotu 400 ms (nominálne) na potenciálne zníženie počtu PMT pri vysokých frekvenciách. Výskyt PMT môžu spôsobiť aj iné faktory ("PVARP after PVC (PVARP po PVC)" na strane 2-98).

ATR – ak sa použije funkcia ATR, počítadlá začiatku a ukončenia musia byť naprogramované na zabezpečenie primeraného a včasného prepnutia režimu ("Prepnutie režimu ATR" na strane 2-65).

Všimnite si, že funkcie VRR a BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač) majú potenciál zvýšiť aplikáciu liečby CRT počas predsieňových tachyarytmií. Funkcia BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač) sa musí naprogramovať na možnosť On (Zapnuté) a funkcia VRR na možnosť On (Zapnuté) pri maximálnom nastavení s cieľom zvýšiť percento komorovej stimulácie a maximalizovať konzistentnú aplikáciu liečby CRT počas sprievodných predsieňových tachyarytmií.

PMT Termination (Ukončenie PMT) – Naprogramujte na možnosť On (Zapnuté) (nominálne) s cieľom ukončiť PMT pri vysokých frekvenciách ("Ukončenie PMT" na strane 2-70).

LVPP – Naprogramujte na hodnotu 400 ms (nominálne) s cieľom zabrániť zariadeniu vykonávať stimuláciu počas citlivej periódy LV (LK) ("Ľavokomorová ochranná perióda" na strane 2-101).

Tracking Preference (Predvoľba sledovania) – Naprogramujte na možnosť On (Zapnuté) (nominálne) na podporu aplikácie liečby CRT pri predsieňových frekvenciách pod hodnotou MTR, ale blízko nej. Túto funkciu použite vtedy, keď sú perióda PVARP a vlastný intrakardiálny AV interval pacienta dlhšie ako naprogramovaný interval MTR ("Predvoľba sledovania" na strane 2-73).

Konfigurácia ľavokomorovej elektródy – v prípade zariadení s portom ľavokomorovej elektródy IS-1 alebo LV-1 programujte v súlade s počtom pólov elektródy na ľavokomorovej elektróde ("Left Ventricular Electrode Configuration (Konfigurácia ľavokomorového pólu elektródy)" na strane 2-83).

ZACHOVANIE LIEČBY CRT

Určité podmienky môžu spôsobiť dočasnú stratu liečby CRT alebo AV synchronnosti v dôsledku správania podobnému a pacienti so zlyhávaním srdca môžu byť symptomatickí, ak sa liečba CRT naruší. Pri programovaní zariadenia zvažte nasledujúce faktory.

MTR

Rýchle predsieňové frekvencie s rýchlou komorovou reakciou nad hodnotou MTR môžu spôsobiť:

- Dočasné zabránenie liečbe CRT, ak sa neporuší AV vedenie
- Správanie podobné Wenckebachovmu, ak je prítomná AV blokáda druhého alebo tretieho stupňa

Aplikácia liečby CRT a naprogramovaná AV synchronnosť sa vráti, keď sa obnovia normálne sínusové frekvencie.

Frekvencia MTR sa na zachovanie liečby CRT pri rýchlych predsieňových frekvenciách musí naprogramovať na dostatočne vysokú hodnotu. Okrem toho zvažte nasledujúce faktory na zachovanie liečby CRT:

- Funkciu Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) možno použiť na zabránenie náhlym zmenám frekvencie
- Funkciu SBR možno použiť na poskytnutie liečby pri náhlych poklesoch frekvencie
- Funkcia VRR môže prispieť k podpore liečby CRT zvýšením percenta komorovej stimulácie počas vedených predsieňových arytmií
- Supraventrikulárne tachykardie (SVT) môžu vyžadovať medicínsku kontrolu na zachovanie liečby CRT, ako aj ochranu pacienta pred potenciálnym hemodynamickým ohrozením spojeným s rýchlymi frekvenciami
- Medicínska kontrola rýchlych predsieňových frekvencií môže maximalizovať čas, počas ktorého pacient ostáva pod hodnotou MTR, a pomôže zabezpečiť konzistentnú aplikáciu liečby CRT

AFR

Frekvencia AFR môže oddialiť predsieňovú stimulovanú udalosť alebo jej zabrániť a zabrániť stimulácii v predsieňovom citlivom období, ako aj umožniť okamžité zastavenie sledovania predsieňových frekvencií vyšších ako programovateľná frekvencia AFR. Toto spôsobí zmenu parametra AV Delay (AV oneskorenie) a môže ovplyvniť účinnosť liečby CRT, ak je frekvencia AFR naprogramovaná na pomalšiu frekvenciu ako sínusová frekvencia pacienta.

Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie)

Ak je funkcia Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor) naprogramovaná na možnosť On (Zapnuté), liečba CRT sa počas epizód zvýšenia predsieňovej frekvencie, ktoré prekračuje naprogramované percento funkcie Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor), naruší. U pacientov s AV blokádou k tomu dochádza preto, že funkcia Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor) predlžuje čas AV Delay (AV oneskorenie) z optimálneho nastavenia (riadi obojkomorovú stimulačnú frekvenciu, keď sa zvyšuje predsieňová frekvencia).

Funkcie, ktoré prepnú na režim VVI alebo správanie podobné režimu VVI

Frekvencia ATR môže vyústiť do správania podobnému Wenckebachovmu alebo do dočasnej straty liečby CRT. Aplikácia liečby CRT s naprogramovanou AV synchronnosťou sa vráti, keď sa vyrieši udalosť SVT a keď sa obnoví normálny sínusový rytmus.

U pacientov naprogramovaných na režim VDD(R) so sínusovými frekvenciami pod limitom LRL sa aplikácia liečby CRT nebude synchronizovať s predsieňovými udalosťami, čo povedie k strate AV synchronnosti. Zvažte naprogramovanie nižšieho limitu LRL alebo aktiváciu stimulačného režimu, ktorý poskytuje predsieňovú stimuláciu so synchronnou komorovou stimuláciou [napr. DDD(R)], podľa vhodnosti z lekárskeho hľadiska.

Režim STAT PACE aplikuje liečbu CRT v režime VVI so stratou AV synchronnosti. Permanentné naprogramované nastavenia sa obnovia, keď sa generátor impulzov naprogramuje tak, aby nebol v režime STAT PACE.

ZÁKLADNÉ PARAMETRE

Ak naprogramujete parametre zariadenia, generátor impulzov bude poskytovať liečbu CRT na účely poskytovania mechanickej synchronizácie. Možnosti programovania použité pre liečbu CRT zahŕňajú možnosti použité pre stimulačnú liečbu bradykardie.

Stimulácia LV sa aplikuje pomocou unipolárnej alebo bipolárnej elektródy LV. Zariadenie používa predsieňovú stimuláciu a snímanie na koordináciu AV kontrakcií s liečbou CRT.

Normal Settings (Normálne nastavenia) obsahujú nasledujúce položky:

- Parametre stimulácie, ktoré sú programovateľné nezávisle od dočasných parametrov stimulácie
- Pacing and Sensing (Stimulácia a snímanie)
- Elektródy
- Rate Adaptive Pacing (Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou) a Sensor Trending (Analýza trendov senzora)

Interaktívne limity

Keďže mnohé funkcie s programovateľnými parametrami navzájom interagujú, naprogramované hodnoty musia byť v rámci týchto funkcií kompatibilné. Ak sú hodnoty požadované používateľom nekompatibilné s existujúcimi parametrami, na obrazovke programátora sa zobrazí upozornenie s opisom inkompatibility a buď sa takýto výber zakáže, alebo sa používateľ upozorní, aby postupoval opatrne ("Používanie farieb" na strane 1-7).

Bradykardický režim

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Brady režimy poskytujú programovateľné možnosti s cieľom pomôcť individualizovať liečbu pacienta.

Režimy CRT

Cieľom liečby CRT je aplikovať nepretržitú stimuláciu komôr. Liečbu CRT možno aplikovať len v režimoch, ktoré poskytujú komorovú stimuláciu.

Maximálny prínos liečby CRT možno dosiahnuť pri aplikácii stimulácie oboch komôr. Predsieňová stimulácia a režimy s frekvenčnou adaptáciou môžu byť vhodné pre pacientov, u ktorých dochádza aj k bradykardii.

VAROVANIE: Výlučne predsieňové režimy nepoužívajte u pacientov so zlyhaním srdca, pretože takéto režimy neposkytujú CRT.

POZNÁMKA: Bezpečnosť a účinnosť liečby CRT boli vyhodnotené v klinických štúdiách využívajúcich režim VDD. Pri programovaní generátora impulzov na stimulačné režimy iné ako režim VDD sa riadte lekársym uvážením.

POZNÁMKA: Predsieňová stimulácia môže predĺžiť medzipsieňové vedenie, pričom zruší synchronizáciu pravých a ľavých predsieňových kontrakcií. Účinok predsieňovej stimulácie na liečbu CRT sa dosiaľ neskúmal.

Režimy DDD a DDDR

Pri absencii snímaných vln P a R sa budú aplikovať stimulačné impulzy do predsieni a komory pri limite LRL (DDD) alebo pri senzorum udávanej frekvencii (DDDR), oddelené hodnotou AV Delay (AV oneskorenie). Snímaná vlna P zabráni predsieňovej stimulácii a spustí funkciu AV

Delay (AV oneskorenie). Na konci funkcie AV Delay (AV oneskorenie) sa bude aplikovať komorová stimulácia, pokiaľ ju nezastaví snímaná vlna R.

- Môžu byť vhodné pre pacientov so zlyhávaním srdca so sínusovou bradykardiou, keďže režim DDD(R) môže poskytovať predsieňovú synchronnú stimuláciu oboch komôr pri frekvenciách nad limitom LRL a AV sekvenčnú obojkomorovú stimuláciu pri limite LRL alebo senzorum udávanej frekvencii – DDDR
- Režim DDD možno uprednostniť pred režimom VDD u pacientov so sínusovou bradykardiou alebo pri predsieňových frekvenciách pod limitom LRL na zachovanie AV synchronnosti s aplikáciou liečby CRT

Režimy DDI a DDIR

Pri absencii snímaných vln P a R sa budú aplikovať stimulačné impulzy do predsieňovej komory pri limite LRL (DDI) alebo pri senzorum udávanej frekvencii (DDIR), oddelené hodnotou AV Delay (AV oneskorenie). Snímaná vlna P zabráni predsieňovej stimulácii, ale nespustí funkciu AV Delay (AV oneskorenie).

- Nemusia byť vhodné pre pacientov so zlyhávaním srdca s normálnou sínusovou aktivitou
- Môžu byť vhodné pre pacientov so zlyhávaním srdca, ktorí nemajú žiadny základný vlastný sínusový rytmus, ale môžu sa u nich vyskytovať epizódy predsieňových tachyarytmií, ako je brady-tachy syndróm
- Pri absencii sínusovej aktivity poskytnú AV sekvenčnú obojkomorovú stimuláciu len pri limite LRL (DDI) alebo pri senzorum udávanej frekvencii (DDIR)
- Počas periód vlastnej predsieňovej aktivity nad limitom LRL a pri absencii snímaných vln R sa iná ako predsieňová synchronná obojkomorová stimulácia aplikuje pri limite LRL alebo pri senzorum udávanej frekvencii

Režim VDD a VDDR

Pri absencii snímaných vln P a R sa budú aplikovať stimulačné impulzy do komory pri limite LRL (VDD) alebo pri senzorum udávanej frekvencii (VDDR). Snímaná vlna P spustí funkciu AV Delay (AV oneskorenie). Na konci funkcie AV Delay (AV oneskorenie) sa bude aplikovať komorová stimulácia, pokiaľ ju nezastaví snímaná vlna R. Snímaná vlna R alebo stimulovaná komorová udalosť určí načasovanie ďalšej komorovej stimulácie.

- Režim VDD je vhodný pre pacientov so zlyhávaním srdca s normálnou sínusovou aktivitou, pretože režim VDD aplikuje predsieňovú synchronnú obojkomorovú stimuláciu, ale nie predsieňovú stimuláciu
- Režim VDDR nemusí byť vhodný pre pacientov so zlyhávaním srdca s normálnou sínusovou aktivitou vzhľadom na zvýšené riziko straty AV synchronnosti
- Zatiaľ čo režim VDDR môže poskytovať predsieňovú synchronnú obojkomorovú stimuláciu počas normálnej sínusovej aktivity, senzorum riadená komorová stimulácia povedie k strate AV synchronnosti, ak senzorum udávaná frekvencia prekročí sínusovú frekvenciu
- Zvážte naprogramovanie nízkeho limitu LRL pre podporu bradykardie, pretože je pravdepodobné, že sa počas komorovej stimulácie s limitom LRL vyskytne strata AV synchronnosti
- Ak sa predpokladá alebo spozoruje častá stimulácia pri limite LRL, zvážte naprogramovanie režimu DDD(R) na zachovanie AV synchronnosti počas stimulácie s limitom LRL

Režimy VVI a VVIR

V režime VVI(R) sa snímanie a stimulácia vyskytuje len v komore. Pri absencii snímaných udalostí sa budú aplikovať stimulačné impulzy do komory pri limite LRL (VVI) alebo pri senzorom udávanej frekvencii (VVIR). Snímaná vlna R alebo stimulovaná komorová udalosť určí načasovanie ďalšej komorovej stimulácie.

- Môžu byť škodlivé pre pacientov so zlyhávaním srdca s normálnou sínusovou aktivitou
- Môžu byť vhodné pre pacientov so zlyhávaním srdca s chronickými predsieňovými tachyarytmiami alebo počas epizód predsieňovej tachyarytmie, pretože poskytujú obojkomorovú stimuláciu pri limite LRL alebo senzorom udávanej frekvencii – VVI(R)
- Ak pacienti majú AV vedenie počas predsieňových tachyarytmií, čo vedie k zabráneniu obojkomorovej stimulácii (strata CRT), zvážte naprogramovanie vyššieho limitu LRL v snahe zvýšiť aplikáciu stimulácie oboch komôr alebo režimu VVI(R), ak už nie je naprogramovaný

Režim AAI a AAIR

V režime AAI(R) sa snímanie a stimulácia vyskytuje len v predsieni. Pri absencii snímaných udalostí sa budú aplikovať stimulačné impulzy do predsieni pri limite LRL (AAI) alebo pri senzorom udávanej frekvencii (AAIR). Snímaná vlna P alebo stimulovaná predsieňová udalosť určí načasovanie ďalšej predsieňovej stimulácie.

Režim DOO

Stimulačné impulzy sa budú asynchrónne aplikovať do predsieni a do komory pri limite LRL, oddelené hodnotou AV Delay (AV oneskorenie). Vlastné udalosti ani nezabránia stimulácii v ktorejkoľvek dutine ani ju nespustia.

POZNÁMKA: Režim DOO je režim magnetu režimov DDD(R) a DDI(R).

- Možno ho použiť intraoperatívne na zníženie pravdepodobnosti zabránenia, keď sú prítomné zdroje vedenia elektrického prúdu

POZNÁMKA: Uprednostňuje sa režim *Electrocautery Protection Mode* (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou), ak je dostupný.

- Nemusí byť vhodný pre pacientov so zlyhávaním srdca s normálnou sínusovou aktivitou
- Poskytuje AV sekvenčnú obojkomorovú stimuláciu len pri limite LRL
- Počas periód vlastnej predsieňovej aktivity nad limitom LRL sa iná ako predsieňová synchronná obojkomorová stimulácia aplikuje pri limite LRL

Režim VOO

Stimulačné impulzy sa budú asynchrónne aplikovať do komory pri limite LRL. Vlastné udalosti ani nezabránia stimulácii v komore, ani ju nespustia.

POZNÁMKA: Režim VOO je režim magnetu režimov VVI(R) a VDD(R).

- Možno ho použiť intraoperatívne na zníženie pravdepodobnosti zabránenia, keď sú prítomné zdroje vedenia elektrického prúdu

POZNÁMKA: Uprednostňuje sa režim *Electrocautery Protection Mode* (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou), ak je dostupný.

- Poskytuje obojkomorovú stimuláciu len pri limite LRL

- Nie je vhodný pre pacientov so zlyhávaním srdca s vlastnou aktivitou vzhľadom na zvýšené riziko straty AV synchronnosti a konkurenčnej stimulácie

Režim AOO

Stimulačné impulzy sa budú asynchrónne aplikovať do predsieni pri limite LRL. Vlastné udalosti ani nezabránia stimulácii predsieni ani ju nespustia.

POZNÁMKA: Režim AOO je režim magnetu režimu AAI(R).

- Možno ho použiť intraoperatívne na zníženie pravdepodobnosti zabránenia, keď sú prítomné zdroje vedenia elektrického prúdu

POZNÁMKA: Uprednostňuje sa režim *Electrocautery Protection Mode* (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou), ak je dostupný.

- Môže byť škodlivý pre pacientov so zlyhávaním srdca s normálnou sínusovou aktivitou

Dvojdutinové režimy

Režimy DDD(R) a VDD(R) nepoužívajte v nasledujúcich situáciách:

- U pacientov s chronickými refraktórnymi predsieňovými tachyarytmiami (predsieňová fibrilácia alebo flutter), ktoré môžu spustiť komorovú stimuláciu
- V prítomnosti pomalého spätného vedenia, ktoré indukuje PMT, ktoré nemožno riadiť opätovným naprogramovaním hodnôt výberových parametrov

Predsieňové stimulačné režimy

V režimoch DDD(R), DDI(R), AAI(R), DOO a AOO môže byť predsieňová stimulácia neefektívna v prítomnosti chronickej predsieňovej fibrilácie alebo fluttera alebo v prípade predsieni, ktorá nereaguje na elektrickú stimuláciu. Okrem toho môže prítomnosť klinicky významných rušení vedenia kontraindikovať použitie predsieňovej stimulácie.

VAROVANIE: Režimy predsieňového sledovania nepoužívajte u pacientov s chronickými rezistentnými predsieňovými tachyarytmiami. Sledovanie predsieňových arytmií by mohlo spôsobiť komorové tachyarytmie.

UPOZORNENIE: Ak je dvojdutinové zariadenie naprogramované na režim AAI(R), zabezpečte prítomnosť funkčnej RV (PK) elektródy. Ak nie je prítomná funkčná RV (PK) elektróda, môže pri naprogramovaní na režim AAI(R) dochádzať k nedostatočnému alebo nadmernému snímaniu.

Ak máte akékoľvek otázky týkajúce sa individualizácie liečby pacienta, obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific pomocou kontaktných údajov, ktoré nájdete na zadnej strane.

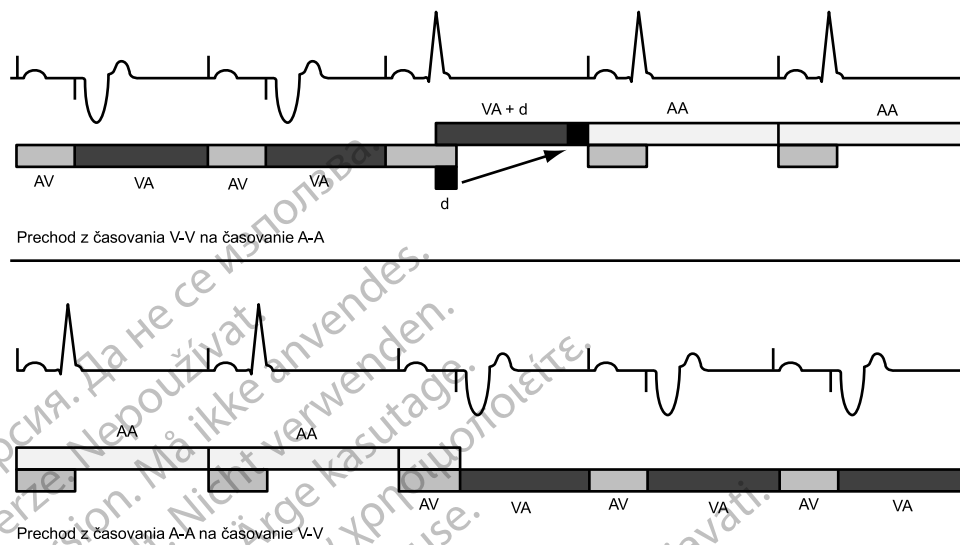
Lower Rate Limit (Dolný limit frekvencie) (LRL)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

LRL je počet impulzov za minútu, pri ktorých generátor impulzov poskytuje stimuláciu v neprítomnosti snímanej vlastnej aktivity.

Pokiaľ je komora stimulovaná (alebo sa vyskytne PVC), interval je časovaný od jednej komorovej udalosti k druhej. Kedykoľvek sa nasníma udalosť v komore (napr. sa vyskytne vlastné AV vedenie, skôr ako uplynie obdobie AV Delay (AV oneskorenie)), základ časovania sa prepne z časovania podľa komory na upravené časovanie podľa predsieni (Obrázok 2–1 Prechody časovania limitu LRL na strane 2-14). Toto prepínanie základu časovania zabezpečuje presné

stimulačné frekvencie, keďže rozdiel medzi vlastným AV vedením a naprogramovaným obdobím AV Delay (AV oneskorenie) sa aplikuje na ďalší V–A interval.



Ilustrácia prechodov časovania (d = rozdiel medzi hodnotou AV Delay (AV oneskorenie) a AV intervalom v prvom cykle, počas ktorého sa vyskytne vlastné vedenie. Hodnota d sa aplikuje na ďalší V–A interval s cieľom poskytnúť hladký prechod bez ovplyvnenia A–A intervalov).

Obrázok 2–1. Prechody časovania limitu LRL

Maximum Tracking Rate (Maximálna frekvencia sledovania) (MTR)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

MTR je maximálna frekvencia, pri ktorej stimulovaná komorová frekvencia sleduje pomer 1 : 1 s nerefraktórnymi snímanými predsieňovými udalosťami v neprítomnosti snímanej komorovej udalosti v rámci naprogramovaného obdobia AV Delay (AV oneskorenie). MTR sa vzťahuje na predsieňové synchronne stimulačné režimy, konkrétne DDD(R) a VDD(R).

Pri programovaní frekvencie MTR zvažte nasledujúce faktory:

- Stav pacienta, vek a celkový zdravotný stav
- Funkcia sínusového uzla pacienta
- Vysoká frekvencia MTR môže byť nevhodná pre pacientov, u ktorých sa vyskytuje angína pectoris alebo iné symptómy ischémie myokardu pri vyšších frekvenciách

POZNÁMKA: Ak generátor impulzov pracuje v režime DDDR alebo VDDR, hodnoty MSR a MTR možno naprogramovať samostatne na rôzne hodnoty.

Upper Rate Behavior (Správanie pri vysokej frekvencii)

U pacientov so zlyhávaním srdca s normálnym AV vedením sa stimulácia oboch komôr (CRT) nemôže aplikovať, ak predsieňová frekvencia prekročí hodnotu MTR. To sa môže vyskytnúť, ak AV Delay (AV omeškanie) presahuje vlastný intrakardiálny AV interval pacienta a vyskytne sa AV vedenie, ktoré zabraňuje komorovej stimulácii. V oboch situáciách (AV blokáda aj AV vedenie) sa liečba CRT naruší, keď predsieňová frekvencia prekročí hodnotu MTR, buď z dôvodu suboptimálneho predĺženého AV Delay (AV omeškania), alebo straty obojkomorovej stimulácie, prípadne z oboch dôvodov.

Ak normálna predsieňová frekvencia pacienta prekročí hodnotu MTR, zväžte naprogramovanie vyššej hodnoty MTR na zabezpečenie predsieňovej synchronnej obojkomorovej stimulácie v pomere 1 : 1 pri naprogramovanom AV Delay (AV omeškani). Ak je opätovné naprogramovanie vyššej hodnoty MTR obmedzené aktuálnou hodnotou TARP (AV Delay + PVARP = TARP), pokúste sa skrátiť periódu PVARP pred skrátením AV Delay (AV oneskorenie) s cieľom vyhnúť sa suboptimálnemu AV Delay (AV oneskorenie) pre liečbu CRT.

Keď je snímaná predsieňová frekvencia medzi naprogramovanými hodnotami LRL a MTR, vyskytne sa v neprítomnosti snímanej komorovej udalosti v rámci naprogramovaného AV Delay (AV omeškania) komorová stimulácia v pomere 1 : 1. Ak snímaná predsieňová frekvencia prekračuje hodnotu MTR, generátor impulzov spustí správanie podobné Wenckebachovmu s cieľom zabrániť, aby stimulovaná komorová frekvencia prekročila hodnotu MTR. Toto správanie podobné Wenckebachovmu je charakterizované progresívnym predlžovaním AV Delay (AV omeškania), kým nie je vysledovaná príležitostná vlna P, pretože patrí do periódy PVARP. To spôsobí príležitostnú stratu sledovania pomeru 1 : 1, pretože generátor impulzov synchronizuje svoju stimulovanú komorovú frekvenciu s nasledujúcou snímanou vlnou P. Ak sa snímaná predsieňová frekvencia ďalej zvyšuje nad hodnotu MTR, pomer snímaných predsieňových udalostí k sekvenčným stimulovaným komorovým udalostiam sa zníži a nakoniec 2 : 1).

Okno snímania sa musí maximalizovať naprogramovaním príslušného AV Delay (AV omeškania) a periódy PVARP. Pri frekvenciách blízkych hodnote MTR možno okno snímania maximalizovať naprogramovaním Dynamic AV Delay (Dynamickeho AV omeškania) a Dynamic PVARP (Dynamickej periódy PVARP) a Wenckebachovo správanie sa minimalizuje.

Vysoká frekvencia predsieňového sledovania je obmedzená naprogramovanou hodnotou MTR a celkovou predsieňovou refraktórnou periódou (TARP) (AV Delay + PVARP = TARP). S cieľom vyhnúť sa úplnému zatvoreniu okna snímania pri frekvencii MTR, zariadenie PRM neumožní taký interval TARP, ktorý je dlhší (nižšia stimulačná frekvencia) ako naprogramovaný interval MTR.

Ak je interval TARP kratší (vyššia stimulačná frekvencia) ako interval naprogramovanej frekvencie MTR, správanie generátora impulzov podobné Wenckebachovmu obmedzí frekvenciu komorovej stimulácie na hodnotu MTR. Ak je interval TARP rovnaký ako interval naprogramovanej frekvencie MTR, môže sa vyskytnúť blokáda 2 : 1 pri predsieňových frekvenciách nad hodnotou MTR.

Rýchle zmeny stimulovanej komorovej frekvencie (napr. správanie podobné Wenckebachovmu, blokáda 2 : 1) spôsobené snímanými predsieňovými frekvenciami nad hodnotou MTR možno stlmiť alebo eliminovať použitím ktorejkoľvek z nasledujúcich možností:

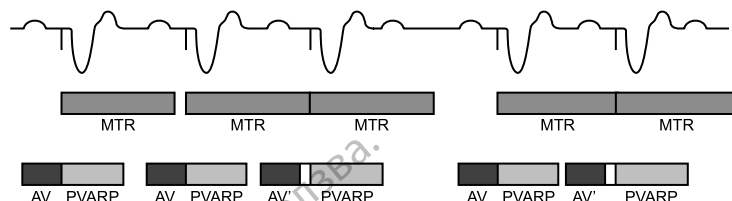
- AFR
- ATR
- APP/ProACT
- Parametre Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) a vstup senzora

POZNÁMKA: Na účely detekcie predsieňovej tachykardie a aktualizácií histogramu sa predsieňové udalosti zisťujú počas celého srdcového cyklu (okrem obdobia predsieňového zaslepenia) vrátane AV Delay (AV omeškania) a periódy PVARP.

Príklady

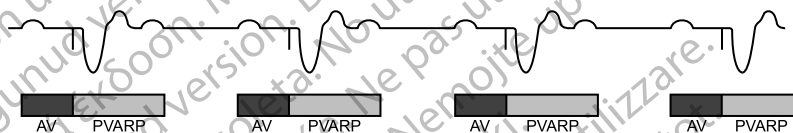
Ak predsieňová frekvencia prekračuje hodnotu MTR, AV Delay (AV omeškani) sa bude progresívne predlžovať (AV'), kým sa nezaznamená príležitostná vlna P, pretože patrí do predsieňovej refraktórnej periódy (Obrázok 2-2 Wenckebachovo správanie pri frekvencii MTR na strane 2-16). To spôsobí príležitostnú stratu sledovania pomeru 1 : 1, pretože generátor impulzov

synchronizuje svoju stimulovanú komorovú frekvenciu s nasledujúcou sledovanou vlnou P (Wenckebachovo správanie kardiostimulátora).



Obrázok 2-2. Wenckebachovo správanie pri frekvencii MTR

Ďalší typ správania generátora impulzov pri vysokej frekvencii (blokádá 2 : 1) sa môže objaviť pri sledovaní vysokých predsieňových frekvencií. Pri tomto type správania sa každá druhá vlastná predsieňová udalosť vyskytne počas periódy PVARP, a preto sa nezaznamená (Obrázok 2-3 Blokádá kardiostimulátora 2 : 1 na strane 2-16). To vyústi do pomeru 2 : 1 predsieňových a komorových udalostí alebo náhleho poklesu komorovej stimulovanej frekvencie na polovicu predsieňovej frekvencie. Pri rýchlejších predsieňových frekvenciách môže niekoľko predsieňových udalostí spadať do intervalu TARP, čo spôsobí, že generátor impulzov bude sledovať len každú tretiu alebo štvrtú vlnu P. Potom bude dochádzať k blokáde pri frekvenciách napríklad 3 : 1 alebo 4 : 1.



Ilustrácia blokády kardiostimulátora 2 : 1, pri ktorej každá druhá vlna P spadá do intervalu PVARP.

Obrázok 2-3. Blokádá kardiostimulátora 2 : 1

Maximum Sensor Rate (Maximálna senzorová frekvencia) (MSR)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

MSR je maximálna stimulačná frekvencia povolená ako výsledok riadenia senzorom s frekvenčnou adaptáciou.

Pri programovaní frekvencie MSR zvažte nasledujúce faktory:

- Stav, vek a celkový zdravotný stav pacienta:
 - Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou pri vyšších frekvenciách môže byť nevhodná pre pacientov, u ktorých sa vyskytuje angína pectoris alebo iné symptómy ischémie myokardu pri týchto vyšších frekvenciách
 - Vhodná frekvencia MSR sa musí vybrať na základe vyhodnotenia najvyššej stimulačnej frekvencie, ktorú môže pacient dobre znášať

POZNÁMKA: Ak generátor impulzov pracuje v režime DDDR alebo VDDR, hodnoty MSR a MTR možno naprogramovať samostatne na rôzne hodnoty.

Frekvencia MSR je nezávisle programovateľná na úroveň frekvencie MTR, nad ňu alebo pod ňu. Ak je nastavenie frekvencie MSR vyššie ako nastavenie frekvencie MTR, môže sa vyskytnúť stimulácia nad frekvenciou MTR, ak senzorová frekvencia prekročí frekvenciu MTR.

Stimulácia nad frekvenciou MSR (keď je naprogramovaná nižšie ako frekvencia MTR) sa môže vyskytnúť len ako reakcia na snímanú vlastnú predsieňovú aktivitu.

UPOZORNENIE: Stimulácia založená na frekvenčnej adaptácii nie je obmedzená refraktérnymi periódami. Dlhá refraktérna perióda naprogramovaná v kombinácii s vysokou frekvenciou MSR (Maximálna frekvencia senzora) môže vyústiť do asynchrónnej stimulácie počas refraktérnych periód, pretože táto kombinácia môže spôsobiť veľmi malé alebo vôbec žiadne okno snímania. Na optimalizáciu okien snímania použite možnosť Dynamic AV Delay (Dynamické AV omeškanie) alebo Dynamic PVARP (Dynamická perióda PVARP). Ak programujete fixné AV Delay (AV omeškanie), zvažte výsledky snímania.

Pri vlastnom vedení zachováva generátor impulzov stimulačnú frekvenciu A–A predĺžením V–A intervalu. Toto predĺženie je určené stupňom rozdielu medzi intervalom AV Delay (AV oneskorenie) a vlastným komorovým vedením – často sa nazýva ako časovanie upravené podľa predsieňe (Obrázok 2–4 Predĺženie VA intervalu a frekvencia MSR na strane 2-17).

Stimulácia bez zmeny
časovania pravej komory



Stimulácia so zmenením
časovaním pravej komory



Algoritmus časovania generátora impulzov poskytuje účinnú stimuláciu pri frekvencii MSR s vlastným komorovým vedením. Predĺženie VA intervalu zabraňuje tomu, aby predsieňová stimulácia pri vysokých frekvenciách prekročila frekvenciu MSR.

Obrázok 2–4. Predĺženie VA intervalu a frekvencia MSR

Ochrana pred prekročením limitu stimulácie

Ochrana pred prekročením limitu stimulácie je navrhnutá tak, aby zabráňovala zrýchleniam stimulačnej frekvencie nad frekvenciu MTR/MSR v prípade väčšiny jednozložkových zlyhaní. Táto funkcia nie je programovateľná a funguje nezávisle od hlavných stimulačných obvodov generátora impulzov.

Ochrana pred prekročením limitu stimulácie zabraňuje zvýšeniu stimulačnej frekvencie nad hodnotu 205 min⁻¹.

POZNÁMKA: Ochrana pred nekontrolovaným pohybom nepredstavuje absolútnu istotu, že sa nekontrolovaný pohyb nevyskytne.

Počas stimulácie v režimoch PES a Manual Burst Pacing (Manuálna zhluková stimulácia) je ochrana pred prekročením limitu stimulácie dočasne pozastavená, aby sa umožnila vysokofrekvenčná stimulácia.

Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Pomocou parametra Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie) môžete vybrať, ktorá dutina (dutiny) bude prijímať stimulačné impulzy.

K dispozícii sú nasledujúce možnosti:

- RV Only (Iba RV (PK))
- LV Only (Iba ĽK)
- BiV (RV (PK) aj LV (ĽK)) – ak vyberiete túto možnosť, k dispozícii bude parameter LV Offset (Posun LV (ĽK))

POZNÁMKA: *Elektróda RV (PK) musí byť implantovaná aj vtedy, keď je stimulácia naprogramovaná výlučne na stimuláciu elektródou LV (ĽK), pretože všetky časovacie cykly zariadenia sú závislé na elektróde RV (PK).*

Pre zariadenia s portom elektródy ľavej komory LV-1 alebo IS-1 je nominálna konfigurácia LV Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy LV (ĽK)) nastavená na možnosť None (Žiadne). V kombinácii s nominálnym nastavením parametra Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie) na možnosť BiV to spôsobí interakciu parametrov. Cieľom je zabezpečiť výber vhodnej konfigurácie LV Electrode Configuration (Konfigurácia pólov elektródy LV (ĽK)) (duálna alebo unipolárna) na základe implantovanej elektródy LV (ĽK).

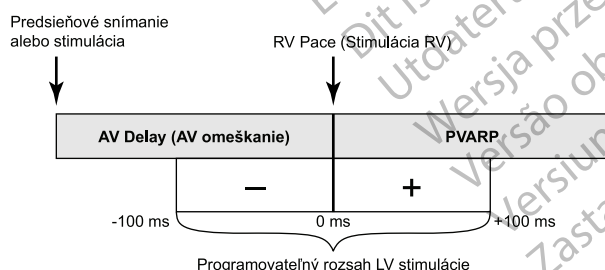
Pre zariadenia s portom elektródy ľavej komory IS4 je konfigurácia LV Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy LV (ĽK)) automaticky nastavená na možnosť Quadripolar (Štvorpólová).

UPOZORNENIE: Programovanie zariadenia na poskytovanie výlučne pravokomorovej stimulácie nie je určené na liečbu zlyhávania srdca. Klinické účinky výlučne stimulácie elektródou RV (PK) na liečbu srdcového zlyhania neboli doposiaľ stanovené.

LV Offset (Posun LV (ĽK))

Keď je parameter Pacing Chamber (Dutina stimulácie) nastavený na možnosť BiV, funkcia LV Offset (Posun LV (ĽK)) je k dispozícii a umožňuje úpravu oneskorenia medzi aplikáciou stimulačného impulzu pre ľavú komoru a stimulačného impulzu pre pravú komoru. Parameter LV Offset (Posun LV (ĽK)) je určený na zvýšenie flexibility programovania s cieľom koordinácie mechanickej odozvy komôr.

Zariadenie automaticky prispôbi hodnotu LV Offset (Posun LV (ĽK)) na vysoké stimulačné frekvencie (zariadenia VISIONIST a VALITUDE) a na naprogramovaný prah detekcie komorovej tachykardie, keď sa objaví obojkomorová stimulácia blízko horného frekvenčného limitu.



Obrázok 2-5. Programovateľný rozsah LV (ĽK) stimulácie

POZNÁMKA: *Naprogramované obdobie AV Delay (AV oneskorenie) je založené na RV (PK) časovaní. Z toho dôvodu nie je ovplyvnené hodnotou LV Offset (Posun LV (ĽK)).*

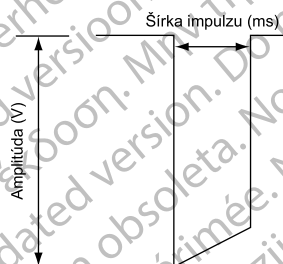
Pulse Width (Šírka impulzu)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Parameter Pulse Width (Šírka impulzu), označovaný aj ako trvanie impulzu, určuje, ako dlho sa bude aplikovať výstupný impulz medzi stimulačnými pólmi elektródy.

Pri programovaní parametra Pulse Width (Šírka impulzu) zvažte nasledujúce faktory:

- Šírky impulzov možno programovať samostatne pre každú dutinu.
- Ak sa vykonáva test Pulse Width Threshold Test (Test prahu šírky impulzu), odporúča sa minimálne 3-násobok bezpečnostnej tolerancie šírky impulzu.
- Energia aplikovaná do srdca je priamo úmerná parametru Pulse Width (Šírka impulzu). Zdvojnásobenie parametra Pulse Width (Šírka impulzu) zdvojnásobí aplikovanú energiu. Z toho dôvodu môže naprogramovanie kratšej šírky Pulse Width (Šírka impulzu) pri zachovaní primeranej bezpečnostnej tolerancie zvýšiť životnosť batérie. S cieľom predísť strate zachytávania budte pri programovaní permanentných hodnôt Pulse Width (Šírka impulzu) nižších ako 0,3 ms opatrní (Obrázok 2–6 Krivka impulzu na strane 2-19).



Obrázok 2–6. Krivka impulzu

Amplitude (Amplitúda)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Amplitúda impulzu alebo napätie výstupného impulzu sa meria pri čele výstupného impulzu (Obrázok 2–6 Krivka impulzu na strane 2-19).

Pri programovaní funkcie Amplitude (Amplitúda) zvažte nasledujúce faktory:

- Amplitúdy možno programovať samostatne pre každú dutinu.
- Brady Mode (Brady režim) možno naprogramovať na možnosť Off (Vypnuté) prostredníctvom permanentného alebo dočasného programovania. V skutočnosti to vypne Amplitude (Amplitúda) na účely sledovania základného rytmu pacienta.
- Naprogramovaná Amplitude (Amplitúda) sa odporúča, aby bola minimálne 2X prah zachytávania, aby sa poskytla primeraná bezpečnostná tolerancia. Nižšie amplitúdy stimulácie zachovávajú/predlžia životnosť. Programovaná Amplitude (Amplitúda) by mala byť rovnováhou primeranej bezpečnostnej tolerancie a účinku na životnosť batérie. Ak je funkcia PaceSafe naprogramovaná na možnosť On (Zap.), bude automaticky poskytovať primeranú bezpečnostnú toleranciu a môže pomôcť predĺžiť životnosť batérie.
- Energia aplikovaná do srdca je priamo úmerná štvorcovému amplitúdy: zdvojnásobenie amplitúdy zoštvornásobí aplikovanú energiu. Z toho dôvodu môže naprogramovanie na nižšiu hodnotu parametra Amplitude (Amplitúda) pri zachovaní primeranej bezpečnostnej rezervy zvýšiť životnosť batérie.

PaceSafe

Automatický prah pravej predsieňovej funkcie PaceSafe (RAAT)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN a INTUA.

Funkcia PaceSafe RAAT je určená na dynamickú úpravu výstupu predsieňovej stimulácie s cieľom zabezpečiť zachytávanie predsieňovej optimalizovaním výstupného napätia na 2-násobok prahu zachytávania, aby sa zabezpečila primeraná úroveň bezpečnostnej tolerancie (pre prahy s hodnotou nižšou alebo rovnou 2,5 V). Funkcia RAAT bude merať prahy stimulácie medzi hodnotami 0,2 V a 4,0 V pri 0,4 ms a výstup bude minimálne 2,0 V a maximálne 5,0 V s fixnou hodnotou Pulse Width (Šírka impulzu) 0,4 ms.

POZNÁMKA: Na správne fungovanie si funkcia RAAT vyžaduje funkčnú elektródu RV (PK) a bipolárnu predsieňovú elektródu. Dôležitá je z hľadiska indikácie prítomnosti bipolárnej elektródy na obrazovke Patient Information (Informácie o pacientovi), najmä ak sú funkcie konfigurácie elektród pre Pace (Stimulácia) a Sense (Snímanie) predsieňovej naprogramované na možnosť Unipolar (Unipolárny).

POZNÁMKA: Funkcia RAAT je dostupná, len ak je generátor impulzov naprogramovaný na režim DDD(R) a DDI(R), ako aj režim DDI(R) Fallback Mode (Režim prepnutia režimu).

Funkciu RAAT možno naprogramovať výberom možnosti Auto (Automaticky) z možností parametrov položky Atrial Amplitude (Predsieňová amplitúda). Naprogramovanie predsieňového výstupu na možnosť Auto (Automaticky) automaticky upraví parameter Pulse Width (Šírka impulzu) na hodnotu 0,4 ms a nastaví predsieňové výstupné napätie na počiatočnú hodnotu 5,0 V, pokiaľ sa nedosiahne úspešný výsledok testu v rámci posledných 24 hodín.

POZNÁMKA: Pred naprogramovaním funkcie RAAT zväzťe vykonanie merania prikázaného predsieňového automatického prahu s cieľom overiť fungovanie tejto funkcie podľa očakávania. Testovanie funkcie RAAT sa vykonáva pri unipolárnej konfigurácii a môže sa tu vyskytnúť nesúlad medzi unipolárnym a bipolárnym prahom. Ak je bipolárny prah väčší ako unipolárny o viac ako 0,5 V, zväzťe naprogramovanie fixnej hodnoty Atrial Amplitude (Predsieňová amplitúda) alebo naprogramovanie Atrial PaceLead Configuration (Konfigurácia elektród pre predsieňovú stimuláciu) na možnosť Unipolar (Unipolárny).

Funkcia RAAT je navrhnutá tak, aby pracovala s typickými kritériami na implantáciu elektródy a hodnotou predsieňového prahu medzi 0,2 V a 4,0 V pri 0,4 ms.

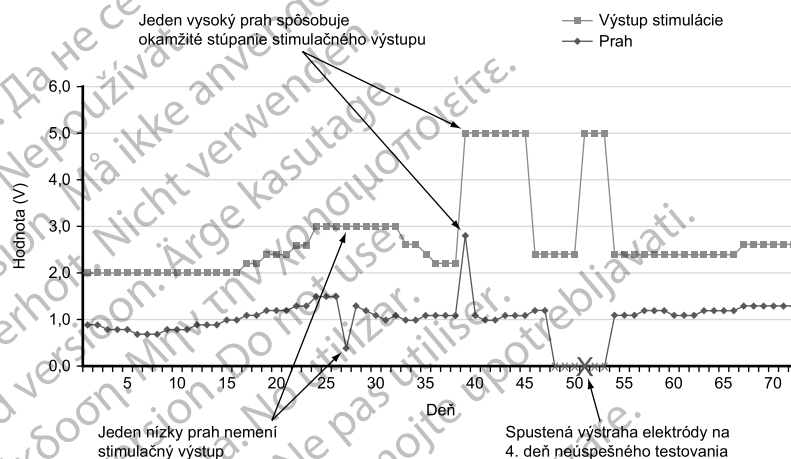
Algoritmus funkcie RAAT potom meria prah predsieňovej stimulácie každý deň a upraví výstup napätia. Počas testovania meria funkcia RAAT vyvolané signálové odozvy s cieľom potvrdiť, že každý výstup predsieňovej stimulácie zachytáva predsieň. Ak zariadenie nedokáže opakovane namerať vyvolanú signálovú odozvu v dostatočnej amplitúde, môže sa zobrazíť hlásenie „Low ER“ (Nízka ER) alebo „Noise“ (Šum) a hodnota amplitúdy stimulácie sa v rámci algoritmu predvolene nastaví na 5,0 V. V tejto situácii zväzťe naprogramovanie fixnej amplitúdy predsieňovej stimulácie a porovnajte ju s prikázaným testom RAAT pri následnom spustení. Maturácia rozhrania medzi elektródou a tkanivom môže zlepšiť výkon funkcie RAAT.

Ak je testovanie úspešné, Atrial Amplitude (Predsieňová amplitúda) sa upraví na 2-násobok najvyššieho nameraného prahu posledných 7 úspešných ambulantných testov (výstupná hodnota Amplitude (Amplitúda) medzi 2,0 V a 5,0 V). Sedem testov sa používa na výpočet účinkov cirkadiálneho cyklu na prah a zabezpečenie primeranej bezpečnostnej tolerancie. To umožňuje rýchle zvýšenie výstupu v dôsledku náhleho zvýšenia prahu, pričom sa vyžaduje meranie konzistentne nižšieho prahu na zníženie výstupu (t. j. jedno meranie nízkeho prahu nespôsobí zníženie výstupu) (Obrázok 2–7 Účinok zmeny prahu na výstup stimulácie funkcie RAAT na strane 2-21).

POZNÁMKA: Keďže výstup je nastavený na 2-násobok prahu zachytávania, aby sa zabezpečila primeraná úroveň bezpečnostnej tolerancie a stimulácia RV (PK) sa objaví krátko po predsieňovej stimulácii, neexistuje žiadne overenie zachytávania od úderu k úderu ani záložná predsieňová stimulácia.

Ak vyberiete možnosť Daily Trend (Denný trend) spolu s fixnou hodnotou Amplitude (Amplitúda), každých 21 hodín sa budú objavovať merania automatického predsieňového prahu bez akejkoľvek zmeny vzhľadom na naprogramovaný výstup.

Funkcia RAAT je navrhnutá na prevádzku so širokou škálou stimulačných elektród (napr. vysoká impedancia, nízka impedancia, fixácia hrotmi alebo pozitívna fixácia).



Obrázok 2-7. Účinnosť zmeny prahu na výstup stimulácie funkcie RAAT

Ambulantné meranie predsieňového automatického prahu

Testovanie využíva (unipolárna) vektor stimulácie RA tip >> can (Špička elektródy RA (PP) k zariadeniu) a (unipolárna) vektor snímania RA ring >> can (Kružok elektródy RA (PP) k zariadeniu), či je elektróda naprogramovaná na možnosť Unipolar alebo BipolarPace/Sense (Unipolárna/bipolárna) v rámci konfigurácie Stimulácia/snímanie.

Keď je funkcia RAAT nastavená na možnosť Auto (Automaticky) alebo Daily Trend (Denný trend), ambulantné merania automatického prahu predsieňového sa vykonávajú každých 21 hodín a nasledujúce parametre sa upravujú s cieľom zabezpečiť získanie platného merania:

- Amplitúda predsieňovej stimulácie pri spustení je výstup, ktorý funkcia RAAT aktuálne používa. Ak táto hodnota Amplitude (Amplitúda) zlyhá, alebo ak predchádzajúce výsledky nie sú k dispozícii, Amplitude (Amplitúda) pri spustení je 4,0 V.
- Amplitúda stimulácie sa zníži postupne o 0,5 V pri hodnote nad 3,5 V a o 0,1 V pri hodnote 3,5 V alebo nižšej.
- Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) je fixne nastavené na hodnotu 85 ms.
- Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) je fixne nastavené na hodnotu 55 ms.
- Počiatočná stimulačná frekvencia je nastavená na priemernú predsieňovú frekvenciu, frekvenciu LRL alebo senzorom udávanú frekvenciu, a to podľa toho, ktorá je rýchlejšia.
- Ak sa vyskytne nedostatočný počet predsieňových stimulov, alebo ak dôjde k fúzii, frekvencia predsieňovej stimulácie sa zvýši o hodnotu 10 min⁻¹ (môže sa zvýšiť druhýkrát), ale neprekročí najnižšiu z frekvencií MTR, MSR, MPR, 110 min⁻¹ alebo 5 min⁻¹ pod hodnotou VT Detection Rate (Frekvencia detekcie VT).

- Ventrikulárna komora stimulácie sa nezmení; ak je však nastavená komorová stimulácia na BiV a LV Offset (Odsadenie LK) je negatívne, odsadenie bude počas testovania vymulované.

Po inicializačných stimuloch bude generátor impulzov znižovať predsieňový výstup po každých 3 stimuloch, kým sa nestanoví prah. Ak sa dvakrát na určitej úrovni výstupu objaví strata zachytávania, prah sa vyhlási ako predchádzajúca úroveň výstupu, ktorá preukázala konzistentné zachytávanie. Ak sa na ktorejkoľvek konkrétnej úrovni výstupu objavia 3 zachytené úder, výstup sa zníži na ďalšiu úroveň.

POZNÁMKA: Na zabezpečenie toho, aby strata zachytávania počas funkcie RAAT nepodporila PMT (a tiež neukončila test predčasne z dôvodu príliš mnohých predsieňových snímaní), generátor impulzov využíva algoritmus PMT. Po strate zachytenia ktoréhokoľvek predsieňového úderu sa perióda PVARP nasledujúca po tejto komorovej udalosti predĺži na 500 ms s cieľom zabrániť sledovaniu nasledujúcej vlny P.

Ak je denné testovanie neúspešné, funkcia RAAT sa vráti na skôr stanovený výstup a generátor impulzov vykoná najviac 3 opätovné pokusy v hodinových intervaloch. Ak sa úspešný test nevyskytne počas 4 dní, spustí sa výstraha elektródy a funkcia RAAT prejde do režimu pozastavenia.

Pozastavenie automatického prahu pravej predsieni

Ak ambulantné testovanie v režime Auto (Automaticky) zlyháva počas 4 po sebe nasledujúcich dní, funkcia RAAT prejde do režimu pozastavenia a výstup stimulácie bude pracovať pri 5,0 V a 0,4 ms. Testovanie bude pokračovať každý deň s najviac 3 opätovnými pokusmi o vyhodnotenie prahov a generátor impulzov sa upraví na nastavenie nižšieho výstupu pri indikácii úspešným testom.

Hoci je funkcia RAAT navrhnutá na prácu so širokou škálou elektród, u niektorých pacientov môžu signály elektródy brániť úspešnému stanoveniu predsieňového prahu. V takýchto prípadoch bude funkcia RAAT neustále pracovať v režime pozastavenia pri 5,0 V. V situáciách, v ktorých režim pozastavenia pretrváva dlhú dobu, sa odporúča vypnúť funkciu RAAT naprogramovaním fixného predsieňového výstupu.

Prikázané meranie predsieňového automatického prahu

Meranie automatického prahu možno prikázať pomocou obrazovky Threshold Tests (Testy prahu), ak vyberiete možnosť Auto Amplitude (Automatická amplitúda) ako nastavenie Test Type (Typ testu). Ak sa testovanie úspešne dokončí a funkcia RAAT je naprogramovaná, výstup sa automaticky nastaví na 2-násobok prahu nameraného v teste (medzi 2,0 V a 5,0 V). Posledných 7 úspešných denných meraní sa vymaže a výsledok aktuálneho prikázaného testu sa použije ako prvý úspešný test nového cyklu 7 testov. Toto má zabezpečiť okamžitú úpravu výstupu založenú skôr na výsledku aktuálneho prikázaného testu ako na starších údajoch ambulantného testu. Možno to potvrdiť sledovaním výstupného napätia na obrazovke Brady Settings (Nastavenia Brady), ktorá zobrazí aktuálne prevádzkové napätie algoritmu RAAT.

Ak bolo testovanie neúspešné, obrazovka Threshold Tests (Testy prahu) zobrazí chybový kód, ktorý indikuje dôvod neúspešnosti testu a výstup sa vráti na skôr nastavenú úroveň (Tabuľka 2–1 Kódy testovania prahu na strane 2-23).

POZNÁMKA: Pre úvodný test Atrial Threshold (Predsieňový prah) po implantácii generátora impulzov je pole Test Type (Typ testu) nastavené na možnosť Auto (Automaticky). Vyberte požadovaný typ testu z možností poľa Test Type (Typ testu) a upravte všetky ostatné programovateľné hodnoty podľa potreby.

POZNÁMKA: Prikázané testovanie si vyžaduje funkčnú bipolárnu predsieňovú elektródu a môže sa vykonať v režime AAI.

Výsledky testu a výstrahy elektródy

Uložený elektrogram pre najnovší úspešný ambulantný test sa uloží v položke Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií) ("Denník arytmií" na strane 4-2). Výslednú prahovú hodnotu nájdete na obrazovke Denné merania. V prípade potreby možno uložený elektrogram skontrolovať s cieľom stanoviť, kedy sa vyskytla strata zachytávania.

Na obrazovkách Daily Measurement (Denné meranie) a Trends (Trendy) možno nájsť až 12 mesiacov staré výsledky ambulantných testov Threshold Test (Test prahu), ako aj chybové kódy testov a výstrahy elektródy. S cieľom poskytnúť ďalšie informácie o dôvode zlyhania testu sa uvádza chybový kód pre každý deň, v ktorý testovanie zlyhalo. Okrem toho sa chybové kódy uvádzajú na obrazovke Threshold Test (Test prahu), ak sa prikázaný test automatického prahu úspešne nedokončí. Chybové kódy testovania Threshold Test (Test prahu) sú uvedené nižšie (Tabuľka 2-1 Kódy testovania prahu na strane 2-23).

Nasledujúce situácie spustia výstrahu Check Atrial Lead (Kontrola predsieňovej elektródy):

- Výstraha Threshold > Programmed Amplitude (Prah > Naprogramovaná amplitúda) sa zobrazí, ak je funkcia RAAT v režime Daily Trend (Denný trend) a výsledky ambulantného testu posledných 4 po sebe nasledujúcich dní prekračujú manuálne naprogramovaný fixný výstup.
- Výstraha Pozastavenie automatického prahu sa zobrazí, ak sa nevykonajú žiadne úspešné testy počas 4 po sebe nasledujúcich dní v režime Auto (Automaticky) alebo Daily Trend (Denný trend):

Tabuľka 2-1. Kódy testovania prahu

Kód	Dôvod
N/R: device telem. (N/R: Telemetria zariadenia.)	Telemetria spustená počas ambulantného testu
N/R: comm. lost (N/R: Strata počas prikázaného testu)	Telemetria sa stratila počas prikázaného testu
N/R: no capture (N/R: Žiadne zachytenie)	Zachytenie sa nezískalo pri amplitúde pri spustení pre prikázaný test alebo zachytenie je > 4,0 V pre ambulantný test
N/R: mode switch (prepnutie režimu)	ATR mode switch (Prepnutie režimu ATR) sa spustilo alebo zastavilo
N/R: fusion events (N/R: Udalosti fúzie)	Vyskytlo sa príliš veľa po sebe nasledujúcich udalostí fúzie alebo príliš veľa udalostí celkovej fúzie
No data collected (Nenazbierali sa žiadne údaje)	Minimálna amplitúda stimulácie sa dosiahla bez straty zachytávania pre ambulantný test alebo ani režim Auto (Automaticky), ani režim Daily Trend (Denný trend) nie sú zapnuté na získanie ambulantného výsledku
N/R: battery low (N/R: Slabá batéria)	Test bol vynechaný z dôvodu Battery Capacity Depleted (Kapacita batérie vybitá)
N/R: noise (N/R: Šum)	Vyskytlo sa príliš veľa po sebe nasledujúcich cyklov šumu kanála snímania alebo sa vyskytli cykly šumu vyvolanej odozvy
N/R: incompat. mode (N/R: Nekompatibilný režim)	Vyskytol sa nekompatibilný Brady režim (napr. režim VDI Fallback Mode (Prepnutie režimu), Magnet Mode (Režim magnetu)) alebo sa objavila funkcia Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy)
N/R: rate too high (N/R: Príliš vysoká frekvencia)	Frekvencia bola pri spustení testu príliš vysoká, zvýšenie frekvencie by frekvenciu príliš zvýšilo alebo sa vyžadovali viac ako 2 zvýšenia frekvencie
N/R: user cancelled (N/R: Používateľom zrušený)	Používateľ zastavil prikázaný test
N/R: intrinsic beats (N/R: Vlastné údery)	Počas testu sa vyskytlo príliš veľa srdcových cyklov
N/R: test delayed (N/R: Oneskorenie testu)	Test sa oneskoril z dôvodu aktívnej telemetrie, epizóda VT už prebieha, režim Electrocautery (Elektrokauterizácia), režim MRI Protection Mode (Režim ochrany MR) alebo funkcia RAAT boli

Tabuľka 2–1. Kódy testovania prahu (pokračovanie)

Kód	Dôvod
	zapnuté, zatiaľ čo zariadenie ostalo v režime Storage (Skladovanie)
N/R: respiration (N/R: Respirácia)	Respiračný artefakt bol príliš vysoký
N/R: low ER (N/R: Nízka ER)	Vyvolanú signálovú odozvu sa nepodarilo primerane vyhodnotiť
Auto N/R (Automaticky N/R)	Minimálna amplitúda stimulácie sa dosiahla bez straty zachytávania pre prikázaný test alebo telemetria bola manuálne zrušená počas prikázaného testu
Invalid Failure Code (Neplatný chybový kód)	Neočakávaná chyba

Pravokomorový automatický prah funkcie PaceSafe (RVAT)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia PaceSafe RVAT je navrhnutá na dynamickú úpravu výstupu stimulácie pravej komory s cieľom zabezpečiť zachytávanie komory optimalizovaním výstupného napätia na 2-násobok prahu zachytávania, aby sa zabezpečila primeraná úroveň bezpečnostnej tolerancie (pre prahy s hodnotou nižšou alebo rovnou 2,5 V). Funkcia RVAT bude merať prahy stimulácie medzi hodnotami 0,2 V a 3,0 V pri 0,4 ms a výstup bude minimálne 2,0 V a maximálne 5,0 V s fixnou hodnotou Pulse Width (Šírka impulzu) 0,4 ms.

POZNÁMKA: Funkcia RVAT je dostupná v režimoch DDD(R), DDI(R), VDD(R) a VVI(R), ako aj počas režimov VDI(R) a DDI(R) Fallback (Prepnutie režimu).

Funkciu RVAT možno naprogramovať výberom možnosti Automaticky z možností parametrov položky Ventricular Amplitude (Komorová amplitúda). Ak začínate z fixnej amplitúdy väčšej ako 3,5 V, naprogramujte fixnú amplitúdu 3,5 V pred výberom možnosti Auto (Automaticky). Naprogramovanie komorového výstupu na možnosť Auto (Automaticky) upraví parameter Pulse Width (Šírka impulzu) na hodnotu 0,4 ms a nastaví komorové výstupné napätie na počiatočnú hodnotu 5,0 V, pokiaľ sa nedosiahne úspešný výsledok testu v rámci posledných 24 hodín.

POZNÁMKA: Pred naprogramovaním funkcie RVAT zväžte vykonanie merania prikázaného komorového automatického prahu s cieľom overiť fungovanie tejto funkcie podľa očakávania.

Funkcia RVAT je navrhnutá tak, aby pracovala s typickými kritériami na implantáciu elektródy a nameranou hodnotou komorového prahu medzi 0,2 V a 3,0 V pri 0,4 ms.

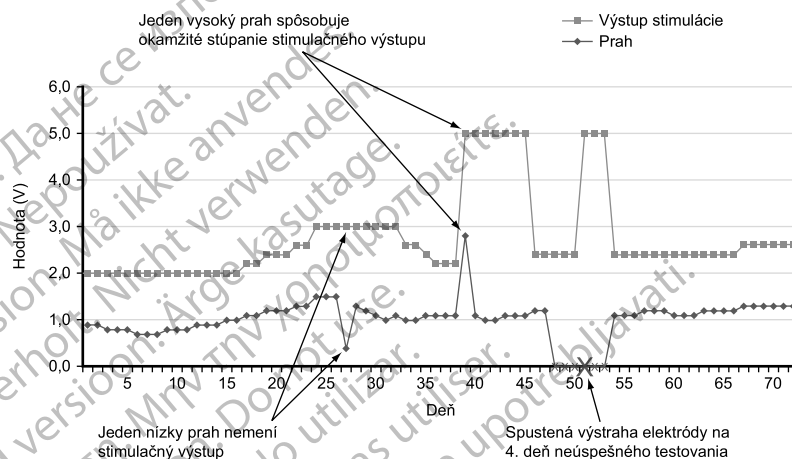
Algoritmus RVAT potom meria prah komorovej stimulácie každý deň a upraví výstup napätia. Počas testovania využíva funkcia RVAT vyvolané signálové odozvy s cieľom potvrdiť, že každý výstup komorovej stimulácie zachytáva komoru.

Ak je testovanie úspešné, Ventricular Amplitude (Komorová amplitúda) sa upraví na 2-násobok najvyššieho nameraného prahu posledných 7 úspešných ambulantných testov medzi 2,0 V a 5,0 V. Sedem testov sa používa na výpočet účinkov cirkadiálneho cyklu na prah a zabezpečenie primeranej bezpečnostnej tolerancie. To tiež umožňuje rýchle zvýšenie výstupu v dôsledku náhleho zvýšenia prahu, pričom na zníženie výstupu sa vyžadujú konzistentne nižšie merania prahu (t. j. jedno nízke meranie prahu nespôsobí zníženie výstupu) (Obrázok 2–8 Účinok zmien prahu na výstup stimulácie funkcie RVAT na strane 2-25).

POZNÁMKA: Keďže výstup je nastavený na dvojnásobok prahu zachytávania, aby sa zabezpečila primeraná úroveň programovateľnej bezpečnosti tolerancie, neexistuje žiadne overenie zachytávania od úderu k úderu.

Ak vyberiete možnosť Daily Trend (Denný trend) spolu s fixnou hodnotou Amplitude (Amplitúda), každých 21 hodín sa budú objavovať merania automatického komorového prahu bez akejkoľvek zmeny vzhľadom na naprogramovaný výstup.

Funkcia RVAT je navrhnutá na prevádzku so širokou škálou stimulačných elektród (napr. vysoká impedancia, nízka impedancia, fixácia hrotmi alebo pozitívna fixácia). Funkcia RVAT je taktiež nezávislá od polarít stimulačnej a snímačej elektródy. Konfigurácie elektród pre Pace (Stimulácia) a Sense (Snímanie) komory možno naprogramovať na možnosť Unipolar (Unipolárny) alebo Bipolar (Bipolárny).



Obrázok 2-8. Účinok zmien prahu na výstup stimulácie funkcie RVAT

Ambulantné meranie automatického prahu pravej komory

Keď je funkcia RVAT nastavená na možnosť Auto (Automaticky) alebo Daily Trend (Denný trend), ambulantné merania komorového automatického prahu sa vykonávajú každých 21 hodín.

V režimoch predsieňového sledovania upraví meranie automatického prahu nasledujúce parametre s cieľom zabezpečiť získanie platného merania:

- Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) je fixne nastavené na hodnotu 60 ms.
- Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) je fixne nastavené na hodnotu 30 ms.
- Stimulácia LV je dočasne pozastavená z dôvodu vyhodnotenia vyvolaných odoziev len na elektróde RV.
- Výstupná amplitúda komorovej stimulácie pri spustení je 3,5 V.
- Amplitúda stimulácie sa zníži postupne v krokoch po 0,1 V.
- Záložný impulz pri 5,0 V sa aplikuje približne 70 ms po každom primárnom stimulačnom impulze.

V režimoch iných ako sú režimy sledovania upraví meranie automatického prahu nasledujúce parametre s cieľom zabezpečiť získanie platného merania:

- Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) je fixne nastavené na hodnotu 60 ms.
- Stimulácia LV je dočasne pozastavená z dôvodu vyhodnotenia vyvolaných odoziev len na elektróde RV.
- Výstupná amplitúda komorovej stimulácie pri spustení je 3,5 V.

- Amplitúda stimulácie sa zníži postupne v krokoch po 0,1 V.
- Záložný impulz pri 5,0 V sa aplikuje približne 70 ms po každom primárnom stimulačnom impulze.
- Komorová stimulačná frekvencia sa zvýši o hodnotu 10 min^{-1} nad aktuálnu frekvenciu (stimulovanú alebo vlastnú) a obmedzí sa na najnižšiu z frekvencií MPR, MSR, 110 min^{-1} alebo o 5 min^{-1} pod hodnotu VT Detection Rate (Frekvencia detekcie VT).

POZNÁMKA: Ak sa zistí fúzia (ktorá by potenciálne mohla byť úderom šumu), AV interval a/ alebo V–V interval sa môžu predĺžiť do ďalšieho srdcového cyklu v snahe rozlíšiť úder fúzie od komorového zachytenia.

Po inicializačných stimuloch bude generátor impulzov znižovať komorový výstup po každých 3 stimuloch, kým sa nestanoví prah. Ďalšie stimulačné impulzy sa vydajú, ak sa vyskytne fúzia alebo občasná strata zachytávania. Prah sa vyhlási ako predchádzajúca úroveň výstupu, ktorá preukázala konzistentné zachytávanie.

Ak je denné testovanie neúspešné, funkcia RVAT sa vráti na skôr stanovený výstup a zariadenie vykoná najviac 3 opätovné pokusy v hodinových intervaloch. Ak sa úspešný test nevyskytne počas 4 dní, spustí sa výstraha elektródy a funkcia RVAT prejde do režimu pozastavenia.

Pozastavenie automatického prahu pravej komory

Ak ambulantné testovanie v režime Auto (Automaticky) zlyháva počas 4 po sebe nasledujúcich dní, funkcia RVAT prejde do režimu pozastavenia a výstup stimulácie bude pracovať pri 5,0 V a 0,4 ms. Testovanie bude pokračovať každý deň s najviac 3 opätovnými pokusmi o vyhodnotenie prahov a generátor impulzov sa upraví na nastavenie nižšieho výstupu pri indikácii úspešným testom.

Hoci je funkcia RVAT navrhnutá na prácu so širokou škálou elektród, u niektorých pacientov môžu signály elektródy brániť úspešnému stanoveniu komorového prahu. V takýchto prípadoch bude funkcia RVAT neustále pracovať v režime pozastavenia pri 5,0 V. V situáciách, v ktorých režim pozastavenia pretrváva dlhú dobu, sa odporúča vypnúť funkciu RVAT naprogramovaním fixného komorového výstupu.

Prikázané meranie automatického prahu pravej komory

Meranie automatického prahu možno prikázať pomocou obrazovky Threshold Tests (Testy prahu), ak vyberiete možnosť Auto Amplitude (Automatická amplitúda) ako nastavenie Test Type (Typ testu). Ak sa testovanie úspešne dokončí v aktuálne naprogramovanej konfigurácii stimulačnej elektródy a funkcia RVAT je naprogramovaná, výstup sa automaticky nastaví na 2-násobok prahu nameraného v teste (medzi 2,0 V a 5,0 V). Posledných 7 úspešných denných meraní sa vymaže a výsledok aktuálneho prikázaného testu sa použije ako prvý úspešný test nového cyklu 7 testov (ak sa test vykoná v aktuálne naprogramovanej konfigurácii stimulačnej elektródy). Toto má zabezpečiť okamžitú úpravu výstupu založenú skôr na výsledku aktuálneho prikázaného testu ako na starších údajoch ambulantného testu. Možno to potvrdiť sledovaním výstupného napätia na obrazovke Brady Settings (Nastavenia Brady), ktorá zobrazí aktuálne prevádzkové napätie algoritmu RVAT.

Záložná stimulácia sa aplikuje pri 5,0 V približne 70 ms po primárnom stimule pri každej strate zachytenia úderu počas prikázaného testovania.

Ak bolo testovanie neúspešné, obrazovka Threshold Tests (Testy prahu) zobrazí dôvod neúspešnosti testu a výstup sa vráti na skôr nastavenú úroveň (Tabuľka 2–2 Chybové kódy testovania prahu na strane 2-27).

POZNÁMKA: Pre počiatočný test *Ventricular Threshold Test (Test komorového prahu)* po implantácii generátora impulzov je pole *Test Type (Typ testu)* nastavené na možnosť *Auto (Automaticky)*. Vyberte požadovaný typ testu z možností poľa *Test Type (Typ testu)* a upravte všetky ostatné programovateľné hodnoty podľa potreby.

Výsledky testu a výstrahy elektródy

Uložený elektrogram pre najnovší úspešný ambulantný test sa uloží v položke *Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií)* ("Denník arytmií" na strane 4-2). Výslednú prahovú hodnotu nájdete na obrazovke *Denné merania*. V prípade potreby možno uložený elektrogram skontrolovať s cieľom stanoviť, kedy sa vyskytla strata zachytávania.

Na obrazovkách *Daily Measurement (Denné meranie)* a *Trends (Trendy)* možno nájsť až 12 mesiacov staré výsledky ambulantných testov *Threshold Test (Test prahu)*, ako aj chybové kódy testov a výstrahy elektródy. S cieľom poskytnúť ďalšie informácie o dôvode zlyhania testu sa uvádza chybový kód pre každý deň, v ktorý testovanie zlyhalo. Okrem toho sa chybové kódy uvádzajú na obrazovke *Threshold Test (Test prahu)*, ak sa prikázaný test automatického prahu úspešne nedokončí. Chybové kódy testovania *Threshold Test (Test prahu)* sú uvedené nižšie (Tabuľka 2-2 Chybové kódy testovania prahu na strane 2-27).

Nasledujúce situácie spustia výstrahu *Kontrola elektródy RV*:

- Výstraha *Threshold > Programmed Amplitude (Prah > Naprogramovaná amplitúda)* sa zobrazí, ak je funkcia *RVAT* v režime *Daily Trend (Denný trend)* a výsledky ambulantného testu posledných 4 po sebe nasledujúcich dní prekračujú manuálne naprogramovaný fixný výstup.
- Výstraha *Pozastavenie automatického prahu* sa zobrazí, ak sa nevykonajú žiadne úspešné testy počas 4 po sebe nasledujúcich dní v režime *Auto (Automaticky)* alebo *Daily Trend (Denný trend)*.

Tabuľka 2-2. Chybové kódy testovania prahu

Kód	Dôvod
N/R: device telem. (N/R: Telemetria zariadenia.)	Telemetria spustená počas ambulantného testu
N/R: comm. lost (N/R: Strata počas prikázaného testu)	Telemetria sa stratila počas prikázaného testu
> 3,0 V	Prah bol nameraný medzi 3,5 V a 3,1 V pri prikázaných alebo ambulantných testoch
N/R: no capture (N/R: Žiadne zachytenie)	Zachytenie sa nezískalo pri amplitúde pri spustení pre prikázané alebo ambulantné testy
N/R: mode switch (N/R: Prepnutie režimu)	Funkcia <i>ATR</i> sa buď spustila, alebo zastavila (testovanie nezlyhá, ak je funkcia <i>ATR</i> už aktívna a zostane aktívna počas testovania)
No data collected (Nenazbierali sa žiadne údaje)	Minimálna amplitúda stimulácie sa dosiahla bez straty zachytávania pre ambulantný test alebo ani režim <i>Auto (Automaticky)</i> , ani režim <i>Daily Trend (Denný trend)</i> nie sú zapnuté na získanie výsledku ambulantného testu
N/R: battery low (N/R: Slabá batéria)	Test bol vynechaný z dôvodu <i>Battery Capacity Depleted (Kapacita batérie vybitá)</i>
N/R: noise (N/R: Šum)	Vyskytlo sa príliš veľa po sebe nasledujúcich cyklov šumu kanála snímania alebo sa vyskytli cykly šumu vyvolanej odozvy
N/R: incompat. mode (N/R: Nekompatibilný režim)	Testovanie zlyhalo, pretože prebehlo v nekompatibilnom <i>Brady režime (Magnet Mode (Režim magnetu))</i>
N/R: rate too high (N/R: Príliš vysoká frekvencia)	Frekvencia bola príliš vysoká na začiatku testovania alebo počas testovania
N/R: user cancelled (N/R: Používateľom zrušený)	Používateľ zastavil prikázaný test
N/R: intrinsic beats (N/R: Vlastné úderý)	Počas testu sa vyskytlo príliš veľa srdcových cyklov

Tabuľka 2-2. Chybové kódy testovania prahu (pokračovanie)

Kód	Dôvod
N/R: test delayed (N/R: Oneskorenie testu)	Test sa oneskoril z dôvodu aktívnej telemetrie, epizóda VT už prebieha, režim Electrocautery (Elektrokauterizácia), režim MRI Protection Mode (Režim ochrany MR) alebo funkcia RVAT boli zapnuté, zatiaľ čo zariadenie ostalo v režime Storage (Skladovanie)
N/R: respiration (N/R: Respirácia)	Respiračný artefakt bol príliš vysoký
N/R: low ER (N/R: Nízka ER)	Vyvolanú signálovú odozvu sa nepodarilo primerane vyhodnotiť
Auto N/R (Automaticky N/R)	Minimálna amplitúda stimulácie sa dosiahla bez straty zachytávania pre prikázaný test alebo telemetria bola manuálne zrušená počas prikázaného testu
Invalid Failure Code (Neplatný chybový kód)	Neočakávaná chyba

Ľavokomorový automatický prah funkcie PaceSafe (LVAT)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST.

Funkcia PaceSafe LVAT je navrhnutá na dynamickú úpravu výstupu stimulácie ľavej komory s cieľom zabezpečiť zachytávanie ľavej komory použitím programovateľnej hodnoty Safety Margin (Bezpečnostná tolerancia). Funkcia LVAT bude merať stimulačné prahy od 0,2 V až do programovateľnej hodnoty Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda) (7,5 V maximálne). Výstup bude pri minimálnej amplitúde 1,0 V a s programovateľnou hodnotou Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda) do 7,5 V (s programovateľnou šírkou impulzu).

POZNÁMKA: Funkcia LVAT je dostupná v režimoch DDD(R), DDI(R), VDD(R) a VVI(R), ako aj počas režimov VDI(R) a DDI(R) Fallback (Prepnutie režimu).

POZNÁMKA: Funkcia LVAT je dostupná vo všetkých bipolárnych a unipolárnych konfiguráciách stimulácie LV (ĽK), ale nie je dostupná pri štvorpólových zariadeniach.

Funkciu LVAT možno naprogramovať výberom možnosti Auto (Automaticky) z možnosti parametrov položky Left Ventricular Amplitude (Ľavokomorová amplitúda). Hodnoty Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda) a Safety Margin (Bezpečnostná tolerancia) možno naprogramovať pomocou tlačidla Pacing and Sensing Details (Podrobnosti o stimulácii a snímaní). Programovateľné hodnoty Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda) a Safety Margin (Bezpečnostná tolerancia) sú určené na to, aby umožnili lekárovi optimalizovať bezpečnostnú toleranciu a súčasne tiež predísť diafragmatickej stimulácii. S cieľom určiť vhodnú kombináciu sa odporúča vykonať testovanie vo viacerých konfiguráciách stimulácie LV (ĽK).

Ak začínate z fixnej amplitúdy väčšej ako programovateľné maximum, naprogramujte nižšiu amplitúdu pred výberom možnosti Auto (Automaticky). Naprogramovanie výstupu ľavej komory na možnosť Auto (Automaticky) automaticky nastaví výstup napätia ľavej komory na programovateľnú hodnotu Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda), pokiaľ sa nedosiahne úspešný výsledok testu v rámci posledných 24 hodín.

POZNÁMKA: Pred naprogramovaním funkcie LVAT zväzťe vykonanie merania prikázaného automatického prahu ľavej komory s cieľom overiť fungovanie tejto funkcie podľa očakávania.

Funkcia LVAT je navrhnutá tak, aby pracovala s typickými kritériami na implantáciu elektródy a hodnotou prahu ľavej komory medzi 0,2 V a programovateľnou hodnotou Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda).

Algoritmus LVAT potom meria prah stimulácie ľavej komory každý deň a upraví výstup napätia. Počas testovania využíva funkcia LVAT vyvolané signálové odozvy s cieľom potvrdiť, že každý výstup stimulácie ľavej komory zachytáva ľavú komoru. Ak zariadenie nedokáže opakovane namerať vyvolanú signálovú odozvu v dostatočnej kvalite, môže sa zobrazíť hlásenie „Intrinsic Beats“ (Vlastné údery) alebo „Fusion Events“ (Udalosti fúzie) a algoritmus sa predvolene nastaví

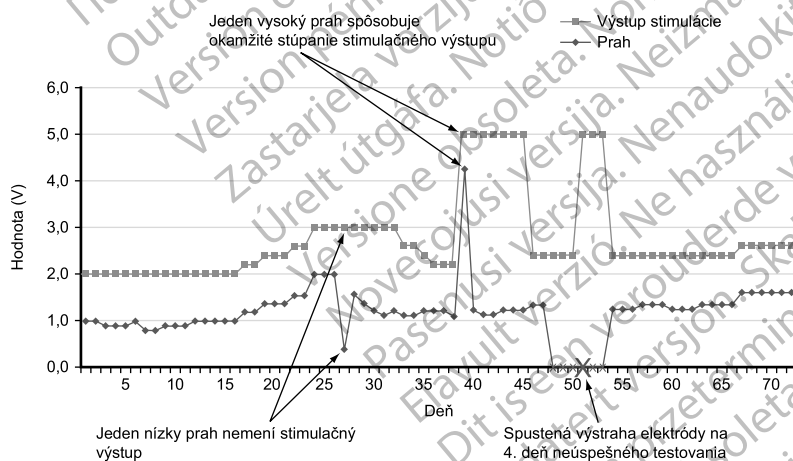
na naprogramovanú hodnotu Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda). V týchto situáciách zväžte naprogramovanie fixnej amplitúdy stimulácie a porovnajte ju s prikázaným testom LVAT pri následnom spustení. Maturácia rozhrania medzi elektródou a tkanivom môže zlepšiť výkon funkcie LVAT.

Ak je testovanie úspešné, hodnota Left Ventricular Amplitude (Amplitúda ľavej komory) sa upraví pridaním programovateľnej hodnoty Safety Margin (Bezpečnostná tolerancia) k najvyššiemu nameranému prahu posledných 7 úspešných ambulantných testov (medzi 1,0 V a programovateľnou hodnotou Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda)). Sedem testov sa používa na výpočet účinkov cirkadiálneho cyklu na prah a zabezpečenie primeranej bezpečnostnej tolerancie. To umožňuje rýchle zvýšenie výstupu v dôsledku náhleho zvýšenia prahu, pričom sa vyžaduje meranie konzistentne nižšieho prahu na zníženie výstupu (t. j. jedno meranie nižšieho prahu nespôsobí zníženie výstupu) (Obrázok 2–9 Účinok zmien prahu na výstup stimulácie funkcie LVAT (s programovateľnou maximálnou amplitúdou 5,0 V a bezpečnostnou toleranciou 1,0 V) na strane 2-29).

POZNÁMKA: Keďže výstup je nastavený s programovateľnou hodnotou Safety Margin (Bezpečnostná tolerancia), neexistuje žiadne overenie zachytávania od úderu k úderu.

Ak vyberiete možnosť Daily Trend (Denný trend) spolu s fixnou hodnotou Amplitude (Amplitúda), každých 21 hodín sa budú objavovať merania automatického prahu ľavej komory bez akejkoľvek zmeny vzhľadom na naprogramovaný výstup.

Funkcia LVAT je navrhnutá na prevádzku so širokou škálou stimulačných elektród (napr. vysoká impedancia, nízka impedancia) a je nezávislá na konfigurácii elektródy Pace (Stimulácia) a Sense (Snímanie). Ak sa spustí funkcia Safety Switch (Bezpečnostný snímač) elektródy, posledných 7 úspešných denných meraní sa vymaže a LVAT bude pracovať v konfigurácii Unipolar (Unipolárna).



Obrázok 2–9. Účinok zmien prahu na výstup stimulácie funkcie LVAT (s programovateľnou maximálnou amplitúdou 5,0 V a bezpečnostnou toleranciou 1,0 V)

Ambulantné meranie automatického prahu ľavej komory

Keď je funkcia LVAT nastavená na možnosť Auto (Automaticky) alebo Daily Trend (Denný trend), ambulantné merania automatického prahu ľavej komory sa vykonávajú každých 21 hodín.

V režimoch predsieňového sledovania upraví meranie automatického prahu nasledujúce parametre s cieľom zabezpečiť získanie platného merania:

- Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) je fixne nastavené na hodnotu 140 ms.
- Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) je fixne nastavené na hodnotu 110 ms.

- Počas testovania LV (ĽK) pri použití hodnoty -80 ms funkcie LV Offset (Posun LV (ĽK)) je ako záložná stimulácia k dispozícii stimulácia RV (PK).
- Výstupná amplitúda stimulácie ľavej komory pri spustení je programovateľná hodnota Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda).
- Amplitúda stimulácie sa zníži postupne o $0,5$ V pri hodnote nad $3,5$ V a o $0,1$ V pri hodnote $3,5$ V alebo nižšej.

V režimoch iných ako sú režimy sledovania, upraví meranie automatického prahu nasledujúce parametre s cieľom zabezpečiť získanie platného merania:

- Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) je fixne nastavené na hodnotu 140 ms.
- Počas testovania LV (ĽK) pri použití hodnoty -80 ms funkcie LV Offset (Posun LV (ĽK)) je ako záložná stimulácia k dispozícii stimulácia RV (PK).
- Výstupná amplitúda stimulácie ľavej komory pri spustení je programovateľná hodnota Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda).
 - Amplitúda stimulácie sa zníži postupne o $0,5$ V pri hodnote nad $3,5$ V a o $0,1$ V pri hodnote $3,5$ V alebo nižšej.
 - Komorová stimulačná frekvencia sa zvýši o hodnotu 10 min^{-1} nad aktuálnou frekvenciou (stimulovanou alebo vlastnou) a obmedzí sa na najnižšiu z frekvencií MPR, MSR, 110 min^{-1} alebo 5 min^{-1} pod najnižšou hodnotou VT Detection Rate (Frekvencia detekcie VT).

Po inicializačných stimuloch bude generátor impulzov znižovať výstup ľavej komory po každých 3 stimuloch, kým sa nesať stanoví prah. Ďalšie stimulačné impulzy sa vydajú, ak sa vyskytne fúzia alebo občasná strata zachytávania. Threshold (Prah) sa vyhlási ako predchádzajúca úroveň výstupu, ktorá preukázala konzistentné zachytávanie.

Ak je denné testovanie neúspešné, funkcia LVAT sa vráti na skôr stanovený výstup a zariadenie vykoná najviac 3 opätovné pokusy v hodinových intervaloch. Ak sa úspešný test nevyskytne počas 4 dní, spustí sa výstraha elektródy a funkcia LVAT prejde do režimu pozastavenia.

Pozastavenie automatického prahu ľavej komory

Ak ambulantné testovanie v režime Auto (Automaticky) zlyháva počas 4 po sebe nasledujúcich dní, funkcia LVAT prejde do režimu pozastavenia a výstup stimulácie bude pracovať pri programovateľnej šírke impulzu a hodnote Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda). Testovanie bude pokračovať každý deň s najviac 3 opätovnými pokusmi s cieľom vyhodnotiť prahy a generátor impulzov sa upraví na nastavenie nižšieho výstupu pri indikácii úspešným testom.

Hoci je funkcia LVAT navrhnutá na prácu so širokou škálou elektród, u niektorých pacientov môžu signály elektródy brániť úspešnému stanoveniu prahu ľavej komory. V takýchto prípadoch bude funkcia LVAT neustále pracovať v režime pozastavenia pri programovateľnej hodnote Maximum Amplitude (Maximálna amplitúda). V situáciách, v ktorých režim pozastavenia pretrváva dlhú dobu, sa odporúča vypnúť funkciu LVAT naprogramovaním fixného výstupu ľavej komory.

Prikázané meranie automatického prahu ľavej komory

Meranie automatického prahu možno prikázať pomocou obrazovky Threshold Tests (Testy prahu), ak vyberiete možnosť Auto Amplitude (Automatická amplitúda) ako nastavenie Test Type (Typ testu). Ak sa testovanie úspešne dokončí v aktuálne naprogramovanej konfigurácii stimulačnej elektródy a funkcia LVAT je naprogramovaná, výstup sa automaticky nastaví pridaním programovateľnej hodnoty Safety Margin (Bezpečnostná tolerancia) k prahu nameranému v teste (medzi $1,0$ V a programovateľnou maximálnou amplitúdou). Posledných

7 úspešných denných meraní sa vymaže a výsledok aktuálneho prikázaného testu sa použije ako prvý úspešný test nového cyklu 7 testov (ak sa test vykoná v aktuálne naprogramovanej konfigurácii stimulačnej elektródy). Toto má zabezpečiť okamžitú úpravu výstupu založenú skôr na výsledku aktuálneho prikázaného testu ako na starších údajoch ambulantného testu. Možno to potvrdiť sledovaním výstupného napätia na obrazovke Brady Settings (Nastavenia Brady), ktorá zobrazí aktuálne prevádzkové napätie algoritmu LVAT.

Počas testovania LV (LĽK) pri použití hodnoty -80 ms funkcie LV Offset (Posun LV (LĽK)) je ako záložná stimulácia k dispozícii stimulácia RV (PK).

Ak bolo testovanie neúspešné, obrazovka Threshold Tests (Testy prahu) zobrazí dôvod neúspešnosti testu a výstup sa vráti na skôr nastavenú úroveň (Tabuľka 2–3 Chybové kódy testovania prahu na strane 2-31).

POZNÁMKA: Pre počiatočný test Ventricular Threshold Test (Test komorového prahu) po implantácii generátora impulzov je pole Test Type (Typ testu) nastavené na možnosť Auto (Automaticky). Vyberte požadovaný typ testu z možností poľa Test Type (Typ testu) a upravte všetky ostatné programovateľné hodnoty podľa potreby.

Výsledky testu a výstrahy elektródy

Uložený elektrogram pre najnovší úspešný ambulantný test sa uloží v položke Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií) ("Denník arytmií" na strane 4-2). Výslednú prahovú hodnotu nájdete na obrazovke Denné merania. V prípade potreby možno uložený elektrogram skontrolovať s cieľom stanoviť, kedy sa vyskytla strata zachytávania.

Na obrazovkách Daily Measurement (Denné meranie) a Trends (Trendy) možno nájsť až 12 mesiacov staré výsledky ambulantných testov Threshold Test (Test prahu), ako aj chybové kódy testov a výstrahy elektródy. S cieľom poskytnúť ďalšie informácie o dôvode zlyhania testu sa uvádza chybový kód pre každý deň, v ktorý testovanie zlyhalo. Okrem toho sa chybové kódy uvádzajú na obrazovke Threshold Test (Test prahu), ak sa prikázaný test automatického prahu úspešne nedokončí. Chybové kódy testovania Threshold Test (Test prahu) sú uvedené nižšie (Tabuľka 2–3 Chybové kódy testovania prahu na strane 2-31).

Nasledujúce situácie spustia výstrahu kontroly elektródy LV (LĽK):

- Výstraha Threshold > Programmed Amplitude (Prah > Naprogramovaná amplitúda) sa zobrazí, ak je funkcia LVAT v režime Daily Trend (Denný trend) a výsledky ambulantného testu posledných 4 po sebe nasledujúcich dní prekračujú manuálne naprogramovaný fixný výstup.
- Výstraha Pozastavenie automatického prahu sa zobrazí, ak sa nevykonajú žiadne úspešné testy počas 4 po sebe nasledujúcich dní v režime Auto (Automaticky) alebo Daily Trend (Denný trend).

Tabuľka 2–3. Chybové kódy testovania prahu

Kód	Dôvod
N/R: device telem. (N/R: Telemetria zariadenia.)	Telemetria spustená počas ambulantného testu
N/R: comm. lost (N/R: Strata počas prikázaného testu)	Telemetria sa stratila počas prikázaného testu
N/R: no capture (N/R: Žiadne zachytenie)	Zachytenie sa nezískalo pri amplitúde pri spustení
N/R: mode switch (N/R: Prepnutie režimu)	Funkcia ATR sa buď spustila, alebo zastavila (testovanie nezlyhá, ak je funkcia ATR už aktívna a zostane aktívna počas testovania)
No data collected (Nenazbierali sa žiadne údaje)	Minimálna amplitúda stimulácie sa dosiahla bez straty zachytávania, ani režim Auto (Automaticky), ani režim Daily Trend (Denný trend) nie sú zapnuté na získanie výsledku ambulantného testu alebo sa vyskytlo neprimerané množstvo inicializačných stimulov

Tabuľka 2-3. Chybové kódy testovania prahu (pokračovanie)

Kód	Dôvod
N/R: battery low (N/R: Slabá batéria)	Test bol vynechaný z dôvodu Battery Capacity Depleted (Kapacita batérie vybitá)
N/R: noise (N/R: Šum)	Vyskytlo sa príliš veľa po sebe nasledujúcich cyklov šumu kanála snímania
N/R: incompat. mode (N/R: Nekompatibilný režim)	Testovanie zlyhalo, pretože prebehlo v nekompatibilnom Brady režime (Magnet Mode (Režim magnetu))
N/R: rate too high (N/R: Príliš vysoká frekvencia)	Frekvencia bola príliš vysoká na začiatku testovania alebo počas testovania
N/R: user cancelled (N/R: Používateľom zrušený)	Používateľ zastavil príkazaný test
N/R: intrinsic beats (N/R: Vlastné úderý)	Počas testu sa vyskytlo príliš veľa srdcových cyklov alebo inicializácia sa reštartovala príliš veľa ráz
N/R: test delayed (N/R: Oneskorenie testu)	Test sa oneskoril z dôvodu aktívnej telemetrie, epizóda VT už prebieha, režim Electrocautery (Elektrokauterizácia), režim MRI Protection Mode (Režim ochrany MR) alebo funkcia LVAT boli zapnuté, zatiaľ čo zariadenie ostalo v režime Storage (Skladovanie)
Auto N/R (Automaticky N/R)	Minimálna amplitúda stimulácie sa dosiahla bez straty zachytávania pre príkazaný test alebo telemetria bola manuálne zrušená počas príkazaného testu
N/R: fusion events (N/R: Udalosti fúzie)	Testovanie zlyhalo z dôvodu príliš veľa po sebe nasledujúcich úderov fúzie

Sensitivity (Citlivosť)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkciu Sensitivity (Citlivosť) možno naprogramovať buď na metódu snímania AGC, alebo Fixed (Fixné). Funkcia Sensitivity (Citlivosť) umožňuje generátoru impulzov zistiť vlastné srdcové signály, ktoré prekračujú naprogramovanú hodnotu funkcie FixedSensitivity (Fixná citlivosť) alebo dynamicky sa zvyšujúcu citlivosť metódy AGC. Úprava hodnoty Sensitivity (Citlivosť) posúva rozsah predsieňového alebo komorového snímania na vyššiu alebo nižšiu citlivosť. Rozhodnutia týkajúce sa detekcie a časovania sú založené na snímaných srdcových signáloch. Hoci sú hodnoty funkcie Sensitivity (Citlivosť) predsiene a komory programovateľné samostatne, použitý typ metódy snímania (AGC alebo Fixed (Fixné)) musí byť rovnaký pre všetky dutiny.

- Vysoká citlivosť (nízka naprogramovaná hodnota) – keď je funkcia Sensitivity (Citlivosť) naprogramovaná na veľmi citlivé nastavenie, generátor impulzov môže zistiť signály, ktoré nesúvisia so srdcovou depolarizáciou (nadmerné snímanie, ako napríklad snímanie myopotenciálov)
- Nízka citlivosť (vysoká naprogramovaná hodnota) – keď je funkcia Sensitivity (Citlivosť) naprogramovaná na menej citlivé nastavenie, generátor impulzov nezistí signály srdcovej depolarizácie (nedostatočné snímanie)

UPOZORNENIE: Pri použití jednoprechodovej elektródy VDD s dvojdutinovým zariadením nesmú byť predsieňové póly elektródy v kontakte s predsieňovou stenou. V tomto prípade má signál nameranej depolarizácie relatívne nízku amplitúdu a mohol by si vyžadovať citlivejšie nastavenie.

POZNÁMKA: Použitie elektród VDD nie je v súlade s podmienkami používania požadovanými pre stav podmienenej kompatibility s prostredím MR. Varovania, preventívne opatrenia a iné informácie o vyšetrení na systéme MR nájdete v technickej príručke MR.

VAROVANIE: Dislokácia elektródy ľavej komory do polohy v blízkosti predsienej môže mať za následok nadmerné predsieňové snímanie a inhibíciu stimulácie ľavej komory.

Ak je potrebné upraviť parameter Sensitivity (Citlivosť) v dutine, vždy vyberte také nastavenie, ktoré poskytuje primerané snímanie vlastnej aktivity a najlepšie rieši nadmerné/nedostatočné snímanie.

Ak nemožno obnoviť riadne snímanie pomocou úpravy, alebo ak po vykonaní zmeny spozorujete nadmerné snímanie či nedostatočné snímanie, zvážte niektoré z nasledujúcich riešení (vezmite pritom do úvahy charakteristiku konkrétneho pacienta):

- Opätovne naprogramujte nastavenie Sensing Method (Metóda snímania) z možnosti Fixed (Fixné) na možnosť AGC alebo z možnosti AGC na možnosť Fixed (Fixné)

POZNÁMKA: Vybrané nastavenie Sensing Method (Metóda snímania) sa vzťahuje na všetky dutiny. Pri zmene nastavenia Sensing Method (Metóda snímania) overte primerané snímanie vo všetkých dutinách.

- Opätovne naprogramujte hodnotu citlivosti AGC alebo Fixed (Fixné)
- Vyhodnoťte konfiguráciu snímačej elektródy (Unipolar (Unipolárna) v porovnaní s Bipolar (Bipolárna) alebo Bipolar (Bipolárna) v porovnaní s Unipolar (Unipolárna))
- Opätovne riadne naprogramujte periódu Refractory (Refraktórna) alebo periódu zaslepenia naprieč dutinami s cieľom vyriešiť pozorované nadmerné alebo nedostatočné snímanie
- Zmeňte polohu elektródy
- Implantujte novú snímaciu elektródu

Po akejkoľvek zmene funkcie Sensitivity (Citlivosť) vyhodnoťte generátor impulzov vzhľadom na primerané snímanie a stimuláciu.

UPOZORNENIE: Po úprave akéhokoľvek parametra nastavenia Sensitivity (Citlivosť) alebo po akejkoľvek úprave snímačej elektródy vždy overte správnosť snímania. Naprogramovanie nastavenia Sensitivity (Citlivosť) na najvyššiu hodnotu (najnižšia citlivosť) môže mať za následok nedostatočné snímanie srdcovej činnosti. Rovnako môže naprogramovanie na najnižšiu hodnotu (najvyššia citlivosť) spôsobiť, že bude dochádzať k nadmernému snímaniu nesrdcových signálov.

Unipolárne snímanie

Ak je naprogramovaná unipolárna konfigurácia snímania, srdcové signály sa zistia medzi špičkou elektródy a puzdrom generátora impulzov. Pri unipolárnej konfigurácii snímania obyčajne môže kardiostimulátor rozlišovať menšie vlastné srdcové signály skôr ako pri bipolárnej konfigurácii. Unipolárna konfigurácia je však tiež citlivejšia na myopotenciály. Pri bipolárnych konfiguráciách je z dôvodu relatívne krátkej vzdialenosti medzi pólmi špičky a krúžku pólu elektródy citlivosť najvyššia na signály, ktoré vznikajú v blízkosti špičky a krúžku elektródy. V dôsledku toho je menej pravdepodobné, že generátor impulzov bude snímať myopotenciály a iné signály, ktoré nesúvisia so srdcovou depolarizáciou.

POZNÁMKA: Zvážte použitie metódy snímania Fixed (Fixné) namiesto metódy AGC u pacientov závislých od kardiostimulátora alebo s elektródami naprogramovanými na unipolárny režim.

POZNÁMKA: Správanie periódy zaslepenia sa bude líšiť v závislosti od výberu možnosti Lead Configuration (Konfigurácia elektród). Podrobnejšie informácie nájdete v časti týkajúcej sa zaslepenia naprieč dutinami ("Vypnutie snímania naprieč dutinami" na strane 2-101).

UPOZORNENIE: V porovnaní s bipolárnymi konfiguráciami elektródy je v unipolárnych konfiguráciách elektródy zvýšená amplitúda a výskyt myopotenciálového šumu. U pacientov s unipolárnou konfiguráciou elektródy a nadmerným snímaním myopotenciálu sa počas aktivity zahŕňajúcej hrudné svaly odporúča naprogramovať položku Sensitivity (Citlivosť) na možnosť Fixed (Pevná).

Automatické riadenie zosilnenia

Generátor impulzov obsahuje možnosť použitia digitálnej metódy Automatické riadenie zosilnenia (AGC) na dynamickú úpravu citlivosti v predsieni aj v komore. Generátor impulzov obsahuje samostatné obvody AGC pre každú dutinu. Výber metódy snímania AGC aplikuje príslušnú metódu na všetky dutiny.

Srdcové signály sa môžu značne líšiť vo veľkosti a frekvencii. Z toho dôvodu musí byť generátor impulzov schopný:

- Snímať vlastný úder bez ohľadu na frekvenciu alebo veľkosť
- Upraviť snímanie rozličných amplitúd signálov, ale nereagovať prehnane na aberantné údery
- Snímať vlastnú aktivitu po stimulovanom údere
- Ignorovať vlny T
- Ignorovať šum

Programovateľná hodnota AGC je minimálna hodnota citlivosti (spodný limit), ktorú možno dosiahnuť medzi jedným úderom a nasledujúcim úderom. Táto programovateľná hodnota nie je fixnou hodnotou prítomnou v celom srdcovom cykle. Úroveň citlivosti skôr začína pri vyššej hodnote (na základe vrcholu snímanej udalosti alebo fixnej hodnoty pre stimulovanú udalosť) a znižuje sa smerom k naprogramovanému spodnému limitu (Obrázok 2–10 Snímanie AGC na strane 2-35).

Pomocou metódy snímania Fixed (Fixné) sa amplitúdy signálov nižších ako nastavenie FixedSensitivity (Fixná citlivosť) nebudú snímať ani počas stimulácie, ani počas snímania. Naopak pomocou metódy AGC sa obyčajne dosiahne programovateľný spodný limit počas stimulácie (alebo pri signáloch s nízkou amplitúdou). Pri nasnímaní signálov s miernou alebo vysokou amplitúdou však bude metóda AGC obyčajne menej citlivá a nedosiahne programovateľný spodný limit.

Obvod AGC v každej príslušnej dutine spracováva signál elektrogramu prostredníctvom procesu zloženého z dvoch krokov na optimalizáciu snímania potenciálne rýchlo sa meniacich srdcových signálov. Proces je zobrazený na obrázku nižšie (Obrázok 2–10 Snímanie AGC na strane 2-35):

- Prvý krok
 1. Funkcia AGC využíva kľzavý priemer vrcholov predchádzajúcich signálov na výpočet hľadanej oblasti, v ktorej sa pravdepodobne vyskytne nasledujúci vrchol.
 - Ak sa nasníma predchádzajúci úder, začlení sa do kľzavého priemeru vrcholov.
 - Ak sa predchádzajúci úder stimuloval, priemer vrcholov sa vypočíta pomocou kľzavého priemeru a hodnoty stimulovaného vrcholu. Hodnota stimulovaného vrcholu závisí od nastavení:
 - Pre nominálne alebo citlivejšie nastavenia je to fixná hodnota (počiatočná hodnota 4,8 mV v RV (PK), 8 mV v LV (L'K), 2,4 mV v RA (PP)).
 - Pre menej citlivé nastavenia je to vyššia hodnota vypočítaná pomocou hodnoty naprogramovaného spodného limitu AGC (napríklad ak citlivosť RV (PK) je naprogramovaná na najmenej citlivé nastavenie alebo najvyššiu hodnotu 1,5 mV, hodnota stimulovaného vrcholu = 12 mV).

Priemer vrcholov sa potom použije na ohraničenie oblasti s limitmi MAX (maximum) a MIN (minimum).

- Druhý krok

2. Funkcia AGC sníma vrchol vlastného úderu (alebo použije vypočítaný vrchol stimulovaného úderu, ako je opísané vyššie)

3. To udržiava úroveň citlivosti na vrchole (alebo MAX) počas absolútnej refraktórnej periódy + 15 ms.

4. Klesne na 75 % nasnímaného vrcholu alebo vypočítaného priemeru vrcholov pre stimulované udalosti (len komorové stimulované udalosti).

5. Funkcia AGC bude citlivejšia o 7/8 predchádzajúceho kroku.

6. Nasnímané kroky úderov sú 35 ms pre RV (PK) a LV (LK) a 25 ms pre predsieň. Stimulované kroky úderov sa upravujú na základe stimulačného intervalu s cieľom zabezpečiť približne 50 ms okna snímania pri úrovni MIN.

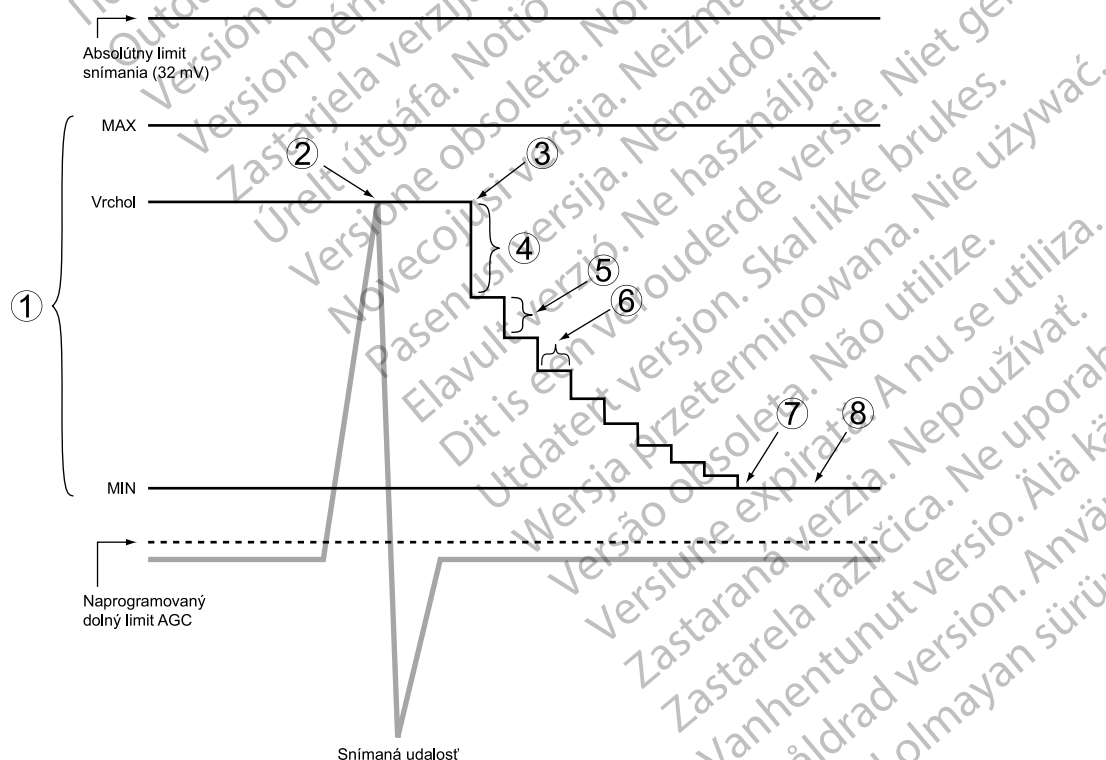
7. Dosiahne úroveň MIN (alebo naprogramovaný spodný limit AGC).

– Naprogramovaný spodný limit AGC sa nedosiahne, ak je hodnota MIN vyššia.

8. Funkcia AGC ostáva na úrovni MIN (alebo naprogramovanom spodnom limite AGC), kým sa nenasníma nový úder alebo kým neuplynie stimulačný interval a neaplikuje sa stimul.

POZNÁMKA: Ak sa nenasníma nový úder, keď úroveň citlivosti klesne, funkcia AGC začne krokom 1.

POZNÁMKA: Ak je amplitúda signálu nižšia ako prah citlivosti platný v čase, keď sa objaví signál, nenasníma sa.



Obrázok 2-10. Snímanie AGC

Neprogramovateľný dynamický algoritmus šumu je aktívny vo frekvenčných kanáloch, v ktorých sa používa snímanie AGC. Dynamický algoritmus šumu má pomôcť odfiltrovať pretrvávajúci šum. Dynamický algoritmus šumu je samostatný kanál šumu pre každú dutinu, ktorý neustále

meria základný signál, ktorý je prítomný, a je určený na úpravu spodného limitu citlivosti s cieľom minimalizovať účinky šumu.

Algoritmus využíva vlastnosti signálu (frekvenciu a energiu) na jeho klasifikáciu ako šumu. Ak je prítomný pretrvávajúci šum, algoritmus je navrhnutý na minimalizáciu jeho vplyvu, čo môže pomôcť zabrániť nadmernému snímaniu myopotenciálov a súvisiacemu zabráneniu stimulácii. Šum, ktorý ovplyvňuje spodný limit snímania možno vidieť na intrakardiálnych elektrogramoch, ale nebude označený ako nasnímané údery. Ak je však šum značný, spodný limit sa môže zvýšiť na úroveň nad vlastným elektrogramom a objaví sa naprogramované správanie Noise Response (Odozva na šum) (asynchrónna stimulácia alebo Inhibit Pacing (Zabrániť stimulácii)) ("Reakcia na šum" na strane 2-106).

POZNÁMKA: *Dynamický algoritmus šumu nezabezpečuje, že funkcia AGC bude vždy presne rozlišovať vlastnú aktivitu od šumu.*

Fixné snímanie

Pri snímaní Fixed (Fixné) sa bude hodnota Sensitivity (Citlivosť) dynamicky upravovať ako pri funkcii AGC a dynamický algoritmus šumu sa nevyužije. Prítomnosť pretrvávajúceho šumu spôsobí naprogramované správanie Noise Response (Odozva na šum): asynchrónnu stimuláciu alebo Inhibit Pacing (Zabrániť stimulácii) ("Reakcia na šum" na strane 2-106). Pri manuálnom programovaní musí byť parameter Sensitivity (Citlivosť) naprogramovaný na hodnotu, ktorá zabráni snímaniu vonkajších signálov, ale zabezpečí presné snímanie vlastných srdcových signálov. Signály s amplitúdou nižšou ako nastavenie FixedSensitivity (Fixná citlivosť) sa nenasnímajú.

VAROVANIE: Ak je generátor impulzov naprogramovaný na fixnú predsieňovú hodnotu parametra Sensitivity (Citlivosť) s hodnotou 0,15 mV alebo fixnú hodnotu citlivosti 2,0 mV či menej u unipolárnej konfigurácie elektródy v akejkoľvek dutine, je náchylnejší na elektromagnetické rušenie. Pri plánovaní kontrolných návštev pacientov vyžadujúcich takéto nastavenie je potrebné zohľadniť túto zvýšenú náchylnosť.

DOČASNÁ BRADYKARDICKÁ STIMULÁCIA

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Generátor impulzov možno naprogramovať s použitím hodnôt parametrov dočasnej stimulácie, ktoré sa líšia od naprogramovaných hodnôt Normal Settings (Normálne nastavenia). To vám umožní preskúmať alternatívne stimulačné liečby pri súčasnom zachovaní skôr naprogramovaných hodnôt Normal Settings (Normálne nastavenia) v pamäti generátora impulzov. Počas tejto dočasnej funkcie sú všetky ostatné funkcie bradykardie, ktoré nie sú uvedené na obrazovke, vypnuté.

Ak chcete použiť túto funkciu, postupujte podľa týchto krokov:

1. Na karte Tests (Testy) vyberte kartu Temp Brady (Dočasná Brady) na zobrazenie dočasných parametrov.
2. Vyberte požadované hodnoty; tieto hodnoty sú nezávislé od ostatných funkcií stimulácie.

POZNÁMKA: *Dočasné interaktívne limity bradykardie sa musia opraviť skôr, ako sa môže objaviť dočasná stimulácia.*

POZNÁMKA: *Ak vyberiete možnosť Off (Vyp.) ako režim Temporary Brady Mode (Dočasný Brady režim), generátor impulzov nebude snímať ani stimulovať, kým je stimulačný režim Temporary (Dočasné) aktívny.*

3. Vytvorte telemetrické spojenie a potom vyberte tlačidlo Start (Spustiť). Začne sa stimulácia s dočasnými hodnotami. Dialógové okno udáva, že sa používajú dočasné parametre, a k dispozícii je tlačidlo Stop (Zastaviť).

POZNÁMKA: Dočasnú stimuláciu nemožno spustiť, keď prebieha epizóda tachyarytmie.

POZNÁMKA: Núdzová liečba je jediná funkcia, ktorú možno spustiť pred zastavením dočasnej funkcie.

4. Ak chcete zastaviť dočasný stimulačný režim, zvolte tlačidlo Stop. Dočasný stimulačný režim sa zastaví aj vtedy, keď na obrazovke PRM nariadíte núdzovú liečbu alebo keď stlačíte kláves DIVERT THERAPY (ZAMEDZIŤ TERAPII) alebo ak sa stratí telemetria.

Po zastavení režimu dočasnej stimulácie sa stimulácia vráti späť na predtým naprogramované nastavenia režimu Normal (Normálna).

SENZOR MINÚTOVEJ VENTILÁCIE/DÝCHANIA A MONITOR ARTEFAKTOV SIGNÁLU

Senzor minútovej ventilácie/dýchania (Senzor MV/dýchania)

Generátor impulzov používa senzor minútovej ventilácie (MV)/dýchania na meranie transtorakálnej impedancie. Výsledné merania transtorakálnej impedancie sa používajú na dva účely:

- Zber údajov súvisiacich s dýchaním na účely generovania trendov, napríklad trendu funkcie Respiratory Rate (Frekvencia dýchania).
- Na meranie minútovej ventilácie (MV), ktorá je súčinom frekvencie dýchania a dychového objemu. MV možno použiť na zvýšenie frekvencie stimulácie, aby bola splnená príslušná fyziologická potreba pacienta. Ďalšie informácie nájdete v časti Minute Ventilation (Minútová ventilácia) ("Minútová ventilácia" na strane 2-51).

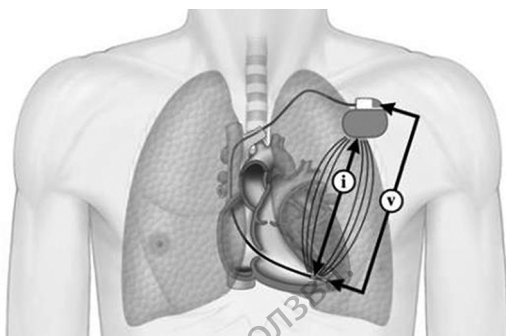
Zariadenia VALITUDE, INTUA a INVIVE poskytujú trend funkcie Respiratory Rate (Frekvencia dýchania). Na obrazovke programátora sa senzor označuje ako Respiratory Sensor (Senzor dýchania) a je programovateľný prostredníctvom obrazoviek Lead Setup (Nastavenie elektródy) a Respiratory Sensor Details (Podrobnosti senzora dýchania).

Zariadenia VISIONIST a INLIVEN poskytujú trend funkcie Respiratory Rate (Frekvencia dýchania) a stimuláciu s frekvenčnou odozvou riadenou MV. Na obrazovke programátora sa senzor označuje ako Minute Ventilation (Minútová ventilácia) alebo MV Sensor (Senzor MV) a je programovateľný prostredníctvom obrazovky Brady Settings (Nastavenia bradykardie) a Minute Ventilation Sensor Details (Podrobnosti o senzore minútovej ventilácie) (Obrázok 2–12 Podrobnosti o senzore minútovej ventilácie na strane 2-42).

Keď je parameter MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) naprogramovaný na hodnotu On (Zapnuté) alebo Passive (Pasívne) (MV), zariadenie aplikuje každých približne 50 ms (20 Hz) podprahovú excitačnú krivku prúdu medzi pravopredsieňovým alebo pravokomorovým prstencovým pólom elektródy a puzdrom (signál zo senzora MV/dýchania). Aplikácia prúdu medzi prstencovým pólom elektródy a puzdrom vytvorí naprieč hrudou elektrické pole modulované dýchaním. Počas vdychu je transtorakálna impedancia vysoká a počas výdychu je nízka. Zariadenie zmeria výsledné modulácie napätia medzi pólom elektródy na špičke elektródy a puzdrom.

POZNÁMKA: Ak sa nepoužíva pravopredsieňová elektróda, dostupný je iba pravokomorový vektor.

POZNÁMKA: Elektródy možno naprogramovať do režimu Unipolar (Unipolárna) alebo Bipolar (Bipolárna), ale musí byť prítomná funkčná bipolárna elektróda.



i predstavuje excitačný výstup (prúd), V predstavuje meranie výsledného napätia (volty)

Obrázok 2–11. Meranie transtorakálnej impedancie pomocou pravokomorovej elektródy

Keď pravopredsieňové/pravokomorové stimulačné elektródy a pripojenia koncoviek elektród fungujú podľa očakávania, signál zo senzora MV/dýchania je vhodne filtrovaný, takže nie je detegovaný kardiostimulátorom ani sa nezobrazuje na elektrogramoch (EGM). Pri prerušeních súvisiacich s integritou elektródy alebo pripojením kardiostimulátora k elektróde môže dôjsť k stavu prechodne vysokej impedancie. Stav vysokej impedancie môže viesť k tomu, že signál zo senzora MV/dýchania sa stane viditeľným na EGM a môže podliehať nadmerne citlivému snímaniu na pravopredsieňových a/alebo pravokomorových kanáloch.

Senzor MV/dýchania poskytuje dva mechanizmy merania integrity vektorov senzora (od prstenca po puzdro a od špičky po puzdro):

- Keď je diagnostika zariadenia na monitorovanie artefaktov signálu (SAM) naprogramovaná na hodnotu On (Zapnuté), SAM vykonáva nepretržité monitorovanie EGM zamerané na artefakty signálu. Podrobné informácie získate v časti "Správanie zariadenia, ak je monitor SAM zapnutý" na strane 2-42.
- Keď je funkcia SAM naprogramovaná na hodnotu Off (Vypnuté), zariadenie bude vykonávať merania impedancie vektora senzora MV/dýchania približne každú hodinu na účely vyhodnotenia integrity elektródy a jej pripojenia. Podrobné informácie získate v časti "Správanie zariadenia, ak je monitor SAM vypnutý" na strane 2-43.

UPOZORNENIE: Z dôvodu dosiahnutia maximálnej citlivosti detekcie a zabránenia potenciálnemu nadmerne citlivému snímaniu generujúcemu signálové artefakty sa odporúča naprogramovať funkciu Signal Artifact Monitor (Monitor signálových artefaktov, SAM) na hodnotu On (Zap.) vždy, keď je funkcia MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/respiračný senzor) naprogramovaná na hodnotu On (Zap.) alebo Passive (Pasívna). Nastavenie monitora signálových artefaktov na hodnotu Off (Vyp.) môže znamenať pre pacienta zvýšené riziko nadmerne citlivého snímania, pokiaľ nebude funkcia MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/respiračný senzor) takisto naprogramovaná na hodnotu Off (Vyp.).

Programovateľné parametre senzora minútovej ventilácie/dýchania

Programovateľné sú nasledujúce parametre senzora minútovej ventilácie/dýchania.

V prípade zariadení poskytujúcich stimuláciu s frekvenčnou odozvou riadenou MV možno senzor MV naprogramovať do režimu On (Zapnuté), Passive (Pasívne), Off (Vypnuté) alebo ATR Only (iba ATR):

- On (Zapnuté): umožňuje stimuláciu v režime RightRate a analýzu trendov súvisiacich s dýchaním. Ak je zariadenie naprogramované do režimu bez frekvenčnej adaptácie, nastavenie na možnosť On (Zapnuté) nie je dostupné.

- Passive (Pasívne): umožňuje iba analýzu trendov súvisiacich s dýchaním.
- ATR Only (Iba ATR): umožňuje stimuláciu s frekvenčnou odozvou iba počas režimu ATR Fallback (Prepnutie režimu ATR). Ak je generátor impulzov trvalo naprogramovaný na režim bez frekvenčnej adaptácie, ale je vybraný režim ATR Fallback (Prepnutie režimu ATR) s frekvenčnou adaptáciou, v poli MV sa zobrazí možnosť ATR Only (Iba ATR).
- Off (Vypnuté): nie je k dispozícii žiadna stimulácia s frekvenčnou odozvou ani analýzu trendov súvisiacich s dýchaním.

V prípade zariadení neposkytujúcich stimuláciu s frekvenčnou odozvou riadenou MV možno senzor dýchania naprogramovať do režimu On (Zapnuté) alebo Off (Vypnuté):

- On (Zapnuté): umožňuje analýzu trendov súvisiacich s dýchaním.
- Off (Vypnuté): nie je k dispozícii žiadna analýza trendov súvisiacich s dýchaním.

Parameter Excitation Current ovláda amplitúdu signálu senzora MV/dýchania a dá sa nastaviť na 80 uA alebo 320 uA.

Parameter Vector Selection ovláda to, ako zariadenie určuje aktívny vektor senzora MV/dýchania, a dá sa nastaviť na nasledujúce hodnoty:

- A Only (Iba predsieň): senzor MV/dýchania je obmedzený na vektory pravej predsiene.
- RV Only (Iba pravá komora): senzor MV/dýchania je obmedzený na vektory pravej komory.
- Auto Select (Automatický výber): možnosť A alebo RV bude automaticky určená zariadením. Spôsob výberu vektora pri nastavení na možnosť Auto Select (Automatický výber) závisí od toho, či je parameter Signal Artifact Monitor (Monitor artefaktov signálu) nastavený na hodnotu On (Zapnuté) alebo Off (Vypnuté). Ďalšie podrobnosti získate v časti o diagnostike zariadenia pomocou monitora SAM ("Diagnostika monitorovania artefaktov signálu zariadenia" na strane 2-41).

UPOZORNENIE: Počas mechanickej ventilácie naprogramujte funkciu MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/respiračný senzor) na hodnotu Off (Vyp.). V opačnom prípade môže dôjsť k nasledujúcim stavom:

- Nevhodná frekvencia riadená senzorom MV
- Zavádzajúci trend na báze respirácie

UPOZORNENIE: V prípade akéhokoľvek medicínskeho zariadenia, ošetrovania, liečby alebo diagnostického testu, pri ktorom sa do tela pacienta zavádza elektrický prúd, existuje možnosť interferencie s funkciou generátora impulzov.

- Externé zariadenia na monitorovanie pacienta (napr. respiračné monitory, povrchové monitory EKG, hemodynamické monitory) môžu spôsobovať nasledujúce problémy:
 - Nevhodná frekvencia riadená senzorom MV (až do maximálnej frekvencie riadenej senzorom)
 - Zavádzajúci trend na báze respirácie

Ak chcete odstrániť pravdepodobné interakcie s riadením frekvencie pomocou MV a/alebo diagnostikou na báze funkcie MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/respiračný senzor), deaktivujte funkciu MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/respiračný senzor) tak, že ju naprogramujete na hodnotu Off (Vyp.). Ak nie je PRM k dispozícii a generátor impulzov stimuluje pri frekvencii

riadenej senzorum, aplikujte na generátor impulzov magnet, aby inicioval dočasnú asynchrónnu stimuláciu bez frekvenčnej odozvy.

Stav senzora minútovej ventilácie/dýchania

Senzor minútovej ventilácie/dýchania iniciuje kalibráciu pri počiatočnej aktivácii po implantácii zariadenia a po pozastavení senzora z dôvodu šumu alebo iných podmienok. Ďalšie informácie o kalibrácii si pozrite v časti "Minútová ventilácia" na strane 2-51. Stav senzora je indikovaný príslušným hlásením stavu senzora minútovej ventilácie/dýchania, ako je to zosumarizované v časti Hlásenia stavu senzora minútovej ventilácie/dýchania (Tabuľka 2–4 Hlásenia stavu senzora minútovej ventilácie/dýchania na strane 2-40). Stav senzora sa hlási na obrazovke Minute Ventilation Sensor Details (Podrobnosti senzora minútovej ventilácie) (zariadenia so stimuláciou s frekvenčnou odozvou riadenou MV) (Obrázok 2–12 Podrobnosti o senzore minútovej ventilácie na strane 2-42)) alebo na obrazovke Respiratory Sensor Details (Podrobnosti senzora dýchania) (zariadenia bez stimulácie s frekvenčnou odozvou na základe MV).

Všetky hlásenia sa v prípade zariadení VISIONIST a VALITUDE aktualizujú v reálnom čase. Hlásenia Suspended: Noise Detected (Pozastavené: zistený šum), Suspended: Telemetry (Pozastavené: telemetria) a Rate Hold: Telemetry (Zachovanie frekvencie: telemetria) sa aktualizujú v reálnom čase, zatiaľ čo zvyšok sa v prípade zariadení INLIVEN, INTUA a INVIVE aktualizuje pri interogácii.

Tabuľka 2–4. Hlásenia stavu senzora minútovej ventilácie/dýchania

Stav senzora	Stimulácia riadená senzorum MV	Zber údajov zo senzora minútovej ventilácie/dýchania na účely analýzy trendov ^a
Off (Vypnuté)	No (Nie)	No (Nie)
Initializing (Inicializácia) (zariadenia VISIONIST a VALITUDE)	No (Nie)	No (Nie)
Auto Calibration in Progress (Prebieha automatická kalibrácia)	No (Nie)	Yes (Áno)
Calibrated (Kalibrované)	Yes (Áno) ^b	Yes (Áno)
Suspended (Pozastavené)	No (Nie)	No (Nie)
Suspended (Pozastavené): No Valid Lead (Žiadna platná elektróda) (zariadenia VISIONIST a VALITUDE)	No (Nie)	No (Nie)
Suspended (Pozastavené): Noise Detected (Zistený šum)	No (Nie)	Yes (Áno)
Suspended (Pozastavené): Telemetry (Telemetria)	No (Nie) ^c	Yes (Áno)
Deaktivované diagnostikou zariadenia	No (Nie)	No (Nie)
Rate Hold (Zachovanie frekvencie): Telemetry (Telemetria)	No (Nie) ^{c, d, e}	Yes (Áno)
Manual Calibration in Progress (Prebieha manuálna kalibrácia)	No (Nie) ^e	Yes (Áno)

- Jednotlivé trendy určujú, či sú údaje zozbierané počas pozastavenia platné a začlenené do výsledkov trendov.
- Ak je senzor MV/dýchania naprogramovaný na možnosť Passive (Pasívna), nebude dochádzať k stimulácii riadenej senzorum MV/dýchania.
- Indukčná (hlavicová) telemetria môže interferovať s funkciou senzora MV/dýchania zariadenia. Frekvencie stimulácie riadenej MV sa môžu udržiavať na aktuálnej hodnote frekvencie a zber údajov o trendoch frekvencie dýchania sa pozastaví približne na jednu minútu bezprostredne po akomkoľvek príkaze na interogáciu alebo programovaní (udržiavanie frekvencie). Dlhšie oneskorenia (až do niekoľkých minút) budú indikované stavom Suspended (Pozastavené): Telemetry (Telemetria). Ak sa zmeny frekvencie riadenej MV

Tabuľka 2-4. Hlásenia stavu senzora minútovej ventilácie/dýchania (pokračovanie)

- vyžadujú pred obdobiami zachovania frekvencie alebo pozastavenia, umožnite frekvencii riadenej MV dosiahnuť požadovanú frekvenciu pred použitím indukčnej telemetrie alebo použite na komunikáciu so zariadením RF telemetriu.
- d. Frekvencia sa bude udržiavať na aktuálnej hodnote indikovanej pomocou MV najviac jednu minútu; pri tomto stave senzora nebude dochádzať k ďalším zmenám frekvencie založeným na MV.
 - e. Stav sa vzťahuje iba na zariadenia so stimuláciou s frekvenčnou odozvou riadenou MV.

Diagnostika monitorovania artefaktov signálu zariadenia

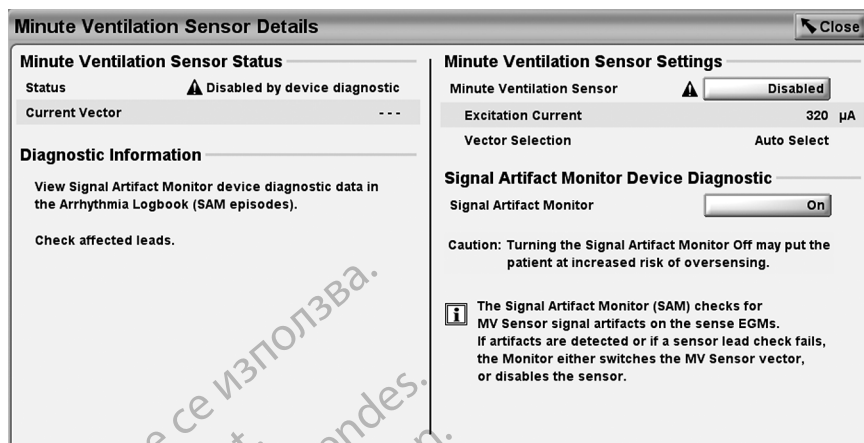
Monitor artefaktov signálu (SAM) je diagnostika zariadenia, ktorá monitoruje EGM v súvislosti s artefaktmi signálu senzora MV/dýchania a meria hodnoty impedancie elektródy vektora senzora MV/dýchania. Ak sa zistia artefakty, alebo ak je hodnota impedancie elektródy vektora senzora MV/dýchania mimo povoleného rozsahu, funkcia SAM buď prepne vektor senzora MV/dýchania, alebo deaktivuje senzor (Obrázok 2-12 Podrobnosti o senzore minútovej ventilácie na strane 2-42). Okrem toho sa vytvorí epizóda, ktorá zahŕňa EGM a diagnostické údaje o impedancii elektródy.

Funkcia SAM je nominálne nastavená na hodnotu On (Zapnuté), keď je funkcia MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) naprogramovaná na hodnotu On (Zapnuté) alebo Passive (Pasívne) (MV). Artefakty signálu môžu byť generované, keď je funkcia MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) nastavená na akúkoľvek hodnotu s výnimkou hodnoty Off (Vypnuté). Preto sa odporúča ponechať funkciu SAM nastavenú na hodnotu On (Zapnuté), pokiaľ nie je funkcia MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) naprogramovaná na hodnotu Off (Vypnuté). Odporúčané nastavenia funkcie SAM sú uvedené nižšie (Tabuľka 2-5 Odporúčané nastavenia monitorovania artefaktov signálu (SAM) na strane 2-41).

UPOZORNENIE: Nastavenie monitora signálových artefaktov na hodnotu Off (Vyp.) môže znamenať pre pacienta zvýšené riziko nadmerne citlivého snímania, pokiaľ nebude funkcia MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/respiračný senzor) takisto naprogramovaná na hodnotu Off (Vyp.).

Tabuľka 2-5. Odporúčané nastavenia monitorovania artefaktov signálu (SAM)

Nastavenie senzora MV	Možné generovanie artefaktov signálu	Odporúčané nastavenie funkcie SAM
On (Zapnuté)	Yes (Áno)	On (Zapnuté)
Passive (Pasívne)	Yes (Áno)	On (Zapnuté)
ATR Only (Iba ATR)	Yes (Áno)	On (Zapnuté)
Off (Vypnuté)	No (Nie)	nerelevantné
Nastavenie senzora dýchania		
Nastavenie senzora dýchania	Možné generovanie artefaktov signálu	Odporúčané nastavenie funkcie SAM
On (Zapnuté)	Yes (Áno)	On (Zapnuté)
Off (Vypnuté)	No (Nie)	nerelevantné



Obrázok 2-12. Podrobnosti o senzore minútovej ventilácie

POZNÁMKA: V prípade zariadení bez funkcie stimulácie s frekvenčnou odozvou riadenou MV používa Obrázok 2-12 Podrobnosti o senzore minútovej ventilácie na strane 2-42 názov Respiratory Sensor (Senzor dýchania) namiesto názvu MV Sensor (Senzor MV).

Správanie zariadenia, ak je monitor SAM zapnutý

SAM nepretržite monitoruje EGM v súvislosti s artefaktmi signálu senzora MV/dýchania, ktoré môžu spôsobovať nadmerne citlivé snímanie. V momente detekcie artefaktu sa zmerajú hodnoty impedancie vektorov senzora MV/dýchania a aj impedancie stimulačných elektród. Vytvorí sa epizóda SAM, ktorá zaznamená EGM s artefaktom a všetkými hodnotami súvisiaceho vektora a impedancie elektródy.

V závislosti od nastavenia parametra Vector Selection (Výber vektora) pre senzor MV/dýchania sú možné dva výsledky (opisuje ich Tabuľka 2-6 Výsledok detekcie artefaktu EGM pomocou funkcie SAM na strane 2-42):

- vektory aktívneho senzora sa prepnú z A na V, alebo
- senzor je deaktivovaný funkciou SAM.

POZNÁMKA: Merania impedancie zaznamenávané prostredníctvom funkcie SAM sú nezávislé od denných meraní impedancie elektród. Nezobrazujú sa v denných grafoch trendov impedancie elektród a nespustia bezpečnostný spínač elektródy (pozrite si časť "Bezpečnostný spínač elektródy" na strane 2-88).

Tabuľka 2-6. Výsledok detekcie artefaktu EGM pomocou funkcie SAM

Ak je senzor MV/dýchania nastavený na	A aktívny vektor bol	Detegovaná odozva zariadenia na artefakt EGM
Auto Select (Automatický výber)	A	Vytvorila sa epizóda SAM Zmerajte hodnoty impedancie pravokomorového vektora senzora MV/dýchania: <ul style="list-style-type: none"> • Ak je v povolenom rozsahu: Prepnete aktívny vektor senzora na pravokomorový^{a b} • Ak je mimo povoleného rozsahu: Vytvorí sa druhá epizóda SAM a senzor MV/dýchania sa vypne
Auto Select (Automatický výber)	RV	Vytvorí sa epizóda SAM a senzor MV/dýchania sa vypne
A Only (Iba predsieň)	A	

Tabuľka 2-6. Výsledok detekcie artefaktu EGM pomocou funkcie SAM (pokračovanie)

Ak je senzor MV/dýchania nastavený na	A aktívny vektor bol	Detegovaná odozva zariadenia na artefakt EGM
RV Only (Iba pravá komora)	RV	

- Ak dôjde k prepnutiu vektora senzora MV/dýchania, spustí sa automatická 6-hodinová kalibrácia (počas tohto 6-hodinového intervalu kalibrácie nebude dochádzať k žiadnej stimulácii s frekvenčnou odozvou riadenou MV).
- Prijateľné hodnoty impedancie vektora senzora MV/dýchania sú 100 – 1 500 Ω pre vektor od prstenca k puzdru a 200 – 2 000 Ω pre vektor od špičky k puzdru. Tieto hodnoty nie sú ovplyvnené limitmi upozornení na impedanciu, ktoré sú naprogramované pre denné merania impedancie elektród.

Počas relácie programátora sa nevykonáva aktívne monitorovanie artefaktov. Naprogramovanie nastavení senzora MV/dýchania však môže spustiť meranie impedancie vektora senzora. Ak je výsledná impedancia vektora senzora MV/dýchania mimo povoleného rozsahu, vytvorí sa epizóda SAM a vektor senzora sa môže prepnúť alebo môže dôjsť k vypnutiu senzora v závislosti od nastavení výberu vektora.

Vypnutý senzor MV/dýchania zostane v tomto stave, kým nedôjde k manuálnemu preprogramovaniu na obrazovke MV Sensor Details (Podrobnosti o senzore MV) (Obrázok 2-12 Podrobnosti o senzore minútovej ventilácie na strane 2-42). Ak je senzor vypnutý, nebude dochádzať k stimulácii s frekvenčnou odozvou riadenou MV ani k analýze trendov súvisiacich s dýchaním.

Správanie zariadenia, ak je monitor SAM vypnutý

Ak je monitor SAM naprogramovaný na hodnotu Off (Vyp.), merania impedancie vektorov funkcie MV/Respiratory Sensor (Senzor minútovej ventilácie/respiračný senzor) sa vykonávajú každú hodinu (Tabuľka 2-7 Počas hodinovej kontroly elektród bola zistená odozva zariadenia na hodnotu impedancie mimo rozsahu na strane 2-43). Ak je parameter Vector Selection (Výber vektora) nastavený na hodnotu Auto Select (Automatický výber), potom ak je zmeraná impedancia aktuálne používaného vektora (napríklad RA (PP)) mimo rozsahu, vyhodnotí sa impedancia alternatívneho vektora (napríklad RV (PK)) na stanovenie toho, či sa môže daný vektor použiť. Ak je zmeraná impedancia alternatívneho vektora v požadovanom rozsahu, alternatívny vektor sa stane aktívnym vektorom. Ak sú oba vektory mimo rozsahu, senzor sa na jednu hodinu pozastaví. Integrita elektródy sa bude naďalej každú hodinu testovať na účely vyhodnocovania toho, či funkcia MV/Respiratory Sensor (Senzor minútovej ventilácie/respiračný senzor) môže znova použiť jeden z vektorov, alebo či má zostať pozastavená. Ak dôjde k prepnutiu vektora funkcie MV/Respiratory Sensor (Senzor minútovej ventilácie/respiračný senzor), spustí sa automatická 6-hodinová kalibrácia (počas tohto 6-hodinového intervalu kalibrácie nebude dochádzať k žiadnej stimulácii regulovanej na základe minútovej ventilácie).

Tabuľka 2-7. Počas hodinovej kontroly elektród bola zistená odozva zariadenia na hodnotu impedancie mimo rozsahu

Ak je senzor minútovej ventilácie/respiračný senzor nastavený na	A aktívny vektor je	Potom odozva zariadenia na impedanciu mimo rozsahu je
Auto Select (Automatický výber)	A (PP) alebo RV (PK)	Ak je impedancia alternatívneho vektora v požadovanom rozsahu; prepnite na alternatívny vektor ^a Ak je impedancia alternatívneho vektora mimo rozsahu, funkcia MV/Respiratory Sensor (Senzor minútovej ventilácie/respiračný senzor) sa pozastaví; zopakujte test po jednej hodine
A Only (Iba A)	A	Funkcia MV/Respiratory Sensor (Senzor minútovej ventilácie/respiračný senzor) je pozastavená; zopakujte test po jednej hodine
RV Only (Iba PK)	RV (PK)	Funkcia MV/Respiratory Sensor (Senzor minútovej ventilácie/respiračný senzor) je pozastavená; zopakujte test po jednej hodine

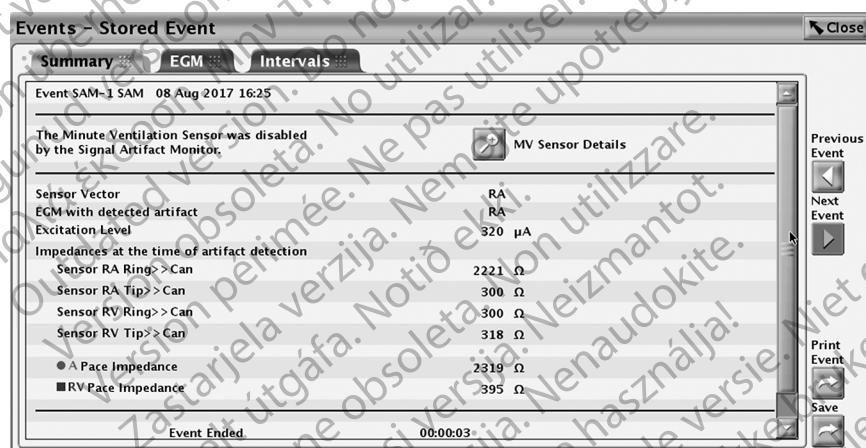
- Ak dôjde k prepnutiu vektora funkcie MV/Respiratory Sensor (Senzor minútovej ventilácie/respiračný senzor), spustí sa automatická 6-hodinová kalibrácia (počas tohto 6-hodinového intervalu kalibrácie nebude dochádzať k žiadnej stimulácii regulovanej na základe minútovej ventilácie).

Na rozdiel od prípadu, keď je monitor SAM naprogramovaný na hodnotu On (Zap.), nebude sa vykonávať žiadne monitorovanie artefaktov EGM a nebudú sa vytvárať žiadne epizódy monitora SAM.

Epizódy monitorovania artefaktov signálu

Podrobnosti o epizódach SAM sa zaznamenávajú do denníka arytmií ("Denník arytmií" na strane 4-2). Ak chcete zobraziť podrobnosti o epizódach SAM, vyberte požadovanú epizódu na obrazovke Arrhythmia Logbook (Denník arytmií). Na obrazovke Event Summary (Súhrn udalostí) sa zobrazia podrobnosti o epizóde SAM (Obrázok 2–13 Súhrn epizód monitorovania artefaktov signálu na strane 2-44).

Karta Summary (Súhrn) poskytuje prepojenie na obrazovku, kde možno nájsť podrobnosti o senzore (tlačidlo bude mať názov „MV Sensor Details“ (Podrobnosti o senzore MV) alebo „Respiratory Sensor Details“ (Podrobnosti o senzore dýchania) v závislosti od modelu zariadenia a dostupnosti stimulácie s frekvenčnou odozvou riadenou MV. Na obrazovke sa zobrazia možnosti programovania funkcií MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) a SAM (Obrázok 2–12 Podrobnosti o senzore minútovej ventilácie na strane 2-42). Ďalšie informácie o možnostiach programovania získate v popise programovateľných parametrov senzora MV/dýchania ("Programovateľné parametre senzora minútovej ventilácie/dýchania" na strane 2-38).



Obrázok 2–13. Súhrn epizód monitorovania artefaktov signálu

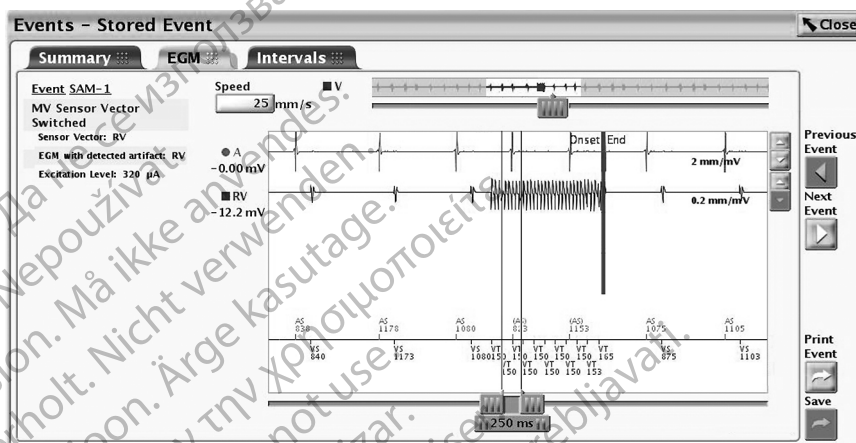
Generovať možno dva typy epizód SAM, a to MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) Disabled (Vypnuté) alebo MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) Vector Switched (Prepnutý vektor). Oba typy zahŕňajú EGM, ako aj hodnoty impedancie zaznamenané v čase vytvorenia epizódy pre:

- Dostupné vektory senzora MV/dýchania
- Stimulačné elektródy

POZNÁMKA: V prípade zariadení VDD nefunguje senzor MV/dýchania s pravopredsieňovou elektródou a impedancie pre vektor pravopredsieňového senzora nie sú v rámci epizódy SAM k dispozícii.

Na karte EGM sa zobrazuje EGM zaznamenaný v čase vytvorenia epizódy SAM. Keď podmienky zariadenia vedú k tomu, že sa zistí signál excitácie senzora na snímacom kanáli, artefakt signálu je viditeľný na zodpovedajúcej stope ako pravidelný, rýchlo sa opakujúci (20 Hz) vzor vrcholov, ktorý môže pripomínať nefyziologický šum (Obrázok 2–14 EMG epizód monitorovania artefaktov signálu na strane 2-45). Amplitúda a trvanie artefaktu signálu zo senzora na EGM sa môžu líšiť a môžu byť modulované posturálnym, respiračným alebo srdcovým pohybom.

Niektoré epizódy SAM môžu generovať EGM bez viditeľného artefaktu signálu. Toto je očakávané správanie, keď bolo meranie impedancia vektora senzora spustené niečím iným než detekciou artefaktu signálu. Ak je napríklad funkcia SAM nastavená na hodnotu On (Zapnuté) a nastavenie funkcie MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) sa zmení z hodnoty Off (Vypnuté) alebo Disabled (Vypnuté) na hodnotu On (Zapnuté) alebo Passive (Pasívne), aktivuje sa meranie impedancie vektora senzora. Ak sa zistia impedancie mimo povoleného rozsahu, vytvorí sa epizóda SAM.



Obrázok 2-14. EGM epizóda monitorovania artefaktov signálu

Údaje epizód monitorovania artefaktov signálu a aspekty súvisiace s programovaním

Údaje epizód SAM (hodnoty impedancie pre jednotlivé vektory senzora) môžu napomôcť pri určovaní zdroja stavov dočasne vysokej impedancie. Vo všeobecnosti môžu byť stavy prechodne vysokej impedancie spôsobené zlomením vodiča elektródy, nedostatočným zasunutím koncovky elektródy alebo axiálnym/radiálnym pohybom prstencového pólu koncovky elektródy na hlave kardiostimulátora.

Keď senzor MV/dýchania vypla funkcia SAM:

- Na obrazovke Leads Status Summary (Súhrn stavu elektród) ("Stav elektród" na strane 3-6) skontrolujte stavy prechodne vysokej impedancie alebo významné postupné zmeny denných meraní impedancie elektródy.
- Na obrazovke Lead Tests (Testy elektród) vykonajte testovanie elektród ("Testy elektród" na strane 3-11).

Ak existuje podozrenie na problém s elektródou, zväzte naprogramovanie na opačný parameter Vector Selection (Výber vektora) alebo naprogramovanie parametra MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) na hodnotu Off (Vypnuté), aby sa znížilo riziko nadmerne citlivého snímania signálu zo senzora MV/dýchania spôsobeného artefaktmi.

Ak denné merania impedancie elektródy a trendy impedancie elektródy vyzerajú normálne, zväzte použitie trendov súvisiacich so senzorom MV/dýchania a/alebo stimulácie s frekvenčnou odozvou riadenou MV podľa potrieb pacienta. Ak to nie je potrebné, vypnite senzor MV/dýchania Off (Vypnuté) a pokračujte v monitorovaní elektródy.

Ak sa požadujú údaje o trendoch súvisiacich s dýchaním a/alebo frekvenčná odozva riadená MV, ponechajte funkciu SAM naprogramovanú na hodnotu On (Zapnuté). Pomocou obrazovky Minute Ventilation Sensor Details (Podrobnosti senzora minútovej ventilácie) možno nastaviť parameter MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) Vector Selection (Výber vektora) na používanie opačnej elektródy (Obrázok 2-12 Podrobnosti o senzore minútovej ventilácie na strane 2-42). Parameter Excitation Current (Excitačný prúd) ovláda amplitúdu signálu senzora

MV/dýchania a dá sa tiež nastaviť. Naprogramovanie parametra Excitation Current (Excitačný prúd) na hodnotu 80 μ A môže znížiť amplitúdu excitačných impulzov, ak sa objavia na EGM, čím sa zníži pravdepodobnosť nadmerne citlivého snímania artefaktov. Nižšia amplitúda excitačného impulzu však môže spôsobovať častejšie pozastavovanie funkcie senzora MV/dýchania z dôvodu interferencie externého šumu s funkciou senzora.

Ak potrebujete podrobnejšie informácie o programovaní funkcií Vector Selection (Výber vektora) a Excitation Current (Excitačný prúd), obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific pomocou kontaktných údajov, ktoré nájdete na zadnej strane obálky.

Všetky rozhodnutia týkajúce sa programovania musia byť založené na indikáciách a liečebných potrebách daného pacienta.

STIMULÁCIA S FREKVENČNOU ADAPTÁCIOU A ANALÝZA TRENDOV SENZORA

Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou

Pri stimulačných režimoch založených na frekvenčnej adaptácii (t. j. ktorýkoľvek režim s názvom končiacim na písmeno R) sa používajú senzory na zistenie zmien v úrovni aktivity pacienta alebo vo fyziologických požiadavkách pacienta a na príslušné zvýšenie stimulačnej frekvencie. Stimulácia založená na frekvenčnej adaptácii je určená pacientom, u ktorých sa prejavuje chronotropná nedostatočnosť a ktorí by profitovali zo zvýšených stimulačných frekvencií so súčasným zvýšením úrovne aktivity alebo fyziologických potrieb.

Zariadenie možno naprogramovať tak, aby používalo senzory typu Accelerometer (Akcelerometer), Minute Ventilation (Minútová ventilácia), alebo spojenie oboch.

V predchádzajúcej klinickej štúdií sa potvrdil klinický prínos stimulácie s frekvenčnou adaptáciou s použitím ľubovoľného z týchto senzorov.

UPOZORNENIE: Možnosť Rate Adaptive Pacing (Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou) by sa mala používať obozretne u pacientov, ktorí nedokážu znášať zvýšené stimulačné frekvencie.

Keď sú naprogramované parametre frekvenčnej adaptácie, stimulačná frekvencia sa zvyší v reakcii na zvýšenú úroveň aktivity alebo zvýšené fyziologické potreby a potom sa podľa potreby zníži.

POZNÁMKA: *Aktivita zahŕňajúca minimálny pohyb hornej časti tela, napríklad bicyklovanie, môže viesť len k miernej stimulačnej reakcii z akcelerometra.*

UPOZORNENIE: Klinický prínos možnosti Rate Adaptive Pacing (Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou) u pacientov so srdcovým zlyhávaním sa neskúmal. Možnosť Rate Adaptive Pacing (Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou) by sa mala používať po lekárskom uvážení, ak sa u pacienta vyvinie indikácia, ako napríklad chronotropná nedostatočnosť. Pacienti so zlyhávaním srdca môžu mať pri vysokých frekvenciách riadených senzorom poruchy hemodynamiky a lekár môže naprogramovať menej agresívne parametre frekvenčnej adaptácie podľa stavu pacienta. Respiračné zmeny minútovej ventilácie pacienta (MV) súvisiace so zlyhávaním srdca môžu nežiaducim spôsobom zvýšiť stimulačnú frekvenciu na vysokú hodnotu (MSR), napríklad počas zlyhávania srdca v pokoji. Ak k tomu dôjde, lekári môžu zvážiť vypnutie stimulácie s frekvenčnou odozvou alebo úpravu nastavení funkcie Rate Adaptive Pacing (Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou). Možnosť Rate Adaptive Pacing (Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou) môže pomôcť pacientom so srdcovým zlyhávaním so súčasnými bradyarytmickými stavmi.

Akcelerometer

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Motion-Based Pacing (Stimulácia založená na pohybe) využíva akcelerometer na zistenie pohybu, ktorý je spojený s fyzickou aktivitou pacienta, a vygeneruje elektronický signál úmerný

intenzite pohybu tela. Na základe vstupu akcelerometra generátor impulzov odhadne výdaj energie pacienta v dôsledku cvičenia a prevedie ho na zvýšenie frekvencie.

Generátor impulzov sníma pohyb tela prostredníctvom akcelerometra s integrovaným obvodom. Senzor akcelerometra reaguje na aktivitu vo frekvenčnom rozsahu typickej fyziologickej aktivity (1 – 10 Hz). Akcelerometer vyhodnotí frekvenciu a amplitúdu signálu senzora.

- Frekvencia odzrkadľuje, ako často dochádza k aktivite (napr. počet krokov za minútu počas rýchlej chôdze)
- Amplitúda odzrkadľuje silu pohybu (napr. viac opatrných krokov pri chôdzi)

Po detekcii algoritmus prevedie namerané zrýchlenie na zvýšenie frekvencie nad hodnotu LRL.

Keďže akcelerometer nie je v kontakte s puzdrom generátora impulzov, nereaguje na jednoduchý statický tlak na puzdro zariadenia.

K dispozícii sú tri nastavenia Accelerometer (Akcelerometer): On (Zapnuté), Passive (Pasívne) a ATR Only (Len ATR). Ak je generátor impulzov trvalo naprogramovaný na režim bez frekvenčnej adaptácie, režim ATR Fallback (Prepnutie režimu ATR) možno naprogramovať na režim s frekvenčnou adaptáciou pomocou senzora akcelerometra. V takom prípade pole Accelerometer (Akcelerometer) zobrazí možnosť ATR Only (Len ATR). Ak vyberiete možnosť Passive (Pasívne), Accelerometer (Akcelerometer) nebude poskytovať reakciu frekvencie, ale bude pokračovať v zbieraní údajov pre Sensor Trending (Analýza trendov senzora).

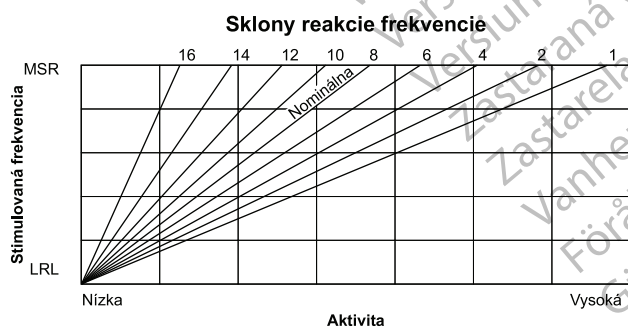
Nasledujúce programovateľné parametre ovládajú reakciu generátora impulzov na hodnoty senzora generované poľom Accelerometer (Akcelerometer):

- Response Factor (Faktor odozvy)
- Activity Threshold (Prah aktivity)
- Reaction Time (Reakčná doba)
- Recovery Time (Doba obnovenia)

Reakčný faktor (akcelerometer)

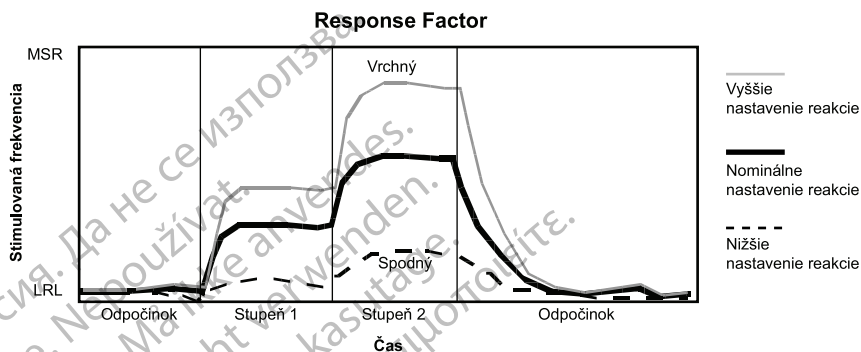
Parameter Response Factor (Reakčný faktor) (akcelerometer) určuje zvýšenie stimulačnej frekvencie, ktoré sa použije nad limitom LRL pri rôznych úrovniach aktivity pacienta (Obrázok 2-15 Response Factor (Reakčný faktor) a stimulovaná frekvencia na strane 2-47).

- Vysoká hodnota Response Factor (Reakčný faktor) – spôsobí, že na to, aby stimulačná frekvencia dosiahla hodnotu MSR, bude potrebná nižšia aktivita
- Nízka hodnota Response Factor (Reakčný faktor) – spôsobí, že na to, aby stimulačná frekvencia dosiahla hodnotu MSR, bude potrebná vyššia aktivita



Obrázok 2-15. Response Factor (Reakčný faktor) a stimulovaná frekvencia

Dosiahnutú stimulačnú frekvenciu možno obmedziť úrovňou zisťovanej aktivity alebo naprogramovanou hodnotou MSR. Ak úroveň zisťovanej aktivity spôsobí pokles frekvencie v stabilnom stave pod úroveň MSR, stimulačná frekvencia sa stále môže zvýšiť pri zvýšení úrovne zisťovanej aktivity (Obrázok 2–16 Response Factor (Reakčný faktor) pri záťažovom teste na strane 2-48). Reakcia v stabilnom stave je nezávislá od naprogramovaných hodnôt reakčného času a času obnovy.



Tento obrázok znázorňuje účinok vyššieho alebo nižšieho nastavenia počas teoretického dvojstupňového záťažového testu.

Obrázok 2–16. Response Factor (Reakčný faktor) pri záťažovom teste

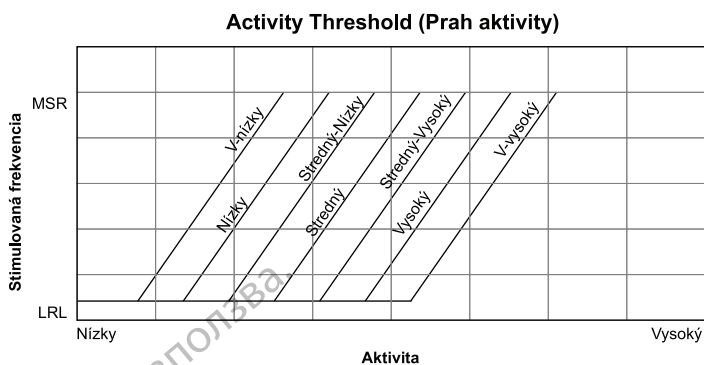
Naprogramovaním vyššej alebo nižšej hodnoty LRL sa celá reakcia posunie nahor alebo nadol bez zmeny tvaru.

Activity Threshold (Prah aktivity)

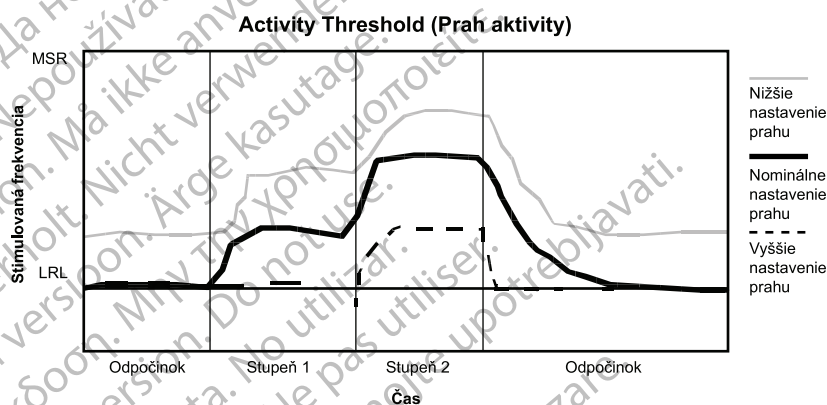
Funkcia Activity Threshold (Prah aktivity) zabráňuje zvyšovaniu frekvencie v dôsledku externého pohybu nízkej intenzity (napr. pohyb spôsobený dýchaním, úder srdca alebo v niektorých prípadoch trasenie spojené s Parkinsonovou chorobou).

Funkcia Activity Threshold (Prah aktivity) predstavuje úroveň aktivity, ktorá sa musí prekročiť na to, aby sa zvýšila senzorom riadená stimulačná frekvencia. Generátor impulzov nezvýši stimulovanú frekvenciu nad limit LRL, kým signál aktivity nestúpne nad hodnotu Activity Threshold (Prah aktivity). Nastavenie Activity Threshold (Prah aktivity) by malo umožniť zvýšenie frekvencie pri miernej aktivite, napríklad chôdzi, ale malo by byť dostatočne vysoké na to, aby sa stimulačná frekvencia neprimerane nezvyšovala, keď pacient nie je aktívny (Obrázok 2–17 Activity Threshold (Prah aktivity) a reakcia frekvencie na strane 2-49 a Obrázok 2–18 Prah aktivity pri záťažovom teste na strane 2-49).

- Nižšie nastavenie – na zvýšenie stimulačnej frekvencie treba menej pohybu
- Vyššie nastavenie – na zvýšenie stimulačnej frekvencie treba viac pohybu



Obrázok 2-17. Activity Threshold (Prah aktivity) a reakcia frekvencie



Tento obrázok znázorňuje účinok vyšších alebo nižších nastavení Activity Threshold (Prah aktivity) v reakcii na teoretický dvojstupňový záťažový test.

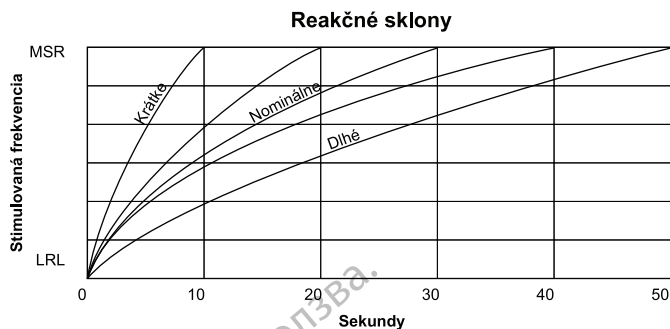
Obrázok 2-18. Prah aktivity pri záťažovom teste

Reakčný čas

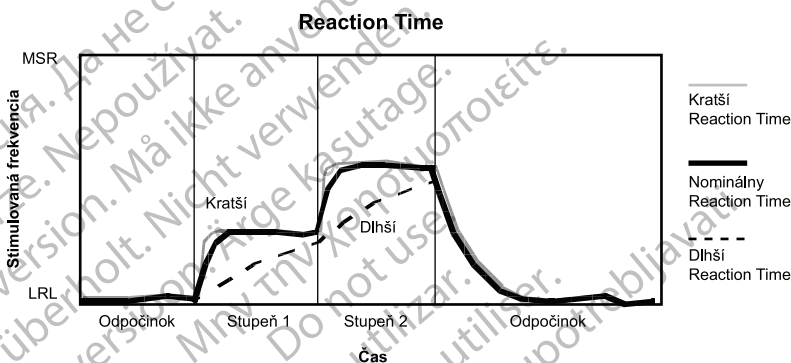
Funkcia Reaction Time (Reakčný čas) určuje, ako rýchlo bude stúpať stimulačná frekvencia na novú úroveň po detekcii zvýšenia úrovne aktivity.

Funkcia Reaction Time (Reakčný čas) ovplyvňuje len čas potrebný na prejavenie zvýšenia frekvencie. Zvolená hodnota určuje čas potrebný na to, aby sa stimulovaná frekvencia posunula z hodnoty LRL na hodnotu MSR pre maximálnu úroveň aktivity (Obrázok 2-19 Reaction Time (Reakčný čas) a stimulovaná frekvencia na strane 2-50 a Obrázok 2-20 Reaction Time (Reakčný čas) pri záťažovom teste na strane 2-50).

- Nízka hodnota Reaction Time (Reakčný čas): spôsobí rýchly nárast stimulačnej frekvencie
- Vysoká hodnota Reaction Time (Reakčný čas): spôsobí pomalší nárast stimulačnej frekvencie



Obrázok 2–19. Reaction Time (Reakčný čas) a stimulovaná frekvencia

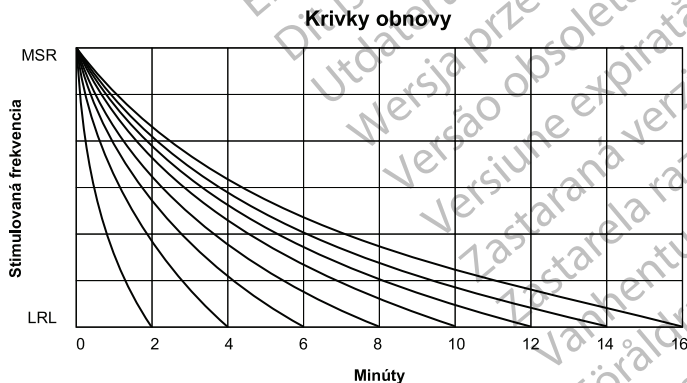


Obrázok 2–20. Reaction Time (Reakčný čas) pri záťažovom teste

Recovery Time (Čas obnovy)

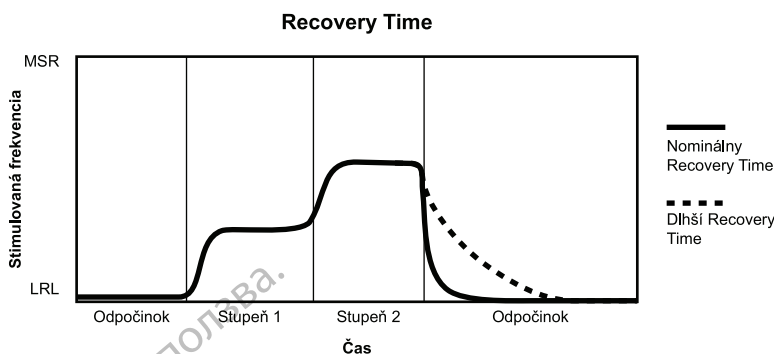
Funkcia Recovery Time (Čas obnovy) určuje čas potrebný na to, aby sa stimulovaná frekvencia znížila z hodnoty MSR na hodnotu LRL v neprítomnosti aktivity. Po ukončení aktivity pacienta sa použije parameter Recovery Time (Čas obnovy) na zabránenie náhlemu poklesu stimulačnej frekvencie (Obrázok 2–21 Recovery Time (Čas obnovy) a stimulovaná frekvencia na strane 2-50 a Obrázok 2–22 Recovery time (Čas obnovy) pri záťažovom teste na strane 2-51).

- Nízka hodnota Recovery Time (Čas obnovy) – spôsobí rýchlejší pokles stimulačnej frekvencie po znížení alebo zastavení aktivity pacienta
- Vysoká hodnota Recovery Time (Čas obnovy) – spôsobí pomalší pokles stimulačnej frekvencie po znížení alebo zastavení aktivity pacienta



K dispozícii je 15 nastavení; zobrazené sú len nastavenia s párnymi číslami.

Obrázok 2–21. Recovery Time (Čas obnovy) a stimulovaná frekvencia



Obrázok znázorňuje účinok vyššieho alebo nižšieho nastavenia počas teoretického dvojstupňového záťažového testu.

Obrázok 2–22. Recovery time (Čas obnovy) pri záťažovom teste

Minútová ventilácia (MV)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST a INLIVEN.

Generátor impulzov používa senzor minútovej ventilácie/dýchania na vyhodnotenie transtorakálnej impedancie a meranie minútovej ventilácie (MV), ktorá je súčinom frekvencie dýchania a dychového objemu. Na základe merania MV vypočíta generátor impulzov senzorm indikovanú frekvenciu stimulácie.

Podrobný popis senzora minútovej ventilácie/dýchania uvádza časť Senzor minútovej ventilácie/dýchania ("Senzor minútovej ventilácie/dýchania" na strane 2-37). Ak chcete aktivovať stimuláciu riadenú MV, režim stimulácie musíte nastaviť na režim s frekvenčnou adaptáciou (akýkoľvek režim končiaci na R) a parameter Minute Ventilation/Respiratory Sensor (Senzor minútovej ventilácie/dýchania) musíte naprogramovať na hodnotu On (Zapnuté).

UPOZORNENIE: Senzor MV neprogramujte na hodnotu On (Zap.), kým sa neimplantuje generátor impulzov a neotestuje a neoverí integrita systému.

UPOZORNENIE: V prípade pacientov s respiračnými ochoreniami alebo abnormálnym dýchaním musí lekár posúdiť vhodnosť naprogramovania senzora MV na hodnotu On (Zap.). Lekár môže vyhodnotiť frekvenčnú odozvu a zväžiť nižší faktor odozvy, aby sa zmiernil vplyv nevhodných frekvencií riadených senzorm.

UPOZORNENIE: Počas mechanickej ventilácie naprogramujte funkciu MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/respiračný senzor) na hodnotu Off (Vyp.). V opačnom prípade môže dôjsť k nasledujúcim stavom:

- Nevhodná frekvencia riadená senzorm MV
- Zavádzajúci trend na báze respirácie

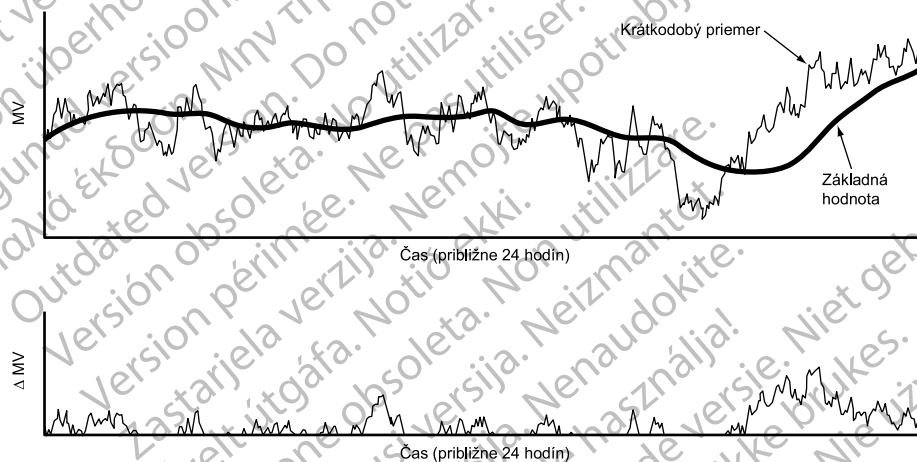
UPOZORNENIE: V prípade akéhokoľvek medicínskeho zariadenia, ošetrovania, liečby alebo diagnostického testu, pri ktorom sa do tela pacienta zavádza elektrický prúd, existuje možnosť interferencie s funkciou generátora impulzov.

- Externé zariadenia na monitorovanie pacienta (napr. respiračné monitory, povrchové monitory EKG, hemodynamické monitory) môžu spôsobovať nasledujúce problémy:
 - Nevhodná frekvencia riadená senzorm MV (až do maximálnej frekvencie riadenej senzorm)
 - Zavádzajúci trend na báze respirácie

Ak chcete odstrániť pravdepodobné interakcie s riadením frekvencie pomocou MV a/alebo diagnostikou na báze funkcie MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/respiračný senzor), deaktivujte funkciu MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/respiračný senzor) tak, že ju naprogramujete na hodnotu Off (Vyp.). Ak nie je PRM k dispozícii a generátor impulzov stimuluje pri frekvencii riadenej senzorom, aplikujte na generátor impulzov magnet, aby inicioval dočasnú asynchrónnu stimuláciu bez frekvenčnej odozvy.

MV Rate Response Algorithm (Algoritmus frekvenčnej odozvy na MV)

Generátor impulzov udržiava dlhodobý kľzavý priemer (základnú hodnotu) týchto meraní parametra MV (aktualizovaných v 4-minútových intervaloch), ako aj krátkodobý (približne 30-sekundový) kľzavý priemer, ktorý sa aktualizuje v 7,5-sekundových intervaloch. Rozdiel medzi krátkodobým priemerom a dlhodobou základnou hodnotou sa používa na určenie veľkosti zvýšenia frekvencie nad limit LRL alebo zníženia frekvencie pod limit LRL. Po období námahy a riadenia frekvencie s vysokou MV sa krátkodobý priemer pacienta zníži a nakoniec klesne pod základnú hodnotu. S poklesom sa postupne znižuje frekvencia indikovaná senzorom MV až na hodnotu LRL. K zvýšeniu alebo zníženiu senzorom indikovanej frekvencie dochádza s frekvenciou maximálne 2 min^{-1} za cyklus (Obrázok 2–23 Rozdiel medzi krátkodobým priemerom MV a základnou hodnotou MV na strane 2-52). Algoritmus podporuje dychové frekvencie až do 72 min^{-1} .



Vrchol: Základná hodnota (dlhodobý priemer) nasleduje po posune krátkodobého priemeru. Dno: Rozdiel medzi krátkodobým a dlhodobým priemerom sa používa na zvýšenie senzorom riadenej frekvencie pri námahе.

Obrázok 2–23. Rozdiel medzi krátkodobým priemerom MV a základnou hodnotou MV

POZNÁMKA: Pri každom použití magnetu a naprogramovaní funkcie Magnet Response (Odozva na magnet) na hodnotu Pace Async (Asynchrónna stimulácia) bude kardiostimulátor poskytovať asynchrónnu stimuláciu pri frekvencii magnetu a nebude reagovať na údaje o MV.

Pred aktiváciou senzora MV bude systém potrebovať zmerať základnú alebo pokojovú hodnotu MV (kalibrácia senzora). Metódy kalibrácie zahŕňajú kalibráciu typu Manual (Manuálne) a Automatic (Automaticky).

Kalibrácia typu Automatic (Automaticky)

Pri každom naprogramovaní parametra MV na hodnotu On (Zapnuté) alebo Passive (Pasívne) sa vykoná automatická 6-hodinová kalibrácia. Počas 6-hodinovej kalibrácie sa nevykonáva žiadna frekvenčná odozva riadená MV ani kontroly integrity elektródy.

- Pri implantácii zariadení VISIONIST sa po prvej kontrole integrity elektródy s prijateľnými hodnotami impedancie elektródy alebo nedokončenej manuálnej kalibrácii spustí dvojhodinové obdobie čakania nasledované 6-hodinovou kalibráciou. Toto 2-hodinové

obdobie bude indikované stavom senzora Initializing (Inicializácia) a jeho cieľom je umožniť dokončenie postupu implantácie.

- Ak je v prípade zariadení INLIVEN parameter MV pri implantácii naprogramovaný na hodnotu On (Zapnuté), po pripojení elektródy bude nasledovať 2-hodinové obdobie čakania nasledované 6-hodinovou kalibráciou. Toto 2-hodinové obdobie bude indikované stavom senzora označeným ako Suspended (Pozastavené) a jeho cieľom je umožniť dokončenie procedúry implantácie.

POZNÁMKA: Ak je parameter MV v čase prechodu do režimu MRI Protection Mode naprogramovaný na hodnotu On (Zapnuté) alebo Passive (Pasívne), pri ukončení režimu ochrany pred MR sa spustí automatická 6-hodinová kalibrácia. Ak sa frekvenčná odozva riadená MV vyžaduje skôr, možno vykonať manuálnu kalibráciu.

Kalibrácia typu Manual (Manuálne)

Pri naprogramovaní parametra MV na hodnotu On (Zapnuté) možno senzor kalibrovať manuálne. Na obrazovke RightRate Pacing Details (Podrobnosti o stimulácii v režime RightRate) stlačením tlačidla Start Sensor Calibration (Spustiť kalibráciu senzora) spustíte proces kalibrácie typu Manual (Manuálne). Dokončenie kalibrácie typu Manual (Manuálne) môže trvať len 2 minúty alebo až 5 minút v závislosti od toho, či sa počas zberu údajov zistí šum. Pacient by mal po dobu niekoľkých minút pred kalibráciou typu Manual (Manuálne) a počas nej ticho odpočívať a normálne dýchať.

- V prípade zariadení VISIONIST sa pri spustení kalibrácie typu Manual (Manuálne) vykoná kontrola integrity elektródy.
- V prípade zariadení INLIVEN sa pri spustení kalibrácie typu Manual (Manuálne) vykoná kontrola integrity elektródy, ak je senzor momentálne v stave Suspended (Pozastavené). Inak sa kalibrácia typu Manual (Manuálne) spustí pomocou aktuálneho vektora MV.

Pri vykonávaní kontroly integrity elektródy sa kalibrácia typu Manual (Manuálne) spustí pri prvom vektore MV s impedanciami v rámci prípustného rozsahu. Ak vektor MV s impedanciami v rámci prípustného rozsahu nemožno nájsť, kalibrácia typu Manual (Manuálne) zlyhá kvôli tomu, že neexistuje žiadny platný vektor elektródy MV.

Možné výsledky kalibrácie typu Manual (Manuálne) a zodpovedajúceho správania MV sa opisujú v časti Tabuľka 2–8 Výsledky manuálnej kalibrácie na strane 2-54 nasledovne:

Tabuľka 2–8. Výsledky manuálnej kalibrácie

Výsledok kalibrácie typu Manual	Správanie MV
Úspešná kalibrácia	Frekvenčná odozva riadená MV sa aktivuje do jednej minúty.
Kalibrácia zlyhá kvôli tomu, že neexistuje žiadny platný vektor elektródy MV	<p>Ak je parameter SAM nastavený na hodnotu On (Zapnuté):</p> <ul style="list-style-type: none"> Vytvorí sa epizódy SAM. Funkcia MV Sensor (Senzor MV) sa vypne. Diagnostika zariadenia nastaví stav senzora na Disabled (Vypnuté). <p>Ak je parameter SAM nastavený na hodnotu Off (Vypnuté):</p> <ul style="list-style-type: none"> V prípade zariadení VISIONIST sa stav senzora nastaví na Suspended (Pozastavený): No Valid Lead (Žiadna platná elektróda). V prípade zariadení INLIVEN sa stav senzora nastaví na Suspended (Pozastavené). Generátor impulzov hľadá platný vektor každú hodinu a po jeho nájdení spustí 6-hodinovú kalibráciu.
Kalibrácia zlyhá z dôvodu šumu	<p>Stav senzora je Suspended (Pozastavené): Noise Detected (Zistený šum).</p> <p>6-hodinová automatická kalibrácia sa spustí automaticky, keď už nebude detegovaný šum.</p>

POZNÁMKA: Metóda kalibrácie typu Manual (Manuálne) nebude k dispozícii pri počítačovej interogácii, keď sa načítavajú zo zariadenia informácie, ako napríklad epizódy funkcie Arrhythmia Logbook (Denník arytmií). To bude indikované tmavou ikonou Start Sensor Calibration (Spustiť kalibráciu senzora) a môže sa objaviť na niekoľko sekúnd až minút v závislosti od množstva načítavaných údajov.

Medzi metódami kalibrácie Automatic (Automatická) a Manual (Manuálna) nie je žiadny klinický rozdiel. Úspešná kalibrácia typu Manual (Manuálne) jednoducho umožňuje získanie základnej hodnoty a okamžité spustenie frekvenčnej odozvy riadenej MV po dokončení kalibrácie. Žiadna z metód kalibrácie si nevyžaduje udržiavanie telemetrickej komunikácie počas trvania kalibrácie.

UPOZORNENIE: Na získanie presných základných hodnôt MV po každej chirurgickej procedúre, pri ktorej sa používajú elektródy alebo generátor impulzov, treba vykonať novú manuálnu kalibráciu. Zmeny parametrov elektród z dôvodu ich starnutia, zachytenie vzduchu v implantačnej kapse, pohyb generátora impulzov spôsobený nedostatočným prítitím, externá defibrilácia alebo kardioverzia a ďalšie zdravotné komplikácie pacienta (napr. pneumotorax) vyžadujú nové základné hodnoty MV pre zodpovedajúce správanie MV.

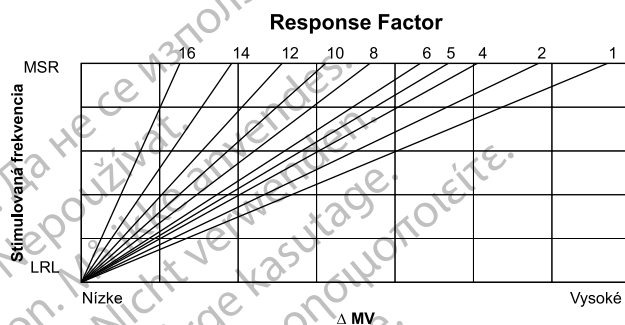
Na optimálnu frekvenčnú odozvu možno naprogramovať rôzne parametre minútovej ventilácie pomocou oblasti RightRate Pacing (Stimulácia v režime RightRate) na obrazovke RightRate Pacing Settings (Nastavenia stimulácie v režime RightRate). Patria sem nasledujúce:

- Response Factor (Faktor odozvy)
- Ventilatory Threshold (Prah ventilácie)
- Ventilatory Threshold Response (Odozva na prah ventilácie)
- Fitness Level (Úroveň telesnej kondície)

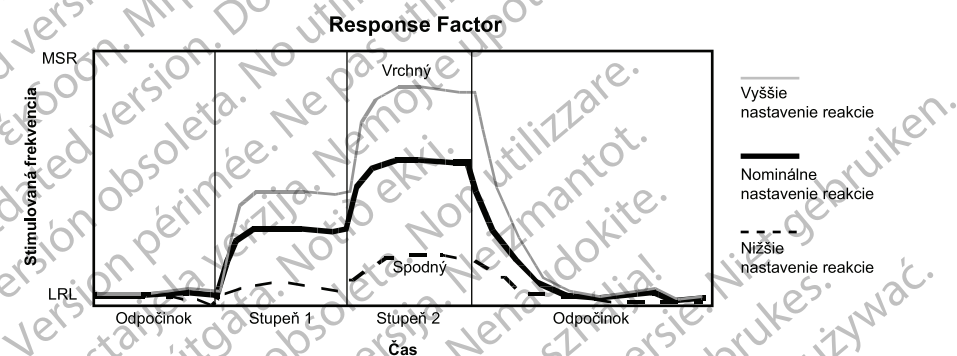
Response Factor (Reakčný faktor) (minútová ventilácia)

Zvýšenie MV nad základnú hodnotu z dôvodu zvýšenia metabolických požiadaviek sa zistí pomocou generátora impulzov a konvertuje sa jeho algoritmom na zvýšenú stimulačnú frekvenciu. Vzťah medzi zisteným zvýšením MV a výsledným zvýšením senzorum udávanej frekvencie sa stanoví pomocou parametra Response Factor (Reakčný faktor) MV.

Parameter Response Factor (Reakčný faktor) určuje stimulačnú frekvenciu, ktorá sa použije nad úrovňou hodnoty LRL pri rôznych zvýšených úrovniach MV. Väčšie hodnoty reakčného faktora vyústia do vyšších frekvencií senzora pre danú úroveň MV (Obrázok 2–24 Vzťah medzi naprogramovaným nastavením parametra Response Factor (Reakčný faktor) a reakciou frekvencie na strane 2-55). Účinky vyššieho alebo nižšieho nastavenia parametra Response Factor (Reakčný faktor) na stimulačnú frekvenciu riadenú senzorom počas teoretického dvojstupňového záťažového testu sú znázornené nižšie (Obrázok 2–25 Účinky nastavení parametra Response Factor (Reakčný faktor) v dvojstupňovom záťažovom teste na strane 2-55).



Obrázok 2–24. Vzťah medzi naprogramovaným nastavením parametra Response Factor (Reakčný faktor) a reakciou frekvencie



Obrázok 2–25. Účinky nastavení parametra Response Factor (Reakčný faktor) v dvojstupňovom záťažovom teste

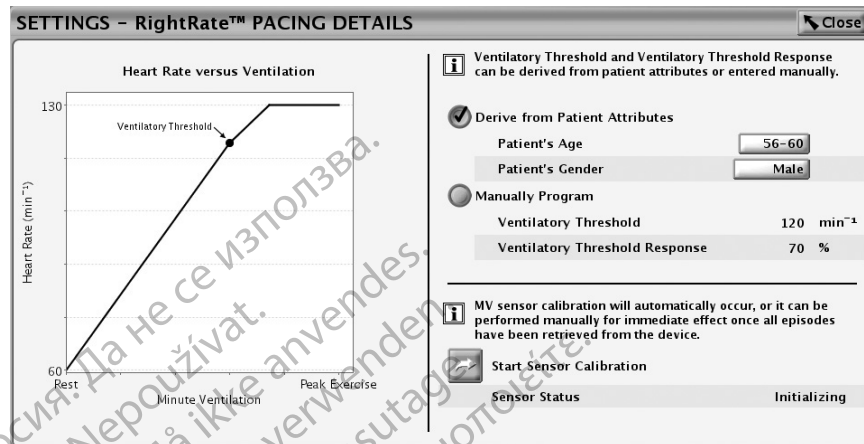
Prah ventilácie a odozva na prah ventilácie

Ventilatory Threshold (Prah ventilácie) je fyziologický pojem, ktorý opisuje bod v priebehu cvičenia, keď sa frekvencia dýchania zvyšuje rýchlejšie ako srdcová frekvencia (niekedy sa to označuje ako anaeróbný alebo laktátový prah).

Funkcia Response Factor (Reakčný faktor) riadi reakciu frekvencie MV pre frekvencie senzora medzi hodnotou LRL a hodnotou Ventilatory Threshold (Prah ventilácie). Funkcia Ventilatory Threshold Response (Odozva na prah ventilácie) ovláda frekvenčnú odozvu riadenú MV, keď je senzorová frekvencia vyššia než hodnota parametra Ventilatory Threshold (Prah ventilácie).

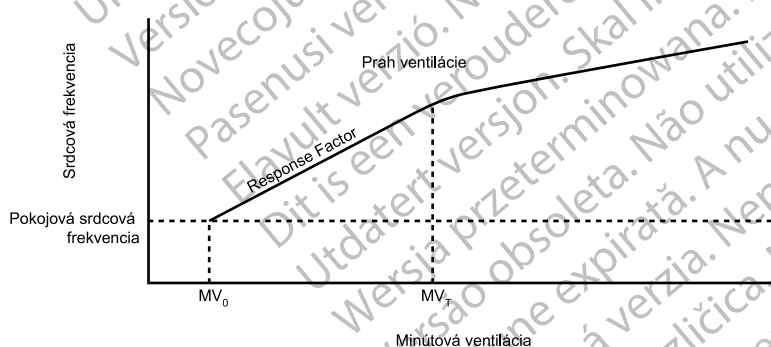
Nastavenia Ventilatory Threshold (Prah ventilácie) a Ventilatory Threshold Response (Odozva na prah ventilácie) možno manuálne naprogramovať alebo sa môžu automaticky odvodiť z informácií o pacientovi. Lekár môže vybrať možnosť Derive from Patient Attributes (Odvodiť z atribútov pacienta) na obrazovke RightRate Pacing Details (Podrobnosti stimulácie funkcie RightRate) s cieľom získať nastavenia podľa veku a pohlavia pacienta (a údajov Fitness Level (Úroveň telesnej kondície), pozrite nižšie). Pri zmene parametrov sa podobne upraví aj graf tak, aby vyjadroval účinok nového programovania pri celkovej reakcii frekvencie (Obrázok 2–26 Prah ventilácie a reakcia na prah ventilácie na strane 2-56). Ak sa na obrazovke Patient Information upraví hodnota parametrov Date of Birth (Dátum narodenia) alebo Gender (Pohlavie), nové

hodnoty sa odzrkadlia aj na obrazovke RightRate Pacing Details (Podrobnosti o stimulácii v režime RightRate).



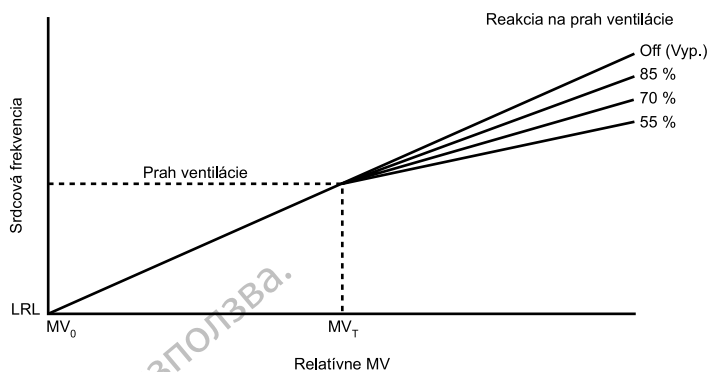
Obrázok 2–26. Prah ventilácie a reakcia na prah ventilácie

Fyziologický vzťah medzi MV a frekvenciou je približne bilineárny, ako je zobrazené na obrázku (Obrázok 2–27 Typický fyziologický vzťah medzi MV a srdcovou frekvenciou na strane 2-56). Počas úrovni cvičenia až po hodnotu Ventilatory Threshold (Prah ventilácie) možno tento vzťah aproximovať pomocou lineárneho vzťahu. Pri úrovniach námahy nad hodnotou Ventilatory Threshold (Prah ventilácie) je vzťah stále približne lineárny, ale pri redukovanom sklone. Vzťah medzi dvoma sklonmi sa líši u jednotlivých osôb a závisí od niekoľkých faktorov, ako je pohlavie, vek, frekvencia a intenzita cvičenia. Generátory impulzov umožňujú naprogramovanie sklonu nad hodnotou Ventilatory Threshold (Prah ventilácie), ktorý bude menej strmý, a preto navrhnutý tak, aby napodobňoval fyziologický vzťah medzi frekvenciou dýchania a srdcovou frekvenciou. Ventilatory Threshold Response (Odozva na prah ventilácie) je naprogramovaná ako percento hodnoty Response Factor (Reakčný faktor). Funkcia Ventilatory Threshold Response je aktívna pri frekvenciách nad hodnotou parametra Ventilatory Threshold (Prah ventilácie) a vyvoláva menej dôraznú odozvu na MV pri vyšších frekvenciách (Obrázok 2–28 Reakcia na prah ventilácie na strane 2-57).



MV_0 = pokojová MV, MV_T = MV pri hodnote Ventilatory Threshold (Prah ventilácie)

Obrázok 2–27. Typický fyziologický vzťah medzi MV a srdcovou frekvenciou



Hodnota Response Factor (Reakčný faktor) je lineárna od stavu pokoja po hodnotu Ventilatory Threshold (Prah ventilácie) (MV_0 = pokojová MV, MV_T = MV pri hodnote Ventilatory Threshold (Prah ventilácie)).

Obrázok 2-28. Reakcia na prah ventilácie

Fitness Level (Úroveň telesnej kondície)

Vybraná hodnota Fitness Level (Úroveň telesnej kondície) bude automaticky určovať príslušný reakčný faktor pre Ventilatory Threshold (Prah ventilácie) a frekvenciu, pri ktorej bude základná hodnota MV fixná.

Tabuľka 2-9. Odporúčané nastavenia úrovne telesnej kondície

Odporúčané nastavenie Fitness Level (Úroveň telesnej kondície)	Úroveň aktivity pacienta
Sedavá	Malá až žiadna fyzická aktivita
Aktívna	Pravidelná chôdza a aktivity s nízkym vplyvom
Športová	Mierna intenzita, nesúťažne pomalý beh/bicyklovanie
Endurance Sports (Vytrvalostné športy)	Namáhavé súťažné aktivity, ako je maratón

Základná hodnota (dlhodobý priemer) je fixne nastavená na najviac 4,5 hodiny. To umožňuje aktívnym pacientom, ktorí cvičia dlhšiu dobu (napr. bežia na dlhé trate), zachovať primeranú frekvenciu riadenú senzorom počas obdobia cvičenia. Základná hodnota bude fixná, keď bude senzorom indikovaná frekvencia nad hodnotou 110 min^{-1} nastavenia parametra Fitness Level (Úroveň telesnej kondície) pre úroveň Endurance Sports (Vytrvalostné športy) alebo 90 min^{-1} pre ostatné tri nastavenia parametra Fitness Level (Úroveň telesnej kondície) (Tabuľka 2-9 Odporúčané nastavenia úrovne telesnej kondície na strane 2-57). Po uplynutí 4,5 hodiny alebo keď senzorová frekvencia klesne pod úroveň 90 min^{-1} alebo 110 min^{-1} , ako je to definované vyššie, sa znova aktivuje adaptácia základnej hodnoty.

Okrem toho pri automatickom naprogramovaní parametrov Ventilatory Threshold (Ventilačný prah) a Ventilatory Threshold Response (Odozva na ventilačný prah) s využitím výberu možnosti Derive from Patient Attributes (Odvodiť od vlastností pacienta) na programátore (Obrázok 2-26 Prah ventilácie a reakcia na prah ventilácie na strane 2-56) určí kombinácia úrovne telesnej kondície, veku pacienta a pohlavia pacienta percento faktora odozvy na ventilačný prah.

Hodnotenie telesnej aktivity

Podľa uváženia lekára môže zdravotnícky personál požiadať pacientov, aby podstúpili ľahkú až stredne ťažkú telesnú aktivitu, napríklad chôdzu s palicami alebo chôdzu hore a dolu schodmi, na účely vyhodnotenia frekvenčnej odozvy generátora impulzov. Toto hodnotenie sa používa na získanie informácií na účely programovania stimulácie s frekvenčnou adaptáciou podľa zistených úrovni aktivity pacienta. U pacientov, ktorí sa venujú vytrvalostným športom, môže namáhavá telesná aktivita viesť k presnejšiemu vyhodnoteniu frekvenčnej odozvy.

Pred začatím hodnotenia telesnej aktivity:

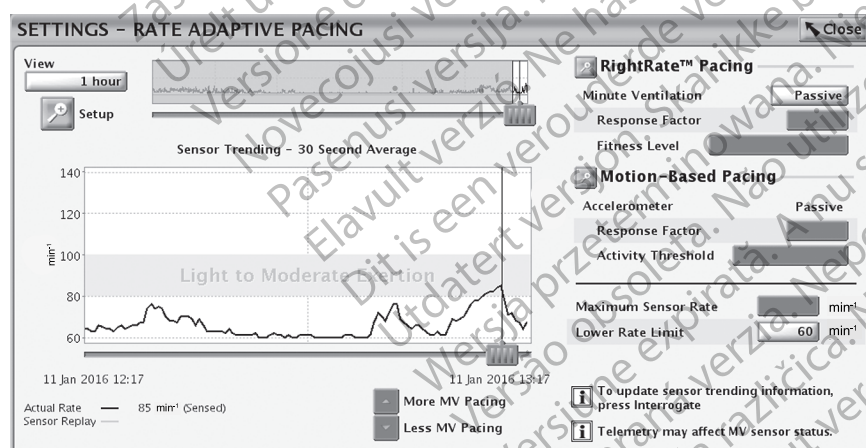
- Zabezpečte, aby boli pacienti dostatočne zdraví pre účasť v tomto hodnotení.
- Vyhodnoťte údaje funkcie Sensor Trending (Analýza trendov senzora) pacienta za predchádzajúcich 25 hodín a zväžte ich vytlačenie. Ďalšie informácie uvádza časť Analýza trendov senzora ("Analýza trendov senzora" na strane 2-62).
- Funkcia Beat to Beat (Od úderu k úderu) Recording Method (Metóda záznamu) (opisovaná v časti "Analýza trendov senzora" na strane 2-62) sa odporúča pri hodnoteniach telesnej aktivity na manuálnu optimalizáciu frekvencií senzora.

POZNÁMKA: Výsledky funkcie Sensor Trending (Analýza trendov senzora) možno vytlačiť pomocou karty Reports (Správy).

Po vykonaní hodnotenia fyzickej aktivity vykonajte interogáciu zariadenia pacienta, ako sa to opisuje v časti „Práca s údajmi na analýzu trendov“, a vyhodnoťte údaje frekvenčnej odozvy. Tieto údaje o frekvenčnej odozve možno porovnať s údajmi za predchádzajúcich 25 hodín vytlačenými pred testom. Odporúča sa resetovať funkciu Recording Method (Metóda záznamu) na režim používaný pred hodnotením telesnej aktivity (napr. 30-Second Average (30-sekundový priemer)).

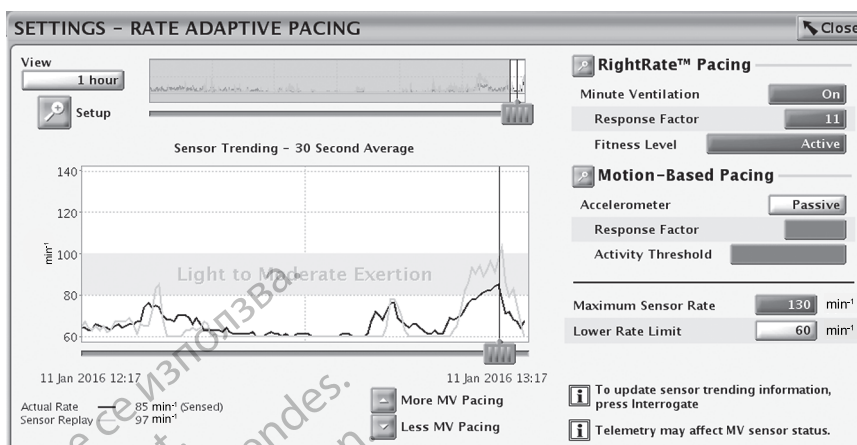
Optimalizácia frekvenčnej odozvy na telesnú aktivitu

Funkcia Sensor Trending poskytuje grafické zobrazenie frekvenčnej odozvy generátora impulzov na zistenú úroveň aktivity pacienta počas cvičenia ("Analýza trendov senzora" na strane 2-62). Vyobrazený graf funkcie Sensor Trending (Analýza trendov senzora) (Obrázok 2–29 Frekvenčná odozva pred naprogramovaním senzora MV na hodnotu On (Zapnuté) na strane 2-58) zobrazuje údaje frekvenčnej odozvy pre pacienta pred naprogramovaním parametra MV Sensor (Senzor MV) na hodnotu On (Zapnuté). Parameter Actual Rate (Skutočná frekvencia) (čierna čiara) predstavuje údaje o srdcovom rytme pacienta v režime DDD, keď je parameter MV Sensor (Senzor MV) naprogramovaný na hodnotu Passive (Pasívne). Srdcový rytmus pacienta bol po vykonávaní telesnej aktivity na úrovni približne 85 min⁻¹.



Obrázok 2–29. Frekvenčná odozva pred naprogramovaním senzora MV na hodnotu On (Zapnuté)

Druhý graf parametra Sensor Trending (Analýza trendov senzora) (Obrázok 2–30 Frekvenčná odozva po naprogramovaní senzora MV na hodnotu On (Zapnuté) na strane 2-59) zobrazuje odozvu srdcového rytmu rovnakého pacienta po naprogramovaní parametra MV Sensor (Senzor MV) na hodnotu On (Zapnuté). Parameter Sensor replay (Opakovanie záznamu senzora) (oranžová čiara) znázorňuje odozvu srdcovej frekvencie riadenú senzorom, ktorá bola na úrovni približne 105 min⁻¹ po tom, ako pacient vykonával telesnú aktivitu.



Obrázok 2-30. Frekvenčná odozva po naprogramovaní senzora MV na hodnotu On (Zapnuté)

U pacientov s chronotropnou inkompetenciou zvážte naprogramovanie zariadenia do režimu s frekvenčnou odozvou (napr. DDDR) s parametrom MV Sensor (Senzor MV) nastaveným na hodnotu On (Zapnuté). Pre pacientov s chronotropnou inkompetenciou so srdcovým rytmom < 100 min⁻¹ počas telesnej aktivity a v priebehu predchádzajúcich 24 hodín môže byť prínosné optimalizovať zariadenie na stimuláciu s frekvenčnou adaptáciou.

Po nastavení parametra MV Sensor (Senzor MV) na hodnotu On (Zapnuté) možno frekvenčnú odozvu optimalizovať tak, aby sa počas budúceho cvičenia dosiahla vhodná srdcová frekvencia. Zvážte naprogramovanie faktora frekvenčnej odozvy na cieľovú maximálnu frekvenciu funkcie Sensor Replay (Opakovanie záznamu senzora) podľa potreby na základe klinického stavu pacienta (napr. 70 – 80 % z predpokladanej maximálnej srdcovej frekvencie zodpovedajúcej veku pacienta (APMHR)). Toto programovanie možno vykonávať v prírastkoch podľa klinického stavu pacienta počas klinickej následnej starostlivosti. Vezmite na vedomie, že frekvenciu senzora obmedzujú parametre MSR a LRL. Preto pri preprogramovaní zariadenia zvážte opätovnú optimalizáciu pomocou týchto funkcií.

Spojenie dvoch senzorov

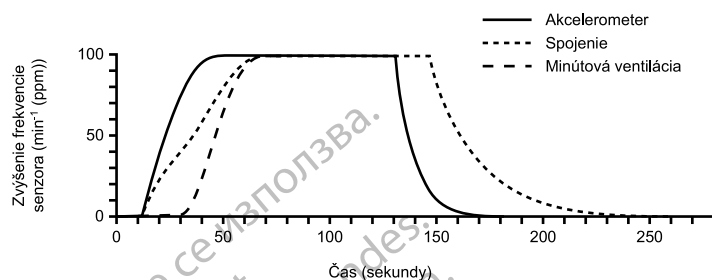
Kedykoľvek sú Accelerometer (Akcelerometer) aj senzor MV naprogramované na možnosť On (Zapnuté) pre stimuláciu založenú na frekvenčnej adaptácii, frekvencie udávané dvoma senzormi sa spoja, aby vytvorili váženú priemernú reakciu závislú od frekvencie. V dôsledku toho bude spojená reakcia vždy rovná jednej z frekvencií alebo bude medzi dvoma frekvenciami. Kedykoľvek bude reakcia akcelerometra menšia ako reakcia MV, spojenie senzorov bude 100 % založené na MV. Ak je reakcia akcelerometra väčšia ako reakcia MV, spojenie bude v rozsahu približne medzi 80 % akcelerometra a 20 % MV, keď je frekvencia akcelerometra na hodnote LRL, až približne 40 % akcelerometra a 60 % MV, keď je frekvencia akcelerometra na hodnote MSR.

Nasledujúce príklady ilustrujú fungovanie algoritmu spojenia.

Príklad 1

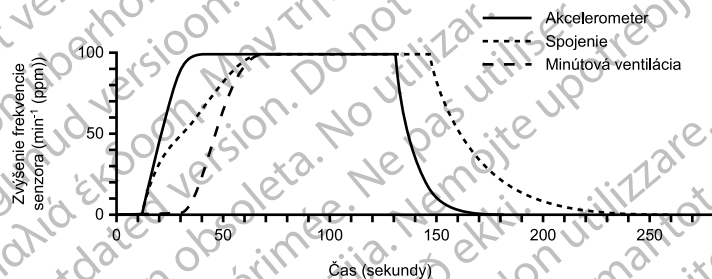
Akcelerometer zistí pohyb so súčasným zvýšením MV (Obrázok 2-31 Spojená reakcia s hodnotou Reaction Time (Reakčný čas) akcelerometra 30 sekúnd na strane 2-60). Pri námahe spojená reakcia rýchlo (v rámci 4 sekúnd) zvýši frekvenciu na základe reakcie akcelerometra. S ďalším zvyšovaním frekvencie sa spojená reakcia bude pohybovať smerom k reakcii MV, ale vždy zostane na úrovni medzi reakciou akcelerometra a MV. Pri vyšších frekvenciách budú mať zmeny vo vstupe akcelerometra menší účinok na spojenú reakciu (len 40 % pri MSR), zatiaľ čo zmeny v MV budú mať významnejší účinok. Pri ukončení cvičenia sa frekvencia akcelerometra zmenší podľa predpísaného parametra Recovery Time (Čas obnovy) a v tomto prípade klesne pod úroveň reakcie MV. V dôsledku toho sa algoritmus počas fázy obnovy prepne na 100 % spojenie MV na tak dlho, kým reakcia akcelerometra zostane pod úrovňou reakcie MV. Pri použití

spojenia dvoch senzorov zachovajte nominálnu hodnotu akcelerometra 2 minúty. To umožní fyziologickému signálu MV kontrolovať stimuláciu založenú na frekvenčnej adaptácii vo fáze obnovy po cvičení.



Obrázok 2-31. Spojená reakcia s hodnotou Reaction Time (Reakčný čas) akcelerometra 30 sekúnd

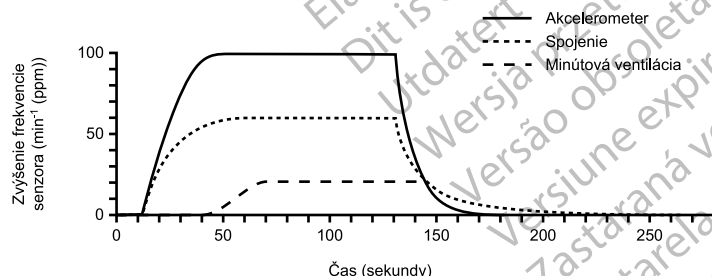
Agresivitu reakcie na začiatku cvičenia možno riadiť naprogramovaním nižšej hodnoty Accelerometer Reaction Time (Reakčný čas akcelerometra) (Obrázok 2-32 Spojená reakcia s hodnotou Reaction Time (Reakčný čas) akcelerometra 20 sekúnd na strane 2-60).



Obrázok 2-32. Spojená reakcia s hodnotou Reaction Time (Reakčný čas) akcelerometra 20 sekúnd

Príklad 2

Akcelerometer zistí pohyb s malým zvýšením MV (Obrázok 2-33 Spojená reakcia: Akcelerometer zistí pohyb s malým alebo žiadnym zvýšením MV na strane 2-60). Reakcia spojeného senzora sa obmedzí na približne 60 % reakcie akcelerometra. Keď reakcia akcelerometra klesne pod úroveň reakcie MV počas fázy obnovy, spojená reakcia bude 100 % riadená pomocou MV.

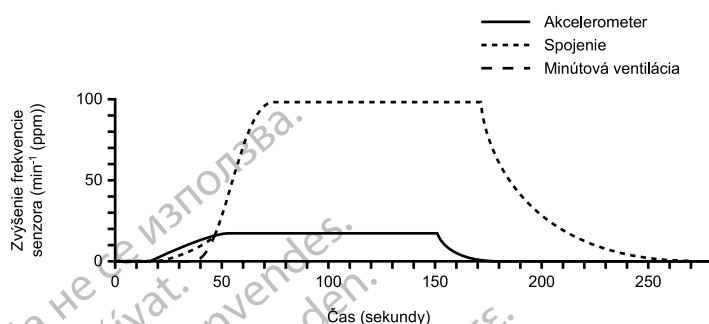


Obrázok 2-33. Spojená reakcia: Akcelerometer zistí pohyb s malým alebo žiadnym zvýšením MV

Príklad 3

MV sa zvýši spolu s malým zvýšením frekvencie akcelerometra (Obrázok 2-34 Spojená reakcia: MV sa zvýši spolu s malým alebo žiadnym pohybom, ktorý zistí akcelerometer na strane 2-61). Spojená reakcia sa bude spočiatku zvyšovať spolu s reakciou akcelerometra, ale keď sa reakcia

MV zvýši nad reakciu akcelerometra, spojená reakcia bude 100 % riadená pomocou MV. To poskytuje primeranú reakciu počas zvýšenia metabolických požiadaviek v podmienkach malého alebo žiadneho pohybu hornej časti tela.



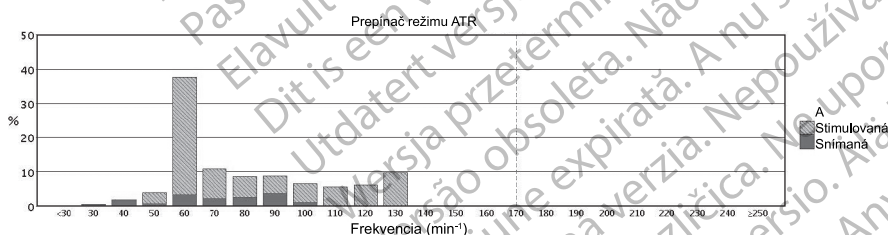
Obrázok 2-34. Spojená reakcia: MV sa zvýši spolu s malým alebo žiadnym pohybom, ktorý zistí akcelerometer

Dalšie hodnotenia zariadenia

Po naprogramovaní funkcie MV Sensor (Senzor MV) alebo Accelerometer (Akcelerometer) možno parametre súvisiace s frekvenčnou odozvou upraviť pri nasledujúcich kontrolách zariadenia. Ak si pacienti sťažujú na dýchavičnosť či únavu pri cvičení alebo hlásia vysokú srdcovú frekvenciu trvajúcu dlhšiu dobu, zvážte kontrolu histogramov a úpravu parametrov. Zvážte tiež resetovanie histogramov pri každej úprave parametrov súvisiacich s frekvenčnou odozvou (pozrite si časť "Histogramy" na strane 4-9).

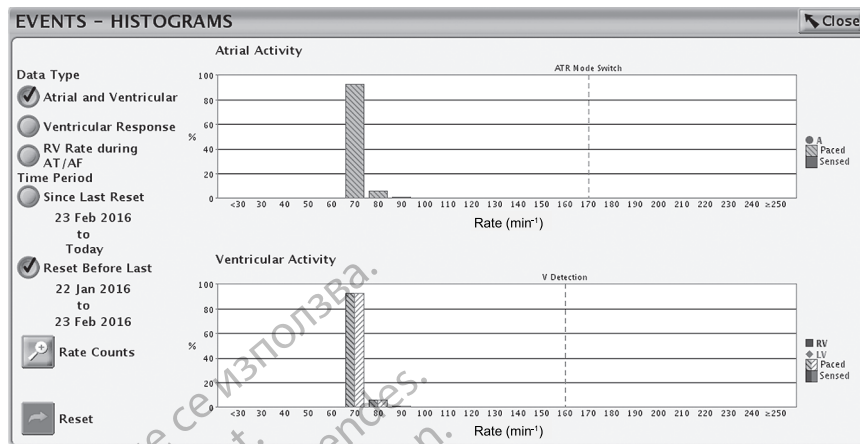
Low and High Response Factor (Nízky a vysoký faktor odozvy)

Histogramy môžu poskytovať indikáciu, že úpravou parametrov súvisiacich s frekvenčnou odozvou (napr. Response Factor (Faktor odozvy), MSR atď.) je možné dosiahnuť požadovanú srdcovú frekvenciu. Zvýšená úroveň stimulácie pri hodnote MSR môže indikovať, že parameter Response Factor (Faktor odozvy) je nastavený na príliš vysokú hodnotu (Obrázok 2-35 High Response Factor (Vysoký faktor odozvy) na strane 2-61) alebo parameter MSR je nastavený na príliš nízku hodnotu, ako je to znázornené (Obrázok 2-36 Low Response Factor (Nízky faktor odozvy) na strane 2-62). Podľa histogramu, ktorý znázorňuje Obrázok 2-35 High Response Factor (Vysoký faktor odozvy) na strane 2-61 zvážte, či je vhodné znížiť hodnotu parametra Response Factor (Faktor odozvy) alebo zvýšiť hodnotu parametra MSR.



Obrázok 2-35. High Response Factor (Vysoký faktor odozvy)

Na histogramoch, ktoré znázorňuje Obrázok 2-36 Low Response Factor (Nízky faktor odozvy) na strane 2-62, môže byť parameter Response Factor (Faktor odozvy) príliš nízky, čo indikuje veľký percentuálny podiel impulzov v jednej skupine, napr. > 70 %. V tomto prípade zvážte postupné zvyšovanie naprogramovaného parametra Response Factor (Faktor odozvy).



Obrázok 2–36. Low Response Factor (Nízky faktor odozvy)

Analýza trendov senzora

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

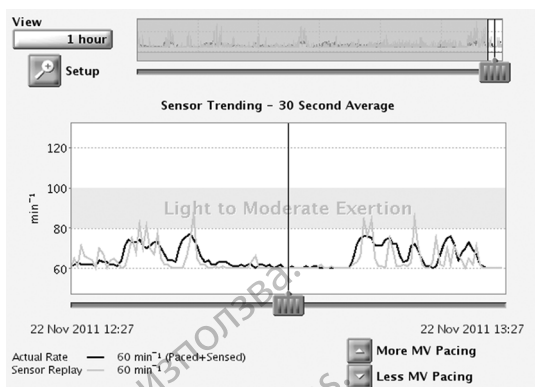
Funkcia Sensor Trending umožňuje grafické zobrazenie frekvenčnej odozvy generátora impulzov na zistenú úroveň aktivity pacienta a/alebo zistené fyziologické potreby pacienta a poskytuje užitočné informácie počas testovania cvičením. Tieto údaje umožňujú lekárovi prispôsobiť stimulačnú frekvenciu riadenú senzorom tak, aby zodpovedala aktuálnym potrebám pacienta.

Graf funkcie Sensor Trending (Analýza trendov senzora) a parametre Setup (Nastavenie) funkcie Sensor Trending (Analýza trendov senzora) možno zobraziť pomocou obrazovky Rate Adaptive Pacing (Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou).

Graf funkcie Sensor Trending (Analýza trendov senzora) (Obrázok 2–37 Graf Sledovanie senzora s rozsahom námahy na strane 2-63) identifikuje fixný rozsah srdcových frekvencií (80–100 min⁻¹) pre parameter Light to Moderate Exertion (Ľahká až mierna námaha). Tento rozsah možno použiť ako pomôcku pre cieľové srdcové frekvencie zodpovedajúce pravidelnej chôdzi a ďalším aktivitám s nízkym vplyvom a môže pomôcť identifikovať pacientov s chronotropnou nedostatočnosťou.¹² Tento rozsah sa môže líšiť na základe faktorov, ako je vek pacienta a typ cvičenia.²

Tlačidlá nahor a nadol (Obrázok 2–37 Graf Sledovanie senzora s rozsahom námahy na strane 2-63) pre parametre More MV Pacing (Viac stimulácie riadenej MV) a Less MV Pacing (Menej stimulácie riadenej MV) poskytujú alternatívnu metódu manuálneho výberu hodnoty faktora odozvy. Každým stlačením tlačidla sa faktor odozvy zmení o hodnotu jedna. Tlačidlom nahor sa hodnota parametra Response Factor (Faktor odozvy) zvyšuje a tlačidlom nadol sa hodnota parametra Response Factor (Faktor odozvy) znižuje. Ďalšie informácie o optimalizácii senzora získate v nižšie uvedenej časti o práci s údajmi analýzy trendov.

- Scherr, J. et al., Associations between Borg's rating of perceived exertion and physiologic measures of exercise intensity. Eur J. Appl Physiol, Vol. 113 (1): 147-155, 2013.
- Newman et al., Walking Performance and Cardiovascular Response: Associations with Age and Morbidity—The Health Aging and Body Composition Study. J. of Gerontology, Vol. 58A (8): 715-720, 2003.



Obrázok 2–37. Graf sledovanie senzora s rozsahom námahy

Nastavenie funkcie Sensor Trending (Analýza trendov senzora) zahŕňa nasledujúce možnosti:

- Recording Method (Metóda záznamu) – programovateľné:
 - 30-Second Average (30-sekundový priemer) – zaznamená a zaznačí priemernú frekvenciu každých 30 sekúnd.
 - Beat to Beat (Od úderu k úderu) – zaznamená a zaznačí frekvenciu každého úderu.
- **POZNÁMKA:** Metóda Beat to Beat (Od úderu k úderu) sa odporúča pri použití halovej chôdze alebo pri kratších obdobiach aktivity na manuálnu optimalizáciu frekvencií senzora.
- Off (Vypnuté) – nezhrádzajú sa žiadne údaje analýzy trendov.
- Duration (Trvanie) – neprogramovateľné a založené na vybranom nastavení Recording Method (Metóda záznamu):
 - Keď je nastavenie Recording Method (Metóda záznamu) nakonfigurované na možnosť Off (Vypnuté) alebo 30-Second Average (30-sekundový priemer) – trvanie je približne 25 hodín.
 - Keď je nastavenie Recording Method (Metóda záznamu) nakonfigurované na možnosť Beat to Beat (Od úderu k úderu) – trvanie približne 40 minút pri hodnote 75 min⁻¹.
- Data Storage (Ukladanie údajov) – programovateľné:
 - Continuous (Priebežné) – obsahuje najnovšie dostupné údaje. Ukladanie sa začne po potvrdení nastavenia a priebežne zaznamenáva najnovšie informácie, pričom prepisuje najstaršie údaje, kým sa nezíska informácia. Táto možnosť umožňuje zobraziť údaje počas trvania záznamu bezprostredne pred získaním údajov.
 - Fixed (Fixné) – ukladanie začne po potvrdení nastavenia a pokračuje, kým sa nenaplní pamäť zariadenia. To umožňuje zobraziť údaje počas fixnej doby počnajúc prvotným nastavením.

Generátor impulzov zbiera a ukladá údaje o frekvencii a údaje senzora, ktoré potom zobrazí na obrazovke PRM v grafickom formáte ako parametre Actual Rate (Skutočná frekvencia) pacienta a Sensor Replay (Opakovanie záznamu senzora) počas zaznamenávania.

Actual Rate (Skutočná frekvencia) (čierna čiara) indikuje srdcovú frekvenciu pacienta počas aktivity (stimulovanú alebo snímanú). Sensor Replay (Opakovanie záznamu senzora) (oranžová čiara) označuje reakciu srdcovej frekvencie riadenú senzorom s aktuálnymi nastaveniami parametrov senzora. Pri posúvaní posúvača pozdĺž horizontálnej osi grafu sa zobrazujú skutočné a senzorom udávané srdcové frekvencie pre konkrétne údajové body. Okrem toho sa klasifikujú predsieňové udalosti reprezentované konkrétnym údajovým bodom (jeden úder alebo

30-sekundový priemer) a zobrazujú sa vedľa parametra Actual Rate (Skutočná frekvencia). Udalosti sa klasifikujú a zobrazujú ako jedna alebo viaceré z nasledujúcich možností: Stimulované, snímané, snímané v režime ATR. Tento typ udalostí bude odzrkadľovať komorové udalosti v režimoch VVI(R).

Aktuálne parametre senzora možno prispôbiť tak, aby sa zobrazila výsledná zmena správania frekvencie senzora bez nutnosti opakovať záťažový test.

Generátor impulzov môže zbierať a ukladať údaje v režimoch s frekvenčnou adaptáciou aj v režimoch bez frekvenčnej adaptácie. V režimoch bez frekvenčnej adaptácie sa analýza trendov zbiera pomocou nastavenia senzora Passive (Pasívne). Možnosť Passive (Pasívne) umožňuje zber údajov senzora, ktoré možno použiť na optimalizáciu senzorov v neprítomnosti reakcie frekvencie riadenej senzorom. Keď je však senzor nastavený na možnosť Passive (Pasívne), údaje Sensor Replay (Opakovanie záznamu senzora) sa nezobrazia na grafe, kým sa nevyberie režim s frekvenčnou adaptáciou.

Generátor impulzov bude zaznamenávať údaje Sensor Trending (Analýza trendov senzora), kým je aktívna hlavicová alebo VF telemetria.

Keď je srdcová frekvencia úplne riadená senzorom, stále možno pozorovať malé rozdiely medzi hodnotami parametrov Actual Rate (Skutočná frekvencia) a Sensor Replay (Opakovanie záznamu senzora), pretože sa vypočítavajú nezávisle pomocou mierne odlišných metód.

Práci s údajmi na analýzu trendov senzora

Ak chcete použiť funkciu Sensor Trending (Analýza trendov senzora), postupujte podľa týchto krokov:

1. Po relácii cvičenia prejdite ku grafu funkcie Sensor Trending (Analýza trendov senzora) a stlačte tlačidlo Interogovať s cieľom aktualizovať informácie analýzy trendov. Údaje na analýzu trendov sa načítajú pri počiatočnej interogácii. Ak zostane aktívna nejaká relácie, keď pacient vykonáva ľahkú až stredne ťažkú telesnú aktivitu, ďalším stlačením tlačidla interogácie aktualizujete informácie na analýzu trendov.
2. Stlačením tlačidla View (Zobraziť) rozbaľte alebo zbaľte množstvo údajov zobrazovaných v jednej chvíli. Počiatočné a koncové údaje a časy v spodnej časti grafu sa zmenia tak, aby odzrkadľovali časové obdobie reprezentované na grafe. Metóda záznamu 30 Second AverageRecording Method (30-sekundový priemer) má možnosti pre 1 až 25 hodín a metóda záznamu Beat to BeatRecording Method (Od úderu k úderu) má možnosti pre 5 až 40 minút.
3. Ak chcete upraviť, ktoré údaje sa zobrazia na grafe, alebo zobraziť konkrétne údajové body, posúvajte posúvače pozdĺž horizontálnych osí v spodnej časti okien zobrazenia.
4. Parametre senzora upravte na pravej strane grafu, aby ste videli, ako tieto úpravy parametrov stimulácie s frekvenčnou adaptáciou ovplyvnia reakciu senzora (oranžová čiara). Ak tieto parametre alebo hodnoty MSR a LRL na obrazovke zmeníte, aplikácia upraví graf na ilustráciu výsledných vplyvov. Ak je srdcová frekvencia pacienta primeraná pre vykonávanú aktivitu, nie je potrebná žiadna optimalizácia senzora.
5. Keď sa srdcová frekvencia pacienta nachádza v požadovanom rozpätí pre vykonávanú aktivitu, vyberte možnosť Program.

POZNÁMKA: Výsledky funkcie Sensor Trending (Analýza trendov senzora) možno vytlačiť pomocou karty Reports (Správy). Parametre Present (Prítomné) (aktuálne naprogramované) aj Replay (Opakovanie záznamu) (lekárom upravené) sa poskytujú na doplnenie aktuálneho grafu, ako je zobrazený na obrazovke programátora.

POZNÁMKA: Úpravy nastavení senzora sa nesmú zakladať na údajoch, ktoré sú zozbierané počas časového obdobia kalibrácie MV.

ATRIAL TACHY RESPONSE (REAKCIA PREDSIEŇOVEJ TACHYKARDIE)

ATR Mode Switch (Prepínač režimu ATR)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

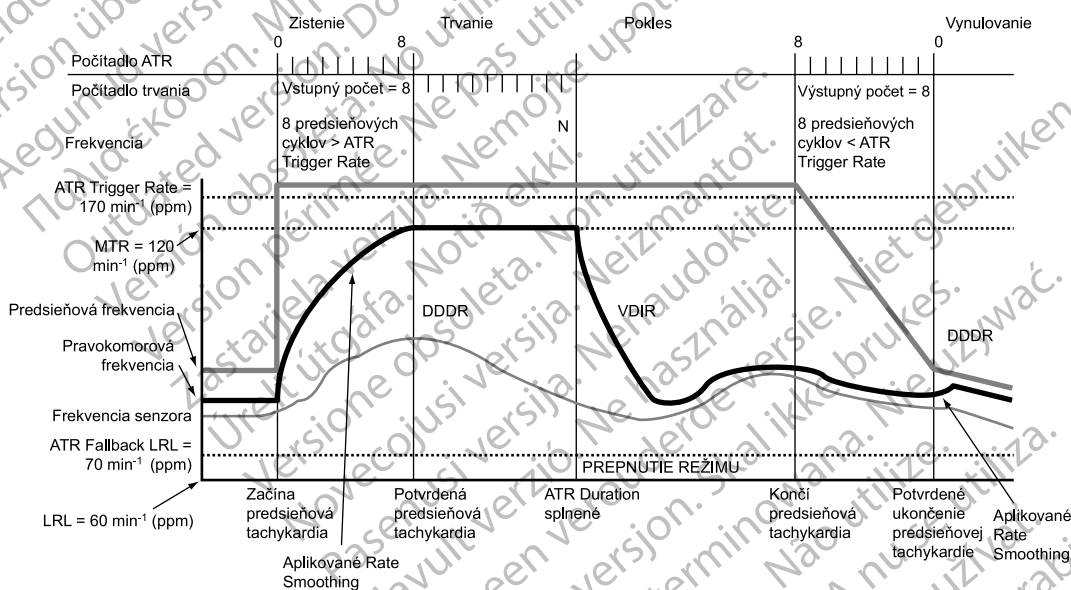
Funkcia ATR je určená na obmedzenie času, počas ktorého je komorová stimulovaná frekvencia na úrovni hodnoty MTR alebo sa správa ako v režime maximálnej frekvencie (blokáda 2 : 1 alebo Wenckebachovo správanie) v reakcii na patologickú predsieňovú arytmiu.

ATR tiež obmedzuje čas, počas ktorého je liečba CRT zabránené v dôsledku patologickej predsieňovej tachykardie.

V prítomnosti zistenej predsieňovej aktivity, ktorá prekročí hodnotu ATR Trigger Rate (Frekvencia spustenia ATR), generátor impulzov prepne stimulačný režim z režimu sledovania na iný režim (bez sledovania) nasledujúcim spôsobom:

- Z DDD(R) na DDI(R) alebo VDI(R)
- Z VDD(R) na VDI(R)

Na obrázku je príklad správania ATR (Obrázok 2–38 Správanie ATR na strane 2-65).



Obrázok 2–38. Správanie ATR

UPOZORNENIE: Funkcia ATR by sa mala naprogramovať na možnosť On (Zap.), ak mal pacient v minulosti predsieňové tachyarytmie. Ak dôjde k prepnutiu režimu ATR, poskytovanie CRT bude narušené, pretože sa preruší AV synchronnosť.

Ak má pacient so zlyhávaním srdca epizódu predsieňovej tachyarytmie, účinnosť liečby CRT je narušená, pretože sa poruší AV synchronnosť. Hoci funkcia ATR nedokáže vyriešiť AV asynchronnosť, môže rýchlo zmeniť obojkomorovú stimulovanú frekvenciu z hodnoty MTR na hodnotu ATR Fallback LRL (LRL prepnutia režimu ATR), frekvenciu VRR alebo senzorm udávanú frekvenciu (DDIR alebo VDIR). Naprogramovanie nižšej hodnoty ATR Duration (Trvanie ATR) a času ATR Fallback Time (Čas prepnutia režimu ATR) umožní rýchlejšie prepnutie režimu a rýchlejšie zníženie obojkomorovej stimulačnej frekvencie.

Pacienti s neporušeným AV vedením môžu mať počas epizód ATR vedené komorové frekvencie. Ak vnútorná komorová frekvencia počas epizódy ATR prekročí obojkomorovú stimulačnú

frekvenciu, stimulácii oboch komôr bude zabránené. Pri týchto pacientoch zvažte naprogramovanie funkcií VRR a BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač) na možnosť On (Zapnuté).

POZNÁMKA: V prípade ATR je stimulácia dutiny vždy obojkomorová bez ohľadu na permanentne naprogramovaný parameter Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie).

POZNÁMKA: Nastavenia parametrov, ktoré skracujú interval predsieňového snímania, môžu brániť liečbe v režime ATR.

Frekvencia spustenia ATR

Funkcia ATR Trigger Rate (Frekvencie spustenia ATR) určuje frekvenciu, pri ktorej generátor impulzov začína zisťovať predsieňové tachykardie.

Generátor impulzov monitoruje predsieňové udalosti prostredníctvom stimulačného cyklu s výnimkou prípadov počas periódy zaslepenia predsieňovej a intervalov odmietnutia šumu. Predsieňové udalosti rýchlejšie ako hodnota Trigger Rate (Frekvencia spustenia) zvyšujú počítadlo detekcie ATR. Predsieňové udalosti pomalšie ako hodnota Trigger Rate (Frekvencia spustenia) znižujú počítadlo.

Keď počítadlo detekcie ATR dosiahne naprogramované počítadlo začiatku, začne sa obdobie ATR Duration (Trvanie ATR). Keď v akomkoľvek časovom bode počítadlo detekcie ATR napočíta od naprogramovanej hodnoty Exit Count (Počítadlo ukončenia) do hodnoty nula, ukončí sa obdobie ATR Duration (Trvanie ATR) alebo prepnutie režimu a resetuje sa algoritmus ATR. Vždy po pripočítaní alebo odpočítaní počítadla detekcie ATR sa vytvorí značka udalosti.

Trvanie ATR

Parameter ATR Duration (Trvanie ATR) je programovateľná hodnota, ktorá určuje počet komorových cyklov, počas ktorých sa po výskyte prvotnej detekcie (počítadlo začiatku) naďalej vyhodnocujú predsieňové udalosti. Táto funkcia je určená na zabránenie prepnutia režimu v dôsledku krátkych nepretrvávajúcich epizód predsieňovej tachykardie. Ak počítadlo ATR dosiahne počas obdobia ATR Duration (Trvanie ATR) nulu, algoritmus ATR sa resetuje a nedôjde k žiadnemu prepnutiu režimu.

Ak predsieňová tachykardia pretrváva počas naprogramovaného obdobia ATR Duration (Trvanie ATR), dôjde k prepnutiu režimu, spustí sa režim Fallback Mode (Režim prepnutia režimu) a začne čas Fallback Time (Čas prepnutia režimu).

Počítadlo začiatku

Entry Count (Počítadlo začiatku) určuje, ako rýchlo sa na začiatku deteguje predsieňová arytmia.

Čím nižšia je programovateľná hodnota, tým menej je potrebných rýchlych predsieňových udalostí na dosiahnutie prvotnej detekcie. Keď sa počet detegovaných rýchlych predsieňových udalostí rovná programovateľnej hodnote Entry Count (Počítadlo začiatku), začne sa obdobie ATR Duration (Trvanie ATR) a aktivuje sa Exit Count (Počítadlo ukončenia).

UPOZORNENIE: Pri programovaní hodnoty Entry Count (Počítadlo začiatku) na nízke hodnoty v spojení s krátkym trvaním ATR Duration (Trvanie ATR) postupujte opatrne. Táto kombinácia umožňuje prepnutie režimu pri veľmi malom počte rýchlych predsieňových úderov. Ak sa napríklad hodnota Entry Count (Počítadlo začiatku) naprogramuje na 2 a hodnota ATR Duration (Trvanie ATR) na 0, prepnutie režimu ATR by sa mohlo vyskytnúť po 2 rýchlych predsieňových intervaloch. V týchto prípadoch by mohla krátka séria predčasných predsieňových udalostí spôsobiť prepnutie režimu zariadenia.

Počítadlo ukončenia

Exit Count (Počítadlo ukončenia) určuje, ako rýchlo sa ukončí algoritmus ATR, keď sa už nedeteguje predsieňová arytmia.

Čím nižšia je programovateľná hodnota, tým rýchlejšie sa generátor impulzov vráti do režimu predsieňového sledovania, keď sa ukončí predsieňová arytmia. Keď sa počet detegovaných pomalých predsieňových udalostí rovná programovateľnej hodnote Exit Count (Počítadlo ukončenia), ukončí sa obdobie ATR Duration (Trvanie ATR) alebo režim Fallback (Prepnutie režimu) a resetuje sa algoritmus ATR. Hodnota ATR Exit Count (Počítadlo ukončenia ATR) sa znižuje pri predsieňových udalostiach pomalších ako hodnota ATR Trigger Rate (Frekvencia spustenia ATR) alebo pri akejkoľvek komorovej udalosti, ku ktorej dôjde o viac ako dve sekundy po poslednej predsieňovej udalosti.

UPOZORNENIE: Pri programovaní hodnoty Exit Count (Počítadlo ukončenia) na nízke hodnoty postupujte opatrne. Ak bola napríklad hodnota Exit Count (Počítadlo ukončenia) naprogramovaná na 2, niekoľko cyklov nedostatočného snímania predsieňovej arytmie by mohlo spôsobiť ukončenie prepínania režimov.

Režim prepnutia režimu

Fallback Mode (Režim prepnutia režimu) je stimulačný režim bez sledovania, do ktorého sa generátor impulzov automaticky prepne po dokončení obdobia ATR Duration (Trvanie ATR).

Po prepnutí režimov generátor impulzov postupne znižuje komorovú stimulovanú frekvenciu. Tento pokles riadi parameter Fallback Time (Čas prepnutia režimu).

POZNÁMKA: Hodnoty režimu prepnutia režimu dvojduťinovej stimulácie sú dostupné len vtedy, keď je aj stimulačný režim Normal (Normálny) nastavený na dve duťiny.

POZNÁMKA: Režim ATR Fallback (Prepnutie režimu ATR) možno naprogramovať s frekvenčnou adaptáciou, aj keď je permanentný Brady režim bez frekvenčnej adaptácie. V tejto situácii budú parametre senzora indikovať možnosť „ATR Only“ (Len ATR).

Fallback Time (Čas prepnutia režimu)

Hodnota Fallback Time (Čas prepnutia režimu) udáva, ako rýchlo počas prepnutia režimu klesne stimulovaná frekvencia z hodnoty MTR na hodnotu ATR Fallback LRL (LRL prepnutia režimu ATR). Stimulovaná frekvencia klesne na najvyššiu senzorum udávanú frekvenciu, frekvenciu VRR alebo hodnotu ATR Fallback LRL (LRL prepnutia režimu ATR).

Počas poklesu sú vypnuté nasledujúce funkcie:

- Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) – vypnutá, kým prepnutie režimu nedosiahne hodnotu ATR Fallback LRL (LRL prepnutia režimu ATR) alebo senzorum udávanú frekvenciu. Ak je režim VRR zapnutý, funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) je počas prepnutia režimov vypnutá
- Rate Hysteresis (Frekvenčná hystereza)
- APP/ProACT
- PVARP Extension (Predĺženie PVARP)

Fallback LRL (LRL prepnutia režimu)

Hodnota ATR Fallback LRL (LRL prepnutia režimu ATR) je naprogramovaná spodná frekvencia, na ktorú klesne frekvencia počas prepnutia režimu. Hodnotu ATR Fallback LRL (LRL prepnutia

režimu ATR) možno naprogramovať na hodnotu vyššiu alebo nižšiu ako permanentná hodnota Brady LRL.

Frekvencia klesne na najvyššiu frekvenciu spomedzi senzorom udávanej frekvencie (ak je to použiteľné), frekvencie VRR (ak je aktivovaná) a hodnoty ATR Fallback LRL (LRL prepnutia režimu ATR).

Koniec epizódy ATR

Parameter End of ATR Episode (Koniec epizódy ATR) určuje bod, v ktorom sa generátor impulzov vráti k AV synchrónnej prevádzke, pretože už nie je zistená predsieňová arytmia.

Po skončení arytmie sa hodnota ATR Exit Count (Počítadlo ukončenia ATR) postupne znižuje z naprogramovanej hodnoty až na 0. Keď hodnota ATR Exit Count (Počítadlo ukončenia ATR) klesne na 0, stimulačný režim sa automaticky prepne na naprogramovaný režim sledovania a AV synchrónna prevádzka sa obnoví.

Ventricular Rate Regulation (Regulácia komorovej frekvencie) (VRR)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia VRR je určená na zníženie variability dĺžky cyklu V–V počas čiastočne vedených predsieňových arytmií miernym zvýšením komorovej stimulačnej frekvencie. Funkcia VRR okrem toho zachováva aplikáciu liečby CRT počas vedených predsieňových arytmií.

Algoritmus VRR vypočíta stimulačný interval udávaný funkciou VRR na základe váženého súčtu dĺžky aktuálneho cyklu V–V a predchádzajúcich stimulačných intervalov udávaných funkciou VRR.

- Stimulované intervaly majú vyšší vplyv ako snímané intervaly, takže stimulované udalosti spôsobia pokles frekvencie udávanej funkciou VRR.
- Pri snímaných intervaloch môže byť frekvencia udávaná funkciou VRR znížená, tento vplyv však zmiernuje predchádzajúca história.
- Frekvencia udávaná funkciou VRR je ďalej obmedzovaná hodnotami LRL a VRR MPR.

Programovateľné hodnoty pre režim VRR sú Min (Minimum), Med (Stred) a Max (Maximum). Naprogramovaná hodnota ovplyvní stupeň regulácie frekvencie nasledujúcim spôsobom:

- Vyššie nastavenie zvýši stimuláciu CRT viac ako nižšie nastavenie (t. j. Max (Maximum) v porovnaní s Med (Stred)).
- Vyššie nastavenie zníži variabilitu V–V viac ako nižšie nastavenie.
- Nižšie nastavenie bude mať za následok širší rozsah variability V–V a menšiu komorovú stimuláciu CRT.

POZNÁMKA: Funkcia VRR má potenciál zvýšiť aplikáciu liečby CRT počas predsieňových tachyarytmií a musí sa naprogramovať na maximálne nastavenie s cieľom zvýšiť percento komorovej stimulácie a maximalizovať aplikáciu liečby CRT počas vedených predsieňových tachyarytmií.

Keď je funkcia VRR naprogramovaná v režimoch sledovania, je aktívna len vtedy, keď dôjde k prepnutiu režimu ATR. Keď sa po skončení predsieňovej arytmie obnoví režim sledovania, funkcia VRR sa deaktivuje. V režimoch sledovania, v ktorých sú naprogramované funkcie Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) aj VRR, je funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) vypnutá, keď je funkcia VRR počas ATR aktívna, a po skončení ATR sa znovu zapne.

Keď je funkcia VRR naprogramovaná v režimoch bez sledovania, je nepretržite aktívna a aktualizuje stimulačnú frekvenciu indikovanú funkciou VRR a vyhladený priemer pri každom srdcovom cykle.

Maximálna stimulačná frekvencia funkcie Ventricular Rate Regulation (Regulácia komorovej frekvencie) (VRR MPR)

Hodnota VRR MPR obmedzuje maximálnu stimulačnú frekvenciu pre VRR.

Funkcia VRR funguje medzi hodnotami LRL a MPR.

Obojkomorový spúšťač

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia Obojkomorový spúšťač (BiV Trigger) je určená na podporu synchronizovaných RV (PK) a LV (LK) kontrakcií v prítomnosti udalostí snímaných elektródou RV (PK). Vykonáva to stimuláciu ľavej a pravej komory bezprostredne pred akoukoľvek udalosťou snímanou elektródou RV vrátane akýchkoľvek kontrakciách PVC. Keď sa funkcia BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač) používa spolu s funkciou VRR, slúži na poskytovanie doplnkovej podpory liečby CRT počas predsieňových tachykardií.

Obojkomorový spúšťač funguje medzi hodnotami LRL a MPR. Stimuly, ktoré sa vyskytujú v dôsledku funkcie BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač), sú označené ako RVP-Tr a LVP-Tr bez použitia funkcie LV Offset (Posun LV (LK)). Tieto spustené udalosti sa počítajú do počítadiel RVS a LVP.

Funkcia Obojkomorový spúšťač je samostatne programovateľná na normálnu stimuláciu a hodnotu ATR Fallback (Prepnutie režimu ATR).

POZNÁMKA: Ak je generátor impulzov naprogramovaný na možnosť RV alebo LV only (iba PK alebo iba LK), stimulácia v oboch dutinách sa objaví, ak sa aktivuje funkcia BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač).

Maximálna stimulačná frekvencia obojkomorového spúšťača (MPR)

Funkcia MPR obojkomorového spúšťača obmedzuje maximálnu stimulačnú frekvenciu, ktorú môže obojkomorový spúšťač dosiahnuť.

Atrial Flutter Response (Odozva na predsieňový flutter) (AFR)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia Atrial Flutter Response (Reakcia predsieňového fluttera) slúži na:

- Zabránenie stimulácii v citlivom období nasledujúcom po predsieňovom snímaní. Stimulácia počas citlivého obdobia sa môže vyskytnúť, ak je predsieňový stimul naplánovaný čoskoro po refraktórnem predsieňovom snímaní.
- Poskytnutie okamžitej stimulácie bez sledovania s predsieňovými frekvenciami vyššími ako Trigger Rate (Frekvencia spustenia) AFR.

Správanie bez sledovania sa zachová dovtedy, kým predsieňové udalosti trvale neprekročia hodnotu Trigger Rate (Frekvencia spustenia) AFR.

Príklad: Keď je funkcia AFR naprogramovaná na hodnotu 170 min⁻¹, zistená predsieňová udalosť vnútri periódy PVARP alebo predtým spusteného intervalu AFR spustí okno AFR 353 ms (170 min⁻¹). Predsieňová detekcia vnútri AFR je klasifikovaná ako snímanie vnútri refraktórnej periódy a nesleduje sa. Predsieňové sledovanie sa môže vyskytnúť len po uplynutí periódy

PVARP a zatvorenie okna AFR. Stimulované predsieňové udalosti naplánované vnútri okna AFR sa oddialia, kým sa okno AFR nezatvorí. Ak do nasledujúcej komorovej stimulácie zostáva menej ako 50 ms, pre daný cyklus sa zabráni predsieňovej stimulácii.

POZNÁMKA: Táto funkcia môže prepísať naprogramovanú funkciu AV Delay (AV oneskorenie) a dočasne zmeniť účinnosť liečby CRT v dôsledku účinku na AV synchronnosť.

Komorová stimulácia nie je ovplyvnená funkciou AFR a uskutoční sa podľa plánu. Široký programovateľný rozsah frekvencií spustenia AFR umožňuje primerané snímanie pomalých predsieňových flutterov. Výsokofrekvenčné predsieňové snímanie môže neustále opätovne spúšťať okno AFR, čo povedie k správaniu podobnému režimu poklesu VDI(R).

POZNÁMKA: V prípade predsieňových arytmií, ktoré spĺňajú naprogramované kritériá frekvencie pre stimuláciu AFR, bude použitie funkcie AFR viesť k pomalším komorovým stimulačným frekvenciám.

POZNÁMKA: Keď sú aktívne funkcie AFR i ATR, v prítomnosti predsieňových arytmií sa môže skôr objaviť komorová stimulácia bez sledovania, ale ATR Mode Switch (Prepnutie režimu ATR) môže trvať dlhšie. Dôvodom je to, že funkcia ATR Duration (Trvanie ATR) počítá komorové cykly z hľadiska splnenia trvania a funkcia AFR spomaľuje komorovú stimulovanú odozvu na rýchle predsieňové arytmie.

PMT Termination (Ukončenie PMT)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia PMT Termination (Ukončenie PMT) deteguje stavy kardiostimulátorom sprostredkovanej tachykardie (PMT) a snaží sa ich prerušiť.

AV synchronnosť sa môže stratiť z viacerých dôvodov vrátane predsieňovej fibrilácie, PVC, PAC, nadmerného snímania predsieni alebo straty predsieňového zachytenia. Ak má pacient v čase straty AV synchronnosti neporušenú cestu spätného vedenia, nesynchronizovaný úder môže byť vedený naspäť do predsieni, čo povedie k predčasnej predsieňovej depolarizácii. V stimulačných režimoch DDD(R) a VDD(R) môže zariadenie zistiť a sledovať späťne vedené vlny P, ktoré sú mimo periódy PVARP. Opakovaný cyklus snímania a sledovania spätného vedenia je známy ako PMT a môže viesť k frekvenciám spustenej komorovej stimulácie až na úrovni hodnoty MTR. Naprogramovanie určitých refraktórnych períód (napr. PVARP after PVC (PVARP po PVC)) môže znížiť pravdepodobnosť sledovania spätných udalostí. Pri riadení reakcie generátora impulzov na spätné vedenie môže byť užitočná aj funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie).

Keď reakcia generátora impulzov na spätné vedenie nie je riadená naprogramovaním zariadenia, použije sa funkcia PMT Termination (Ukončenie PMT) (ak je naprogramovaná na možnosť On (Zapnuté)) na zistenie a ukončenie PMT v rámci 16 cyklov od začiatku, ak boli splnené nasledujúce podmienky:

- Napočíta sa 16 po sebe idúcich komorových stimulácií pri hodnote MTR po predsieňových snímaných udalostiach
- Všetkých 16 V–A intervalov je v rámci 32 ms od druhého V–A intervalu (pred alebo za ním) nameraného pri hodnote MTR počas 16 komorových stimulovaných udalostí (na odlíšenie Wenckebachovho správania od PMT)

Keď sú splnené obe podmienky, generátor impulzov nastaví periódu PVARP na fixnú hodnotu 500 ms pre jeden srdcový cyklus v snahe prerušiť PMT. Ak nie sú splnené obe podmienky, generátor impulzov pokračuje v sledovaní po sebe idúcich komorových stimulácií z hľadiska prítomnosti PMT.

Keď je funkcia PMT Termination (Ukončenie PMT) naprogramovaná na možnosť On (Zapnuté), generátor impulzov ukladá epizódy PMT do časti Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií).

POZNÁMKA: Hoci vyhodnotenie V–A intervalu pomáha odlíšiť skutočnú PMT (stabilné V–A intervaly) od režimu maximálnej frekvencie v dôsledku sínusovej tachykardie alebo normálnej reakcie na cvičenie (typicky nestabilné V–A intervaly), je možné, že vlastná predsieňová frekvencia pacienta môže splniť kritériá detekcie PMT. V takých prípadoch, ak je funkcia PMT Termination (Ukončenie PMT) naprogramovaná na možnosť Zapnuté, algoritmus určí rytmus ako PMT a predĺži periódu PVARP v 16. cykle.

POZNÁMKA: Keďže časy spätného vedenia sa môžu v priebehu života pacienta meniť v dôsledku zmeny zdravotného stavu, môžu byť príležitostne potrebné zmeny naprogramovania.

Ak je v uloženom EGM evidentné spätné vedenie, môžete vyhodnotiť elektrogram a/alebo vykonať prahový test na potvrdenie vhodnej predsieňovej stimulácie a snímania. Ak uložené elektrogramy nie sú k dispozícii na kontrolu, na pomoc postupujte pri vyhodnocovaní V–A intervalu PRM podľa týchto krokov:

1. Na obrazovke Tests (Testy) vyberte kartu Temp Brady (Dočasná Brady).
2. Naprogramujte vhodný režim predsieňového snímania, ktorý poskytne predsieňové markery (VDD, DDD alebo DDI).
3. Naprogramujte maximálnu periódu PVARP na hodnotu nižšiu ako priemerný čas spätného vedenia.

POZNÁMKA: V odbornej literatúre sa uvádza, že priemerný čas spätného vedenia je 235 ± 50 ms (s rozsahom 110 – 450 ms).³

4. Naprogramujte limit LRL tak, aby zaistil stimuláciu nad vlastnou predsieňovou frekvenciou (napr. 90, 100, 110...).
5. Začnite tlačiť EKG v reálnom čase.
6. Pomocou tlačidla Start (Spustiť) aktivujte dočasné parametre.
7. Po dokončení testovania pre špecifikovanú hodnotu LRL stlačte tlačidlo Stop (Zastaviť).
8. Zastavte tlač EKG v reálnom čase.
9. Vyhodnoťte pás EKG z hľadiska V–A vedenia (VP nasledované AS). Hľadajte stabilné a konzistentné intervaly, ktoré nasvedčujú spätnému vedeniu.
 - Ak identifikujete spätné vedenie, porovnajte čas spätného V–A intervalu s naprogramovanou refraktórnou periódou. Zvážte naprogramovanie periódy PVARP na príslušnú hodnotu tak, aby nebola sledovaná spätná udalosť.
 - Ak nebolo identifikované spätné vedenie, epizóda PMT môže byť výsledkom normálneho správania pri vysokej frekvencii. Na histogramoch sa pozrite, ako často je frekvencia na úrovni MTR, a zvážte zvýšenie hodnoty MTR (ak je to vhodné z klinického hľadiska).
10. V prípade potreby zopakujte tento postup s inými hodnotami parametra LRL, pretože môže dochádzať k spätnému vedeniu pri rôznych frekvenciách.

Predvoľba predsieňovej stimulácie (APP) a funkcia ProACT

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcie Atrial Pacing Preference (Predvoľba predsieňovej stimulácie) (APP) a ProACT slúžia na podporu predsieňovej stimulácie zvýšením stimulačnej frekvencie. Funkcie APP a ProACT

3. Furman S, Hayes D.L., Holmes D.R., A Practice of Cardiac Pacing. 3rd ed. Mount Kisco, New York: Futura Publishing Co.; 1993:74-75.

využívajú algoritmy, ktoré fungujú podobne, ale algoritmus funkcie ProAct reaguje na predčasné predsieňové kontrakcie (PAC), zatiaľ čo algoritmus funkcie APP reaguje na predsieňové snímanie iné ako PAC.

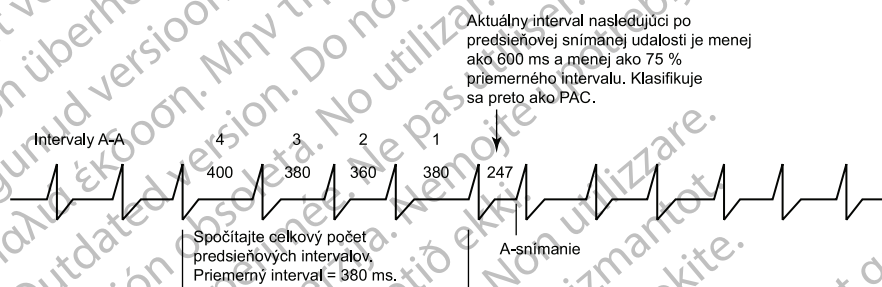
Funkcie APP a ProAct sú navrhnuté tak, aby znižovali počet epizód predsieňovej arytmie.

Určenie PAC

Generátor impulzov určí výskyt PAC vypočítaním priemeru zo 4 A–A intervalov pred predsieňovou snímanou udalosťou. Predsieňové stimulované aj snímané udalosti sa využívajú pri určovaní A–A intervalov (Obrázok 2–39 Detekcia PAC na strane 2-72). Keď sa vyskytne predsieňová snímaná udalosť, klasifikuje sa ako PAC, ak je predchádzajúci A–A interval menší ako 75 % priemerného intervalu (vypočítaného na predchádzajúcich 4 intervaloch) a kratší ako 600 ms. Predsieňová stimulovaná udalosť nie je klasifikovaná ako PAC.

POZNÁMKA: Udalosti PAC sa nezistia, ak prebieha ATR Mode Switch (Prepnutie režimu ATR).

POZNÁMKA: Ak je ktorýkoľvek z A–A intervalov použitých pri výpočte priemerného intervalu dlhší ako 2 000 ms, dĺžka intervalu použitá pri výpočte je 2 000 ms.



Obrázok 2–39. Detekcia PAC

Predvoľba predsieňovej stimulácie (APP)

Funkcia Atrial Pacing Preference (Predvoľba predsieňovej stimulácie) je algoritmus, ktorý slúži na podporu predsieňovej stimulácie zvýšením predsieňovej stimulačnej frekvencie, keď sa vyskytnú nerefraktórne predsieňové snímané udalosti iné ako PAC.

Keď sa vyskytne udalosť AS–VS, funkcia APP skráti A–A interval pre ďalší cyklus o 10 ms na podporu predsieňovej stimulácie. Keď sa vyskytne udalosť AS–VP, funkcia APP skráti V–V interval pre ďalší cyklus o 10 ms.

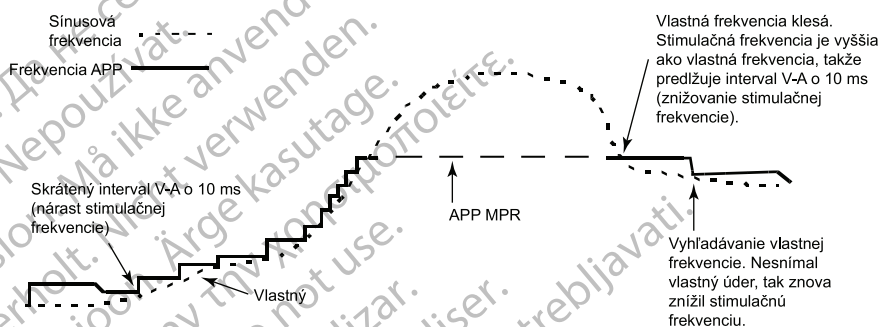
Okrem toho stimulačná frekvencia sa postupne znižuje späť na hodnotu LRL predĺžovaním V–A intervalu o 10 ms, ak sa vyskytnú 4 po sebe nasledujúce srdcové cykly, pričom každý cyklus spadá do jednej z nasledujúcich kategórií:

- Refraktérne predsieňové snímanie ako jediná predsieňová udalosť
- Iná ako predsieňová udalosť
- PAC
- Predsieňová stimulácia
- Viaceré predsieňové udalosti, kde posledná predsieňová udalosť je nerefraktérne predsieňové snímanie, ktoré predchádza aspoň jedna udalosť PAC

Tento nový V–A interval sa bude používať, kým sa neobjaví buď vlastná predsieňová snímaná udalosť a kým algoritmus neskrátí A–A alebo V–V interval, alebo kým sa opäť nepredĺži V–A interval o 10 ms, ako je opísané vyššie.

Keď je funkcia APP/ProAct aktívna, funkcie SBR a Rate Hysteresis (Frekvenčná hysteréza) nie sú povolené. Funkcia Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor) bude navyše ignorovaná pri stimulačných frekvenciách nižších ako hodnota APP/ProActMax Pacing Rate (Maximálna stimulačná frekvencia funkcie APP/ProAct).

Na obrázku nižšie je príklad funkcie APP/ProAct (Obrázok 2–40 Predvoľba predsieňovej stimulácie na strane 2-73).



Obrázok 2–40. Predvoľba predsieňovej stimulácie

Funkcia APP je dostupná v režimoch DDI(R) a DDD(R). Stimulačná frekvencia funkcie APP/ProAct je obmedzená programovateľnou hodnotou APP/ProActMPR.

ProAct

Funkcia ProAct zvyšuje stimulačnú frekvenciu v prítomnosti udalostí PAC s cieľom zvýšiť pravdepodobnosť predsieňovej stimulácie.

Ak predchádzajúca predsieňová udalosť bola PAC, algoritmus ProAct vypočíta 75 % V–V intervalu pred udalosťou PAC a použije tento vypočítaný V–V interval na nasledujúci cyklus na podporu predsieňovej stimulácie. Stimulačná frekvencia sa postupne znižuje späť na hodnotu LRL predĺžovaním V–V intervalu o 10 ms, ak sa vyskytnú 4 po sebe nasledujúce cykly so snímaním iným ako PAC, bez predsieňovej udalosti alebo s predsieňovou stimuláciou. Tento nový V–V interval sa bude používať, kým sa neobjaví buď udalosť PAC a kým algoritmus neskrátí V–V interval, alebo kým sa opäť nepredĺži V–V interval o 10 ms, ako je opísané vyššie.

Maximálna stimulačná frekvencia APP/ProAct (MPR)

Indikovaná frekvencia APP/ProAct je obmedzená programovateľnou hodnotou APP/ProActMax Pacing Rate (Maximálna stimulačná frekvencia APP/ProAct) (MPR).

ZLEPŠENIA FREKVENCIE

Predvoľba sledovania

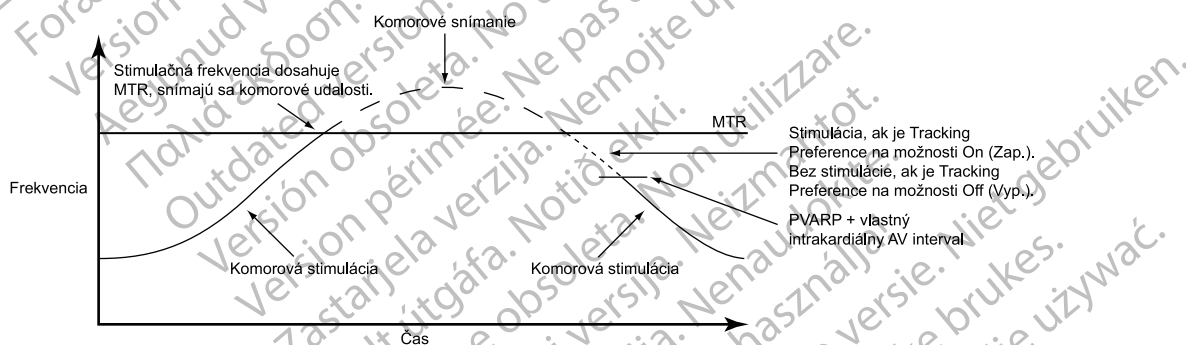
Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia Tracking Preference (Predvoľba sledovania) je určená na zachovanie komorovej stimulácie so sledovaním predsiení v režimoch DDD(R) a VDD(R) prostredníctvom identifikácie predsieňových udalostí, ktoré by mali byť sledované, ale spadajú do periódy PVARP, na účely sledovania. Táto funkcia podporuje aplikáciu liečby CRT pri predsieňových frekvenciách pod hodnotou MTR, ale blízko nej. V opačnom prípade môže dôjsť k zabráneniu liečbe.

Predsieňové udalosti môžu spadať do periódy PVARP, keď má pacient kombináciu dlhého vlastného intrakardiálneho AV intervalu a dlhej periódy PVARP. Ak sa vyskytnú dva po sebe idúce cykly, v ktorých sa pred udalosťou snímanou elektródou RV (PK) vyskytne predsieňová snímaná udalosť v perióde PVARP, generátor impulzov skráti periódu PVARP, kým sa nevytvorí normálna komorová stimulácia so sledovaním predsiení. Perióda PVARP sa dostatočne skráti na účely sledovania, aby sa objavila pri akejkoľvek predsieňovej udalosti, ktorá sa objaví po skončení periódy zaslepenia A-Blank after RV-Sense (A po snímaní RV (PK)) naprieč dutinami. Keď sa obnoví predsieňové sledovanie, obdobie AV Delay (AV oneskorenie) sa môže predĺžiť, aby sa zabránilo porušeniu MTR. Skrátená perióda PVARP zostáva účinná, kým sa neobjaví komorový stimul pri naprogramovanom období AV Delay (AV oneskorenie). Naprogramovaním funkcie Tracking Preference (Predvoľba sledovania) na možnosť On (Zapnuté) sa nepretržitá liečba CRT bude aplikovať pri frekvenciách pod frekvenciami MTR, pri ktorých by jej inak mohlo byť zabránené, keď je súčet periódy PVARP a vlastného intrakardiálneho AV intervalu vyšší ako interval MTR.

Vplyv funkcie Tracking Preference (Predvoľba sledovania) na predsieňové frekvencie je znázornený nižšie (Obrázok 2–41 Funkcia Tracking Preference (Predvoľba sledovania) pri predsieňových udalostiach, ktoré by mali byť sledované, ale spadajú do periódy PVARP na strane 2-74).

POZNÁMKA: Funkcia Tracking Preference (Predvoľba sledovania) je potlačená, ak je interval predsieňovej frekvencie vyšší alebo rovnaký ako interval MTR. Tým sa zabráni sledovaniu potenciálne patologických predsieňových frekvencií a PMT.



Obrázok 2–41. Funkcia Tracking Preference (Predvoľba sledovania) pri predsieňových udalostiach, ktoré by mali byť sledované, ale spadajú do periódy PVARP

Rate Hysteresis (Frekvenčná hysteréza)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia Rate Hysteresis (Frekvenčná hysteréza) môže predĺžiť životnosť zariadenia znížením počtu stimulov. Táto funkcia je dostupná v režimoch DDD a AAI a aktivuje ju jediná nerefraktórna snímaná predsieňová udalosť.

V režimoch DDD a AAI deaktivuje funkciu Hysteresis (Hysteréza) jediná predsieňová stimulácia pri frekvencii Hysteresis Rate (Frekvencia hysterézy). V režime DDD deaktivuje funkciu Hysteresis (Hysteréza) predsieňová frekvencia vyššia ako hodnota MTR.

Keď je aktivovaná funkcia Rate Smoothing Down (Uhladenie frekvencie nadol), funkcia Rate Hysteresis (Frekvenčná hysteréza) bude naďalej účinná, kým nedôjde k stimulácii pri frekvencii Hysteresis Rate (Frekvencia hysterézy). Vďaka tomu môže funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) riadiť prechod na frekvenciu Hysteresis Rate (Hysterézna frekvencia).

Posun hysterezy

Funkcia Hysteresis Offset (Posun hysterezy) slúži na zníženie únikovej frekvencie pod limit LRL, keď generátor impulzov nasníma vlastnú predsieňovú aktivitu.

Ak sa objaví vlastná aktivita pod limitom LRL, funkcia Hysteresis Offset (Posun hysterezy) umožní zabránenie stimulácii dovtedy, kým sa nedosiahne hodnota LRL mínus Hysteresis Offset (Posun hysterezy). Pacient môže vďaka tomu profitovať z dlhších období sinusového rytmu.

Vyhľadávanie hysterezy

Keď je aktivovaná funkcia Search Hysteresis (Vyhľadávanie hysterezy), generátor impulzov pravidelne znižuje únikovú frekvenciu o naprogramovanú hodnotu Hysteresis Offset (Posun hysterezy) s cieľom odhaliť potenciálnu vlastnú predsieňovú aktivitu pod limitom LRL. Naprogramovaný počet cyklov vyhľadávania si vyžaduje postupnú predsieňovú stimuláciu, aby sa vyskytlo vyhľadávanie.

Príklad: Pri frekvencii 70 min⁻¹ a intervale vyhľadávania 256 cyklov by sa vyhľadávanie vlastnej predsieňovej aktivity uskutočnilo približne každých 3,7 minúty ($256 \div 70 = 3,7$).

Počas funkcie Search Hysteresis (Vyhľadávanie hysterezy) sa stimulačná frekvencia znižuje o hodnotu Hysteresis Offset (Posun hysterezy) až počas 8 srdcových cyklov. Ak sa vlastná aktivita nasníma počas obdobia vyhľadávania, Hysteresis (Hystereza) zostane aktívna, kým sa nevyskytne predsieňová stimulácia pri frekvencii posunu hysterezy.

Počas cyklov vyhľadávania je funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) vypnutá. Ak sa počas 8 cyklov vyhľadávania nezistí vlastná predsieňová aktivita, stimulačná frekvencia sa zvýši na hodnotu LRL. Ak je aktivovaná funkcia Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor), riadi zvyšovanie stimulačnej frekvencie.

Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) riadi reakciu generátora impulzov na kolísanie predsieňovej alebo komorovej frekvencie, ktoré spôsobuje náhle zmeny stimulačných intervalov. Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) je dôležitým zlepšením funkcie ATR, pretože môže podstatne znížiť kolísanie frekvencie spojené so začiatkom a koncom predsieňových arytmií.

Bez funkcie Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) náhly strmý nárast predsieňovej frekvencie spôsobí súbežný náhly nárast stimulovanej komorovej frekvencie až na úrovni naprogramovanej hodnoty MTR. Pacienti s vysokými variáciami komorovej stimulovanej frekvencie môžu počas týchto epizód pocítiť príznaky. Funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) môže zabrániť týmto náhlym zmenám a sprievodným príznakom (napríklad búšeniu srdca, dýchavičnosti a závratu).

V systéme s normálnym vedením dochádza k obmedzeným variáciám frekvencie medzi cyklami. Stimulovaná frekvencia sa však môže medzi jednotlivými údermi dramaticky meniť v prítomnosti akéhokoľvek z nasledujúcich faktorov:

- Sinoatriálne ochorenia, napríklad sínusová pauza alebo zastavenie, sinoatriálna blokáda alebo brady-tachy syndróm
- PAC a/alebo PVC
- Wenckebachovo správanie kardiostimulátora
- Prerušované, krátke, samoukončovacie príhody SVT a predsieňový flutter/fibrilácia
- Spätne vlny P
- Generátor impulzov snímajúci myopotenciálne signály, EMI, presluchy atď.

Pri jednodutinových režimoch funguje funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie):

- Medzi hodnotou LRL a MPR, keď je naprogramovaný režim VVI alebo AAI
- Medzi hodnotou LRL a MSR, keď je naprogramovaný režim VVIR alebo AAIR

Pri dvojduťinových režimoch funguje funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie):

- Medzi hodnotou LRL a väčšou spomedzi hodnôt MSR a MTR, keď je naprogramovaný režim DDD(R) alebo VDD(R)
- Medzi hodnotou LRL a MPR, keď je naprogramovaný režim DDI
- Medzi hodnotou LRL a MSR, keď je naprogramovaný režim DDIR

Funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) sa dá použiť aj medzi frekvenciou Hysteresis Rate (Frekvencia hysterezy) a limitom LRL, keď je aktívna funkcia Hysteresis (Hystereza), okrem prípadov počas funkcie Search Hysteresis (Vyhľadávanie hysterezy).

Keď je funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) naprogramovaná na možnosť On (Zapnuté), funguje okrem prípadu:

- Počas 8 cyklov funkcie Search Hysteresis (Vyhľadávanie hysterezy) frekvencie
- Počas funkcie ATR Fallback (Prepnutie režimu ATR), kým prepnutie režimu nedosiahne hodnotu ATR LRL, senzorom udávanú frekvenciu alebo interval VRR
- Počas režimu VRR, ak je aktívny
- Po spustení funkcie PMT Termination (Ukončenie PMT)
- Bezprostredne po zvýšení naprogramovaného limitu LRL
- Keď je vlastná frekvencia vyššia ako hodnota MTR
- Keď je aktívna funkcia Tracking Preference (Predvoľba sledovania)
- Keď je aktívna funkcia APP/ProACT, funkcia Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor) sa neaplikuje v prípade stimulačných frekvencií nižších ako hodnota Maximum Pacing Rate (Maximálna stimulačná frekvencia) funkcie APP/ProACT

POZNÁMKA: Funkciu Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) nemožno naprogramovať na možnosť On (Zapnuté), keď je funkcia Sudden Brady Response (Náhla bradykardická reakcia) naprogramovaná na možnosť On (Zapnuté).

Programovateľné hodnoty

Hodnoty funkcie Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) sú percentom R–R intervalu RV (PK) (3 % až 25 % v zvýšeníach po 3 %) a možno ich nezávisle naprogramovať pre nasledujúce položky:

- Zvýšenie – Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor)
- Zníženie – Rate Smoothing Down (Uhladenie frekvencie nadol)
- Off (Vypnuté)

Generátor impulzov uloží posledný R–R interval do pamäte. Vlny R môžu byť vlastné alebo stimulované. Na základe tohto R–R intervalu a naprogramovanej hodnoty Rate Smoothing

(Uhladenie frekvencie) zariadenie obmedzí variácie stimulovanej frekvencie na základe merania od úderu k úderu.

Je dôležité zaručiť pre pacienta fyziologickú variáciu medzi jednotlivými cyklami a naprogramovať parameter Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) na hodnotu, ktorá zabráni patologickým zmenám intervalov, ale umožní fyziologické zmeny intervalov v odozve na zvýšenia aktivity alebo cvičenie.

Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor)

Funkcia Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor) ovláda najvyšší povolený nárast stimulačnej frekvencie, keď sa zvyšuje vlastná alebo senzorová frekvencia.

POZNÁMKA: Funkcia Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor) dočasne zmení naprogramovaný parameter AV Delay (AV oneskorenie). To by mohlo viesť k zmene účinnosti obdobia AV Delay (AV oneskorenie) odporúčaného s funkciou SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay).

Ak je funkcia Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor) naprogramovaná na možnosť On (Zapnuté), liečba CRT sa počas epizód zvýšení predsieňovej frekvencie, ktoré prekračujú naprogramovanú hodnotu, naruší.

- U pacientov s AV blokádou k tomu dochádza preto, lebo funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) predlžuje obdobie AV Delay (AV oneskorenie) z optimálneho nastavenia (riadi obojkomorovú stimulačnú frekvenciu, ak sa zvýši predsieňová frekvencia).
- U pacientov s normálnym AV vedením môže byť počas funkcie Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) obojkomorová stimulácia (CRT) potlačená v jednom alebo viacerých cykloch, pretože počas predĺženého obdobia AV Delay (AV oneskorenie) sa môže vyskytnúť vlastné AV vedenie, ktoré zabraňuje komorovej stimulácii.

Hoci účinok funkcie Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor) môže byť len dočasný a jeho vplyv na liečbu CRT minimálny, pri programovaní tohto parametra na možnosť On (Zapnuté) zvážte nasledujúce odporúčania:

- Zaoberajte sa len náhlymi nárastmi predsieňovej frekvencie špecifickými pre daného pacienta
- Použite najvyššiu hodnotu, ktorá môže viesť k dosiahnutiu požadovanej kontroly, pretože čím vyššia je hodnota, tým menší je vplyv na predĺženie obdobia AV Delay (AV oneskorenie)

Uhladenie frekvencie nadol

Funkcia Rate Smoothing Down (Uhladenie frekvencie nadol) ovláda najvyšší povolený pokles stimulačnej frekvencie, keď sa znižuje vlastná alebo senzorová frekvencia.

Naprogramovanie funkcie Rate Smoothing Down (Uhladenie frekvencie nadol) na možnosť On (Zapnuté) neovplyvní aplikáciu liečby CRT. Je však dôležité myslieť na to, že keď naprogramujete funkciu Rate Smoothing Down (Uhladenie frekvencie nadol) na možnosť On (Zapnuté) v režime DDD(R), počas funkcie Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) nadol dôjde k predsieňovej stimulácii. Obdobie AV Delay (AV oneskorenie) pre optimálnu liečbu CRT môže byť počas predsieňovej stimulácie odlišné ako počas vlastného sínusového rytmu.

POZNÁMKA: Keď je funkcia Rate Smoothing Down (Uhladenie frekvencie nadol) naprogramovaná na možnosť On (Zapnuté) a funkcia Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor) je naprogramovaná na možnosť Off (Vypnuté), generátor impulzov automaticky zabráni rýchlym vlastným úderom (napr. PVC) v resetovaní únikovej frekvencie Rate Smoothing Down (Uhladenie frekvencie nadol) rýchlejšej ako 12 % na cyklus.

Maximálna stimulačná frekvencia funkcie Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) (MPR)

Funkcia Rate Smoothing Maximum Pacing Rate (Maximálna stimulačná frekvencia funkcie Uhladenie frekvencie) vytvára limit maximálnej stimulačnej frekvencie, ktorý môže dosiahnuť funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie).

Parameter Rate Smoothing Down (Uhladenie frekvencie nadol) vyžaduje v režime AAI, VVI alebo DDI naprogramovanú hodnotu MPR. Funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) sa potom použije len medzi hodnotami MPR a LRL alebo frekvenciou Hysteresis Rate (Frekvencia hysterézy) (ak sa používa).

Keď sú v režime VVI(R) alebo DDI(R) naprogramované obe funkcie VRR aj Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie), funkcia VRR bude mať prioritu.

Príklad Rate Smoothing (Uhladenia frekvencie) na základe režimu dvojduťinového sledovania

Na základe posledného intervalu R–R uloženého v pamäti a naprogramovanej hodnoty Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) generátor impulzov nastaví pre nasledujúci cyklus dve synchronizačné okná: jedno pre predsieň a jedno pre komoru. Synchronizačné okná sú definované takto:

Komorové synchronizačné okno: predchádzajúci interval R–R ± hodnota Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie)

Predsieňové synchronizačné okno: (predchádzajúci interval R–R ± hodnota Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie)) – AV Delay (AV oneskorenie)

Nasledujúci príklad ukazuje, ako sa tieto okná vypočítavajú (Obrázok 2–42 Synchronizačné okno funkcie Rate Smoothing (Uhladenia frekvencie) na strane 2-79):

- Predchádzajúci interval R–R = 800 ms
- AV Delay (AV oneskorenie) = 150 ms
- Rate Smoothing Up (Uhladenie frekvencie nahor) = 9 %
- Rate Smoothing Down (Uhladenie frekvencie nadol) = 6 %

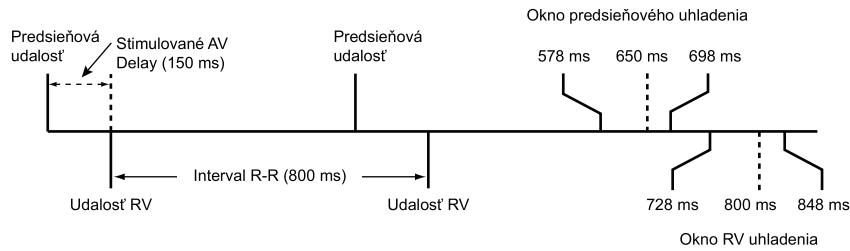
Okná sa vypočítajú takto:

Komorové synchronizačné okno = $800 - 9\%$ až $800 + 6\%$ = $800\text{ ms} - 72\text{ ms}$ až $800\text{ ms} + 48\text{ ms}$ = 728 ms až 848 ms

Predsieňové synchronizačné okno = Komorové synchronizačné okno – AV Delay (AV oneskorenie) = $728\text{ ms} - 150\text{ ms}$ až $848\text{ ms} - 150\text{ ms}$ = 578 ms až 698 ms

Časovanie oboch okien sa začne na konci každého intervalu R–R (udalosť na elektróde RV (PK) alebo stimulácia na elektróde LV (L'K), keď je nastavenie Pacing Chamber (Stimulovaná dutina) naprogramované na možnosť LV Only (Iba LV (L'K))).

Ak má dôjsť k stimulovanej aktivite, musí to byť v rámci príslušného synchronizačného okna.



Obrázok 2–42. Synchronizačné okno funkcie Rate Smoothing (Uhladenia frekvencie)

Sudden Brady Response (Náhla bradykardická odozva)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia Sudden Brady Response (Náhla bradykardická reakcia) (SBR) je navrhnutá tak, aby reagovala na náhle poklesy vlastných predsieňových frekvencií aplikovaním stimulácie pri zvýšenej frekvencii.

Funkcia SBR je dostupná v režimoch DDD(R). Funkcia SBR sa vyhlási, keď sa predsieň neustále sníma počas jednej minúty (neprogramovateľné) a nasleduje náhly pokles predsieňovej frekvencie tak, že sa vyskytne predsieňová stimulácia pri hodnote LRL alebo senzom udávanej frekvencii pre programovateľný počet cyklov. Pokles predsieňovej frekvencie, ktorý predchádza stimulované udalosti, musí prekročiť hodnotu 10 min^{-1} (neprogramovateľné).

Algoritmus SBR neustále monitoruje priemer predsieňovej frekvencie a tento priemer sa aktualizuje pri každom srdcovom cykle. Táto priemerná frekvencia sa používa na stanovenie toho, či predsieňová frekvencia poklesla viac, ako je hodnota 10 min^{-1} , a tiež na stanovenie frekvencie liečby SBR.

POZNÁMKA: Funkcia Sudden Brady Response (Náhla bradykardická reakcia) nie je dostupná, keď je aktivovaná funkcia Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) alebo funkcia APP/ProACT.

POZNÁMKA: Funkcia Sudden Brady Response (Náhla bradykardická reakcia) sa neaktivuje na základe poklesu predsieňovej frekvencie počas funkcie ATR Fallback (Prepnute režimu ATR).

Predsieňové stimuly SBR pred liečbou

Kritériá SBR Atrial Paces Before Therapy (Predsieňové stimuly SBR pred liečbou) sa aplikujú, keď sa zistí pokles predsieňovej frekvencie a spustí sa stimulácia s frekvenciou LRL alebo senzom udávanou frekvenciou. Predsieňová stimulácia sa musí vyskytnúť pre programovateľný počet po sebe nasledujúcich intervalov, skôr ako sa splnia kritériá SBR. Tento parameter sa používa na zabezpečenie toho, že frekvencia zostane na hodnote LRL alebo senzom udávanej frekvencii pred aplikovaním liečby. Ak sa počas týchto intervalov vyskytnú predsieňové snímania, algoritmus sa resetuje a liečba SBR sa nebude aplikovať.

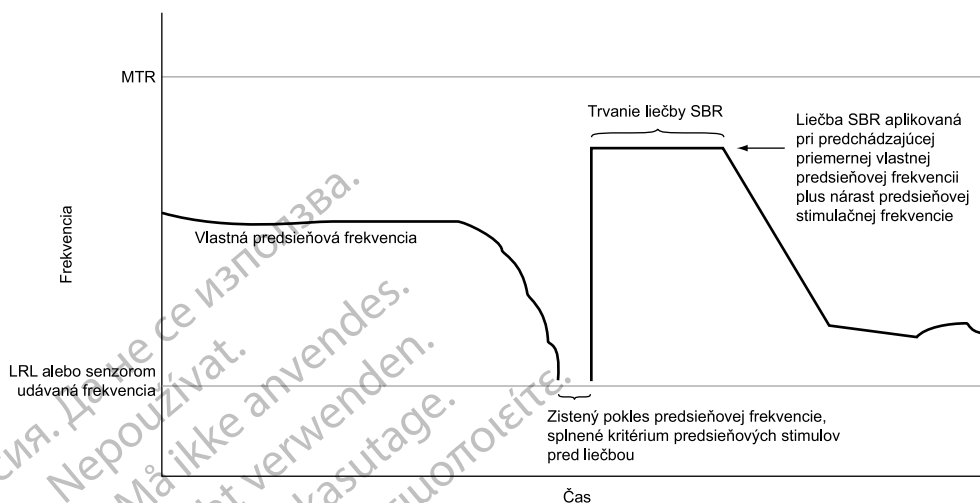
SBR Atrial Pacing Rate Increase (Nárast predsieňovej stimulačnej frekvencie SBR)

SBR Atrial Pacing Rate Increase (Nárast predsieňovej stimulačnej frekvencie SBR) sa vypočíta pomocou priemernej predsieňovej frekvencie pacienta pred poklesom frekvencie a pridaním programovateľného pozitívneho posunu (Obrázok 2–43 Náhla bradykardická reakcia na strane 2-80).

Stimulácia sa aplikuje v režime DDD(R) pri ktorejkoľvek z nasledujúcich frekvencií, ktorá je vyššia:

- Predchádzajúca priemerná predsieňová frekvencia plus SBR Atrial Pacing Rate Increase (Nárast predsieňovej stimulačnej frekvencie SBR) (nesmie prekročiť hodnotu MTR) alebo

- Senzorom udávaná frekvencia (iba režim DDDR)



Obrázok 2–43. Náhla bradykardická reakcia

SBR Therapy Duration (Trvanie liečby SBR)

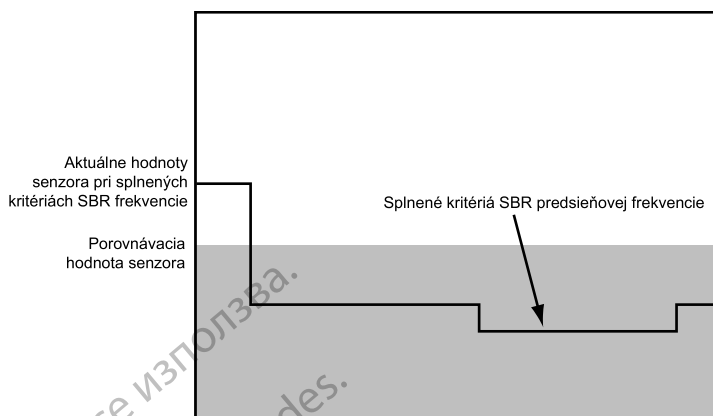
Parameter SBR Therapy Duration (Trvanie liečby SBR) je programovateľný časový interval, počas ktorého sa aplikuje frekvencia stimulačnej liečby SBR. Po aplikácii stimulačnej liečby sa predsieňová stimulačná frekvencia zníži pomocou faktora Rate Smoothing Down (Uhladenie frekvencie nadol) o 12 % (neprogramovateľné), kým sa nedosiahne limit LRL alebo senzorom udávaná frekvencia.

POZNÁMKA: Rate Hysteresis (Frekvencná hystérezis) nebude počas obdobia SBR Therapy Duration (Trvanie liečby SBR) aktívna.

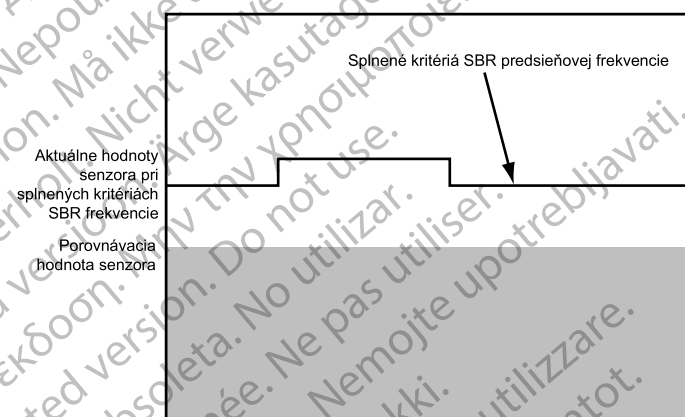
POZNÁMKA: Funkcia SBR Therapy Duration (Trvanie liečby SBR) sa ukončí, ak sa manuálne alebo pomocou funkcie PaceSafe spustí test Threshold Test (Test prahu).

Zabránenie liečbe SBR počas odpočinku

Funkcia SBR Inhibit During Rest (Zabránenie liečbe SBR počas odpočinku) je určená na rozlíšenie medzi prirodzeným poklesom frekvencie (spánok) a patologickým poklesom. Poskytuje možnosť zabrániť liečbe SBR, keď sú splnené kritériá frekvencie SBR a jej trvania, ale aktuálne zameraná hodnota zo senzora MV/dýchania je nižšia ako odvodená porovnávacia hodnota zo senzora MV/dýchania. Senzor MV/dýchania musí byť nastavený na hodnotu On (Zapnuté) (alebo Passive (Pasívne) v prípade senzora MV), aby bolo možné naprogramovať funkciu SBR Inhibit During Rest (Blokovanie liečby SBR počas odpočinku) na hodnotu On (Zapnuté). Keď je senzor MV/dýchania aktivovaný, generátor impulzov stanoví najnižšiu nameranú základnú hodnotu na každý deň počas jedného týždňa (posuvné okno pre 7 dní). Komparačná hodnota senzora MV/dýchania sa potom nastaví na hodnotu 50 % nad najnižšou týždennou základnou hodnotou. Každý deň sa táto komparačná hodnota senzora MV/dýchania aktualizuje tak, aby sa algoritmus upravil na dlhodobé zmeny základnej hodnoty pacienta. V prípade splnenia kritérií predsieňovej frekvencie SBR a jej trvania sa aktuálna nameraná hodnota senzora MV/dýchania porovná s komparačnou hodnotou. Ak je aktuálna nameraná hodnota senzora MV/dýchania menšia ako komparačná hodnota, liečba SBR sa zabráni (Obrázok 2–44 Zabránenie liečbe SBR porovnaním senzorov na strane 2-81). Ak je aktuálna zameraná hodnota zo senzora MV/dýchania senzora väčšia alebo rovná komparačnej hodnote, spustí sa liečba SBR (Obrázok 2–45 Aplikácia liečby SBR po porovnaní senzorov na strane 2-81).



Obrázok 2-44. Zabránenie liečbe SBR porovnaním senzorov



Obrázok 2-45. Aplikácia liečby SBR po porovnaní senzorov

KONFIGURÁCIA ELEKTRÓDY

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Generátor impulzov má samostatne programovateľné konfigurácie elektród pre nasledujúce položky:

- Predsieň
- Pravá komora
- Ľavá komora

Predsieňovú elektródu, elektródu RV (PK) a elektródu LV (ĽK) možno nastaviť na stimuláciu a snímanie Unipolar (Unipolárny) alebo Bipolar (Bipolárny). Predsieňovú elektródu možno okrem toho naprogramovať na konfiguráciu stimulačnej elektródy Bipolar (Bipolárny) alebo Unipolar (Unipolárny) s konfiguráciou predsieňovej snímačnej elektródy naprogramovanou na možnosť Off (Vypnuté).

Vstupná impedancia je $> 100 \text{ k}\Omega$ pre každý pár snímacích/stimulačných pólov elektródy.

Pri dvojdrôtových zariadeniach naprogramovaných na režim AAI(R) je konfigurácia komorovej snímačnej elektródy dostupná na umožnenie detekcie VT. Tento parameter bude k dispozícii, kým sa parameter Ventricular Tachy EGM Storage (Skládovanie komorového Tachy elektrogramu) nenastaví na možnosť Off (Vypnuté).

Ak je typ predsieňovej alebo komorovej elektródy na obrazovke Patient Information (Informácie o pacientovi) špecifikovaný ako Unipolar (Unipolárny), programovanie na konfiguráciu Bipolar

(Bipolárny) pre stimuláciu alebo snímanie nie je povolené. Niektoré funkcie a možnosti programovania vyžadujú, aby bola bipolárna elektróda identifikovaná buď na obrazovke Patient Information (Informácie o pacientovi), alebo pri bipolárnej konfigurácii elektródy. Z toho dôvodu, ak ne zadáte Patient Information (Informácie o pacientovi), programovanie Unipolar (Unipolárny) môže spôsobiť interakciu parametrov.

POZNÁMKA: Ak sa pri implantácii vyžaduje unipolárna konfigurácia stimulácie, zabezpečte, aby bola konfigurácia naprogramovaná na možnosť Unipolar (Unipolárny) pred implantáciou.

UPOZORNENIE: Ak je položka Lead Configuration (Konfigurácia elektródy) naprogramovaná na možnosť Bipolar (Bipolárna), keď je implantovaná unipolárna elektróda, k stimulácii nedôjde.

POZNÁMKA: Ak je prítomný samostatný defibrilátor ICD, naprogramovanie nastavenia Lead Configuration (Konfigurácia elektród) kardiostimulátora na možnosť Unipolar (Unipolárny) je kontraindikované.

Ak je naprogramovaná konfigurácia stimulácie na možnosť Unipolar (Unipolárny), stimulácia sa bude aplikovať medzi špičkou elektródy a puzdrom kardiostimulátora. Ak je naprogramovaná konfigurácia stimulácie na možnosť Bipolar (Bipolárny), stimulácia sa bude aplikovať medzi špičkou elektródy a krúžkom elektródy. Pri unipolárnej konfigurácii stimulácie musí byť stimulačný artefakt jasne viditeľný na povrchovom EKG, čo pomôže pri jeho interpretácii. Unipolárna stimulácia pri vysokých výstupoch však spôsobí svalovú stimuláciu s vyššou pravdepodobnosťou ako bipolárna stimulácia.

Ak je konfigurácia snímania naprogramovaná na možnosť Unipolar (Unipolárny), srdcové signály sa zistia medzi špičkou elektródy a puzdrom kardiostimulátora. Pri konfigurácii snímania Unipolar (Unipolárny) obyčajne môže kardiostimulátor rozlišovať menšie vlastné srdcové signály skôr ako pri bipolárnej konfigurácii. Unipolárna konfigurácia je však tiež citlivejšia na myopotenciály, ktoré môžu spôsobiť potlačenie kardiostimulátora. Keď je konfigurácia snímania naprogramovaná na možnosť Bipolar (Bipolárny), z dôvodu relatívne krátkej vzdialenosti medzi pólmi elektródy špičky a krúžku je citlivosť najvyššia na signály, ktoré vznikajú v blízkosti špičky a krúžku elektródy. V dôsledku toho je menej pravdepodobné, že kardiostimulátor bude snímať myopotenciály a iné signály, ktoré nesúvisia so srdcovou depolarizáciou.

POZNÁMKA: Správanie počas periódy vypnutia snímania sa bude mierne líšiť v závislosti od výberu nastavenia funkcie Lead Configuration (Konfigurácia elektródy) ("Vypnutie snímania naprieč dutinami" na strane 2-101).

Používanie informácií o predsieni

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Predsieňové snímanie je možné naprogramovať na možnosť On (Zap.) alebo Off (Vyp.) v akomkoľvek dvojdutinovom alebo jednodutinovom Brady režime. Generátor impulzov bude reagovať na predsieňové snímanie bez ohľadu na to, či je implantovaná predsieňová elektróda.

Môžu sa vyskytnúť také klinické podmienky, pri ktorých informácie o predsieňovej elektróde nie sú užitočné (napr. chronická predsieňová fibrilácia, chybná predsieňová elektróda alebo jej dislokácia, zapojený predsieňový port).

UPOZORNENIE: Ak predsieňová elektróda nie je implantovaná (namiesto toho je port vyplnený záslepkou), alebo ak sa predsieňová elektróda nepoužíva, ale ostáva pripojená k hlave, programovanie zariadenia by malo byť konzistentné s počtom a typom elektród, ktoré sa skutočne používajú.

Ak sa predsieňová elektróda nebude používať, dodržte nasledujúce odporúčania na programovanie, aby ste zabezpečili riadne správanie zariadenia:

- Naprogramujte Brady Mode (Brady režim) na režim VVI alebo VVI(R) s cieľom zabrániť predsieňovej stimulácii a zabezpečiť, že informácie o predsieni sa nepoužijú na riadenie bradykardickej stimulácie.
- Naprogramujte nastavenie Lead Configuration (Konfigurácia elektród) predsieňového snímania na možnosť Off (Vyp.) s cieľom zabránenia predsieňovému snímaniu a minimalizovania prírastku na predsieňových počítadlách. To vypne aj zlepšenie detekcie V>A [všetky udalosti tachykardie budú označené ako VT (V>A)].

UPOZORNENIE: Snímanie vysokých predsieňových frekvencií môže mať vplyv na životnosť zariadenia. Z toho dôvodu bude konfigurácia predsieňovej elektródy Sense (Snímanie) nastavená na možnosť Off (Vyp.) pri zmene z režimu predsieňového snímania na režim iného než predsieňového snímania.

UPOZORNENIE: Keď je predsieňové snímanie naprogramované na možnosť Off (Vyp.) v režime DDI(R) alebo DDD(R), akákoľvek predsieňová stimulácia, ktorá sa objaví, bude asynchrónna. Funkcie, ktoré vyžadujú predsieňové snímanie, taktiež nemusia fungovať podľa očakávania.

POZNÁMKA: *Predsieňová funkcia EP Test (Elektrofyzologický test) by sa nemala vykonávať, ak je nastavenie Lead Configuration (Konfigurácia elektródy) predsieňového snímania naprogramované na hodnotu Off (Vypnuté).*

- Paraméter MV/Respiratory Sensor (Senzor MV/dýchania) Vector Selection (Výber vektora) naprogramujte na hodnotu RV Only (Iba pravá komora).
- Naprogramujte parametre Atrial Intrinsic Amplitude (Vlastná predsieňová amplitúda) a Atrial Pace Impedance (Predsieňová stimulačná impedancia) denných meraní elektródy na hodnotu Off (Vypnuté), aby sa vypla predsieňová diagnostika (napr. parametre Atrial Amplitude (Predsieňová amplitúda) a Impedance (Impedancia)).
- Počas kontrolných návštev zvážte zrušenie výberu predsieňového elektrogramu v reálnom čase.

Ak sa bude v budúcnosti používať predsieňová elektróda, tieto úpravy programovania treba opäť prehodnotiť a generátor impulzov treba náležite naprogramovať na použitie s predsieňovou elektródou.

Left Ventricular Electrode Configuration (Konfigurácia ľavokomorového pólu elektródy)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia LV Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy LV (L'K)) poskytuje programovateľné možnosti pre stimuláciu a snímanie pomocou elektródy LV (L'K) prostredníctvom obrazovky Nastavenia elektródy (prístupná je z obrazovky Normal Settings (Normálne nastavenia)).

UPOZORNENIE: Na to, aby LV (L'K) elektróda správne fungovala, je potrebné správne naprogramovať položku Lead Configuration (Konfigurácia elektródy) pre LV (L'K) elektródu do koronárneho sínusu. Položku Lead Configuration (Konfigurácia elektródy) naprogramujte v súlade s počtom pólov elektród na LV (L'K) elektróde, v opačnom prípade môže dôjsť k chybnému LV (L'K) snímaniu, strate LV (L'K) stimulácie alebo neefektívnej LV (L'K) stimulácii.

Pre zariadenia s portom elektródy ľavej komory LV-1 alebo IS-1 sú k dispozícii nasledujúce programovateľné možnosti:

- Dual (Duálny pól) – používa sa vtedy, keď je implantovaná elektróda LV (ĽK) s dvoma pólmi elektródy
- Single (Unipolárna) – používa sa vtedy, keď je implantovaná elektróda LV (ĽK) len s jedným pólom elektródy
- None (Žiadna) – používa sa vtedy, keď elektróda LV (ĽK) nie je implantovaná

POZNÁMKA: *Nominálna funkcia LV Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy LV (ĽK)) je možnosťou None (Žiadna), čo v kombinácii s nominálnym nastavením parametra Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie) na možnosť BiV spôsobí interakciu parametrov. Cieľom tohto správania je zabezpečiť, že lekár vyberie vhodné nastavenie LV Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy LV (ĽK)) (duálny pól alebo unipolárna) pre implantovanú elektródu LV (ĽK).*

Pre zariadenia s portom elektródy ľavej komory IS4 je konfigurácia LV Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy LV (ĽK)) automaticky nastavená na možnosť Quadripolar (Štvorpólová).

Tieto generátory impulzov sú určené na použitie s elektródou LV (ĽK), môžu však nastať klinické situácie, napríklad situácie opísané nižšie, v ktorých sa elektróda LV (ĽK) nepoužíva:

- Elektróda LV sa nedá umiestniť a prijme sa rozhodnutie dočasne použiť generátor impulzov bez elektródy LV (zaslepiť nepoužitý port LV).
- Dôjde k dislokácii elektródy LV do suboptimálnej polohy a prijme sa rozhodnutie nechať elektródu implantovanú a pripojenú, ale elektróda sa nepoužije.

Generátor impulzov nedokáže zistiť, či je elektróda LV prítomná alebo neprítomná. Ak sa teda elektróda LV nepoužíva, zvážte nasledujúce úpravy programovania, ktoré môžu pomôcť predísť hláseniu nepodstatných diagnostických informácií z elektródy LV, minimalizovať ukladanie informácií z elektródy LV (napr. počítadiel, EGM, markerov, intervalov), minimalizovať stimuláciu bránice a zlepšiť životnosť zariadenia:

POZNÁMKA: *Ak sa tieto kroky vykonajú v inom poradí, systém PRM môže zobraziť varovné hlásenia a niektoré kroky nemusia byť dostupné.*

1. Naprogramujte funkciu BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač) na možnosť Off (Vypnuté) v časti ATR aj v časti Ventricular Regulation (Komorová regulácia) na obrazovke Settings (Nastavenia) funkcie Atrial Tachy Therapy (Predsieňová liečba Tachy).
2. Naprogramujte funkciu LV Amplitude (Amplitúda LV (ĽK)) a parameter LV Pulse Width (Šírka impulzu LV (ĽK)) na minimálnu hodnotu.
3. Parameter Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie) naprogramujte na možnosť RV Only (Iba RV (PK)).
4. Vypnite snímanie LV (ĽK):
 - a. Pre zariadenia s portom elektródy ľavej komory LV-1 alebo IS-1:
 - i. Zmeňte nastavenie LV Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy LV (ĽK)) na možnosť Single (Unipolárna) alebo Dual (Duálny pól).
 - ii. Naprogramujte funkciu LVSense (Snímanie LV (ĽK)) na možnosť Off (Vypnuté).

iii. Naprogramujte nastavenie LV Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy LV (L̂K)) na možnosť None (Žiadna).

b. Pre zariadenia s portom elektródy ľavej komory IS4:

i. Začiarknite políčko Disable Sensing (Vypnúť snímanie) na obrazovke výberu funkcie LV Sense (Snímanie LV (L̂K)).

ii. Stlačte tlačidlo Accept (Prijat').

iii. Naprogramujte zariadenie.

5. Naprogramujte denné merania elektród pre nastavenia LV Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda LV (L̂K)) a LV Pace Impedance (Impedancia stimulácie LV (L̂K)) na možnosť Off (Vypnuté).

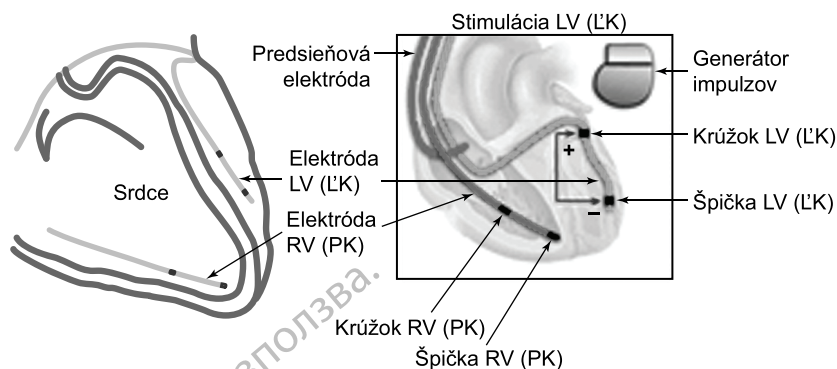
Keď sa postupuje podľa tejto postupnosti programovania, stimulácia a snímanie pomocou elektródy LV (L̂K) sú nastavené na možnosť Off (Vypnuté) a nasledujúce možnosti nebudú dostupné:

- Elektrográmy LV (L̂K)
- Značky LV (L̂K)
- Intervaly LV
- LV Offset (Posun LV (L̂K))
- Perióda zaslepenia naprieč dutinami LV-Blank after A-Pace (Zaslepenie LV (L̂K) po stimulácii A)
- SmartDelay optimization (non-Quadripolar devices) (Optimalizácia SmartDelay (iné než štvorpólové zariadenia))
- Denné merania LV

POZNÁMKA: Niektoré funkcie (napr. ATR Mode Switch (Prepnutie režimu ATR) a Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou)) budú dočasne používať stimuláciu BiV (bez ohľadu na konfiguráciu elektródy LV (L̂K)), takže sa budú pridávať údaje elektródy LV (L̂K) do počítačiel, elektrogramov, značiek a intervalov.

Kedykoľvek sa zmení nastavenie Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy), je dôležité skontrolovať základné merania elektródového systému, aby sa zaistilo optimálne fungovanie.

Naprogramované voľby sa zobrazia na obrázku Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy) na obrazovke Leads Setting (Nastavenie elektród) programátora (Obrázok 2-46 Srdce, elektródy LV a RV in situ na strane 2-86). Obrázky na obrazovke programátora sa budú dynamicky upravovať tak, aby odrážali aktuálne vybrané konfigurácie ľavokomorovej stimulácie a ľavokomorového snímania.



Obrázok vľavo: srdce s elektródami LV a RV. Obrázok vpravo: elektródy na obrazovke programátora.

Obrázok 2-46. Srdce, elektródy LV a RV in situ

Konfigurácie stimulácie/snímania pomocou elektródy LV (L'K)

Pre elektródu LV (L'K) sú dostupné viaceré konfigurácie stimulácie a snímania, čo umožňuje zmeniť vektory stimulácie alebo snímania na účely lepšieho výberu signálu. Keď je pri zariadeniach s portom elektródy ľavej komory LV-1 alebo IS-1 implantovaná elektróda LV (L'K) s duálnym pólom a príslušné nastavenie Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy) je naprogramované na možnosť Dual (Duálny pól), sú k dispozícii ďalšie možnosti programovania. Okrem toho môžete snímanie LV (L'K) vypnúť výberom možnosti Off (Vypnuté) ako konfiguráciu LVSense (Snímanie pomocou elektródy LV (L'K)).

Obrázky konfigurácií stimulácie a snímania sú uvedené na obrazovke s nastaveniami Leads (Elektródy) programátora.

POZNÁMKA: Bipolárna elektróda RV (PK) musí byť indikovaná na obrazovke Patient Information (Informácie o pacientovi) alebo Lead Configuration (Konfigurácia elektródy) RV (PK), keď je konfigurácia elektródy LV (L'K) naprogramovaná na možnosť LV tip to RV (špička elektródy LV (L'K) k elektróde RV (PK)) alebo LV ring to RV (krúžok elektródy LV (L'K) k elektróde RV (PK)).

Štvorpólové zariadenia

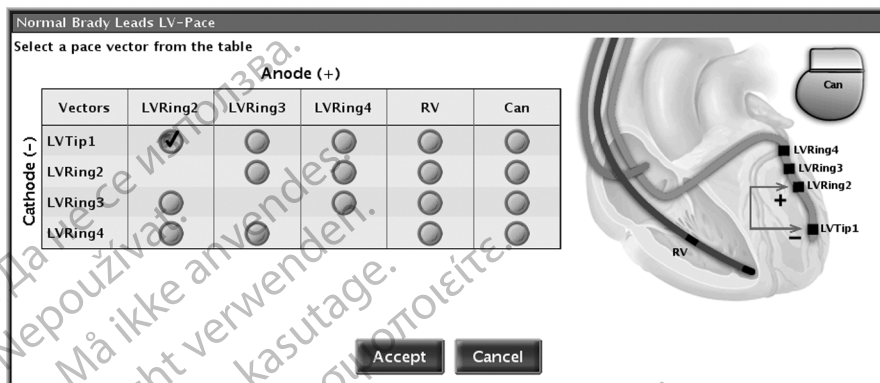
Pre zariadenia VISIONIST X4 a VALITUDE X4 je k dispozícii 17 konfigurácií stimulácie a 8 konfigurácií snímania. V rámci výberov funkcie LVSense (Snímanie pomocou elektródy LV (L'K)) a LVPace (Stimulácia pomocou elektródy LV (L'K)) je k dispozícii tabuľka programovateľných možností.

Pri konfigurácii LVPace (Stimulácia pomocou elektródy LV (L'K)) vedie stimulácia medzi katódou (záporný pól elektródy [-]) a anódou (kladný pól elektródy [+]). Pri programovaní konfigurácie LVPace (Stimulácia pomocou elektródy LV (L'K)) postupujte podľa týchto krokov:

1. Stanovte požadovanú hodnotu Cathode (-) (Katóda (-)), ktorá je uvedená na ľavej strane tabuľky.
2. Stanovte požadovanú hodnotu Anode (+) (Anóda (+)), ktorá je uvedená v hornej časti tabuľky.
3. Vyberte možnosť v tabuľke, ktorá zodpovedá požadovanej kombinácii katódy a anódy.

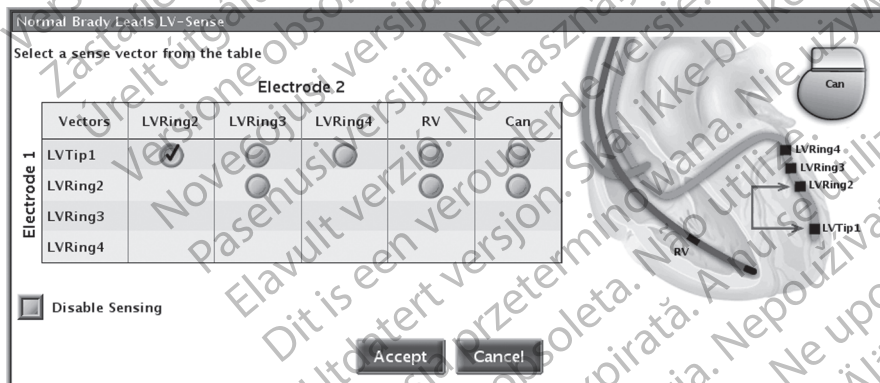
UPOZORNENIE: Keď naprogramujete konfiguráciu snímania LVRing4>>RV s elektródou IS4-LLLL, špičku LV (L'K) bude možné použiť skôr ako anódu než ako prstenec RV (PK). Keď naprogramujete túto konfiguráciu, zhodnotte stimulačný prah a uistite sa, že nedochádza k extrakardiálnej stimulácii.

Obrázok napravo od tabuľky sa bude dynamicky upravovať a odrážať aktuálne vybranú konfiguráciu LV (ĽK). Ak je napríklad ako katóda vybraná možnosť LVTip1 (Špička 1 ĽK) a ako anóda možnosť LVRing2 (Kružok 2 ĽK), táto konfigurácia sa prejaví na príslušnom obrázku napravo od tabuľky (Obrázok 2–47 Obrázovka konfigurácie stimulačnej elektródy pre štvorpólové zariadenia na strane 2-87).



Obrázok 2–47. Obrázovka konfigurácie stimulačnej elektródy pre štvorpólové zariadenia

Pri konfigurácii LVSense (Snímanie pomocou elektródy LV (ĽK)) budú vlastné srdcové signály pacienta snímané medzi pólom elektródy 1 a pólom elektródy 2. Vyberte možnosť v tabuľke, ktorá zodpovedá požadovanej kombinácii Electrode 1 (Pól elektródy 1) a Electrode 2 (Pól elektródy 2). Obrázok napravo od tabuľky sa bude dynamicky upravovať a odrážať aktuálne vybranú konfiguráciu LV (ĽK). Ak je napríklad ako Electrode 1 (Pól elektródy 1) vybraná možnosť LVTip1 (Špička 1 ĽK) a ako Electrode 2 (Pól elektródy 2) možnosť LVRing2 (Kružok 2 ĽK), táto konfigurácia sa prejaví na príslušnom obrázku napravo od tabuľky (Obrázok 2–48 Obrázovka konfigurácie snímacej elektródy pre štvorpólové zariadenia na strane 2-87). Okrem toho môžete snímanie LV (ĽK) vypnúť začiarknutím políčka Disable Sensing (Vypnúť snímanie).



Obrázok 2–48. Obrázovka konfigurácie snímacej elektródy pre štvorpólové zariadenia

Elektrogramy LV

Elektrogramy LV (ĽK) v reálnom čase možno použiť na vyhodnotenie výkonu elektródy LV (ĽK) a na pomoc pri optimalizácii niektorých programovateľných parametrov (napr. AV Delay (AV oneskorenie), LV Offset (Posun LV (ĽK))).

Elektrogramy LV (ĽK) a súvisiace značky udalostí elektródy LV (ĽK) sú dostupné na zobrazenie alebo tlač vo všetkých konfiguráciách snímania.

Bezpečnostný spínač elektródy

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy) umožňuje kardiostimulátoru sledovať integritu elektródy a prepnúť nastavenie Lead Configuration (Konfigurácia elektródy) stimulácie a snímania z možnosti Bipolar (Bipolárna) na možnosť Unipolar (Unipolárna), ak kritériá impedancie uvádzajú neprijateľne vysokú alebo nízku impedanciu elektródy.

Integrita elektródy sa sleduje raz denne pomocou merania impedancie elektródy. Funkciu Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy) možno naprogramovať na hodnotu On (Zapnuté) v predsienei, pravej alebo ľavej komore.

Ak je nameraná hodnota parametra Impedance (Impedancia) menšia alebo rovná naprogramovanému limitu impedancie Low (Nízka) alebo ak je väčšia alebo rovná naprogramovanému limitu impedancie High (Vysoká) akéhokoľvek merania v režime Daily Measurement (Denné meranie), konfigurácie stimulácie aj snímania sa automaticky prepnú na možnosť Unipolar (Unipolárna) alebo LV tip to Can (Od špičky v ľavej komore po puzdro) pre danú dutinu. Po prepnutí konfigurácie sa zachová nastavenie na možnosť Unipolar (Unipolárna), kým sa manuálne opäť nenaprogramuje späť na možnosť Bipolar (Bipolárna).

POZNÁMKA: *Preprogramovanie späť na možnosť Bipolar (Bipolárna) môže spôsobiť neočakávané správanie z dôvodu problému s integritou elektródy, ktorý spustil funkciu Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy).*

Ak sa spustila funkcia Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy), informácie sa zobrazia v nasledujúcich oblastiach na obrazovke programátora:

- Dialógové okno Summary (Súhrn) pri počiatočnej interogácii
- Karta zhrnutia v časti Leads (Elektródy)
- Graf denných meraní bez ohľadu na horizontálnu polohu kurzora
- Tlačidlo Lead Safety Switch Details z obrazovky nastavení funkcie Leads (Elektródy)

Uvedený je dátum spustenia funkcie Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy), ako aj nameraná hodnota impedancie elektródy mimo povoleného rozsahu. Vedľa konfigurácie postihnutej elektródy na stimuláciu a snímanie sa zobrazí aj symbol upozornenia spolu so zobrazením možnosti Unipolar (Unipolárna) ako aktuálne naprogramovaným parametrom pre danú elektródu.

Výstražné hlásenia funkcie Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy) zostanú na obrazovke PRM, kým sa neukončí relácia, a pri nasledujúcich reláciách sa nezobrazia, kým sa znova nespustí funkcia Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy).

Ďalšie testovanie integrity a funkčnosti elektródy sa môže vykonávať prostredníctvom obrazovky Lead Tests (Testy elektródy). Testovanie sa bude vykonávať pri nastavení Unipolar (Unipolárny), kým sa nastavenie Lead Configuration (Konfigurácia elektród) manuálne nenaprogramuje späť na možnosť Bipolar (Bipolárny).

UPOZORNENIE: Ak sa používajú správne fungujúce elektródy so stabilnými nameranými hodnotami impedancie v blízkosti naprogramovaných limitov impedancie, zväzťe naprogramovanie položky Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy) na možnosť Off (Vyp.), aby sa predišlo nechcenému prepnutiu na možnosť Unipolar (Unipolárna) pre položku Lead Configuration (Konfigurácia elektródy).

POZNÁMKA: *Keď vypnete denné merania impedancie elektród v danej dutine, vypnete v danej dutine aj funkciu Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy).*

VAROVANIE: Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy) by mal byť naprogramovaný na možnosť Off (Vyp.) u pacientov s ICD. Unipolárna stimulácia v dôsledku Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy) je kontraindikovaná u pacientov s ICD.

Automatic Lead Recognition (Automatická detekcia elektródy)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST a VALITUDE.

Funkcia Auto Lead Recognition (Automatická detekcia elektródy, ALR) deteguje v mieste implantátu, či je implantovaná pravokomorová elektróda unipolárna alebo bipolárna, a potom zaistuje, aby konfigurácia elektródy RV Pace (Pravokomorová stimulácia)/RV Sense (Pravokomorové snímanie) zodpovedala detegovanému typu elektródy.

Funkcia ALR je nominálne nastavená na hodnotu On (Zapnuté) a zostane programovateľná na hodnotu On (Zapnuté)/Off (Vypnuté) dovtedy, kým sa nedeteguje elektróda. Parameter ALR možno nastaviť na hodnotu On (Zapnuté)/Off (Vypnuté) na obrazovke nastavení Leads (Elektródy) alebo v dialógovom okne Change Device Mode (Zmeniť režim zariadenia) pri manuálnom ukončení režimu Storage Mode (Režim ukladania).

VAROVANIE: U pacientov s ICD treba pred implantáciou naprogramovať funkciu Automatic Lead Recognition (Automatická detekcia elektródy) na hodnotu Off (Vyp.). Unipolárna stimulácia je u pacientov s implantovaným kardioverterovým defibrilátorom (ICD) kontraindikovaná.

Keď funkcia ALR zistí meranie bipolárnej impedancie v požadovanom rozsahu (200 – 2 000 Ω), konfigurácia bipolárnych pravokomorových elektród sa zachová. Ak sa zistí meranie bipolárnej impedancie mimo požadovaného rozsahu, funkcia ALR nakonfiguruje parametre pravokomorovej stimulácie a pravokomorového snímania na unipolárnu stimuláciu a snímanie. To umožňuje spustenie pravokomorového snímania a pravokomorovej stimulácie pri pripojení pravokomorovej elektródy bez zásahu programátora.

Zariadenie bude pokračovať v meraní bipolárnej impedancie pravokomorovej elektródy po dobu dvoch hodín, aby sa overilo rozpoznanie unipolárnej elektródy. Tento interval umožňuje rozpoznanie implantovanej bipolárnej elektródy po vyriešení možných problémov s integritou elektródy. Po zmeraní bipolárnej impedancie v požadovanom rozsahu sa obnoví bipolárna konfigurácia a funkcia ALR už nebude vyhodnocovať impedanciu pravokomorovej elektródy. Ak však uplynie dvojhodinový interval bez zmerania hodnoty bipolárnej impedancie pravokomorovej elektródy v požadovanom rozsahu, parametre pravokomorovej stimulácie a pravokomorového snímania v režime Unipolar (Unipolárna) sa zachovávajú a konfigurácia pravokomorovej elektródy zostane zachovaná v režime Unipolar (Unipolárna), pokiaľ nebude manuálne preprogramovaná.

POZNÁMKA: Ak je stimulácia pravej komory nastavená na možnosť Unipolar (Unipolárna), funkcia ALR nie je aplikovateľná a nebude sa vykonávať. Okrem toho ak je parameter Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy) pre pravú komoru nastavený na hodnotu Off (Vypnuté), aby sa zabránilo unipolárnej stimulácii, funkcia ALR nie je aplikovateľná a nebude sa vykonávať.

Ak funkcia ALR po začatí relácie s hlavicovou telemetriou potvrdí unipolárnu pravokomorovú elektródu, súvisiace informácie budú uvedené na nasledujúcich miestach:

- Dialógové okno Summary (Súhrn) pri počiatkovej interogácii: zobrazuje automatickú konfiguráciu pravokomorovej elektródy v režime Unipolar (Unipolárna)
- Obrazovka nastavenia Leads
- Obrazovka Lead Switch Details
- Správy

Po detekcii elektródy sa na obrazovke Leads (Elektródy) zobrazia nasledujúce stavy funkcie ALR:

- Completed (Dokončené): ak funkcia ALR rozpozná pri implantácii unipolárnu alebo bipolárnu elektródu
- Off (Vypnuté): ak funkcia ALR nebola použitá z dôvodu programovania pri implantácii

Ak funkcia ALR rozpozná počas relácie programátora zavedenie unipolárnej elektródy, zobrazí sa dialógové okno informujúce, že prebieha funkcia ALR a ponúkne nasledujúce voľby:

- Confirm Unipolar (Potvrdiť unipolárnu): toto nastavenie zachová unipolárnu konfiguráciu stimulácie pravej komory/snímania v pravej komore
- Program Bipolar (Naprogramovať bipolárnu): toto nastavenie naprogramuje pravokomorovú stimuláciu/pravokomorové snímanie na hodnotu Bipolar (Bipolárna) na účely riešenia problémov týkajúcich sa elektródy

Výberom ktorejkoľvek možnosti sa otvorí obrazovka Brady Settings (Bradykardické nastavenia) na účely riešenia problémov.

AV DELAY (AV ONESKORENIE)

Funkcia AV Delay (AV oneskorenie) je programovateľné časové obdobie od výskytu stimulovanej alebo snímanej pravej predsieňovej udalosti po stimulovanú udalosť na elektróde RV (PK), keď je parameter Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie) naprogramovaný na možnosť BiV alebo RV Only (Iba RV (PK)).

Keď je funkcia Pacing Chamber (Dutina stimulácie) naprogramovaná na možnosť LV Only (Iba LV (LK)), AV Delay (AV oneskorenie) je obdobie od stimulovanej alebo snímanej predsieňovej udalosti po stimulovanú udalosť na elektróde LV (LK).

Obdobie AV Delay (AV oneskorenie) je určené na pomoc pri zachovaní AV synchronnosti srdca. Ak sa počas obdobia AV Delay (AV oneskorenie) po predsieňovej udalosti nevyskytne snímaná pravokomorová udalosť, generátor impulzov aplikuje komorový stimulačný impulz po uplynutí obdobia AV Delay (AV oneskorenie).

Obdobie AV Delay (AV oneskorenie) možno naprogramovať na jeden alebo oba nasledujúce režimy:

- Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie)
- Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie)

UPOZORNENIE: Na zabezpečenie vysokého percenta obojkomorovej stimulácie musí byť naprogramované nastavenie položky AV Delay (AV oneskorenie) nižšie ako vlastný interval PR pacienta.

Obdobie AV Delay (AV oneskorenie) možno použiť v režimoch DDD(R), DDI(R), DOO alebo VDD (R).

Paced AV Delay (AV oneskorenie pri stimulácii)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) zodpovedá obdobiu AV Delay (AV oneskorenie) po predsieňovej stimulácii.

Nastavenie Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) sa musí individualizovať pre každého pacienta s cieľom zabezpečiť konzistentnú aplikáciu liečby CRT. Na určenie nastavenia Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) je k dispozícii niekoľko metód vrátane nasledujúcich:

- Vyhodnotenie trvania vlastného QRS
- Vyhodnotenie echokardiogramu
- Monitorovanie pulzu a tlaku
- SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay)

Vzhľadom na to, že optimalizácia obdobia Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) môže významne ovplyvniť účinnosť liečby CRT, zvažte použitie metód, ktoré demonštrujú hemodynamický vplyv rôznych nastavení Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie), ako je echokardiografia alebo monitorovanie pulzu a tlaku.

Keď je minimálna hodnota AV Delay (AV oneskorenie) nižšia ako maximálna hodnota AV Delay (AV oneskorenie), funkcia Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) je dynamicky odstupňovaná podľa aktuálnej stimulačnej frekvencie. Dynamic AV Delay (Dynamické AV oneskorenie) poskytuje fyziologickejšiu reakciu na zmeny frekvencie automatickým skrátením obdobia Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) alebo Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) s každým intervalom počas nárastu predsieňovej frekvencie. To pomáha minimalizovať výskyt veľkých zmien frekvencie na hornom frekvenčnom limite a umožňuje sledovanie jedna k jednej pri vyšších frekvenciách.

Keď používate Dynamic AV Delay (Dynamické AV oneskorenie), zvažte vyhodnotenie používanej funkcie Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie), keď má pacient zvýšenú srdcovú frekvenciu, aby ste zaistili pokračujúcu účinnosť liečby CRT.

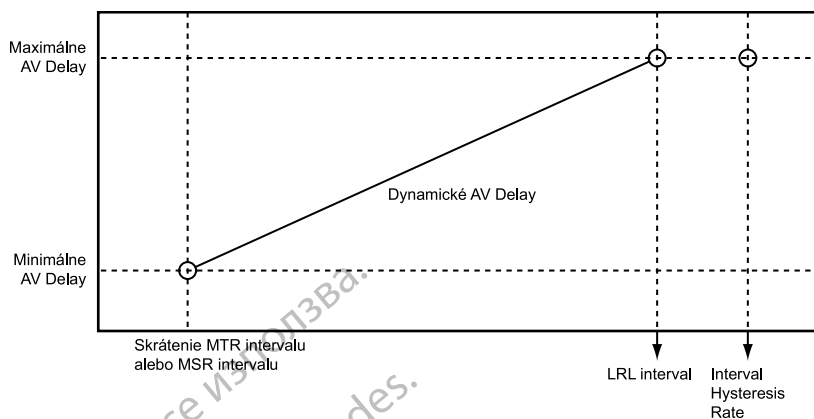
Generátor impulzov automaticky vypočítava lineárny vzťah na základe dĺžky intervalu predchádzajúceho cyklu A–A alebo V–V (podľa typu predchádzajúcej udalosti) a naprogramovaných hodnôt pre nasledujúce parametre:

- Minimálne obdobie AV Delay (AV oneskorenie)
- Maximálne obdobie AV Delay (AV oneskorenie)
- LRL
- MTR
- MSR
- MPR

Dynamic AV Delay (AV oneskorenie) sa neupravuje po PVC ani keď bol predchádzajúci srdcový cyklus obmedzený hodnotou MTR.

Ak je predsieňová frekvencia na hodnote rovnakej ako LRL alebo nižšej (napr. hystereza), použije sa maximálne obdobie AV Delay (AV oneskorenie). Ak je predsieňová frekvencia na hodnote rovnakej ako MTR, MSR alebo MPR alebo vyššej, použije sa naprogramované minimálne obdobie AV Delay (AV oneskorenie).

Keď je predsieňová frekvencia medzi hodnotou LRL a vyššou z hodnôt MTR, MSR a MPR, generátor impulzov vypočíta lineárny vzťah s cieľom určiť obdobie Dynamic AV Delay (AV oneskorenie).



Obrázok 2-49. Dynamické AV Delay (AV omeškanie)

Obdobie AV Delay (AV oneskorenie) možno naprogramovať na fixnú alebo dynamickú hodnotu, ktoré sú definované takto:

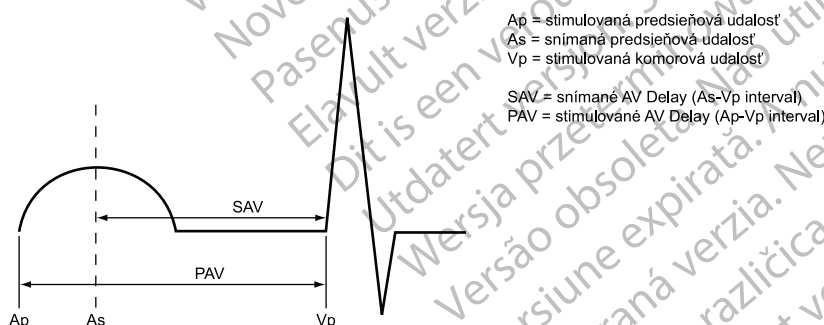
- Fixed AV Delay (Fixné AV oneskorenie) – vyskytuje sa, keď sú si minimálne a maximálne hodnoty Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) rovné
- Dynamic AV Delay (Dynamické AV oneskorenie) – vyskytuje sa, keď minimálna a maximálna hodnota parametra Paced AV Delay (AV oneskorenie pri stimulácii) nie sú rovnaké

Snímané AV Delay (AV oneskorenie)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) zodpovedá obdobiu AV Delay (AV oneskorenie) po snímanej predsieňovej udalosti.

Obdobie Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) možno naprogramovať na hodnotu nižšiu alebo rovnakú ako Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie). Nižšia hodnota slúži na kompenzáciu rozdielov v čase medzi stimulovanými predsieňovými udalosťami a snímanými predsieňovými udalosťami (Obrázok 2-50 Snímané AV Delay (AV omeškanie) na strane 2-92).



Obrázok 2-50. Snímané AV Delay (AV omeškanie)

Ap = stimulovaná predsieňová udalosť
As = snímaná predsieňová udalosť
Vp = stimulovaná komorová udalosť

SAV = snímané AV Delay (As-Vp interval)
PAV = stimulované AV Delay (Ap-Vp interval)

Hemodynamický vplyv obdobia Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) závisí od primeranosti času medzi predsieňovými a komorovými kontrakciami. Predsieňová stimulácia spúšťa predsieňovú elektrickú excitáciu, zatiaľ čo predsieňové snímanie sa môže objaviť len po začatí spontánnej predsieňovej excitácie. Omeškanie medzi iniciáciou a snímaním závisí od polohy elektródy a vedenia. Výsledkom je to, že keď je obdobie Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) naprogramované na rovnakú hodnotu ako Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie), hemodynamický AV interval sa bude líšiť medzi stimulovanými a snímanými predsieňovými udalosťami.

Keď sa na aplikáciu stimulácie oboch komôr (CRT) používa režim DDD(R), môže byť potrebné naprogramovať rôzne nastavenia AV Delay (AV oneskorenie) stimulovaného a snímaného oneskorenia s cieľom optimalizovať liečbu CRT počas normálneho sínusového rytmu a predsieňovej stimulácie, pretože predsieňová stimulácia môže predĺžiť medzipredsieňové oneskorenie. Predĺžené medzipredsieňové oneskorenie môže vyžadovať dlhšie obdobie Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) na dosiahnutie optimálneho časového vzťahu medzi aktiváciou ľavej predsieni a obojkomorovou stimuláciou. Medzipredsieňové omeškanie možno odhadnúť na základe trvania najdlhšej vlny P.

Pri naprogramovaní zariadenia na režim DDD(R) sa odporúča testovanie pacienta na stanovenie optimálneho obdobia AV Delay (AV oneskorenie) počas predsieňového snímania a predsieňovej stimulácie. Ak sa optimálne AV oneskorenia líšia, možno to zohľadniť naprogramovaním rôznych nastavení parametrov Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) a Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie).

Použitie parametra Sensed AV Delay (Snímané AV omeškanie) s parametrom Paced AV Delay (Stimulované AV omeškanie) – fixné

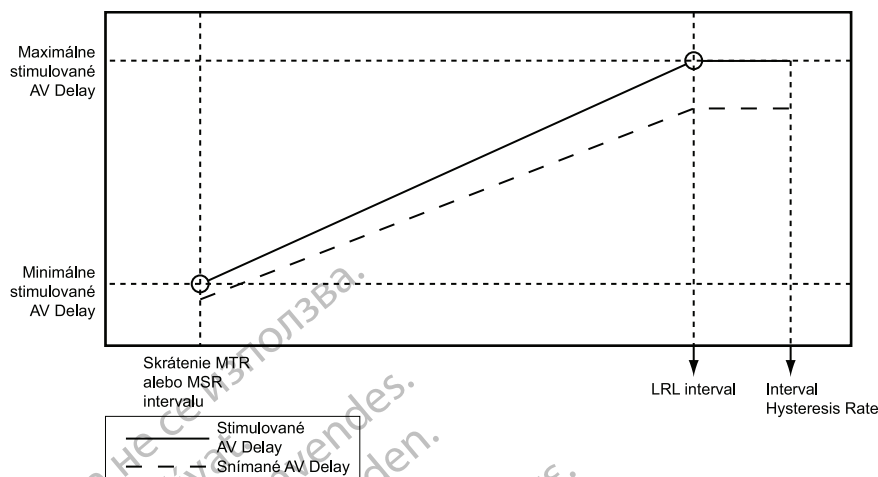
Keď je Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) naprogramované na fixnú hodnotu, potom Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) bude fixované na naprogramovanú hodnotu parametra Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie).

Použitie parametra Sensed AV Delay (Snímané AV omeškanie) s parametrom Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) – dynamické

Keď je Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) naprogramované ako dynamické, potom Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) bude tiež dynamické.

Dynamické parametre Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) a Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) sú založené na predsieňovej frekvencii. S cieľom zohľadniť skrátenie PR intervalu počas období zvýšenej metabolickej potreby sa obdobie AV Delay (AV oneskorenie) lineárne skracuje z naprogramovanej (maximálnej) hodnoty na úrovni LRL (alebo pri frekvencii hysterézy) na hodnotu stanovenú pomerom minimálneho a maximálneho obdobia AV Delay (AV oneskorenie) pri vyššej z hodnôt MTR, MSR alebo MPR (Obrázok 2–51 Funkcia Dynamické a snímané AV Delay (AV omeškanie) na strane 2-94). Keď sa používa Dynamic AV Delay (Dynamické AV oneskorenie) a maximálna hodnota parametra Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) je naprogramovaná ako nižšia ako maximálna hodnota parametra Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie), potom aj minimálna hodnota parametra Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) bude nižšia ako minimálna hodnota parametra Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie).

POZNÁMKA: Minimálnu hodnotu parametra Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) možno naprogramovať len v režime VDD(R).



Obrázok 2-51. Funkcia Dynamickej a snímanej AV Delay (AV omeškanie)

Optimalizácia SmartDelay

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay) rýchlo (< 2,5 minúty) poskytuje odporúčané nastavenia na naprogramovanie stimulovaného a snímaného obdobia AV Delay (AV omeškanie) na základe merania vlastných AV intervalov. Cieľom tejto funkcie je odporučiť AV Delays (AV omeškaniá), ktoré poskytnú optimálne načasovanú liečbu CRT, ktorá maximalizuje kontraktilnú funkciu.

Klinické údaje týkajúce sa hemodynamického výkonu tejto funkcie vo vzťahu k iným metódam optimalizácie obdobia AV Delay (AV oneskorenie) ukázali, že algoritmus SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay) odporučil AV oneskorenia, ktoré maximalizovali celkovú kontraktilnú funkciu meranú samostatne pomocou hodnoty LV (ĽK) dP/dt_{max} . Hodnota LV (ĽK) dP/dt_{max} sa považuje za index celkovej komorovej kontraktilnej funkcie a účinnosti pumpovania.

Test SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay) vyhodnocuje pravú a ľavú komorovú reakciu na predsieňové snímané i stimulované udalosti s cieľom určiť navrhované nastavenia pre nasledujúce parametre:

- Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie)
- Snímané AV Delay (AV oneskorenie)
- Pacing Chamber (Dutina stimulácie)

Tieto odporúčané nastavenia možno použiť pri programovaní generátora impulzov na liečbu CRT. Okrem parametrov navrhovaných funkciou SmartDelay sa na PRM zobrazia aj nasledujúce parametre:

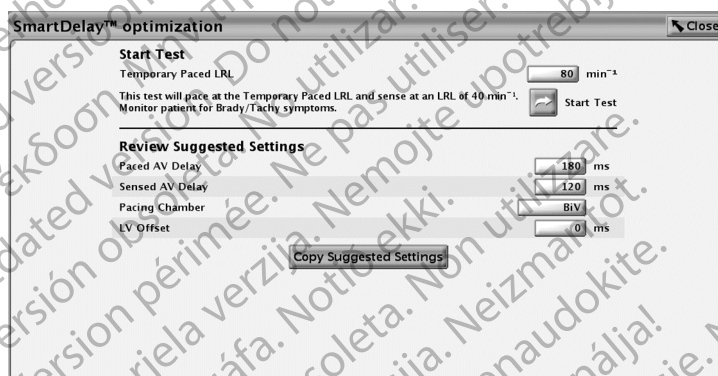
- LV Offset (Posun LV (ĽK)) (ak je to vhodné), čo je samostatne programovateľná funkcia, ktorú môžete zadať manuálne. Ak po spustení funkcie SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay) manuálne upravíte parameter LV Offset (Posun LV (ĽK)), budete musieť upraviť obdobie AV Delay (AV oneskorenie) buď tak, že znova spustíte funkciu SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay), alebo manuálne preprogramujete obdobie AV Delay (AV oneskorenie). Funkcia SmartDelay berie hodnotu LV Offset (Posun LV (ĽK)) do úvahy takýmto spôsobom:
 - Funkcia SmartDelay použije jednoduchú aritmetiku na zohľadnenie naprogramovanej hodnoty LV Offset (Posun LV (ĽK)) pri odporúčaníach pre stimulované a snímané obdobia AV Delay (AV oneskorenie), ktoré poskytuje. Ak napríklad funkcia SmartDelay navrhne AV Delay (AV oneskorenie) (ktoré začína pri predsieňovej udalosti a končí pri

ľavokomorovej stimulácii) 150 ms a naprogramovaná hodnota LV Offset (Posun LV (ĽK)) je –20 ms, funkcia SmartDelay prispôsobí svoje odporúčanie na 170 ms, pretože funkcia AV Delay (AV oneskorenie) je naprogramovaná od predsieňovej udalosti po pravú komorovú stimuláciu.

- Funkcia SmartDelay zachováva aktuálne naprogramovanú hodnotu LV Offset (Posun LV (ĽK)) s nasledujúcimi výnimkami: (1) Ak funkcia SmartDelay nedokáže zhromaždiť dostatok vlastných udalostí, navrhne nominálne nastavenia, ktoré zahŕňajú nulovú hodnotu LV Offset (Posun LV (ĽK)). (2) Ak funkcia SmartDelay odporučí parametre AV Delay (AV oneskorenie) a LV Offset (Posun LV (ĽK)), ktoré dohromady prekračujú maximálne programovateľné obdobie AV Delay (AV oneskorenie) 300 ms, funkcia SmartDelay navrhne zníženú hodnotu LV Offset (Posun LV (ĽK)). (3) Ak je aktuálne naprogramovaná hodnota LV Offset (Posun LV (ĽK)) vyššia ako 0 ms, navrhne sa nulová hodnota LV Offset (Posun LV (ĽK)).

POZNÁMKA: *Pred zmenou programovania je dôležité vyhodnotiť, či sú navrhnuté nastavenia vhodné pre daného pacienta.*

Nižšie je zobrazená obrazovka SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay) (Obrázok 2-52).
 Obrázok optimalizácie SmartDelay na strane 2-95).



Obrázok 2-52. Obrazovka optimalizácie SmartDelay

Funkcia SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay) sa počas trvania testu automaticky prepne na konfiguráciu unipolárneho snímania. Test sa automaticky spustí po stlačení tlačidla Start Test (Začať test). Test SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay) sa nespustí za nasledujúcich podmienok:

- Keď je parameter LV Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy LV (ĽK)) naprogramovaný na možnosť None (Žiadna) u zariadení s pŕtom elektródy ľavej komory IS-1 alebo LV-1
- Počas režimu ATR Mode Switch (Prepnutie režimu ATR)
- Počas epizódy tachykardie, ktorú určí generátor impulzov na základe kritérií detekcie

POZNÁMKA: *Keď sa počas testu zaznamenávajú predsieňové snímané udalosti, poskytuje sa záložná stimulácia DDD s hodnotou 40 min⁻¹.*

POZNÁMKA: *Keď sa zaznamenávajú predsieňové snímané udalosti, poskytuje sa záložná stimulácia DDD na úrovni dočasného limitu LRL, ktorý možno zvoliť na obrazovke SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay). Tento dočasný limit LRL je nominálne nastavený na hodnotu 80 min⁻¹.*

POZNÁMKA: *Na získanie meraní stimulovaného AV intervalu je potrebné zvýšiť hodnotu dočasne stimulovaného limitu LRL o 10 až 15 min⁻¹ na hodnotu vyššiu ako vlastná predsieňová frekvencia.*

Na spustenie testu SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay) postupujte podľa nasledujúcich krokov.

1. Na obrazovke Normal Settings (Normálne nastavenia) vyberte položku Mode (Režim).
 - V režime DDD(R) sa odporúčanie týka oboch parametrov Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) a Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie).
 - V režime VDD(R) je odporúčaným obdobím AV Delay (AV oneskorenie) parameter Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie). Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie) sa tu nevzťahuje.

Pri zmene režimu z DDD(R) na VDD(R) alebo naopak je dôležité znova spustiť test SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay).

2. Stlačte tlačidlo SmartDelay optimization (Optimalizácia SmartDelay).
3. Zadaťe dočasne stimulovaný limit LRL alebo použite predvolenú hodnotu 80 min⁻¹.
4. Počas celého testu zachovajte telemetriu.
5. Pred začiatkom testu poradte pacientovi, aby sa počas testu nehýbal a nerozprával.
6. Stlačte tlačidlo Start Test (Začať test). Oznamovacie okno oznámi, že prebieha test. Ak je nutné zrušiť test, stlačte tlačidlo Cancel Test (Zrušiť test).

POZNÁMKA: Test sa automaticky zruší, ak vyberiete príkaz STAT PACE alebo DIVERT THERAPY (Zamedziť liečbe).

7. Po dokončení testu sa zobrazia navrhované nastavenia. Na uľahčenie programovania zvolte tlačidlo Copy Suggested Settings (Kopírovať navrhnuté nastavenia) na prenos navrhnutých nastavení na obrazovku nastavení Normal Brady and CRT (Normálna bradykardia a liečba CRT).

POZNÁMKA: Ak testovanie zlyhá, zobrazí sa dôvod zlyhania.

REFRAKTÉRNA PERIÓDA

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Periódry Refractory (Refraktérna) sú intervaly, ktoré nasledujú po stimulovanej alebo snímanej udalosti, počas ktorých generátor impulzov nie je potlačený ani spustený prostredníctvom zistenej elektrickej aktivity. Potláčajú nadmerné snímanie artefaktov a vyvolaných odoziev, ktoré nasledujú po stimulačnom impulze, generátorom impulzov (alebo mu zabraňujú). Podporujú aj riadne snímanie jedného širokého vlastného komplexu a zabraňujú snímaniu ostatných vlastných signálových artefaktov (napr. vlna T alebo vzdialená vlna R).

POZNÁMKA: Rate Adaptive Pacing (Stimulácia založená na frekvenčnej adaptácii) nie je počas refraktérnych období potlačená.

Refraktérna perióda A – PVARP

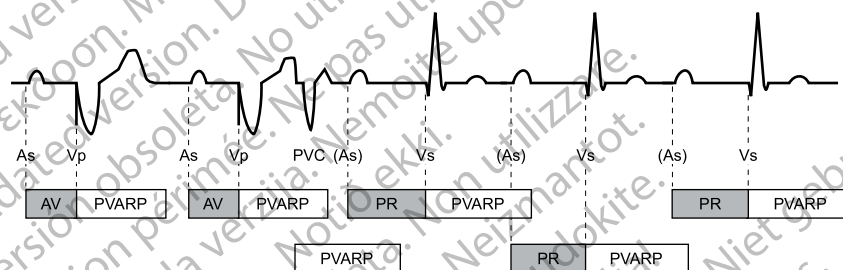
Periódra PVARP je definovaná podľa stimulačného režimu:

- Dvojdutinové zariadenie naprogramované na režim AAI(R) – časové obdobie po snímanej alebo stimulovanej predsieňovej udalosti, keď predsieňová snímaná udalosť nezabraňuje predsieňovej stimulácii.

- Dvojduťinové režimy: DDD(R), DDI(R), VDD(R) – časové obdobie po snímanej alebo stimulovanej udalosti na elektróde RV (PK) (alebo stimulácii LV (ĽK), keď je funkcia Pacing Chamber (Dutina stimulácie) naprogramovaná na možnosť LV Only (Iba LV (ĽK))), keď predsieňová udalosť nezabraňuje predsieňovej stimulácii ani nespustí komorovú stimuláciu. Atrial Refractory (Predsieňová refraktérna) perióda zabraňuje sledovaniu spätnej predsieňovej aktivity iniciovanej v komore.

Periódu PVARP možno naprogramovať na fixnú hodnotu alebo dynamickú hodnotu vypočítanú na základe predchádzajúcich srdcových cyklov. Ak chcete naprogramovať fixnú periódu PVARP, nastavte minimum a maximum na rovnakú hodnotu. Perióda PVARP sa automaticky zmení na dynamickú, ak je hodnota minima menšia ako hodnota maxima.

U pacientov so zlyhávaním srdca s neporušeným AV vedením môže dlhý vlastný intrakardiálny AV interval a dlhá naprogramovaná perióda PVARP spôsobiť stratu predsieňového sledovania pod hodnotou MTR, čo bude viesť k strate stimulácie oboch komôr (CRT). Ak sa v perióde PVARP vyskytne predsieňová udalosť, napríklad PAC alebo vlna P, ktorá nasleduje bezprostredne za PVC, nebude sledovaná. To umožní AV vedenie vlastnej komorovej udalosti, ktoré znova spustí periódu PVARP. Pokiaľ sa nasledujúca predsieňová udalosť nevyskytne mimo periódy PVARP, ani ona nebude sledovaná a dôjde k ďalšej vlastnej AV vedenej komorovej udalosti, ktorá opäť spustí periódu PVARP. Tento vzor môže pokračovať dovtedy, kým nebude predsieňová udalosť nakoniec nasnímaná mimo fázy PVARP (Obrázok 2–53 Predsieňová snímaná udalosť v perióde PVARP).



Obrázok 2–53. Predsieňová snímaná udalosť v perióde PVARP

Ak sa domnievate, že došlo k strate predsieňového sledovania pod hodnotou MTR, naprogramujte funkciu Tracking Preference (Predvoľba sledovania) na možnosť On (Zapnuté). Ak je strata liečby CRT pod hodnotou MTR aj naďalej problémom, alebo ak sa nepoužíva funkcia Tracking Preference (Predvoľba sledovania), zvážte naprogramovanie kratšej periódy PVARP.

U pacientov so zlyhávaním srdca s AV blokádou druhého a tretieho stupňa môže naprogramovanie dlhých períod Atrial Refractory (Predsieňová refraktérna) v kombinácii s niektorými períodami AV Delay (AV oneskorenie) spôsobiť náhly vznik blokády 2 : 1 na úrovni naprogramovanej hodnoty MTR.

V stimulačných režimoch DDD(R) a VDD(R) môže generátor impulzov detegovať spätné vedenie v predsieni, čo spôsobí nárast frekvencií spustenej komorovej stimulácie až na úroveň hodnoty MTR (napr. PMT). Časy spätného vedenia sa môžu v priebehu života pacienta meniť ako funkcia zmeny autonómneho tonusu. Ak testovanie neodhalí spätné vedenie pri implantácii, stále sa môže objaviť neskôr. Tomuto problému sa dá zvyčajne vyhnúť zvýšením refraktérnej fázy predsieni na hodnotu vyššiu ako čas spätného vedenia.

Pri kontrole reakcie generátora impulzov na spätné vedenie môže byť užitočné aj naprogramovanie nasledujúcich funkcií:

- PVARP after PVC (PVARP po PVC)
- PMT Termination (ukončenie PMT)
- Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie)

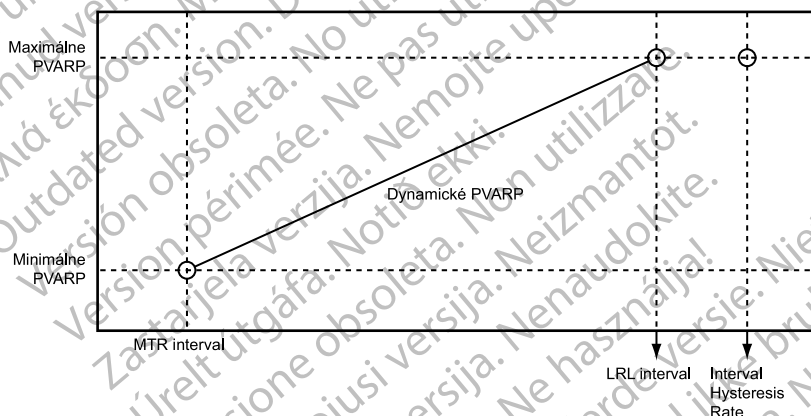
Dynamické PVARP

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Naprogramovanie dynamickej periódy PVARP a obdobia Dynamic AV Delay (Dynamické AV oneskorenie) optimalizuje okno snímania pri vyšších frekvenciách, čo umožňuje významnú redukciu správania pri vysokej frekvencii (napr. blokáda 2 : 1 a Wenckebachovo správanie kardiostimulátora) v režimoch DDD(R) a VDD(R), dokonca aj pri nastaveniach frekvencie MTR na vyššie hodnoty. Dynamická perióda PVARP zároveň redukuje pravdepodobnosť výskytu PMT pri nižších frekvenciách. Dynamická perióda PVARP redukuje aj pravdepodobnosť konkurenčnej predsieňovej stimulácie.

Generátor impulzov automaticky vypočíta dynamickú periódu PVARP pomocou váženého priemeru predchádzajúcich srdcových cyklov. To spôsobí lineárne skrátenie periódy PVARP pri zvyšovaní frekvencie. Keď je priemerná frekvencia medzi hodnotou LRL a hodnotou MTR alebo príslušným horným frekvenčným limitom, generátor impulzov vypočíta dynamickú periódu PVARP podľa uvedeného lineárneho vzťahu (Obrázok 2–54 Dynamické PVARP na strane 2-98). Tento vzťah je určený naprogramovanými hodnotami pre minimálnu periódu PVARP, maximálnu periódu PVARP, hodnotu LRL a MTR alebo príslušný horný frekvenčný limit.

UPOZORNENIE: Naprogramovanie minimálnej hodnoty PVARP na menšiu ako retrográdnú V-A vodivosť môže zvýšiť pravdepodobnosť kardiostimulátorom vyvolanej tachykardie (PMT).



Obrázok 2–54. Dynamické PVARP

Maximálna perióda PVARP

Ak je priemerná frekvencia rovná alebo nižšia ako hodnota LRL (napr. hystereza), použije sa maximálna perióda PVARP.

Minimálna perióda PVARP

Ak je priemerná frekvencia rovná alebo vyššia ako interval MTR, použije sa naprogramovaná minimálna perióda PVARP.

PVARP after PVC (PVARP po PVC)

Funkcia PVARP after PVC (PVARP po PVC) je určená na pomoc pri predchádzaní PMT v dôsledku spätného vedenia, ktoré sa môže vyskytnúť v dôsledku PVC.

Keď generátor impulzov zistí snímanú udalosť na elektróde RV (PK) bez toho, aby zistil predchádzajúcu snímanú predsieňovú udalosť (refraktérnu alebo nerefraktérnu) alebo aplikoval predsieňovú stimuláciu, Atrial Refractory (Predsieňová refraktérna) perióda sa automaticky predĺži na naprogramovanú hodnotu PVARP after PVC (PVARP po PVC) pre jeden srdcový

cyklus. Po detekcii PVC sa časovacie cykly automaticky resetujú. Perióda PVARP sa nepredlžuje častejšie ako každý druhý srdcový cyklus.

Generátor impulzov automaticky predĺži periódu PVARP na hodnotu PVARP after PVC (PVARP po PVC) pre jeden srdcový cyklus v týchto ďalších situáciách:

- Ak je predsieňová stimulácia potlačená v dôsledku reakcie Atrial Flutter Response (Reakcia predsieňového fluttera)
- Po komorovej únikovej stimulácii, ktorú nepredchádzalo predsieňové snímanie v režime VDD (R)
- Keď zariadenie prechádza z režimu iného ako predsieňové sledovanie do režimu predsieňového sledovania (napr. ukončenie nastavenia ATR Fallback (Prepnutie režimu ATR), prechod z dočasného režimu iného ako predsieňové sledovanie do režimu permanentného predsieňového sledovania)
- Keď sa zariadenie vráti z prevádzky v prítomnosti magnetu do režimu predsieňového sledovania
- Keď sa zariadenie vráti z režimu Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou) alebo režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI) do režimu predsieňového sledovania

U pacientov so zlyhávaním srdca s neporušeným AV vedením má funkcia PVARP after PVC (PVARP po PVC) potenciál spôsobiť zabránenie liečbe CRT, ak je predsieňový cyklus kratší ako vlastný intrakardiálny AV interval (PR interval) + PVARP. Ak sa to stane, naprogramujte funkciu Tracking Preference (Predvoľba sledovania) na možnosť On (Zapnuté) v spojení s funkciou PVARP after PVC (PVARP po PVC).

Refraktérna perióda A – rovnaká dutina

Dvoj dutinové režimy

Atrial Refractory (Predsieňová refraktérna) perióda predstavuje interval po udalosti predsieňovej stimulácie alebo snímania, počas ktorého ďalšie predsieňové snímané udalosti neovplyvnia načasovanie aplikácie stimulácie.

Toto sú neprogramovateľné intervaly pre dvoj dutinové režimy:

- Atrial Refractory (Predsieňová refraktérna) perióda 85 ms po predsieňovej snímanej udalosti
- Atrial Refractory (Predsieňová refraktérna) perióda 150 ms po predsieňovej stimulácii v režimoch DDD(R) a DDI(R)

Pravokomorová refraktérna perióda (RVRP)

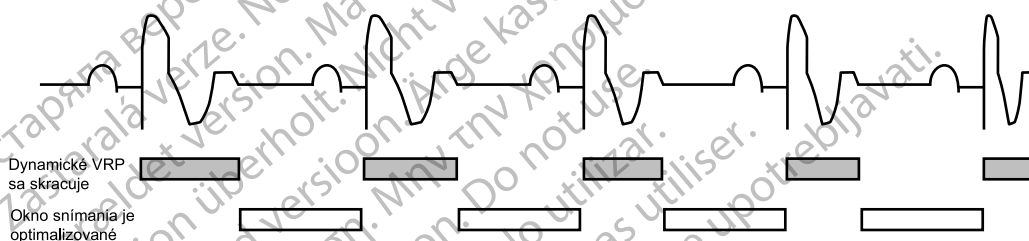
Programovateľná perióda RVRP poskytuje interval po udalosti stimulácie pravej komory alebo po úvodnej udalosti komorovej stimulácie, keď hodnota parametra LV Offset (Ľavokomorový posun) nie je naprogramovaná na nulu, počas ktorého udalosti snímané v pravej komore neovplyvnia načasovanie aplikovania stimulácie.

Okrem toho 135 ms trvajúca neprogramovateľná refraktérna perióda poskytuje interval po udalosti snímania RV (PK), počas ktorého ďalšie snímané udalosti na elektróde RV (PK) neovplyvnia načasovanie aplikácie stimulácie.

Žiadna udalosť, ktorá spadá do periódy VRP, sa nezistí ani nezaznačí (pokiaľ sa neobjaví v rámci okna šumu) a nemá vplyv na časovacie cykly.

Perióda RVRP je dostupná v akomkoľvek režime, v ktorom je aktivované komorové snímanie, a periódu RVRP možno naprogramovať na fixný alebo dynamický interval (Obrázok 2–55 Vzťah medzi komorovou frekvenciou a refraktérnym intervalom na strane 2-100):

- Fixný – perióda RVRP zostane na naprogramovanej fixnej hodnote RVRP medzi hodnotou LRL a príslušným horným frekvenčným limitom (MPR, MTR alebo MSR).
- Dynamický – perióda RVRP sa skracuje, keď sa komorová stimulácia zvyšuje z hodnoty LRL na príslušný horný frekvenčný limit, čo poskytuje primeraný čas na snímanie na elektróde RV (PK).
 - Maximálny – ak je stimulačná frekvencia nižšia alebo rovnaká ako hodnota LRL (t. j. hystereza), naprogramovaná maximálna perióda VRP sa použije ako RVRP.
 - Minimálny – ak je stimulačná frekvencia rovná príslušnému hornému limitu frekvencie, naprogramovaná minimálna perióda VRP sa použije ako RVRP.



Obrázok 2–55. Vzťah medzi komorovou frekvenciou a refraktérnym intervalom

Ak chcete vytvoriť adekvátne okno snímania, odporúča sa použiť tieto hodnoty programovania periódy Refractory (Refraktória) (fixné alebo dynamické):

- Jednodutinové režimy – nižšie alebo rovnaké ako jedna polovica hodnoty LRL v ms
- Dvojdutinové režimy – nižšie alebo rovnaké ako jedna polovica príslušného horného limitu frekvencie v ms

Použitie dlhšej periódy RVRP skracuje interval komorového snímania.

Naprogramovanie funkcie Ventricular Refractory Period (Komorová refraktória perióda) na hodnotu väčšiu ako perióda PVARP môže viesť ku konkurenčnej stimulácii. Ak je napríklad perióda Ventricular Refractory (Komorová refraktória) dlhšia ako perióda PVARP, predsieňová udalosť môže byť riadne snímaná po perióde PVARP a vlastné vedenie do komory spadá do komorovej refraktórnej periódy. V takom prípade zariadenie nebude snímať komorovú depolarizáciu a bude stimulovať na konci intervalu AV Delay (AV oneskorenie), čo spôsobí konkurenčnú stimuláciu.

Refraktérna perióda LV (LĽK) (LVRP)

Perióda LVRP zabraňuje tomu, aby snímané elektrické udalosti spôsobili nevhodnú stratu liečby CRT po udalosti snímania alebo stimulácie, ako je vlna T na ľavej strane. Správne naprogramovanie tejto funkcie pomôže maximalizovať liečbu CRT pri znížení rizika zrýchlenia rytmu pacienta na komorovú tachyarytmiu.

Liečba CRT sa má poskytovať nepretržite na maximalizáciu prospechu pacienta, sú však prípady, keď môže byť vhodné zabrániť aplikácii liečby. Perióda LVRP poskytuje interval po udalosti stimulácie alebo snímania LV (LĽK) alebo po vedúcej udalosti komorovej stimulácie, keď hodnota LV Offset (Posun LV (LĽK)) nie je naprogramovaná na nulu, počas ktorého udalosti snímané elektródou LV (LĽK) neovplyvnia načasovanie aplikácie liečby. Použitie dlhšej periódy LVRP skracuje okno snímania LV (LĽK).

Perióda LVRP je dostupná v akomkoľvek režime, v ktorom je aktivované snímanie LV (ĽK). Interval LV (ĽK) zostane na naprogramovanej fixnej hodnote medzi hodnotou LRL a príslušným horným frekvenčným limitom.

Nadmerné snímanie LV (ĽK) vlny T môže zabrániť stimulácii LV (ĽK). Ak chcete zabrániť nevhodnému zabráneniu stimulácii LV (ĽK), naprogramujte periódu LVRP na dostatočne dlhé trvanie, aby zahrnula vlnu T.

Ľavokomorová ochranná perióda (LVPP)

Perióda LVPP zabraňuje generátoru impulzov neočakávane aplikovať stimuláciu počas citlivej periódy LV (ĽK), ak sa napríklad vyskytne udalosť PVC na ľavej strane. Správne naprogramovanie tejto funkcie pomôže maximalizovať liečbu CRT pri znížení rizika zrýchlenia rytmu pacienta na komorovú tachyarytmiiu.

Liečba CRT sa má poskytovať nepretržite na maximalizáciu prospechu pacienta, sú však prípady, keď môže byť vhodné zabrániť aplikácii liečby. LVPP je perióda po stimulovanej alebo snímanej udalosti na elektróde LV (ĽK), keď generátor impulzov nestimuluje ľavú komoru. LVPP zabraňuje generátoru impulzov stimulovať počas citlivej periódy LV (ĽK).

UPOZORNENIE: Použitie dlhej LVPP znižuje maximálnu LV (ĽK) stimulačnú frekvenciu a môže zabraňovať CRT pri vyšších stimulačných frekvenciách.

POZNÁMKA: Ak perióda LVPP zabraňuje liečbe v režime LV Only (Iba LV (ĽK)), generátor impulzov aplikuje stimuláciu RV (PK) na podporu bradykardie.

Perióda LVPP je dostupná v akomkoľvek režime, v ktorom sú aktivované komorové snímanie a stimulácia LV (ĽK).

Vypnutie snímania naprieč dutinami

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Periódy zaslepenia naprieč dutinami sú určené na podporu správneho snímania udalostí v dutinách a zabránenie nadmernému snímaniu aktivity v inej dutine (napr. presluchy, vzdialené snímanie).

Periódy zaslepenia naprieč dutinami sa iniciujú stimulovanými a/alebo snímanými udalosťami vo vedľajšej dutine. Perióda zaslepenia sa napríklad iniciuje v pravej komore vždy, keď je pravej predsieni aplikovaný stimulačný impulz. To zabráni zariadeniu detegovať predsieňové stimulované udalosti v pravej komore.

Blanking (Zaslepenie) naprieč dutinami možno naprogramovať na hodnotu Smart (ak je k dispozícii) alebo na fixnú hodnotu. Funkcia SmartBlanking je určená na podporu správneho snímania udalostí v dutine skrátením periódy zaslepenia naprieč dutinami (37,5 ms po stimulovaných udalostiach a 15 ms po snímaných udalostiach) a zabránenie nadmernému snímaniu udalostí naprieč dutinami automatickým zvýšením prahu AGC pre snímanie po uplynutí periódy funkcie SmartBlanking.

Funkcia SmartBlanking nemení naprogramované nastavenia funkcie AGC alebo nastavenie citlivosti na možnosť FixedSensitivity (Citlivosť – Fixné). (Refraktórne zaslepenie)

POZNÁMKA: Periódy SmartBlanking sa predlžia na hodnotu 85 ms, ak je aktívna perióda zaslepenia rovnakej dutiny, alebo ak je aktívne okno šumu, ktoré možno opäť spustiť, keď začína perióda SmartBlanking. Ak sa napríklad snímanie RV (PK) vyskytne v rámci predsieňovej refraktórnej periódy, perióda zaslepenia naprieč dutinami A-Blank after RV-Sense (Zaslepenie A po snímaní RV (PK)) bude 85 ms.

UPOZORNENIE: Úpravy funkcie Sensitivity (Citlivosť) súvisiace s funkciou SmartBlanking nemusia stačiť na zabránenie detekcii artefaktov naprieč dutinami, ak sú tieto artefakty príliš veľké. Zvážte iné faktory, ktoré ovplyvňujú veľkosť/amplitúdu artefaktov naprieč dutinami vrátane umiestnenia elektród, výstupu stimulácie a naprogramovaných nastavení funkcie Sensitivity (Citlivosť).

Nominálne hodnoty a programovateľné možnosti periódy zaslepenia sa automaticky zmenia v určitých situáciách, aby sa zabezpečilo, že artefakty naprieč dutinami sa nebudú zisťovať:

- Ak vyberiete metódu AGCSensing Method (Metóda snímania AGC), nominálne nastavenie je SmartBlanking (okrem periódy V-Blank after A-Pace (Zaslepenie V po stimulácii A)) a k dispozícii je aj možnosť Fixed Blanking (Fixné zaslepenie).

POZNÁMKA: Ak sa použije metóda AGC s nastavením Lead Configuration (Konfigurácia elektród) naprogramovaným na možnosť Unipolar Atrial Sense (Unipolárna pre funkciu Snímanie predsieňe), fixné predsieňové zaslepenie je nominálnym nastavením, ale dostupná je aj možnosť SmartBlanking.

- Ak ako metódu snímania vyberiete možnosť FixedSensing Method (Fixná metóda snímania), Fixed Blanking (Fixné zaslepenie) je nominálnym nastavením a funkcia SmartBlanking nie je dostupná pre žiadnu dutinu.
- Ak dôjde k zmene metódy Sensing Method (Metóda snímania), periódy zaslepenia sa automaticky vrátia na nominálne hodnoty spojené s príslušnou metódou Sensing Method (Metóda snímania), ak sa perióda zaslepenia predtým opätovne nenaprogramovala. Ak bola perióda vypnutia snímania pre príslušnú metódu snímania predtým preprogramovaná, táto perióda sa vráti na naposledy naprogramovanú hodnotu.

RV-Blank after A-Pace (Zaslepenie RV po stimulácii A)

Funkcia RV-Blank after A-Pace (Zaslepenie PK po stimulácii A) predstavuje periódu zaslepenia naprieč dutinami určenú na podporu správneho snímania udalostí RV (PK) a zabránenie nadmernému snímaniu udalostí naprieč dutinami po predsieňovej stimulácii.

Generátor impulzov nebude počas vybranej doby reagovať na udalosti RV (PK) po predsieňovej stimulácii.

POZNÁMKA: Funkcia Smart Blanking nie je dostupná pre parameter RV-Blank after A-Pace (Zaslepenie PK po stimulácii A).

Pri úprave funkcie Blanking (Zaslepenie) zvážte tieto informácie:

- Na podporu nepretržitej stimulácie u pacientov závislých od kardiostimulátora môže byť vhodné znížiť potenciál komorového nadmerného snímania artefaktov predsieňovej stimulácie naprogramovaním dlhšej periódy zaslepenia. Naprogramovanie dlhšej periódy zaslepenia však môže zvýšiť pravdepodobnosť nedostatočného snímania vln R (napr. PVC, ak sa vyskytnú v rámci periódy zaslepenia RV-Blank after A-Pace (Zaslepenie PK po stimulácii A) naprieč dutinami).
- U pacientov s vysokým percentom predsieňovej stimulácie častými udalosťami PVC, ktorí nie sú závislí od kardiostimulátora, môže byť vhodné skrátiť periódu zaslepenia a znížiť tak potenciál nedostatočného snímania PVC (ak sa vyskytne v rámci periódy zaslepenia naprieč dutinami po predsieňovej stimulovanej udalosti). Kratšia perióda zaslepenia však môže zvýšiť pravdepodobnosť komorového nadmerného snímania predsieňovej stimulovanej udalosti.

Niektoré naprogramované kombinácie dvoj dutinových stimulačných parametrov môžu narušiť detekciu komorovej tachykardie. V prípade napríklad dvoj dutinovej stimulácie by sa mohlo vyskytnúť nedostatočné snímanie RV (PK) v dôsledku refraktérnej periódy spôsobenej predsieňovou stimuláciou (RV-Blank after A-Pace (Zaslepenie PK po stimulácii A)). V niektorých

situáciách, ak sa deteguje vzor predsieňovej stimulácie a údery VT, funkcia Brady Tachy Response (Reakcia bradykardie-tachykardie) (BTR) automaticky upraví obdobie AV Delay (AV oneskorenie) na uľahčenie potvrdenia podozrenia na VT. Ak VT nie je prítomná, obdobie AV Delay (AV oneskorenie) sa vráti na naprogramovanú hodnotu. V situáciách programovania, keď môže dôjsť k automatickej úprave obdobia AV Delay (AV oneskorenie), sa nezobrazí špecifické upozornenie Parameter Interaction (Interakcia parametrov). Ak potrebujete podrobnejšie informácie, obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific pomocou kontaktných údajov, ktoré nájdete na zadnej strane.

LV-Blank after A-Pace (Zaslepenie LV po stimulácii A)

Funkcia LV-Blank after A-Pace (Zaslepenie LV (ĽK) po stimulácii A) predstavuje periódu zaslepenia naprieč dutinami určenú na podporu správneho snímania udalostí LV (ĽK) a zabránenie nadmernému snímaniu udalostí naprieč dutinami po predsieňovej stimulácii. Generátor impulzov nebude počas vybranej doby reagovať na udalosti LV (ĽK) po predsieňovej stimulácii.

Funkciu LV-Blank after A-Pace (Zaslepenie LV (ĽK) po stimulácii A) možno naprogramovať na hodnotu Fixed (Fixné) alebo hodnotu Smart (k dispozícii s metódou Sensing Method (Metóda snímania) funkcie AGC).

Ak je hodnota naprogramovaná na možnosť Smart, generátor impulzov automaticky zvýši prah AGC pre snímanie po uplynutí periódy Smart Blanking, s cieľom pomôcť odmietnutiu predsieňových udalostí naprieč dutinami. To podporuje snímanie udalostí LV (ĽK), ktoré by sa inak mohli dostať do periódy zaslepenia naprieč dutinami. Funkcia Smart Blanking nemení naprogramované nastavenia Sensitivity (Citlivosť).

Zaslepenie A po stimulácii V

Funkcia A-Blank after V-Pace (Zaslepenie A po stimulácii V) predstavuje periódu zaslepenia naprieč dutinami určenú na podporu správneho snímania vln P a zabránenie nadmernému snímaniu udalostí naprieč dutinami po stimulácii RV (PK) alebo LV (ĽK).

Funkciu A-Blank after V-Pace (Zaslepenie A po stimulácii V) možno naprogramovať na hodnotu Fixed (Fixné) alebo hodnotu Smart (k dispozícii s metódou Sensing Method (Metóda snímania) funkcie AGC).

Ak je hodnota naprogramovaná na možnosť Smart, generátor impulzov automaticky zvýši prah AGC pre snímanie po uplynutí periódy Smart Blanking, s cieľom pomôcť odmietnutiu komorových udalostí naprieč dutinami. To podporuje snímanie vln P, ktoré by sa inak mohli dostať do periódy zaslepenia naprieč dutinami. Funkcia Smart Blanking nemení naprogramované nastavenia Sensitivity (Citlivosť).

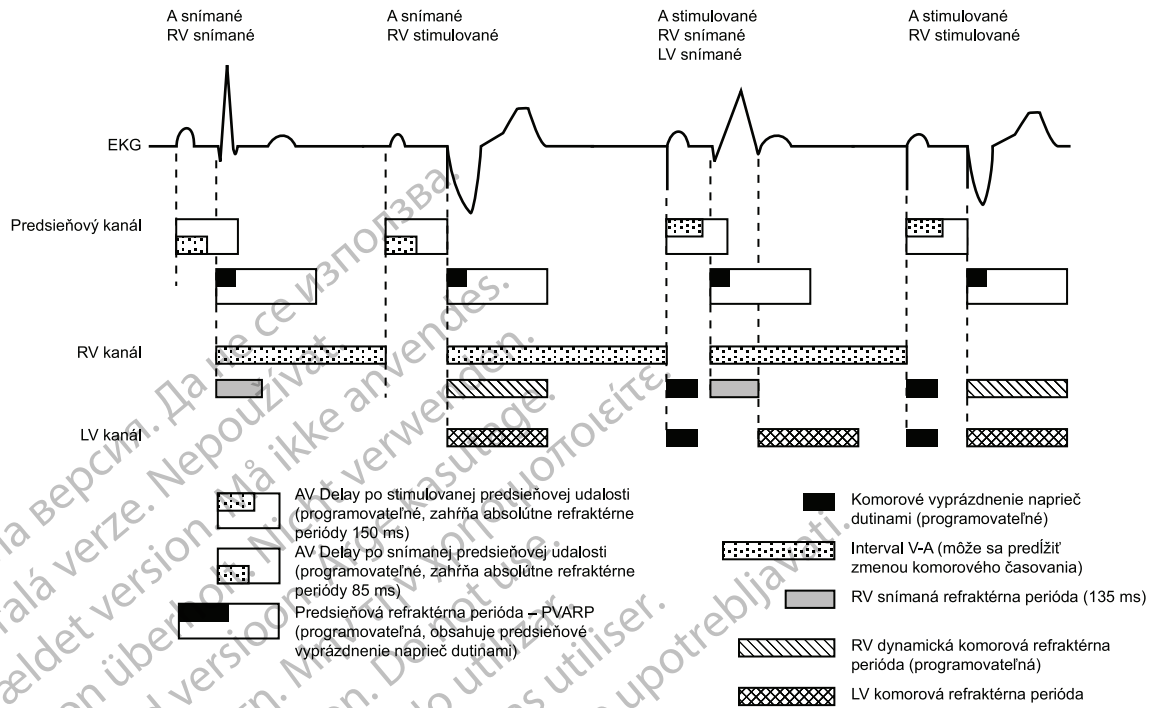
A-Blank after RV-Sense (Zaslepenie A po snímaní RV)

Funkcia A-Blank after RV-Sense (Zaslepenie A po snímaní RV (PK)) predstavuje periódu zaslepenia naprieč dutinami určenú na podporu správneho snímania vln P a zabránenie nadmernému snímaniu udalostí naprieč dutinami po snímanej udalosti RV (PK).

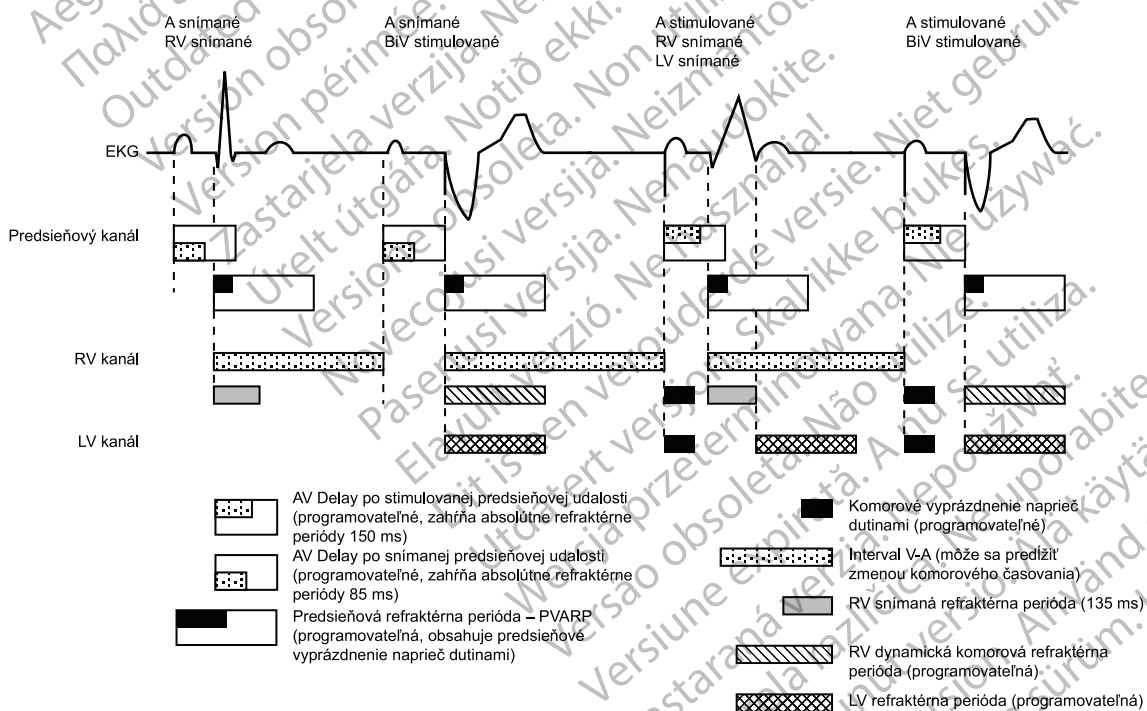
Funkciu A-Blank after RV-Sense (Zaslepenie A po snímaní RV (PK)) možno naprogramovať na hodnotu Fixed (Fixné) alebo hodnotu Smart (k dispozícii s metódou Sensing Method (Metóda snímania) funkcie AGC).

Ak je hodnota naprogramovaná na možnosť Smart, generátor impulzov automaticky zvýši prah AGC pre snímanie po uplynutí periódy Smart Blanking s cieľom pomôcť odmietnutiu udalostí RV (PK) naprieč dutinami. To podporuje snímanie vln P, ktoré by sa inak mohli dostať do periódy zaslepenia naprieč dutinami. Funkcia Smart Blanking nemení naprogramované nastavenia Sensitivity (citlivosti).

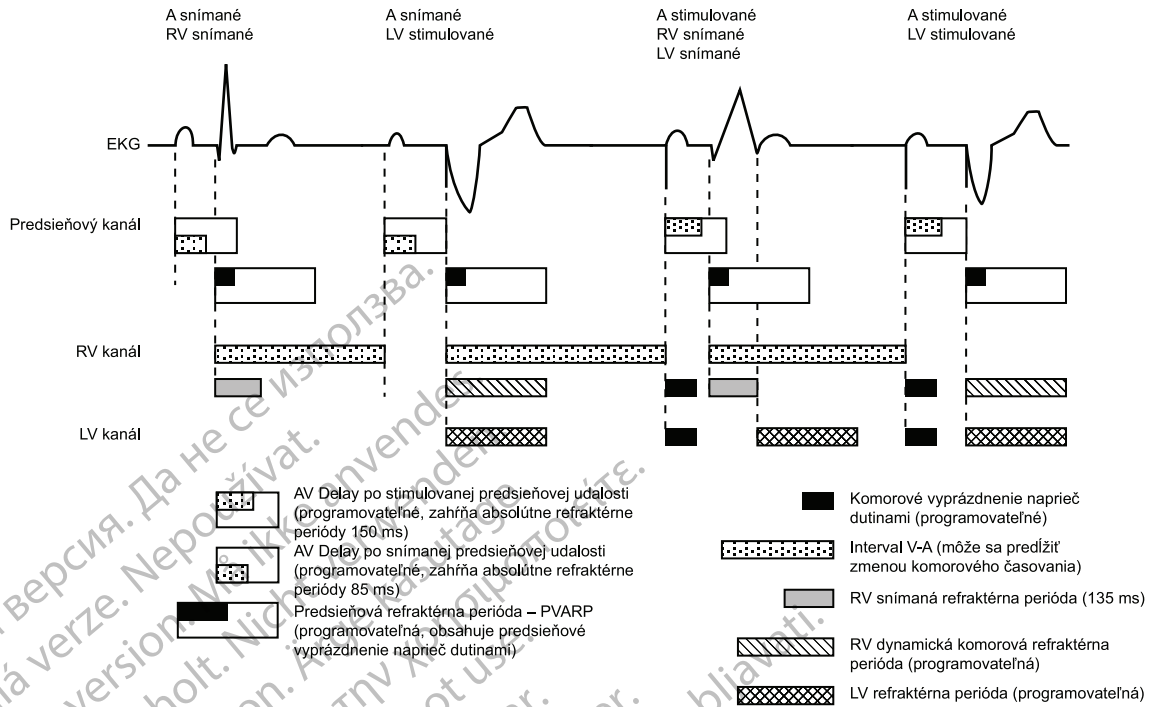
Pozrite si nasledujúce obrázky:



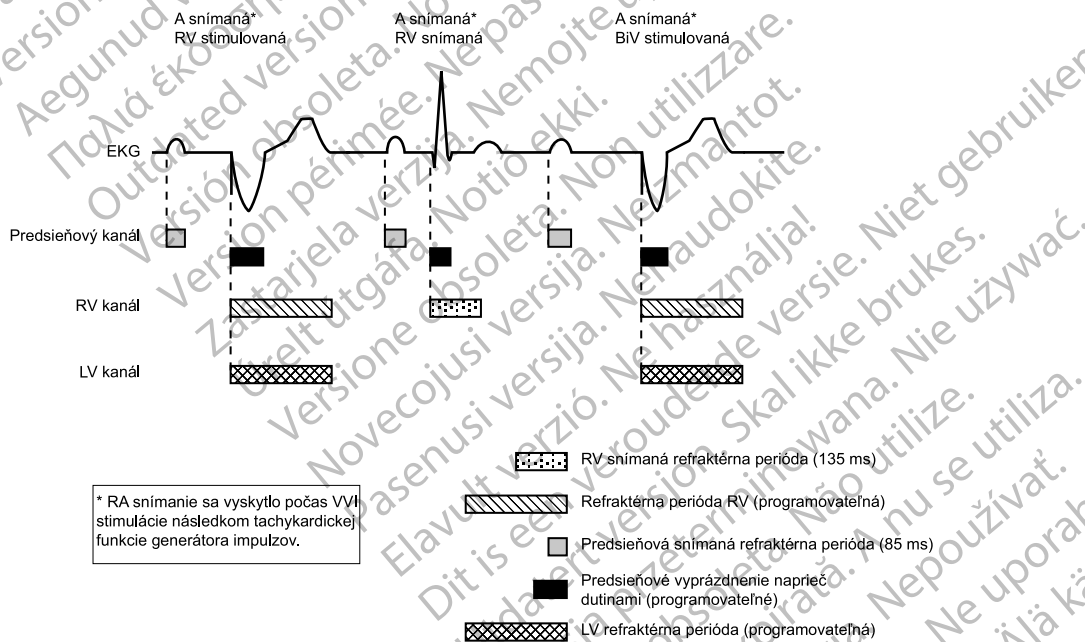
Obrázok 2–56. Refraktérne periódy, dvojduťové stimulačné režimy; RV Only (Iba PK)



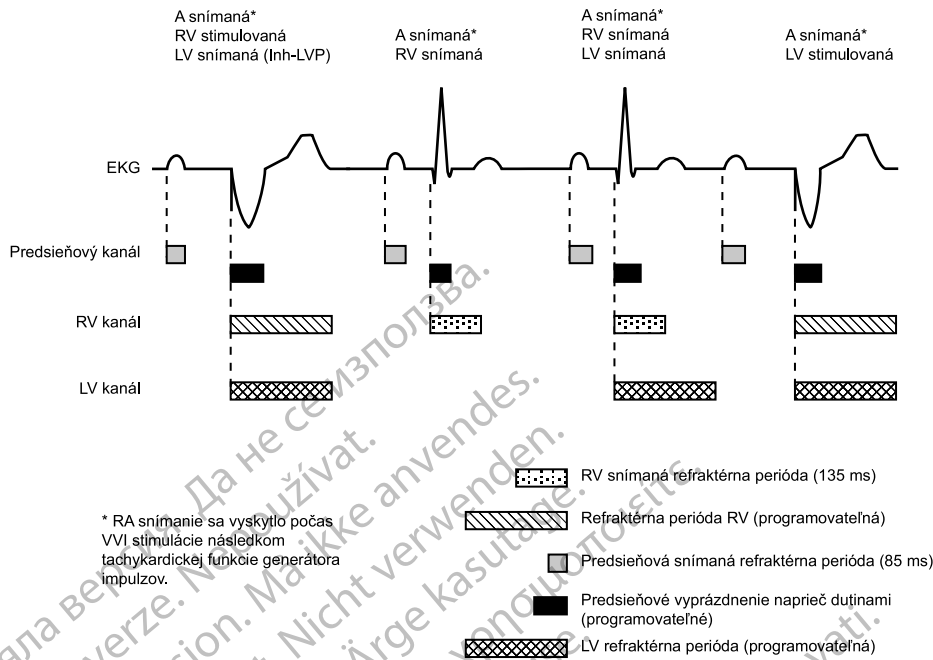
Obrázok 2–57. Refraktérne periódy, dvojduťové stimulačné režimy; BiV



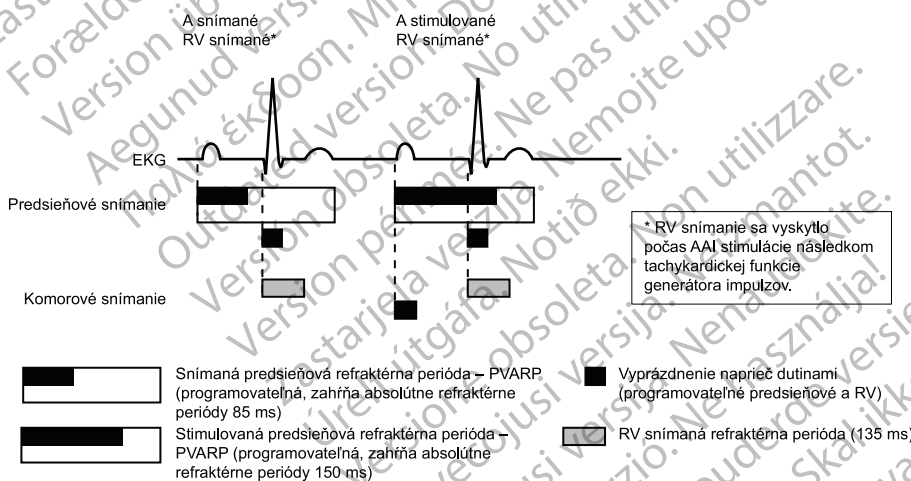
Obrázok 2–58. Refraktérne periódy, dvojdutinové stimulačné režimy; LV Only (Iba LK)



Obrázok 2–59. Refraktérne periódy, stimulačný režim VVI; RV a BiV



Obrázok 2-60. Refraktérne periódy, stimulačný režim VVI; LV Only (iba ĽK)



Obrázok 2-61. Refraktérne periódy, stimulačný režim AAI; DR

REAKCIA NA ŠUM

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

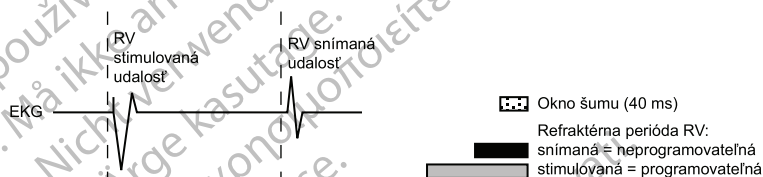
Okná šumu a periódy zaslepenia sú určené na zabránenie potlačenia stimulácie v dôsledku nadmerného snímania naprieč dutinami.

Funkcia Noise Response (Reakcia na šum) umožňuje lekárovi výber medzi stimuláciou alebo zabránením stimulácii v prítomnosti šumu.

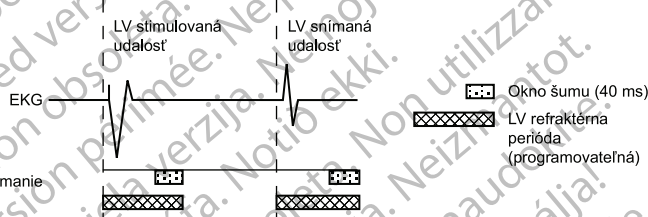
V rámci každej refraktérnej a fixnej (inej ako „smart“) periódy zaslepenia naprieč dutinami existuje znova spustiteľné okno šumu trvajúce 40 ms. Okno sa iniciuje snímanou alebo stimulovanou udalosťou. Predtým ako nasledujúca udalosť reštartuje časovanie v tej istej dutine, musí sa v každom srdcovom cykle zatvoriť okno šumu a dokončiť refraktérna perióda. Opakovaná aktivita šumu môže spôsobiť reštart okna šumu, predĺženie okna šumu a prípadne aj predĺženie účinnej refraktérnej periódy alebo periódy zaslepenia.

Parameter Noise Response (Reakcia na šum) možno naprogramovať na režim Inhibit Pacing (Zabrániť stimulácii) alebo asynchrónny režim. Dostupný asynchrónny režim bude automaticky zodpovedať permanentnému režimu Brady Mode (Brady režim) (t. j. permanentný režim VVI bude mať reakciu na šum VOO). Ak sa funkcia Noise Response (Reakcia na šum) naprogramuje na asynchrónny režim a šum pretrváva s tým, že okno šumu sa predĺži viac, ako je naprogramovaný stimulačný interval, generátor impulzov bude stimulovať asynchrónne pri naprogramovanej stimulačnej frekvencii, kým sa šum nestratí. Ak sa parameter Noise Response (Reakcia na šum) naprogramuje na možnosť Inhibit Pacing (Zabrániť stimulácii) a vyskytne sa pretrvávajúci šum, generátor impulzov nebude stimulovať dutinu, v ktorej je šum, až kým šum neprestane. Režim Inhibit Pacing (Zabrániť stimulácii) je určený pre pacientov, ktorých arytmie sa môžu spustiť asynchrónnou stimuláciou.

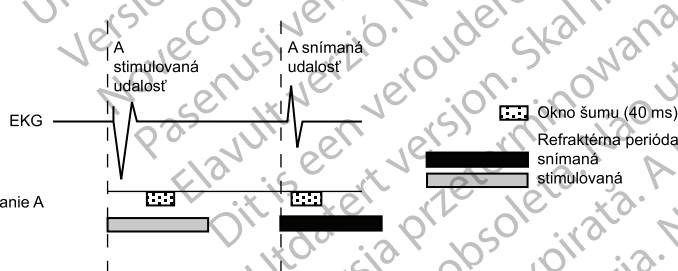
Pozrite si nasledujúce obrázky.



Obrázok 2-62. Refraktérne periódy a intervaly šumu, pravá komora



Obrázok 2-63. Refraktérne periódy a okná šumu, LV



Obrázok 2-64. Refraktérne periódy a intervaly šumu, pravá predsieň

Okrem toho je neprogramovateľná funkcia Dynamický algoritmus šumu aktívna vo frekvenčných kanáloch, kde sa používa snímanie AGC.

Funkcia Dynamic Noise Algorithm (Dynamický algoritmus šumu) používa samostatný kanál šumu na nepretržité meranie základného signálu a úpravu spodného limitu snímania s cieľom vyhnúť sa detekcii šumu. Tento algoritmus je určený na zabránenie nadmernému snímaniu signálov myopotenciálov a problémom spojeným s nadmerným snímaním.

Ak sa prenášajú značky udalostí, v závislosti od toho, v ktorej dutine sa vyskytne šum, objaví sa značka [AS], [RVS] alebo [LVS], keď sa okno šumu pôvodne spustí po stimulácii. Ak sa okno šumu znova spustí na 340 ms, objavia sa značky AN, RVN alebo LVN. Pri nepretržitom

opakovanom spúšťaní sa značky AN, RVN alebo LVN objavujú často. Ak sa objaví asynchrónna stimulácia z dôvodu nepretržitého šumu, objavia sa značky AP-Ns, RVP-Ns alebo LVP-Ns.

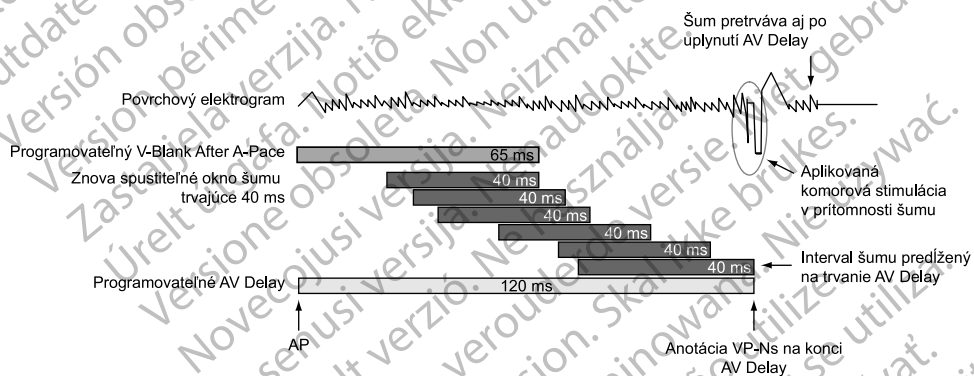
POZNÁMKA: U pacientov závislých od kardiostimulátora budte pri zvažovaní nastavenia Noise Response (Reakcia na šum) na možnosť Inhibit Pacing (Zabrániť stimulácii) opatrní, pretože v prítomnosti šumu nedôjde k stimulácii.

POZNÁMKA: Ak šum zabraňuje liečbe v režime LV Only (Iba LV (L'K)), zariadenie aplikuje stimuláciu RV (PK) na podporu bradykardie za predpokladu, že v kanáli RV (PK) nie je žiaden šum.

Príklad reakcie na šum

Snímanie naprieč dutinami, ktoré sa objavuje na začiatku obdobia AV Delay (AV oneskorenie), možno zistiť pomocou zosilňovačov snímania RV (PK) počas fixnej periódy zaslepenia, ale nevzniká naň reakcia okrem predĺženia intervalu odmietnutia šumu. Interval odmietnutia šumu trvajúci 40 ms pokračuje opätovným spúšťaním, kým nedôjde k zastaveniu zisťovania šumu, až do skončenia obdobia AV Delay (AV oneskorenie). Ak šum pokračuje počas trvania AV Delay (AV oneskorenie), zariadenie aplikuje stimulačný impulz po uplynutí časovača AV Delay (AV oneskorenie) s cieľom zabrániť komorovému potlačeniu z dôvodu šumu. Ak sa hrot komorovej stimulácie aplikuje v podmienkach nepretržitého šumu, zápis značky VP-Ns sa zobrazí na intrakardiálnom elektrograme (Obrázok 2-65 Odozva na šum (fixné vypnutie snímania) na strane 2-108).

Ak šum prestane pred uplynutím obdobia AV Delay (AV oneskorenie), zariadenie môže zistiť vlastný úder, ktorý sa vyskytne kedykoľvek po znova spustiteľnom intervale šumu trvajúcom 40 ms, a iniciovať nový srdcový cyklus.



Obrázok 2-65. Odozva na šum (fixné vypnutie snímania)

DIAGNOSTIKA SYSTÉMU

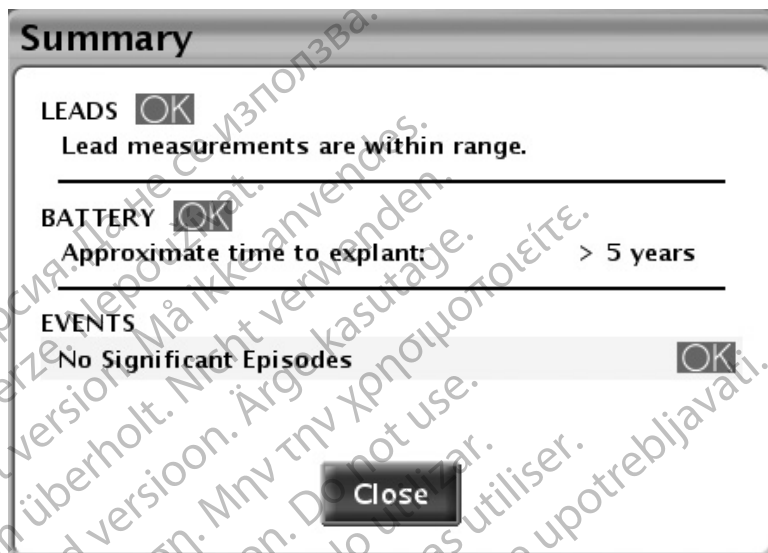
KAPITOLA 3

Táto kapitola obsahuje nasledujúce témy:

- “Dialógové okno Summary (Súhrn)” na strane 3-2
- “Stav batérie” na strane 3-2
- “Stav elektrod” na strane 3-6
- “Pooperačný test systému” na strane 3-10
- “Testy elektrody” na strane 3-11

DIALÓGOVÉ OKNO SUMMARY (SÚHRN)

Pri interogácii zariadenia sa zobrazí okno Summary (Súhrn). Obsahuje informácie Leads (Elektródy) a POST, indikátory stavu Battery (Batéria), približný čas do explantácie a oznámenie Events (Udalosti) o všetkých epizódach od posledného vynulovania. Ak generátor impulzov zistí prítomnosť magnetu, zobrazí sa navyše aj oznámenie o magnetu.



Obrázok 3-1. Dialógové okno Summary (Zhrnutie)

Možné symboly stavu sú OK, upozornenie alebo varovanie ("Používanie farieb" na strane 1-7). Možné správy sú opísané v týchto častiach:

- Leads (Elektródy) – "Stav elektród" na strane 3-6
- Battery (Batéria) – "Stav batérie" na strane 3-2
- Events (Udalosti) – "Therapy History (História liečby)" na strane 4-2

Po stlačení tlačidla Close (Zavrieť) sa symboly pre varovanie alebo upozornenie pre hlásenia Leads (Elektródy) a Battery (Batéria) nezobrazia pri ďalších interogáciách, kým sa nevyskytnú ďalšie udalosti spúšťajúce výstrahu. Udalosti sa budú zobrazovať až do stlačenia ľubovoľného tlačidla Reset (Resetovať) počítačiel histórie.

STAV BATÉRIE

Generátor impulzov automaticky monitoruje stav a výkon batérie. Informácie o stave batérie nájdete na viacerých obrazovkách:

- Dialógové okno Summary (Zhrnutie) – zobrazuje základné hlásenie o stave zostávajúcej kapacity batérie ("Dialógové okno Summary (Súhrn)" na strane 3-2).
- Karta Summary (Zhrnutie) (na hlavnej obrazovke) – zobrazuje to isté základné hlásenie o stave ako dialógové okno Summary (Zhrnutie) spolu s ukazovateľom stavu batérie ("Hlavná obrazovka" na strane 1-3).
- Obrazovka Battery Status (Stav batérie) (otvorená z karty Summary (Zhrnutie)) – zobrazuje ďalšie informácie stavu batérie o zostávajúcej kapacite a aktuálnej frekvencii Magnet Rate (Magnetická frekvencia) ("Obrazovka Battery Status Summary (Prehľad stavu batérie)" na strane 3-3).

- Obrazovka Battery Detail (Podrobnosti o batérii) (otvorená z obrazovky Battery Status (Stav batérie)) – poskytuje podrobné informácie o využití, kapacite a výkone batérie ("Obrazovka Battery Detail Summary (Prehľad podrobností batérie)" na strane 3-5).

Obrazovka Battery Status Summary (Prehľad stavu batérie)

Obrazovka Battery Status (Stav batérie) poskytuje tieto dôležité informácie o kapacite a výkone batérie.

Time Remaining (Zostávajúci čas)

Táto časť obrazovky zobrazuje tieto položky:

- Ukazovateľ stavu batérie – zobrazuje vizuálne znázornenie času zostávajúceho do explantácie.

POZNÁMKA: Stav batérie sa dá vyhodnotiť pomocou manuálnej aplikácie externého magnetu silnejšieho ako 70 gaussov. Stimulačná frekvencia aktivovaná aplikáciou magnetu poskytne zobrazenie stavu batérie na obrazovke Battery Status (Stav batérie). Podrobnosti nájdete v časti „Magnet Rate“ (Magnetická frekvencia) nižšie.

- Približný čas do explantácie – zobrazuje približný zostávajúci kalendárny čas do momentu, keď generátor impulzov dosiahne stav Explant (Explantovať).

Tento odhad sa vypočítava pomocou už využitej kapacity batérie, zostávajúcej kapacity a spotreby energie pri aktuálnych naprogramovaných nastaveniach.

Ak nie je dostupné dostatočné množstvo údajov z predchádzajúceho použitia, položka Približný čas do explantácie sa môže pri jednotlivých prístupových reláciách líšiť. Táto fluktuácia je normálna a vyskytuje sa, keď generátor impulzov zbiera nové údaje, aby mohol vypočítať stabilnejšiu predpoveď. Približný čas do explantácie bude stabilnejší po niekoľkých týždňoch používania. Príčiny fluktuácie môžu byť tieto:

- Ak sú preprogramované niektoré funkcie brady, ktoré ovplyvňujú stimulačný výstup, prognóza približného času do explantácie bude založená na očakávaných zmenách v spotrebe energie spôsobených preprogramovanými funkciami. Pri ďalšom prístupe do generátora impulzov zariadenie PRM zobrazí približný čas do explantácie na základe nedávnych údajov o využívaní. Približný čas do explantácie sa však pravdepodobne stabilizuje okolo počiatočnej predpovede, keď sa zozbierajú nové údaje.
- Počas niekoľkých dní po implantácii zariadenie PRM bude zobrazovať statický čas Približný čas do explantácie na základe údajov závislých od modelu. Prognózy pre konkrétny prístroj sa vypočítajú a zobrazia, keď sa nazbiera dostatočné množstvo údajov o používaní.

Frekvencia magnetu

Keď je nastavenie Magnet Response (Reakcia na magnet) naprogramované na možnosť Pace Async (Stimulovať asynchrónne), aplikácia magnetu zmení režim Brady Mode (Brady režim) generátora impulzov na asynchrónny režim s fixnou stimulačnou frekvenciou a s oneskorením AV Delay (AV oneskorenie) magnetu v rozsahu 100 ms.

Asynchrónna stimulačná frekvencia bude odrážať aktuálny stav batérie a zobrazí sa na obrazovke zhrnutia Battery Status (Stav batérie):

More than One Year Remaining (Zostáva viac ako jeden rok)	100 min ⁻¹
One Year or Less Remaining (Zostáva jeden rok alebo menej)	90 min ⁻¹
Explant (Explantovať)	85 min ⁻¹

Dostupné sú ďalšie informácie o funkciách Pace Async (Stimulovať asynchrónne) a Magnet ("Funkcia magnetu" na strane 4-19).

Ikona Battery Detail (Podrobnosti o batérii)

Keď ju zvolíte, táto ikona sa zobrazí na obrazovke zhrnutia Battery Detail (Podrobnosti o batérii) ("Obrazovka Battery Detail Summary (Prehľad podrobností batérie)" na strane 3-5).

Indikátory stavu batérie

V ukazovateli stavu batérie sa zobrazujú tieto indikátory stavu batérie. Vyznačený čas v položke Približný čas do explantácie je vypočítaný na základe aktuálnych naprogramovaných parametroch generátora impulzov.

One Year Remaining (Zostáva jeden rok) – zostáva približne jeden rok plnej funkčnosti generátora impulzov (približný čas do explantácie je jeden rok).

Explant (Explantovať) – batéria je takmer vybitá a treba naplánovať výmenu generátora impulzov. Keď sa dosiahne stav Explant (Explantovať), batéria má stále dost' kapacity na 100 % stimuláciu v existujúcich podmienkach na ďalšie tri mesiace. Keď sa dosiahne stav Explant (Explantovať), zostáva 1,5 hodiny telemetrie ZIP. Zvážte použitie hlavicovej telemetrie.

POZNÁMKA: Keď sa vyčerpá 1,5 hodiny telemetrie, objaví sa výstraha systému LATITUDE.

Battery Capacity Depleted (Kapacita batérie vybitá) – funkčnosť generátora impulzov je obmedzená a nemožno ďalej garantovať liečbu. Tento stav sa dosiahne tri mesiace po dosiahnutí stavu Explant (Explantovať). Pacientovi treba naplánovať okamžitú výmenu zariadenia. Pri interogácii sa zobrazí obrazovka Limited Device Functionality (Obmedzená funkčnosť zariadenia) (všetky ostatné obrazovky sú vypnuté). Táto obrazovka poskytuje informácie o stave batérie a prístup k zostávajúcim funkciám zariadenia. Telemetria ZIP už nie je dostupná.

POZNÁMKA: Objaví sa výstraha systému LATITUDE, po ktorej systém LATITUDE NXT ukončí interogáciu zariadenia.

Keď zariadenie dosiahne stav Battery Capacity Depleted (Kapacita batérie vybitá), funkčnosť sa obmedzí na tieto činnosti:

- Režim Brady Mode (Brady režim) sa zmení nasledovne:

Režim Brady Mode (Brady režim) pred indikátorom Battery Capacity Depleted (Kapacita batérie vybitá)	Režim Brady Mode (Brady režim) po indikátore Battery Capacity Depleted (Kapacita batérie vybitá)
DDD(R), DDI(R), VDD(R), VVI(R)	VVI/BiV
AAI(R)	AAI
Off (Vypnuté)	Off (Vypnuté)
DOO, VOO	VOO/BiV
Režim AOO	AOO

- Brady Mode (Brady režim) možno naprogramovať na možnosť Off (Vypnuté). Žiadne ďalšie parametre sa naprogramovať nedajú
- Iba hlavicová telemetria (vysokofrekvenčná telemetria je vypnutá)
- Limit LRL nastavený na hodnotu 50 min⁻¹

V stave Battery Capacity Depleted (Kapacita batérie vybitá) sú vypnuté tieto funkcie:

- Trendy Daily Measurement (Denné meranie)
- Bradykardické Zlepšenia (napr. reakcia frekvencie, Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie))
- PaceSafeRV Automatic Threshold (Automatický prah funkcie PaceSafe RV (PK)) (výstup je fixne nastavený na aktuálnu hodnotu výstupu)
- PaceSafeRA Automatic Threshold (Automatický prah funkcie PaceSafe RA (PP)) (výstup je fixne nastavený na aktuálnu hodnotu výstupu)
- PaceSafeLV Automatic Threshold (Automatický prah funkcie PaceSafe LV (LK)) (výstup je fixne nastavený na aktuálnu hodnotu výstupu)
- Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy) (konfigurácia elektród zostáva tak, ako bola naprogramovaná, keď zariadenie dosiahlo stav Battery Capacity Depleted (Kapacita batérie vybitá))
- Skladovanie epizód
- Diagnostické testy a EP Tests (EP testy)
- Elektrogramy v reálnom čase
- Senzor MV
- Accelerometer (Akcelerometer)

Ak zariadenie dosiahne bod, keď na pokračovanie prevádzky nie je dostupná dostatočná kapacita batérie, zariadenie sa vráti do režimu Storage (Skladovanie). V režime Storage (Skladovanie) nie sú dostupné žiadne funkcie.

VAROVANIE: Vyšetrenie na systéme MR po dosiahnutí stavu Explant (Explantovať) môže viesť k predčasnemu vybitiu batérie, skráteniu okna výmeny zariadenia alebo náhlej strate stimulácie. Po vyšetrení na systéme MR so zariadením, ktoré dosiahlo stav Explant (Explantovať), skontrolujte funkciu generátora impulzov a naplánujte výmenu zariadenia.

POZNÁMKA: Zariadenie používa naprogramované parametre a údaje o nedávnom využívaní, aby predpovedal približný čas do explantácie. Väčšie ako normálne využívanie kapacity batérie môže spôsobiť, že približný čas do explantácie na ďalší deň bude menší, ako sa očakáva.

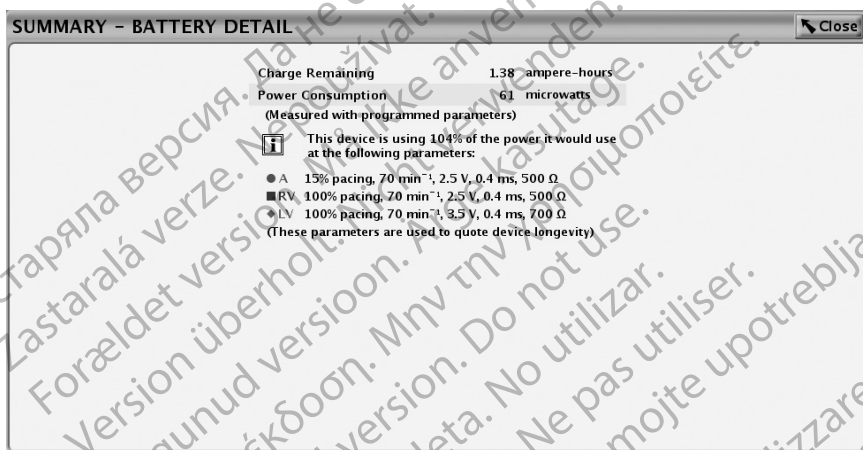
Obrazovka Battery Detail Summary (Prehľad podrobností batérie)

Obrazovka zhrnutia Battery Detail (Podrobnosti o batérii) poskytuje tieto dôležité informácie o stave batérie generátora impulzov (Obrázok 3-2 Obrazovka Battery Detail Summary (Prehľad podrobností batérie) na strane 3-6):

- Charge Remaining (Zostávajúca kapacita) (meraná v ampérhodinách) – zostávajúca kapacita na základe naprogramovaných parametrov generátora impulzov do vybitia batérie.
- Power Consumption (Spotreba energie) (meraná v mikrowattoch) – priemerná denná energia spotrebovaná generátorom impulzov na základe aktuálne naprogramovaných parametrov. Spotreba energie je zahrnutá vo výpočtoch, ktoré určujú približný čas do explantácie a pozíciu značky na ukazovateli stavu batérie.
- Percento spotreby energie – porovnáva spotrebu energie generátora impulzov pri aktuálnych naprogramovaných parametroch so spotrebou energie štandardných parametrov používaných na stanovenie životnosti zariadenia.

Ak sa preprogramuje ktorýkoľvek z týchto parametrov (ktoré ovplyvňujú stimulačný výstup), hodnoty Power Consumption (Spotreba energie) a percento spotreby energie sa podľa toho prispôbia:

- Amplitude (Amplitúda)
- Pulse Width (Šírka impulzu)
- Brady Mode (Brady režim)
- LRL
- MSR
- PaceSafe



Obrázok 3–2. Obrazovka Battery Detail Summary (Prehľad podrobností batérie)

STAV ELEKTRÓD

Denné merania

Zariadenie vykonáva tieto merania každých 21 hodín a denne ich hlási:

- Denné meranie Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda): zariadenie sa automaticky pokúsi merať vlastné amplitúdy vln P a R pre každú srdcovú dutinu, v ktorej je povolené denné meranie Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda), bez ohľadu na stimulačný režim. Toto meranie neovplyvní normálnu stimuláciu. Zariadenie bude monitorovať až 255 srdcových cyklov, aby našlo snímaný signál na získanie úspešného merania.
- Denné meranie elektród (Pace Impedance (Impedancia stimulácie)):
 - Stimulačné elektródy – zariadenie sa automaticky pokúsi merať impedanciu stimulačnej elektródy pre každú dutinu, v ktorej je povolený test Pace Impedance (Impedancia stimulácie), bez ohľadu na stimulačný režim. Na vykonanie testu Lead Impedance Test (Test impedancie stimulácie) zariadenie využíva podstimulačný prahový signál, ktorý nebude narúšať normálnu stimuláciu ani snímanie.
 - U zariadení VISIONIST a VALITUDE je limit impedancie High (Vysoká) nominálne nastavený na hodnotu 2 000 Ω a dá sa naprogramovať na hodnoty medzi 2 000 a 3 000 Ω po 250 Ω prírastkoch. Limit impedancie Low (Nízka) je nominálne nastavený na hodnotu 200 Ω a dá sa naprogramovať na hodnoty medzi 200 a 500 Ω po 50 Ω prírastkoch.

V prípade zariadení INLIVEN, INTUA a INVIVE je horný limit impedancie nominálne nastavený na hodnotu 2 000 Ω a dá sa naprogramovať na hodnoty od 2 000 do 2 500 Ω s prírastkami po 250 Ω . Dolný limit impedancie je nominálne nastavený na

hodnotu 200 Ω a dá sa naprogramovať na hodnoty od 200 do 500 Ω s prírastkami po 50 Ω .

Pri voľbe hodnôt pre Impedance Limits (Limity impedancie) zvážte nasledujúce faktory:

- Pri chronických elektródach minulé merania impedancie pre elektródu, ako aj iné indikátory elektrickej funkcie, ako je stabilita v priebehu času
- Pri novo implantovaných elektródach počítačová nameraná hodnota impedancie

POZNÁMKA: V závislosti od účinkov maturácie elektródy sa môže v priebehu následného testovania lekár rozhodnúť preprogramovať limity Impedance Limits (Limity impedancie).

- Závislosť pacienta od stimulácie
- Odporúčaný rozsah impedancie pre používanú elektródu (používané elektródy), ak je k dispozícii
- Merania denného prahu funkcie PaceSafe – ak je funkcia PaceSafe naprogramovaná na možnosť Auto (Automaticky) alebo Daily Trend (Denný trend), zariadenie sa automaticky pokúsi merať stimulačný prah v dutine, pre ktorú je funkcia PaceSafe naprogramovaná. Zariadenie pri vykonávaní testu potrebné parametre prispôbi, aby test uľahčilo.

Základné informácie stavu elektródy sú zobrazené na obrazovke Summary (Súhrn). Podrobné údaje sú zobrazené graficky na obrazovke zhrnutia Leads Status (Stav elektród), ktorú zobrazíte stlačením ikony elektród na obrazovke Summary (Súhrn) (Obrázok 3–3 Obrazovka Prehľad stavu elektród na strane 3-8).

Možné hlásenia o stave elektród sú tieto (Tabuľka 3–1 Hlásenie meraní elektródy na strane 3-7):

- Lead measurements are within range (Merania elektród sú v rozsahu).
- Check Lead (Skontrolujte elektródu) (hlásenie určí, ktorú elektródu) – označuje, že denné merania elektród sú mimo rozsahu. Ak chcete určiť, ktoré meranie je mimo rozsahu, vyhodnoťte príslušné výsledky denných meraní elektródy.

POZNÁMKA: Merania impedancie elektródy mimo rozsahu môžu spôsobiť zmenu konfigurácie elektród na možnosť Unipolar (Unipolárny) ("Bezpečnostný spínač elektródy" na strane 2-88).

POZNÁMKA: Dostupné sú podrobné opisy hlásení týkajúcich sa funkcie PaceSafe vrátane oznámení o zlyhaniach testov elektród a výstrah elektród ("PaceSafe" na strane 2-20).

Tabuľka 3–1. Hlásenie meraní elektródy

Meranie elektródy	Zaznamenané hodnoty	Limity mimo rozsahu
A Pace Impedance (Predsieňová stimulačná impedancia) (Ω)	200 až maximálny programovateľný horný limit impedancie ^a	Low (Nízka): \leq naprogramovaný predsieňový dolný limit impedancie High (Vysoká): \geq naprogramovaný predsieňový horný limit impedancie
RV Pace Impedance (Predsieňová stimulačná impedancia) (Ω)	200 až maximálny programovateľný horný limit impedancie ^a	Low (Nízka): \leq naprogramovaná hodnota Right Ventricular Low Impedance Limit (Limit nízkej impedancie v pravej komore) High (Vysoká): \geq naprogramovaný pravokomorový horný limit impedancie
LV Pace Impedance (Predsieňová stimulačná impedancia) (Ω)	200 až maximálny programovateľný horný limit impedancie ^a	Low (Nízka): \leq naprogramovaný ľavokomorový dolný limit impedancie High (Vysoká): \geq naprogramovaný ľavokomorový horný limit impedancie

Tabuľka 3-1. Hlásenie meraní elektródy (pokračovanie)

Meranie elektródy	Zaznamenané hodnoty	Limity mimo rozsahu
P-Wave Amplitude (Amplitúda vlny P) (mV)	0,1 až 25,0	Low (Nízka): $\leq 0,5$ High (Vysoká): žiadny
R-Wave (RV) Amplitude (Amplitúda vlny R (RV (PK))) (mV)	0,1 až 25,0	Low (Nízka): $\leq 3,0$ High (Vysoká): žiadny
R-Wave (LV) Amplitude (Amplitúda vlny R (LV (LK))) (mV)	0,1 až 25,0	Low (Nízka): $\leq 3,0$ High (Vysoká): žiadny

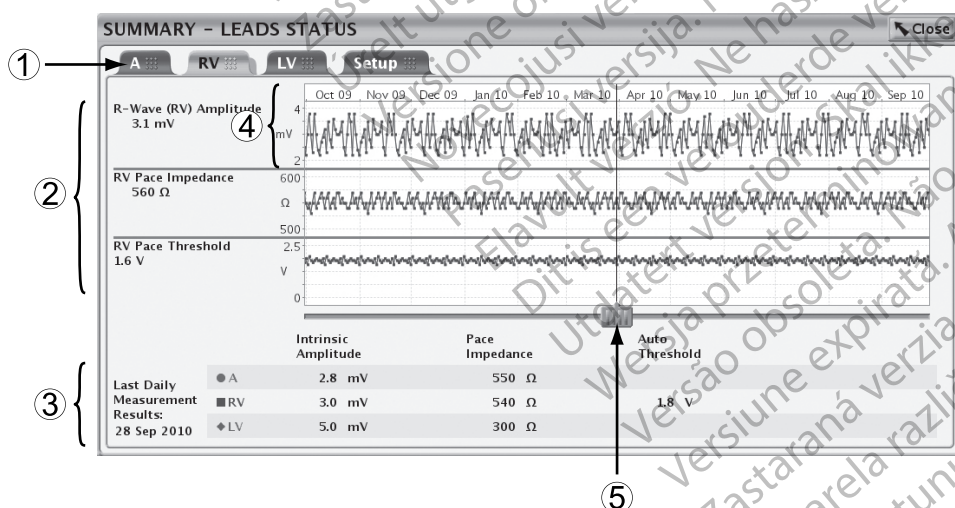
a. Maximálna programovateľná hodnota limitu impedancie High (Vysoký) je 2 500 alebo 3 000 Ω v závislosti od modelu generátora impulzov.

Obrazovka zhrnutia Leads Status (Stav elektród) poskytuje detaily denných meraní pre príslušné elektródy (Obrázok 3-3 Obrazovka Prehľad stavu elektród na strane 3-8):

- Graf zobrazuje denné merania za posledných 52 týždňov.
- Pomocou kariet navrchu obrazovky prezerať údaje každej elektródy. Na karte Setup (Nastavenie) môžete povoliť alebo vypnúť konkrétne denné merania elektródy alebo nastaviť hodnoty limitu impedancie.

POZNÁMKA: Keď vypnete denné merania impedancie elektród v danej dutine, vypnete v danej dutine aj funkciu Lead Safety Switch (Bezpečnostný spínač elektródy).

- Každý údajový bod predstavuje denné meranie alebo výsledky POST pre daný deň. Ak chcete zobraziť konkrétne výsledky pre deň, vodorovný posúvač posuňte na príslušný údajový bod alebo medzeru.
- Meranie mimo rozsahu vykreslí bod na príslušnej maximálnej alebo minimálnej hodnote.
- Medzera sa vytvorí, ak zariadenie nedokáže získať platné meranie pre daný deň.
- Najnovšie denné merania alebo výsledky POST sa zobrazujú v spodnej časti obrazovky.



[1] Pomocou kariet vyberte danú elektródu [2] Výsledky vybraného dňa [3] Výsledky posledného dňa [4] Os Y sa prispôbuje na základe nameraných výsledkov [5] Pomocou vodorovného posúvača si pozrite údaje konkrétneho dňa

Obrázok 3-3. Obrazovka Prehľad stavu elektród

Ak zariadenie nedokáže získať jedno alebo viac denných meraní v plánovanom čase, v hodinových intervaloch sa o to pokúsi až trikrát. Opätovné pokusy nemenia načasovanie denných meraní. Meranie ďalšieho dňa bude naplánované 21 hodín od prvého pokusu.

Ak sa nezaznamená platné meranie po prvom pokuse a troch opätovných pokusoch alebo nie je zaznamenané na konci 24-hodinového časového bloku, meranie sa zaznamená ako Invalid Data (Neplatné údaje) alebo No data collected (Žiadne zozbierané údaje) (N/R).

Keď za jeden deň prebehne viac než jedno meranie, systém zapíše iba jedno z nich. Ak je pre funkcie Amplitude (Amplítuda) a Impedance (Impedancia) jedno meranie platné a jedno neplatné, zaznamená sa neplatné meranie. Ak sú platné obe merania, zaznamená sa najaktuálnejšia hodnota. Ak je pre prah jedno meranie platné a druhé neplatné, zaznamená sa platné meranie. Ak sú platné obe merania, zaznamená sa najvyššia hodnota.

Ak obrazovka Summary (Súhrn) ukazuje, že treba skontrolovať elektródu, a grafy Intrinsic Amplitude (Vlastná amplítuda) a Impedance (Impedancia) nezobrazujú žiadne hodnoty mimo rozsahu ani úseky s medzerami, test, ktorý skončil hodnotami mimo rozsahu, prebehol za posledných 24 hodín a ešte sa neuložil v denných meraniach.

Tabuľka 3-2. Vlastná amplítuda: Podmienky denného merania, zobrazenie programátora a grafické znázornenie

Podmienky	Zobrazenie programátora	Grafické znázornenie
Meranie amplítudy v rozsahu	Hodnota merania	Vykreslený bod
Konfigurácia pólu elektródy je naprogramovaná na možnosť Vypnuté/ žiadne	No data collected (Nenazbierali sa žiadne údaje)	Úsek s medzerou
Všetky udalosti počas testovacieho obdobia sú stimulované	Paced (Stimulované)	Úsek s medzerou
Počas testovacieho obdobia sa zaznamenal šum	Šum	Úsek s medzerou
Snímané udalosti definované ako PVC	PVC	Úsek s medzerou
Snímané udalosti definované ako PAC	PAC	Úsek s medzerou
Meranie amplítudy mimo rozsahu (mV)	0,1; 0,2; ...; 0,5 (RA (PP) elektróda) s ikonou upozornenia 0,1; 0,2; ...; 3,0 (komorová elektróda) s ikonou upozornenia	Vykreslený bod
	< 0,1 s ikonou upozornenia	Vykreslený bod na príslušnom minime
	> 25 s ikonou upozornenia	Vykreslený bod na príslušnom maxime ^a

a. Ak je nameraná hodnota > 25 mV, na grafe sa zobrazí symbol upozornenia, hoci sa na obrazovkách zhrnutia neobjaví žiadna výstraha.

Tabuľka 3-3. Impedancia elektródy: Podmienky denného merania, zobrazenie programátora a grafické znázornenie

Podmienky	Zobrazenie programátora	Grafické znázornenie
Meranie impedancie v rozsahu	Hodnota merania	Vykreslený bod
Electrode Configuration (Konfigurácia pólu elektródy) je naprogramovaná na možnosť Off (Vypnuté)/None (Žiadne)	Invalid Data (Neplatné údaje)	Úsek s medzerou
Počas testovacieho obdobia sa zaznamenal šum	Noise (Šum)	Úsek s medzerou

Tabuľka 3–3. Impedancia elektródy: Podmienky denného merania, zobrazenie programátora a grafické znázornenie (pokračovanie)

Podmienky	Zobrazenie programátora	Grafické znázornenie
Meranie impedancie mimo rozsahu (stimulačné elektródy) (Ω)	Nameraná hodnota je väčšia alebo sa rovná naprogramovanému Pace High Impedance Limit (Limit vysokej stimulačnej impedancie) s ikonou upozornenia Nameraná hodnota je menšia alebo sa rovná naprogramovanému Pace Low Impedance Limit (Limit nízkej stimulačnej impedancie) s ikonou upozornenia	Vykreslený bod
	> ako maximálna hodnota Pace High Impedance Limit (Limit vysokej stimulačnej impedancie) s ikonou upozornenia > ako minimálna hodnota Pace Low Impedance Limit (Limit nízkej stimulačnej impedancie) s ikonou upozornenia	Vykreslený bod na príslušnom minime alebo maxime ^a

a. Výberom týchto bodov sa nezobrazí číselná hodnota, ale upozornenie podľa situácie, či táto hodnota je nad vrchným limitom rozsahu alebo pod spodným limitom rozsahu.

Tabuľka 3–4. Automatický prah PaceSafe: Podmienky denného merania, zobrazenie programátora a grafické znázornenie

Podmienky	Zobrazenie programátora	Grafické znázornenie
Meranie prahu v rozsahu	Hodnota merania	Vykreslený bod
Funkcia nie je povolená	No data collected (Nenazbierali sa žiadne údaje)	Medzera
Chyby testu alebo merania mimo rozsahu	Rôzne	Úsek s medzerou

POZNÁMKA: Pozrite si podrobný zoznam chybových kódov testov prahu PaceSafe ("PaceSafe" na strane 2-20).

Merania Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda) a Impedance (Impedancia) elektródy sa nespustia v týchto podmienkach. Obrazovka programátora zobrazí hlásenie No data collected (Nenazbierali sa žiadne údaje) alebo Invalid Data (Neplatné údaje) a v grafickom znázornení bude úsek s medzerou:

- Telemetria je aktívna
- Batéria zariadenia je vybitá
- Prebieha interogácia systému LATITUDE
- Generátor impulzov je v režime Electrocautery Protection Mode (Režim ochrany pred elektrokauterizáciou)
- Generátor impulzov je v režime MRI Protection Mode (Režim ochrany MRI)
- Magnet je uložený na generátor impulzov (keď je funkcia Magnet Response (Odozva na magnet) nastavená na hodnotu Pace Async (Stimulácia Asynch))

Pozrite si podrobný opis podmienok, v ktorých sa nespustia merania v režime PaceSafe ("PaceSafe" na strane 2-20).

POOPERAČNÝ TEST SYSTÉMU (POST)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST a VALITUDE.

Funkcia POST zaisťuje automatickú kontrolu zariadenia/elektródy v prednastavenú dobu po implantácii. Pomáha tak dokumentovať správnu funkčnosť systému bez nutnosti manuálneho testovania systému. Funkcia vytvára predpoklad pre dismissiu v ten istý deň. Lekár môže nastaviť

požadovanú dobu, kedy má prebehnúť test elektródy po jej pripojení. Všetky úpravy nominálneho času výsledkov testovania je nutné naprogramovať pred pripojením elektródy.

Ak je funkcia Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda) povolená, systém sa pokúsi vykonať testovanie Impedance (Impedancia) a Pace Threshold (Prah stimulácie) jednu hodinu pred požadovaným časom výsledkov testu. Pri interogácii v priebehu prvých 48 hodín od pripojenia elektródy bude stav testovania (naplánované, prebiehajúce, dokončené) uvedený v dialógovom okne Summary (Zhrnutie) a na obrazovke Summary (Zhrnutie). Výsledky môžete vytlačiť v hláseniach Quick Notes a Follow-Up Reports (Kontrolné správy).

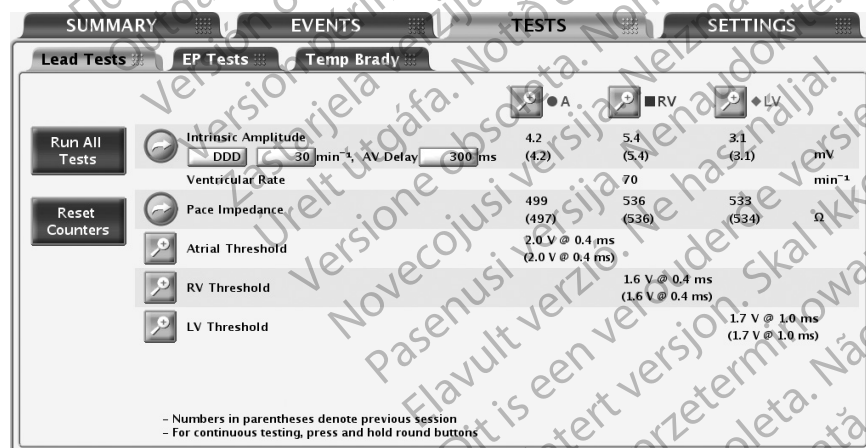
POZNÁMKA: Parametre stimulácie môžu byť na krátku dobu upravené, aby systém mohol vykonať platné meranie.

Ak zariadenie nedokáže získať jedno alebo viac platných meraní pri úvodnom pokuse, pokusy bude opakovať a uľahčí tak meranie. Ak je nutné vykonávať opakované pokusy, testovanie môže skončiť až jednu hodinu po čase výsledkov testu. Ak systém nezíska platné meranie a/alebo prebehnú pred vytlačeníím správy automatické denné merania, zariadenie si môže zaznamenať výsledky denných meraní ("Stav elektród" na strane 3-6).

TESTY ELEKTRODY

K dispozícii sú nasledujúce testy elektródy (Obrázok 3–4 Obrázovka Lead Tests (Testy elektródy) na strane 3-11):

- Pace Impedance (Impedancia stimulácie)
- Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda)
- Pace Threshold (Prah stimulácie)



Obrázok 3–4. Obrázovka Lead Tests (Testy elektródy)

Prístup k testom Lead Tests (Testy elektródy) získate pomocou týchto krokov:

1. Na hlavnej obrazovke vyberte kartu Tests (Testy).
2. Na obrazovke Tests (Testy) vyberte kartu Lead Tests (Testy elektródy).

Všetky testy elektródy môžete vykonať týmito tromi rozličnými postupmi:

- Cez obrazovku Lead Tests (Testy elektródy) – umožňuje vykonať rovnaké testy elektródy vo všetkých dutinách
- Stlačením tlačidla požadovanej dutiny – umožňuje vykonať na jednej elektróde všetky testy

- Tlačidlom Run All Tests (Spustiť všetky testy) automaticky vykonáte test Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda) a Lead Impedance (Impedancia elektródy). Následne budete môcť doplniť testy Pace Threshold (Prah stimulácie)

Test vlastnej amplitúdy

Test Intrinsic Amplitude Test (Test vlastnej amplitúdy) meria vlastné amplitúdy vln P a R pre jednotlivé dutiny.

Test Intrinsic Amplitude Test (Test vlastnej amplitúdy) môžete vykonať na obrazovke Testy elektródy prostredníctvom týchto krokov:

1. Podľa potreby môžete zmeniť tieto predvolené hodnoty, aby ste vyvolali vlastnú aktivitu v testovanej dutine (testovaných dutinách):
 - Naprogramovaný režim Normal Brady Mode (Normálny Brady režim)
 - LRL pri 30 min⁻¹
 - AV Delay (AV oneskorenie) pri 300 ms
2. Stlačte tlačidlo Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda). Počas testu okno zobrazí priebeh testu. Stlačením a podržaním tlačidla Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda) sa merania budú opakovať až 10 sekúnd alebo kým tlačidlo nepustíte. Keď sa okno zatvorí, jednoduchým stlačením tlačidla Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda) môžete vykonať znova ten istý test. Ak chcete zrušiť test, stlačte tlačidlo Cancel (Zrušiť) alebo stlačte kláves DIVERT THERAPY na systéme PRM.
3. Keď je test ukončený, meranie Intrinsic Amplitude (Vlastná amplitúda) sa zobrazí ako meranie Current (Aktuálne) (nie v zátvorkách). Ak sa test zopakuje počas tej istej relácie, meranie Current (Aktuálne) sa aktualizuje na nový výsledok. Upozorňujeme, že meranie Previous Session (Predchádzajúca relácia) (zobrazené v zátvorkách) je z poslednej minulej relácie, počas ktorej tento test prebehol.

POZNÁMKA: Výsledky testov z posledného merania sú uložené v pamäti generátora impulzov, vyvolajú sa počas prvej interogácie a zobrazia sa na obrazovke Lead Tests (Testy elektródy). Merania sú zaznamenané aj v správe Quick Notes.

Test impedancie elektródy

Lead Impedance Test (Test impedancie elektródy) sa môže vykonať a použiť ako relatívna miera integrity elektródy v čase.

Ak ide o integritu elektródy, na hodnotenie systémovej integrity elektródy by sa mali použiť štandardné testy elektródy na odstránenie problémov.

Testy na riešenie problémov sú okrem iných aj tieto:

- Analýza elektrogramu s manipuláciou s kapsou alebo izometriou
- Kontrola röntgenovej alebo skiaskopickej snímky
- Invazívna vizuálna kontrola

Ak sa nedá získať platné meranie (pravdepodobne pre EMI), ako výsledok testu sa zaznamená NOISE (ŠUM).

Testy impedancie stimulačných elektród môžete vykonať na obrazovke Lead Tests (Testy elektródy) prostredníctvom týchto krokov:

1. Stlačte tlačidlo požadovaného testu impedancie elektródy. Keď je tlačidlo stlačené a držíte ho, merania sa budú opakovať až 10 sekúnd alebo kým tlačidlo nepustíte.
2. Počas testu sa v okne zobrazí priebeh testu. Keď sa okno zatvorí, jednoduchým opätovným stlačením tlačidla požadovaného testu impedancie elektródy môžete vykonať znova ten istý test. Ak chcete zrušiť test, stlačte tlačidlo Cancel (Zrušiť) alebo stlačte kláves DIVERT THERAPY na systéme PRM.
3. Keď je test ukončený, meranie impedancie sa zobrazí ako meranie Current (Aktuálne) (nie v zátvorkách). Ak sa test zopakuje počas tej istej relácie, meranie Current (Aktuálne) sa aktualizuje na nový výsledok. Upozorňujeme, že meranie Previous Session (Predchádzajúca relácia) (zobrazené v zátvorkách) je z poslednej minulej relácie, počas ktorej tento test prebehol.
4. Ak sa ako výsledok testu zobrazí NOISE (ŠUM), zvážte tieto možnosti stíšenia šumu:
 - Zopakujte test
 - Prepnite režim telemetrie
 - Odstráňte iné zdroje elektromagnetickej interferencie

POZNÁMKA: Výsledky testov z posledného merania sú uložené v pamäti generátora impulzov, vyvolajú sa počas prvotnej interogácie a zobrazia sa na obrazovke Lead Tests (Testy elektródy). Merania sú zaznamenané aj v správe Quick Notes (Okamžitý záznam).

Test prahu stimulácie

Test Pace Threshold Test (Test prahu stimulácie) určuje minimálny výstup potrebný na zachytávanie v konkrétnej dutine.

Testy prahu komorovej a predsieňovej stimulačnej amplitúdy možno vykonať manuálne alebo automaticky. Keď je funkcia PaceSafe naprogramovaná na možnosť Auto (Automaticky), výsledky prikázaných automatických testov amplitúdy sa môžu použiť na upravenie úrovni výstupu funkcie PaceSafe.

POZNÁMKA: V zariadeniach so štvorpólovou konfiguráciou možno testy prahu ľavej komorovej stimulačnej amplitúdy vykonať iba manuálne.

Testy prahu komorovej a predsieňovej šírky impulzu možno vykonať manuálne výberom možnosti Pulse Width (Šírka impulzu) na obrazovke s podrobnosťami Pace Threshold (Prah stimulácie).

Manuálny test Pace Threshold Test (Test prahu stimulácie)

Pre každú dutinu sa na základe prahov zachytenia odporúča minimálne dvojnásobok bezpečnostnej tolerancie pre napätie alebo trojnásobok bezpečnostnej tolerancie pre šírku impulzu, ktorá by mala poskytnúť primeranú bezpečnostnú toleranciu a pomôcť zachovať životnosť batérie. Počiatočné hodnoty pre parameter sa vypočítajú automaticky pred testovaním. Test začína na určenej počiatočnej hodnote a počas testu túto hodnotu (Amplitúde (Amplitúda) alebo Pulse Width (Šírka impulzu)) postupne znižuje. Systém PRM pípa pri každom znížení. Hodnoty použité počas testu prahu možno naprogramovať. Parametre sú aktívne iba počas testu.

POZNÁMKA: Ak je vybraný režim DDD, vybranie predsieňového alebo komorového testu spôsobí, že stimulačný výstup sa zníži iba vo vybranej dutine.

UPOZORNENIE: Počas manuálneho testu LV Threshold (test prahu LV (L'K)) nie je dostupná funkcia RV Backup Pacing (záložná stimulácia RV (PK)).

POZNÁMKA: Ak je vybraný komorový test, zníži sa len stimulačný výstup vybranej komorovej dutiny. Druhá komorová dutina nie je stimulovaná.

Keď je test spustený, zariadenie je v prevádzke s určenými parametrami brady. Zariadenie potom prostredníctvom naprogramovaného počtu cyklov v kroku znižuje (po krokoch) vybraný parameter typu testu (Amplitude (Amplitúda) alebo Pulse Width (Šírka impulzu)), kým sa test neukončí. Počas testu prahu je naďalej dostupný elektrogram v reálnom čase a anotované značky udalostí, ktoré obsahujú konfiguráciu stimulačnej elektródy LV (LK) (zariadenia VISIONIST a VALITUDE) a testované hodnoty. Zobrazenie sa automaticky prispôbi podľa testovanej dutiny.

Počas testu prahu programátor zobrazuje parametre testu v okne. Ak chcete test pozastaviť alebo manuálne prispôbiť, stlačte na okne tlačidlo Hold (Podržať). Ak chcete manuálne zvýšiť alebo znížiť testované hodnoty, stlačte tlačidlo + alebo -. Stlačte tlačidlo Continue (Pokračovať), ak chcete pokračovať v teste.

Test prahu je ukončený a všetky parametre sa vrátia do normálnych naprogramovaných hodnôt, keď sa vyskytne ktorákoľvek z týchto možností:

- Test sa ukončí prostredníctvom príkazu zo systému PRM (napr. stlačením tlačidla End Test (Koniec testu) alebo klávesu DIVERT THERAPY).
- Dosiahlo sa najnižšie dostupné nastavenie pre parameter Amplitude (Amplitúda) alebo Pulse Width (Šírka impulzu) a ukončil sa naprogramovaný počet cyklov.
- Prerušilo sa telemetrické spojenie.

Test prahu predsieňovej stimulácie môžete vykonať na obrazovke Lead Tests (Testy elektródy) prostredníctvom týchto krokov:

1. Stlačte tlačidlo požadovanej dutiny, ktorú chcete testovať.
2. Stlačte tlačidlo podrobností Pace Threshold (Prah stimulácie).
3. Vyberte typ testu.
4. Podľa želania zmeňte tieto hodnoty parametrov, aby ste vyvolali stimuláciu v testovanej dutine (testovaných dutinách):
 - Režim
 - LRL
 - Paced AV Delay (Stimulované AV oneskorenie)
 - Lead Configuration (Konfigurácia elektród) stimulácie
 - Amplitúda
 - Pulse Width (Šírka impulzu)
 - Cycles per Step (Cykly v kroku)
 - LV Protection Period (Ochranná perióda LV (LK)) (programovateľné len pri teste LV Threshold (Prah LV (LK)))

Pre režim DDD sa používa Normal BradyMTR.

POZNÁMKA: Dlhá perióda LVPP môže zabrániť ľavej komorovej stimulácii pri vyšších stimulačných frekvenciách. Períodu LVPP možno dočasne naprogramovať (napríklad na kratšiu periódu LVPP alebo možnosť Off (Vypnuté)) pomocou obrazovky Pace Threshold Test (Test prahu stimulácie).

5. Sledujte zobrazenie EKG a keď zistíte stratu zachytávania, zastavte test stlačením tlačidla End Test (Koniec testu) alebo klávesu DIVERT THERAPY. Ak test pokračuje, kým neprebehol naprogramovaný počet cyklov pri najnižšom nastavení, test sa automaticky ukončí. Zobrazí sa konečná hodnota testu prahu (hodnota je jeden krok nad hodnotou, keď bol test ukončený). Automaticky sa uloží 10sekundová krivka (pred stratou záchytu), ktorú je možné zobraziť a zanalyzovať výberom karty Snapshot (Snímka) ("Snapshot (Snímka)" na strane 4-8).

POZNÁMKA: Výsledok testu prahu možno upraviť stlačením tlačidla *Edit Today's Test (Upraviť dnešný test)* na obrazovke *Threshold Test (Test prahu)*.

6. Keď je test ukončený, meranie prahu sa zobrazí ako Current (Aktuálne) meranie (nie v zátvorkách). Ak sa test zopakuje počas tej istej relácie, meranie Current (Aktuálne) sa aktualizuje na nový výsledok. Upozorňujeme, že meranie Previous Session (Predchádzajúca relácia) (zobrazené v zátvorkách) je z poslednej minulej relácie, počas ktorej tento test prebehol.
7. Ak chcete vykonať ďalší test, zmeňte hodnoty parametrov testu podľa potreby a začnite znova. Zobrazia sa výsledky nového testu.

POZNÁMKA: Výsledky testov z posledného merania sú uložené v pamäti generátora impulzov, vyvolajú sa počas prvotnej interogácie a zobrazia sa na obrazovke *Lead Tests (Testy elektródy)* a na obrazovke *Leads Status (Stav elektród)*. Merania sú zaznamenané aj v správe *Quick Notes*.

Prikázaný automatický test prahu stimulácie

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Prikázané automatické testy prahu sa od manuálnych testov líšia takto:

- Prikázané automatické testy prahu sú dostupné pre funkciu Amplitude (Amplitúda), ale nie pre funkciu Pulse Width (Šírka impulzu).
- Tieto parametre sú fixované (verzus programovateľné pri manuálnych testoch):
 - Paced AV Delay (Stimulované AV omeškanie)
 - Pulse Width (Šírka impulzu) (RAAT a RVAT)
 - Cycles per step (Cykly v kroku)
 - LV Protection Period (Ochranná perióda LV (LK)) (LVAT)
 - Lead Configuration (Konfigurácia elektród) stimulácie (RAAT)

POZNÁMKA: Podľa želania zmeňte programovateľné parametre, aby ste vyvolali stimuláciu v testovanej dutine.

- Dostupné sú ďalšie markery udalostí vrátane straty zachytávania, fúzie a záložnej stimulácie (keď je záložná stimulácia dostupná).
- Keď je prikázaný automatický test prahu spustený, nemožno ho pozastaviť, iba zrušiť.
- Funkcia PaceSafe automaticky zistí, kedy je test ukončený, a automaticky ho zastaví.
- Po ukončení testu automaticky zastane a zobrazí prah, ktorý je poslednou úrovňou výstupu, ktorá preukázala konzistentné zachytávanie. Automaticky sa uloží 10sekundová krivka (pred stratou záchytu), ktorú je možné zobraziť a zanalyzovať výberom karty Snapshot (Snímka) ("Snapshot (Snímka)" na strane 4-8).

- Výsledky testov sa nedajú upravovať.

POZNÁMKA: Počas prikázaného automatického testu prahu pravej predsieňe nie je k dispozícii žiadna záložná predsieňová stimulácia.

POZNÁMKA: Počas prikázaného automatického testu prahu ľavej komory s použitou hodnotou LV Offset (Posun LV (L'K)) –80 ms je k dispozícii stimulácia RV (PK) ako záložná stimulácia.

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Ärge kasutage.
Aegunud versioon. Ärge 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 obsoleta. Non utilizzare.
Pasenusi versija. Neizmanto.
Elavult versio. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versione expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

DIAGNOSTIKA A KONTROLA PACIENTA

KAPITOLA 4

Táto kapitola obsahuje nasledujúce témy:

- “Therapy History (História liečby)” na strane 4-2
- “Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií)” na strane 4-2
- “Snapshot (Snímka)” na strane 4-8
- “Histogramy” na strane 4-9
- “Počítadlá” na strane 4-10
- “Heart Rate Variability (Variabilita srdcovej frekvencie)” na strane 4-11
- “Trendy” na strane 4-14
- “Funkcie po implantácii” na strane 4-18

THERAPY HISTORY (HISTÓRIA LIEČBY)

Generátor impulzov automaticky zaznamenáva údaje, ktoré môžu pomôcť pri vyhodnocovaní stavu pacienta a účinnosti naprogramovania generátora impulzov.

Údaje z histórie liečby možno pomocou zariadenia PRM prezerať pri rôznych stupňoch detailnosti:

- Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií) – poskytujú podrobné informácie o každej zistenej epizóde ("Denník arytmií" na strane 4-2)
- Histograms (Histogramy) a Counters (Počítadlá) – zobrazujú celkový počet a percentá stimulovaných a snímaných udalostí počas konkrétnej doby záznamu ("Histogramy" na strane 4-9 a "Počítadlá" na strane 4-10)
- Heart Rate Variability (Variabilita srdcovej frekvencie) (HRV) – meria zmeny vnútornej srdcovej frekvencie pacienta počas 24-hodinovej doby zberu údajov ("Heart Rate Variability (Variabilita srdcovej frekvencie)" na strane 4-11)
- Trends (Trendy) – poskytujú grafické zobrazenie konkrétneho pacienta, generátora impulzov a údajov z elektród ("Trendy" na strane 4-14)

POZNÁMKA: Dialógové okno Summary (Súhrn) a karta Summary (Súhrn) zobrazujú zoznam udalostí, ktoré sa vyskytli od posledného resetovania, zoradený podľa dôležitosti. Tento zoznam bude obsahovať len epizódy VT, SVT, Nonsustained (Netrvalá) a ATR (ak trvala dlhšie ako 48 hodín).

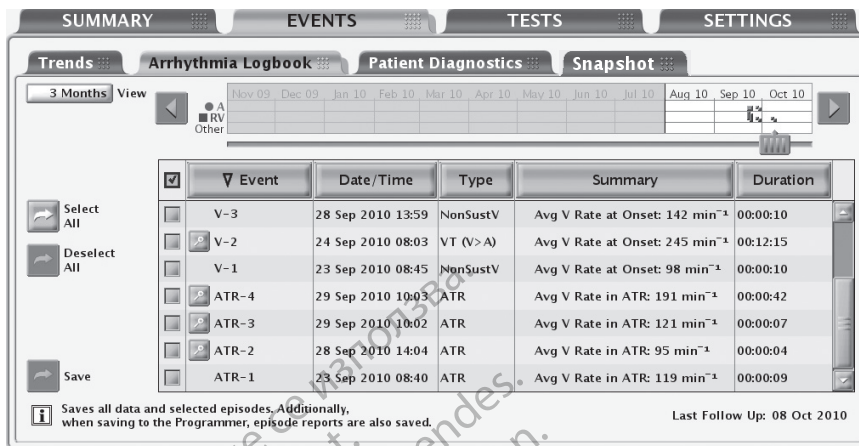
ARRHYTHMIA LOGBOOK (ZÁZNAMY ARYTMII)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií) poskytujú prístup k týmto podrobným informáciám o epizodach každého typu (Obrázok 4–1 Obrázovka Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií) na strane 4-3):

- Číslo, dátum a čas udalosti
- Typ udalosti
- Súhrn detailov udalosti
- Dĺžka trvania udalosti (ak je použiteľná)
- Elektrogramy s anotovanými značkami
- Intervaly

POZNÁMKA: Údaje obsahujú informácie zo všetkých aktívnych pólov elektród. Zariadenie komprimuje údaje histórie a ukladá maximálne 14 minút údajov elektrogramu (10 minút, ak je povolená možnosť Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom)). Avšak množstvo skutočne uložených údajov môže kolísať podľa údajov, ktoré sa komprimujú (napr. šum na elektrograme alebo epizóda VT).



Obrázok 4–1. Obrazovka Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií)

Priorita a maximálny a minimálny počet epizód, ktoré generátor impulzov ukladá za normálnych podmienok, sa líšia podľa typu epizódy (Tabuľka 4–1 Priorita epizódy na strane 4-3). Pokiaľ nie je pamäť zariadenia vyhradená pre údaje epizód plná, generátor impulzov ukladá maximálny povolený počet pre každý typ epizódy. Minimálny počet epizód pre každý typ epizódy zabezpečuje prítomnosť všetkých typov epizód tak, že chráni niekoľko epizód s nízkou prioritou pred tým, aby boli prepísané epizódami s vysokou prioritou, keď je pamäť zariadenia plná.

Keď je pamäť zariadenia plná, generátor impulzov sa pokúsi ohodnotiť a prepísať uložené epizódy podľa týchto pravidiel:

1. Ak je pamäť zariadenia plná a vyskytujú sa epizódy staršie ako 18 mesiacov, potom sa z týchto typov epizód vymažú najstaršie s najnižšou prioritou (bez ohľadu na to, či je uložený minimálny počet epizód) (zariadenia VISIONIST a VALITUDE).
 2. Ak je pamäť zariadenia plná a vyskytujú sa typy epizód, ktorých je uložených viac ako minimálny počet, potom sa z týchto typov epizód vymažú najstaršie s najnižšou prioritou. V tomto prípade sa epizódy s nízkou prioritou nevymažú, ak je počet uložených epizód nižší ako minimálny počet.
 3. Ak je pamäť zariadenia plná a nevyskytujú sa žiadne typy epizód, ktorých je uložených viac ako minimálny počet, potom sa zo všetkých typov epizód vymažú najstaršie s najnižšou prioritou.
 4. Ak sa pre daný typ epizódy dosiahol maximálny počet epizód, vymaže sa najstaršia epizóda tohto typu.
- Prebiehajúca epizóda má najvyššiu prioritu, kým nemožno určiť jej typ.

POZNÁMKA: Keď sú už údaje uložené, možno sa k nim dostať kedykoľvek aj bez dopytu do zariadenia.

Tabuľka 4–1. Priorita epizódy

Type (Typ) epizódy	Priorita	Maximálny počet uložených epizód	Minimálny počet uložených epizód s podrobnými správami	Maximálny počet uložených epizód s podrobnými správami
VT (V>A)	1	50	5	10
PTM (Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom))	1	5	1	1

Tabuľka 4-1. Priorita epizódy (pokračovanie)

Type (Typ) epizódy	Priorita	Maximálny počet uložených epizód	Minimálny počet uložených epizód s podrobnými správami	Maximálny počet uložených epizód s podrobnými správami
SAM (Signal Artifact Monitor (Monitor artefaktov signálu))	1	2	1	2
SVT ($V \leq A$)	2	50	3	5
NonSustV	3	10	1	2
RA Auto (RA (PP) automaticky)	3	1	1	1
RV (PK) Auto	3	1	1	1
LV (LK) Auto	4	1	1	1
ATR	4	10	1	3
PMT	4	5	1	3
SBR	4	10	1	3
APM RT ^a	4	1	1	1

a. Advanced Patient Management (Udalosti pokročilej manipulácie pacienta) v skutočnom čase (APM RT) predstavujú elektrogramy zachytené a uložené na generátore impulzov počas kontrol komunikátora LATITUDE.

Ak chcete zobraziť údaje Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií), postupujte podľa týchto krokov:

1. Na karte Events (Udalosti) vyberte položku Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií). V prípade potreby sa bude generátor impulzov automaticky interogovať a zobrazia sa aktuálne údaje. Tiež možno zobraziť uložené údaje pacienta ("Ukladanie údajov" na strane 1-18).
2. Počas získavania údajov programátor zobrazí okno s postupom interogácie. Žiadne informácie sa nezobrazia, ak stlačíte tlačidlo Cancel (Zrušiť) skôr, ako sa načítajú všetky uložené údaje.
3. Pomocou posúvača a tlačidla View (Zobraziť) ovládajte rozsah dátumov pre udalosti, ktoré chcete zobraziť v tabuľke.
4. Ak chcete zobraziť podrobnosti o udalostiach, stlačte príslušné tlačidlo Details (Podrobnosti) v tabuľke. Details udalostí (dostupné, ak je zobrazené tlačidlo detailov) sú užitočné pri hodnotení každej epizódy. Zobrazí sa obrazovka Stored Event (Uložená udalosť) a ďalšie informácií o udalosti môžete získať na nasledujúcich kartách:
 - Events Summary (Súhrn udalostí)
 - EGM
 - Intervaly
5. Stlačte tlačidlo záhlavia stĺpca a usporiadajte udalosti podľa tohto stĺpca. Ak chcete zmeniť poradie, znova vyberte záhlavie stĺpca.
6. Ak chcete niektoré udalosti uložiť, vyberte udalosť a stlačte tlačidlo Save (Uložiť). Ak chcete niektoré udalosti vytlačiť, vyberte udalosť a stlačte položku Reports (Správy) na paneli nástrojov. Zvoľte správu Selected Episodes (Zvolené epizódy) a stlačte tlačidlo Print (Tlač).

POZNÁMKA: Epizóda „in-progress“ (prebiehajúca) sa neuloží. Aplikácia uloží iba ukončenú epizódu.

Ak chcete zobrazit' detaily epizódy, stlačte tlačidlo Details (Podrobnosti) vedľa požadovanej epizódy na obrazovke Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií). Zobrazí sa obrazovka Stored Event (Uložená udalosť) a môžete si prezrieť karty Summary (Súhrn), EGM a Intervals (Intervaly).

Zhrnutie udalostí

Obrazovka Events Summary (Zhrnutie udalostí) zobrazuje ďalšie detaily o vybranej epizóde zodpovedajúce záznamom Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií).

Zhrnuté údaje môžu obsahovať tieto položky:

- Číslo epizódy, dátum, čas, typ (napr. VT, SVT alebo PTM)
- Priemerné predsieňové a komorové frekvencie
- Trvanie
- Priemerná Ventricular Rate (Komorová frekvencia) v ATR (iba udalosti ATR môžu pomôcť určiť, či je komorová reakcia pacienta na predsieňové arytmie primerane kontrolovaná)
- Predsieňová frekvencia na začiatku PMT (iba udalosti PMT)

Uložené elektrogramy s anotovanými markermi

Generátor impulzov môže uložiť anotované elektrogramy snímané z týchto kanálov:

- Stimulačná/snímacia elektróda RV (PK)
- Stimulačná/snímacia elektróda LV (LK)

POZNÁMKA: Elektrogramy LV (LK) sa ukladajú len pre epizódy PTM. Markery LV (LK) sa ukladajú vždy, keď sú dostupné, bez ohľadu na typ epizódy.

- Predsieňová stimulačná/snímacia elektróda
- Vyvolaná odozva funkcie PaceSafe (ER) (len epizódy PaceSafe)

Konkrétne uložené anotované elektrogramy závisia od typu epizódy. V tejto časti pojem elektrogram označuje elektrogramy aj pripojené anotované markery. Ukladacia kapacita pre elektrogram sa líši v závislosti od podmienok signálu elektrogramu a srdcovej frekvencie. Celkové množstvo uložených údajov elektrogramu spojených s epizódou môže byť obmedzené. Elektrogramy zo stredu epizódy môžu byť pri epizódach trvajúcich viac ako 4 minúty odstránené.

Keď je pamäť vyhradená pre skladovanie EGM plná, zariadenie prepíše segmenty starších údajov elektrogramu a uloží nové údaje elektrogramu. EGM sa zaznamenáva v segmentoch, skladá sa z epizód Onset (Počiatok) a End (Konec) skladovania EMG EGM Storage (Skladovanie EGM). Podrobné informácie o segmente Onset (Počiatok) sú viditeľné, keď je ľavé posuvné meradlo v danej časti.

Segment Episode Onset (Počiatok epizódy) označuje obdobie elektrogramu (merané v sekundách) pred vyhlásením udalosti.

Segment Onset (Počiatok) obsahuje tieto informácie:

- Typ udalosti
- Priemernú frekvenciu Rate (Frekvencia) RA (PP) na začiatku udalosti Event (Udalosť)
- Priemernú frekvenciu Rate (Frekvencia) RV (PK) na začiatku udalosti Event (Udalosť)

- Priemernú V frekvenciu počas ATR (iba epizódy ATR)

Ak chcete zobrazíť údaje elektrogramu, stlačte tlačidlo Details (Podrobnosti) pre požadovanú epizódu na obrazovke Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií).

Pomocou týchto krokov zobrazíte konkrétne detaily každej epizódy:

1. Vyberte kartu EGM.

- Zobrazia sa pásy elektrogramu pre príslušné zdroje. Každý pás obsahuje elektrogramy snímané počas epizódy s príslušnými anotovanými značkami. Modré zvislé čiary označujú hranice segmentu (Onset (Počiatok), End (Koniec)).

POZNÁMKA: Ak chcete zobrazíť definície značiek, stlačte tlačidlo Reports (Správy) na systéme PRM a zobrazte správu Marker Legend (Legenda značiek).

- Pomocou posúvača pod horným zobrazeným oknom si môžete pozrieť rôzne časti uloženého elektrogramu.
- Upravte Speed (Rýchlosť) krivky podľa potreby (10, 25, 50, 100 mm/s). S nárastom parametra Speed (Rýchlosť) sa zväčšuje časová/horizontálna mierka.

POZNÁMKA: Speed (Rýchlosť) krivky je možné upravovať iba pri prehlíadaní na obrazovke. Pri tlači uloženého EGM je rýchlosť prednastavená na 25 mm/s.

- Pomocou elektrického kalípera (posuvníka) zmerajte vzdialenosť/čas medzi signálmi a amplitúdu signálov.
 - Vzdialenosť medzi signálmi je možné merať presunom jednotlivých kalíperov na požadované body na elektrograme. Zobrazí sa čas (v milisekundách alebo sekundách) medzi dvomi kalípermi.
 - Amplitúdu signálu je možné merať presunom ľavostranného kalípera nad maximum požadovaného signálu. Hodnota (v mV) signálu sa zobrazí na ľavej strane elektrogramu. Signál sa meria od základnej úrovne po maximum (pozitívne alebo negatívne). Podľa potreby upravte krivku Speed (Rýchlosť) a/alebo mierku amplitúdy, aby bolo možné amplitúdu čo najlepšie zmerať.
 - Upravte poľa potrieb mierku amplitúdy/vertikálnu mierku (0,2; 0,5; 1; 2; 5 mm/mV) jednotlivých kanálov pomocou šípok nahor/nadol nachádzajúcich sa na pravej strane obrazovky s krivkou. So zvyšovaním zosilnenia narastá aj amplitúda signálov.
2. Ak chcete zobrazíť pás inej udalosti, stlačte tlačidlo Previous Event (Predchádzajúca udalosť) alebo Next Event (Nasledujúca udalosť).
 3. Ak chcete vytlačiť záznam celej epizódy, stlačte tlačidlo Print Event (Tlač udalosti). Ak chcete uložiť záznam celej epizódy, stlačte tlačidlo Save (Uložiť).

Intervaly

Generátor impulzov uchováva značky udalostí a súvisiace časové známky. Systém PRM odvodzuje intervaly udalostí od značiek udalostí a časových známok.

Pomocou týchto krokov zobrazíte intervaly epizódy:

1. Na obrazovke Stored Event (Uložená udalosť) vyberte kartu Intervals (Intervaly). Ak v okne nie sú viditeľné všetky údaje epizódy, pozrite si ich pomocou posúvača.

2. Ak chcete zobrazit' predchádzajúcu alebo novšiu epizódu (naraz iba jednu), stlačte tlačidlo Predchádzajúca udalosť alebo Nasledujúca udalosť.
3. Ak chcete vytlačiť záznam celej epizódy, stlačte tlačidlo Tlačiť udalosť.
4. Ak chcete uložiť záznam celej epizódy, stlačte tlačidlo Save (Uložiť).

Ventricular Tachy EGM Storage (Ukladanie EGM komorovej tachykardie)

Funkcia Ventricular Tachy EGM Storage (Ukladanie EGM komorovej tachykardie) zistí a uloží epizódu do denníka arytmií, keď sa pacientova vlastná komorová frekvencia zvýši nad programovateľný prah. Zariadenia VISIONIST a VALITUDE začnú ukladanie epizódy v rámci odozvy na 8 až 10 rýchlych sťahov. Zariadenia INLIVEN, INTUA a INVIVE začnú ukladanie epizódy v rámci odozvy na 3 rýchle sťahy idúce za sebou. Epizóda bude napokon klasifikovaná nasledovne: Epizóda typu VT (V>A), SVT (V<A) alebo Nonsustained (Netrvalá). Generátor impulzov nebude poskytovať žiadnu liečbu tachykardie (napr. výboje alebo ATP).

Táto funkcia je k dispozícii vo všetkých režimoch Brady Mode (Bradykardický režim).

V dvojduťinových zariadeniach naprogramovaných na režim AAI(R) sa komorové snímanie na detekciu VT používa spolu s predsieňovým snímaním, pokiaľ nie je parameter VT EGM Storage (Ukladanie elektrogramu VT) nastavený na možnosť Off (Vypnuté).

Elektrogramy Tachy sa ukladajú v týchto situáciách:

1. Ukladanie epizódy sa začne, ak sa vyskytnú 3 po sebe nasledujúce rýchle úderov nad hodnotou VT Detection Rate (Frekvencia detekcie VT). Epizóda Onset (Počiatok) segmentu elektrogramu začne 5 sekúnd pred tretím rýchlym úderom a skončí 10 sekúnd po treťom rýchlym údere.
2. Generátor impulzov potom používa posuvné okno detekcie na monitorovanie 8 z 10 rýchlych úderov. Okno detekcie je 10 posledných zaznamenaných komorových intervalov. Keď sa vyskytne nový interval, okno sa posunie, aby ho zobrazilo, a najstarší interval sa vymaže.
3. Keď sa zaznamená 8 z 10 rýchlych úderov, zobrazí sa značka V-Epsd a začne plynúť neprogramovateľných 10 sekúnd obdobia Duration (Trvanie).
4. Stála epizóda VT sa vyhlási, ak je počas obdobia Duration (Trvanie) zachovaných 6 z 10 rýchlych úderov. Ak je frekvencia na konci obdobia Duration (Trvanie) stále vysoká, generátor impulzov aplikuje zlepšenie detekcie V>A na určenie toho, či je epizóda VT (V>A) alebo SVT ($V \leq A$):

- a. Na konci obdobia Duration (Trvanie) generátor impulzov vypočíta priemery posledných 10 V-V intervalov a posledných 10 A-A intervalov.

POZNÁMKA: Ak je dostupných menej ako 10 predsieňových intervalov, na určenie priemernej predsieňovej frekvencie sa použijú dostupné intervaly. Vždy bude k dispozícii aspoň 10 komorových intervalov.

- b. Tieto priemery sa porovnajú. Ak je priemerná komorová frekvencia 10 min^{-1} alebo viackrát väčšia ako priemerná predsieňová frekvencia, epizóda sa vyhlási ako VT. Inak sa vyhlási ako SVT.

POZNÁMKA: Generátor impulzov bude reagovať na predsieňové snímanie bez ohľadu na to, či je implantovaná predsieňová elektróda. Ak nie je implantovaná predsieňová elektróda alebo nesníma správne, naprogramujte funkciu Lead Configuration (Konfigurácia elektród) predsieňového snímania na možnosť Off (Vypnuté) ("Používanie informácií o predsieni" na strane 2-82).

5. Epizóda Nonsustained (Nepretrvávajúca) sa vyhlási, ak sa počas obdobia Duration (Trvanie) nezistí 8 z 10 rýchlych úderov alebo sa nezachová 6 z 10 rýchlych úderov. Epizóda bude klasifikovaná ako NonSustV.
6. Koniec epizódy sa vyhlási v týchto situáciách:
 - Uplynie časovač konca epizódy. Keď sa zistí 8 z 10 rýchlych úderov, začne plynúť neprogramovateľných 10 sekúnd časovača konca epizódy, ak menej ako 6 z 10 úderov bude rýchlych. Časovač sa zmaže iba v prípade, že pred jeho vypršaním sa znova zistí 8 z 10 rýchlych úderov. Ak časovač vyprší, vyhlási sa koniec epizódy a zobrazí sa značka V-EpsdEnd.
 - Ak nebolo detegovaných 8 z 10 rýchlych úderov, ale 10 po sebe nasledujúcich krátkych úderov je detegovaných pod úrovňou VT Detection Rate (Frekvencia detekcie VT). V tomto prípade nie je žiadna značka konca epizódy.
 - Testovanie EP sa zahájí.
 - Režim Ventricular Tachy EGM Storage (Skladovanie komorového Tachy EGM) sa preprogramuje.

Epizóda End (Koniec) segmentu elektrogramu začne 20 sekúnd pred koncom epizódy (môže byť aj menej ako 20 sekúnd, ak sa segmenty Onset (Počiatok) a End (Koniec) prekrývajú), a skončí na konci epizódy.

SNAPSHOT (SNÍMKA)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

12-sekundovú krivku ECG/EGM (EKG/EGM) môžete kedykoľvek obnoviť stlačením tlačidla Snapshot (Snímka) na akejkoľvek obrazovke. Krivka sa takisto automaticky uloží po teste Pace Threshold Test (Test stimulačných prahov). Po uložení krivky ju môžete zobraziť a začať analyzovať v karte Snapshot (Snímka).

Po stlačení tlačidla Snapshot (Snímka) sa uloží posledných 10 sekúnd a nasledujúce 2 sekundy kriviek aktuálne zvolených na obrazovke ECG/EGM (EKG/EMG) a označené značky. Ak sa snímka Snapshot (Snímka) automaticky uloží v priebehu testu Pace Threshold Test (Test stimulačného prahu), záznam bude mať dĺžku 10 sekúnd a skončí na konci testu.

POZNÁMKA: Záznam Snapshot (Snímka) bude kratší, ak sa krivky na obrazovke ECG/EGM (EKG/EGM) zmenia alebo tlačidlo Snapshot (Snímka) stlačíte pred uplynutím 10 sekúnd od začiatku relácie.

V pamäti PRM je možné uložiť až 6 snímok s časovým označením iba k aktuálnej relácii. Údaje stratíte po ukončení relácie (vypnutím softvérovej aplikácie alebo interogáciou iného pacienta). Ak uložíte k jednej relácii PRM viac než 6 snímok, systém prepíše najstaršie z nich.

Uloženú snímku Snapshot (Snímka) zobrazíte nasledovne:

1. Na karte Events (Udalosti) zvolte kartu Snapshot (Snímka).
2. Ak chcete zobraziť inú krivku, stlačte tlačidlo Previous Snapshot (Predchádzajúca snímka) alebo Next Snapshot (Ďalšia snímka).
3. Pomocou posuvníka pod horným oknom si môžete prehliadnúť rôzne časti uloženej snímky Snapshot (Snímka).
4. Upravte Speed (Rýchlosť) podľa potreby (10, 25, 50, 100 mm/s). S nárastom parametra Speed (Rýchlosť) sa zväčšuje časová/horizontálna mierka.

POZNÁMKA: Speed (Rýchlosť) je možné upravovať iba pri prehlíadaní na obrazovke. Pri tlači uloženej snímky Snapshot (Snímka) je rýchlosť nastavená na 25 mm/s.

5. Pomocou elektronického kalipera (posuvníku) zmerajte vzdialenosť/čas medzi signálmi a amplitúdu signálov.
 - Vzdialenosť medzi signálmi je možné merať presunom jednotlivých kaliperov na požadované body snímky Snapshot (Snímka). Zobrazí sa čas (v milisekundách alebo sekundách) medzi dvomi kalipermi.
 - Amplitúdu signálu je možné merať presunom ľavostranného kalipera nad maximum požadovaného signálu. Hodnota (v mV) signálu sa zobrazí na ľavej strane snímky Snapshot (Snímka). Signál sa meria od základnej úrovne po maximum (pozitívne alebo negatívne). Upravte podľa potreby Speed (Rýchlosť) a/alebo mierku amplitúdy, aby bolo možné amplitúdu čo najlepšie zmerať.
6. Upravte podľa potrieb mierku amplitúdy/vertikálnu mierku (0,2; 0,5; 1; 2; 5 mm/mV) jednotlivých kanálov pomocou šípok nahor/nadol nachádzajúcich sa na pravej strane obrazovky s krivkou. So zvyšovaním zosilnenia narastá aj amplitúda signálov.
7. Stlačením tlačidla Print (Tlač) vytlačíte aktuálne zobrazenú snímku Snapshot (Snímka). Stlačením tlačidla Save (Uložiť) uložíte aktuálne zobrazenú snímku Snapshot (Snímka). Tlačidlom Save All Snapshots (Uložiť všetky snímky) uložíte všetky zvolené krivky snímok Snapshot (Snímka).

HISTOGRAMY

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia Histograms (Histogramy) získava informácie z generátora impulzov a zobrazuje celkový počet a percentá stimulovaných alebo snímaných udalostí pre dutinu.

Údaje Histograms (Histogramy) môžu poskytnúť tieto klinické informácie:

- Distribúciu srdcových frekvencií pacienta
- Zmenu pomeru stimulovaných a snímaných úderov podľa frekvencie
- Reakciu komory na stimulované a snímané údery predsiene pri rôznych frekvenciách
- Udalosti RV Rate during AT/AF (Frekvencia RV (PK) pri AT/AF) (zariadenia VISIONIST a VALITUDE)

V kombinácii s overeným obojkomorovým zachytením sa histogramy môžu použiť na určenie množstva aplikovanej liečby CRT. Percento stimulovaných a snímaných komorových udalostí poukazuje na percento aplikovanej stimulácie BiV.

Pomocou týchto krokov zobrazíte obrazovku Histograms (Histogramy):

1. Na obrazovke Events (Udalosti) vyberte kartu Patient Diagnostics (Diagnostika pacienta).
2. Úvodná obrazovka ukazuje stimulované a snímané údaje od posledného vynulovania počítadiel.
3. Ak chcete zobrazíť typ údajov a časové obdobie, stlačte tlačidlo Details (Podrobnosti).
4. Zvoľte tlačidlo Rate Counts (Počítadlá frekvencií) na obrazovke Details (Podrobnosti) a zobrazíte počítadlá frekvencií pre dutiny a frekvencie RV (PK) v priebehu udalostí AT/AF (zariadenia VISIONIST a VALITUDE).

Stlačením tlačidla Reset (Vynulovať) na ktorejkoľvek obrazovke Patient Diagnostics Details (Detaily diagnostiky pacienta) vynulujete všetky Histograms (Histogramy). Údaje histogramu je možné uložiť do PRM a vytlačiť pomocou karty Reports (Správy).

POČÍTADLÁ

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Generátor impulzov zaznamenáva tieto počítadlá a zobrazuje ich na obrazovke Patient Diagnostics (Diagnostika pacienta):

- Tachy
- Brady/CRT

Počítadlá komorovej Tachy

Informácie o funkcii Ventricular Episode Counters (Počítadlá komorových epizód) budú dostupné, keď stlačíte tlačidlo Tachy CountersDetails (Podrobnosti pre funkciu Počítadlá Tachy). Každé počítadlo zobrazuje počet udalostí od posledného vynulovania a celkové počty na danom zariadení. Ventricular Episode Counters (Počítadlá komorových epizód) obsahujú tieto údaje:

- Total Episodes (Celkový počet epizód)
- VT Episodes ($V > A$) (Epizódy VT ($V > A$))
- SVT epizódy ($V \leq A$)
- Nonsustained Episodes (Nepretrvávajúce epizódy)

Počítadlá bradykardie/CRT

Informácie o počítadlách Brady/CRT sa zobrazia, keď stlačíte tlačidlo Brady/CRT CountersDetails (Podrobnosti o počítadlách Brady/CRT). Táto obrazovka zobrazuje počítadlá epizód Brady/CRT. Každé počítadlo zobrazuje počet udalostí od posledného a predposledného vynulovania. Brady/CRT Counters (Počítadlá Brady/CRT) obsahujú tieto detaily:

- Percento predsieňovej stimulácie
- Percento RV stimulácie

POZNÁMKA: Udalosti RV stimulácie pre stimuláciu obojkomorového spúšťača sa budú počítať ako RV snímanie.

- Percento stimulácie LV (LK)
- Intrinsic Promotion (Vlastná podpora) – zahŕňa percento % Successful (% úspešnosti) pre funkciu Rate Hysteresis (Frekvenčná hysteréza)

- Atrial Arrhythmia (Predsieňová arytmia) – súčasťou je percento času, počas ktorého bolo zariadenie v režime AT/AF, Total Time in AT/AF (Celkový čas v AT/AF) (min., hod. alebo dni), hodnota Episodes by Duration (Epizódy podľa trvania) a Total PACs (Celkový počet PAC). Keď bola od posledného resetovania uložená aspoň jedna udalosť ATR, údaje parametrov Longest AT/AF (Najdlhšia AT/AF) a Fastest RVS Rate in AT/AF (Najrýchlejšia frekvencia RVS u AT/AF) budú uvedené na obrazovke Summary (Zhrnutie) a na vytlačенých správach (zariadenia VISIONIST a VALITUDE).

POZNÁMKA: AT/AF % a Total Time in AT/AF (Celkový čas v AT/AF) nahráva a zobrazuje údaje najviac počas jedného roka.

- Ventricular Counters (Komorové počítadlá) – zahŕňa hodnoty Total PVCs (Celkový počet PVC) a Three or More PVCs (Tri alebo viac PVC)

Stlačením tlačidla Reset (Vynulovať) na ktorejkoľvek obrazovke Patient Diagnostics Details (Detaily diagnostiky pacienta) vynulujete všetky Counters (Počítadlá). Údaje počítadiel je možné uložiť do PRM a vytlačiť pomocou karty Reports (Správy).

HEART RATE VARIABILITY (VARIABILITA SRDCOVEJ FREKVENCIE)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Heart Rate Variability (HRV, Variabilita srdcovej frekvencie) je indikátor zmien vnútornej srdcovej frekvencie pacienta za 24 hodín zberu údajov.

Táto funkcia môže pomôcť pri hodnotení klinického stavu pacientov so zlyhávaním srdca.

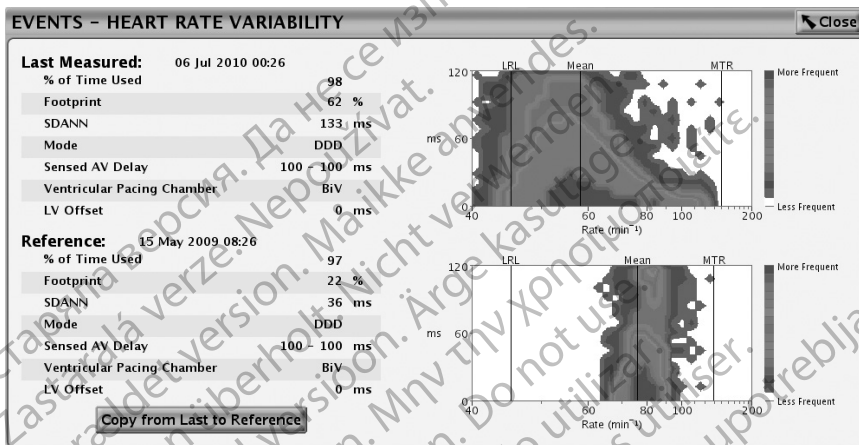
HRV meraná funkciami SDANN a HRV Footprint je objektívny fyziologický indikátor, ktorý môže rozpoznať pacientov so zlyhávaním srdca s vyšším rizikom úmrtnosti. Potlačené HRV môže byť okrem toho použité na predvídanie rizika mortality po akútnom infarkte myokardu.¹ Normálna hodnota SDANN je 127 plus alebo mínus 35 ms.¹ Vyššie hodnoty SDANN (označujúce väčšiu variabilitu srdcovej frekvencie) sa spájajú s nižším rizikom úmrtnosti.²³⁴ Podobne aj väčšia hodnota funkcie HRV Footprint tiež označuje väčšiu variabilitu srdcovej frekvencie a spája sa s nižším rizikom úmrtnosti.²³⁴

Funkcia monitorovania HRV poskytuje nasledujúce informácie pomocou údajov vlastného intervalu z 24-hodinovej doby zberu údajov, ktorá spĺňa kritériá pre zber HRV (Obrázok 4–2 Zobrazenie variability srdcovej frekvencie na strane 4-12):

- Dátum a čas ukončenia 24-hodinovej doby.
- % of Time Used (% využitého času) – zobrazuje percento času počas 24-hodinovej doby zberu údajov, kedy sa vyskytujú platné vlastné údery. Ak hodnota % of Time Used (% využitého času) padne pod 67 %, pre túto dobu zberu údajov sa údaje nezobrazia.
- Priebeh HRV Footprint – ukazuje percento oblasti grafu zabranej priebehom HRV. Oblasť grafu predstavuje „zachytený prehľad“ rozloženia variability verus srdcová frekvencia za 24-hodinové obdobie. Trendové percento je normalizovaný výsledok na základe stopy v grafe.
- Štandardná odchýlka priemerných normálnych R-R intervalov (SDANN) – doba zberu HRV obsahuje 288 5-minútových segmentov (24 hodín) vlastných intervalov. SDANN je štandardná odchýlka priemerných vlastných intervalov v 288 5-minútových segmentoch. Toto meranie je dostupné aj v trendoch.

1. Electrophysiology Task Force of the European Society of Cardiology and the North American Society of Pacing and Electrophysiology. Circulation, 93:1043-1065, 1996.
2. F.R. Gilliam et al., Journal of Electrocardiology, 40:336-342, 2007.
3. F.R. Gilliam et al., PACE, 30:56-64, 2007.
4. J.P. Singh et al., Europace, 12:7–8, 2010.

- Aktuálne parametre Normal Brady/CRT (Normálny Brady režim/CRT) – Mode (Režim), LRL, MTR, Sensed AV Delay (Snímané AV oneskorenie) a Pacing Chamber (Dutina stimulácie) s hodnotou LV Offset (Posun LV (L'K)).
- Priebeh HRV pre aktuálnu a predchádzajúcu dobu zberu údajov vrátane línie, ktorá zobrazuje strednú hodnotu srdcovej frekvencie. Priebeh HRV sumarizuje srdcovú variáciu na báze od cyklu k cyklu. Os x zobrazuje rozsah srdcovej frekvencie. Os y zobrazuje variabilitu od úderu k úderu zobrazenú v milisekundách. Farba označuje frekvenciu úderov pri akejkoľvek konkrétnej kombinácii srdcovej frekvencie a variability srdcovej frekvencie.



Obrazok 4-2. Zobrazenie variability srdcovej frekvencie

Pri používaní HRV zoberte do úvahy tieto informácie:

- Srdcový cyklus (R-R interval) v HRV sa stanoví na základe udalostí snímaných a stimulovaných elektródou RV (PK) (udalostí stimulovaných elektródou LV (L'K)), ak je nastavenie Pacing Chamber (Dutina stimulácie) naprogramované na možnosť LV Only (Iba LV (L'K)).
- Naprogramovanie parametrov stimulácie spôsobí, že údaje získané pre aktuálnu 24-hodinovú dobu zberu údajov budú neplatné.
- Zariadenie uloží iba jeden súbor hodnôt a s ním spojený priebeh HRV pre časť Reference (Referencie) obrazovky. Keď sa hodnoty skopírujú z časti Last Measured (Naposledy namerané) do časti Reference (Referencie), staršie údaje sa nebudú dať získať späť.
- Pri prvom použití funkcie HRV obrazovka Reference (Referencie) zobrazí údaje z prvej platnej 24-hodinovej doby zberu údajov.

Ak chcete zobraziť HRV, postupujte podľa týchto krokov:

1. Ak chcete prejsť na obrazovku monitorovania HRV, vyberte kartu Events (Udalosti).
2. Na obrazovke Events (Udalosti) vyberte kartu Patient Diagnostics (Diagnostika pacienta).
3. Stlačením tlačidla Heart Rate VariabilityDetails (Podrobnosti pre funkciu Variabilita srdcovej frekvencie) zobrazíte údaje Last Measured (Naposledy namerané) a Reference (Referencie).
4. Ak chcete kopírovať merania HRV merania Last Measured (Naposledy namerané) do časti Reference (Referencie), stlačte tlačidlo Copy From Last to Reference (Kopírovať z naposledy nameraných do referencií).

Obrazovka monitorovania HRV zobrazuje súbor meraní a priebeh HRV na základe najaktuálnejšej 24-hodinovej doby zberu údajov na obrazovke v časti Last Measured (Naposledy namerané). Merania z doby zberu údajov uložených predtým sa zobrazujú na obrazovke v časti Reference (Referencie). Obe doby zberu údajov môžete prezerat' súčasne a porovnávať tak údaje, ktoré môžu ukázať trendy v zmenách pacientovej HRV za časové obdobie. Keď hodnoty Last Measured (Naposledy namerané) uložíte na obrazovke do časti Reference (Referencie), môžete tieto hodnoty vidieť počas nasledujúcej relácie.

Kritériá zberu HRV

Vo výpočtoch údajov HRV sa používajú len platné intervaly sínusového rytmu. Pre HRV sú platné tie intervaly, ktoré obsahujú iba platné HRV udalosti.

Platné udalosti HRV sú tieto:

- AS s intervalom nie rýchlejšim ako MTR, nasledované VS
- AS nasledované VP pri naprogramovanom období AV Delay (AV oneskorenie)

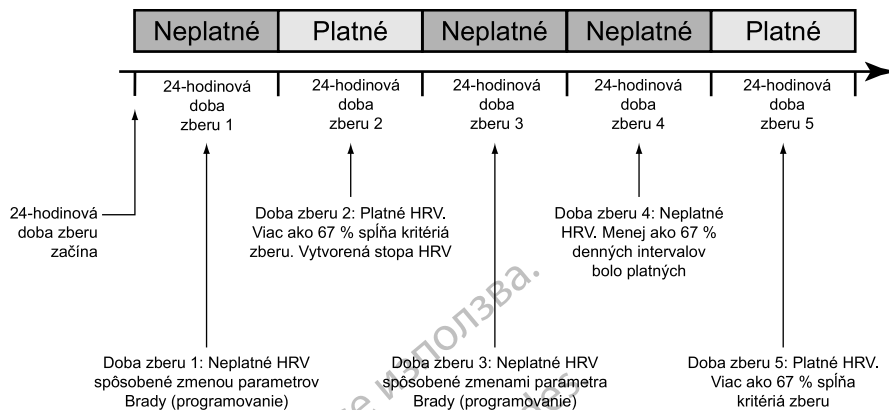
Neplatné udalosti HRV sú tieto:

- AP/VS alebo AP/VP
- AS s intervalom rýchlejšim ako MTR
- Nesledované udalosti VP
- Po sebe nasledujúce udalosti AS (bez vlozenej udalosti V)
- VP-Ns
- Udalosti Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) (napr. RVP↑)
- PVC

Údaje HRV nemusia byť nahlásené z rôznych dôvodov. Najbežnejšie sú tieto:

- Platné udalosti HRV sú súčasťou menej ako 67 % 24-hodinovej doby zberu údajov (približne 16 hodín)
- Parametre Brady boli naprogramované počas posledných 24 hodín

Zobrazený je príklad zaznamenávania údajov HRV (Obrázok 4–3 Príklad zberu údajov HRV na strane 4-14). V tomto prípade sú údaje HRV v prvej dobe zberu údajov neplatné, pretože Brady Parameters (Parametre bradykardie) boli naprogramované potom, ako bolo zariadenie vyňaté z režimu Storage (Skladovanie). Údaje HRV sú úspešne vypočítané a nahlásené na konci druhej 24-hodinovej doby zberu údajov. Následné údaje HRV nie sú nahlásené až do konca doby zberu 5.



Obrázok 4–3. Príklad zberu údajov HRV

TRENDY

Trends (Trendy) poskytujú grafické zobrazenie konkrétneho pacienta, zariadenia a údajov z elektród. Tieto údaje môžu byť užitočné pri vyhodnocovaní stavu pacienta a účinnosti naprogramovaných parametrov. Ak nie je inak uvedené nižšie, údaje pre všetky trendy sa hlásia každých 24 hodín a sú dostupné až 1 rok. V prípade mnohých trendov je hlásená hodnota „N/R“, ak sa počas doby zberu nevyskytnú dostatočné údaje alebo sú neplatné.

K dispozícii sú nasledujúce trendy:

- Events (Udalosti) – zobrazujú predsieňové aj komorové udalosti uložené v záznamoch Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií), zorganizované podľa dátumu a typu ("Denník arytmií" na strane 4-2). Tento trend sa aktualizuje vždy, keď sa ukončí epizóda, a môže obsahovať údaje staršie ako 1 rok.
- Activity Level (Úroveň aktivity) – zobrazuje mieru dennej aktivity pacienta vyjadrenú hodnotou „Percent of Day Active“ (Percento aktívnej časti dňa).
- AT/AF Burden (Závažnosť AT/AF) – zobrazuje trend celkového počtu udalostí ATR Mode Switch (Prepnutie režimu ATR) a celkový počet času stráveného v rámci funkcie ATR Mode Switch (Prepnutie režimu ATR) na jeden deň.
- RV Rate during AT/AF (Frekvencia RV (PK) pri AT/AF) (zariadenia VISIONIST a VALITUDE) — zobrazuje trendy hodnoty Mean (Priemer) pacienta a maximálnu frekvenciu RV (PK) v priebehu udalostí ATR. Frekvencia Mean (Priemer) sa počíta pomocou stimulovaných i snímaných úderov, maximálna frekvencia je kľavý priemer snímaných úderov. V niektorých prípadoch môže byť frekvencia Mean (Priemer) vyššia než maximálna frekvencia.
- Pacing Percent (Percento stimulácie) (zariadenia VISIONIST a VALITUDE) — zobrazuje percento stimulovaných udalostí jednotlivých dutín.
- Respiratory Rate (Frekvencia dýchania) – zobrazuje trend pacientových denných minimálnych, maximálnych a stredných hodnôt (medián) frekvencie dýchania ("Respiratory Rate Trend (Trend frekvencie dýchania)" na strane 4-16).
- AP Scan (AP skenovanie) – zobrazuje trend priemerného počtu udalostí narušenia respirácie nameraného generátorom impulzov, ktoré pacient prekoná za hodinu počas naprogramovanej doby spánku ("AP Scan (AP skenovanie)" na strane 4-16).
- Heart Rate (Srdcová frekvencia) – zobrazuje trend pacientovej dennej maximálnej, strednej (medián) a minimálnej srdcovej frekvencie. Intervaly použité v týchto výpočtoch musia byť platné intervaly sínusového rytmu.

Platnosť intervalu a údajov trendu Heart Rate (Srdcová frekvencia) pre 24-hodinovú dobu zberu údajov sa určuje podľa kritérií pre zber HRV ("Heart Rate Variability (Variabilita srdcovej frekvencie)" na strane 4-11).

- SDANN (Štandardná odchýlka priemerných Normal-na-Normal R-R intervalov) – zobrazuje trend štandardnej odchýlky priemerov vlastných intervalov za 24-hodinovú dobu zberu údajov (ktorá sa skladá z 288 5-minútových segmentov). Za platné intervaly sa považujú len tie, ktoré spĺňajú kritéria zberu HRV.

Normálna hodnota SDANN je 127 plus alebo mínus 35 ms.⁵

- HRV Footprint – zobrazuje percento oblasti grafu zabranej priebehom HRV Footprint, čo ilustruje rozloženie variability verzus srdcová frekvencia za 24-hodinové obdobie. Trendové percento je normalizovaný výsledok na základe stopy v grafe. Viac informácií o HRV ("Heart Rate Variability (Variabilita srdcovej frekvencie)" na strane 4-11).
- ABM (Autonomic Balance Monitor (Automatický monitor rovnováhy)) – zobrazuje trend pomeru NF/VF.⁶ Normálny rozsah pre pomer NF/VF je 1,5 – 2,0.⁷ ABM je výpočet zariadenia založený na meraniach intervalu R-R, ktoré matematicky nahrádzajú merania pomeru NF/VF. Intervaly použité vo výpočtoch musia byť platné intervaly sínusového rytmu, ako určujú kritéria zberu HRV. Ak sú údaje HRV neplatné pre 24-hodinovú dobu zberu údajov, ABM sa nevypočíta a zobrazí sa hodnota „N/R“.
- Impedancia a amplitúda elektródy – zobrazuje trend dennú vlastnú amplitúdu a merania impedancie elektródy ("Stav elektród" na strane 3-6).
- A Pace Threshold (Prah predsieňovej stimulácie) – zobrazuje trend denných stimulačných prahov pravej predsiene.
- RV Pace Threshold (Prah stimulácie RV (PK)) – zobrazuje trend denných stimulačných prahov pravej komory.
- LV Pace Threshold (Prah stimulácie LV (LK)) – zobrazuje trend denných stimulačných prahov ľavej komory.

Ak chcete zobrazit Trends (Trendy), postupujte podľa týchto krokov:

1. Na obrazovke Events (Udalosti) vyberte kartu Trends (Trendy).
 2. Stlačením tlačidla Select Trends (Vybrať trendy) vyberte trendy, ktoré chcete zobrazit. Môžete si vybrať z týchto kategórií:
 - Heart Failure (Zlyhanie srdca) – obsahuje trendy Heart Rate (Srdcová frekvencia), SDANN a HRV Footprint.
 - Atrial Arrhythmia (Predsieňová arytmia) – obsahuje parametre AT/AF Burden (Záťaž AT/AF), RV Rate during AT/AF (Frekvencia RV (PK) pri AT/AF) a Respiratory Rate (Frekvencia dýchania) (zariadenia VISIONIST a VALITUDE). U iných modelov obsahuje kategória Atrial Arrhythmia (Predsieňová arytmia) trendy Events (Udalosti), Heart Rate (Srdcová frekvencia) a AT/AF Burden (Záťaž AT/AF).
5. Electrophysiology Task Force of the European Society of Cardiology and the North American Society of Pacing and Electrophysiology. Circulation, 93:1043-1065, 1996.
6. Parasympatický tonus je primárne zachytený vo vysokofrekvenčnom (VF) komponente spektrálnej analýzy. Nízko-frekvenčný (NF) komponent je ovplyvnený sympatickým aj parasympatickým nervovým systémom. Pomer NF/VF sa považuje za mieru sympato-vagovú rovnováhu a odráža sympatickú moduláciu. (Zdroj: ACC/AHA Guidelines for Ambulatory Electrocardiography – časť III, JACC ZV. 34, č. 3, september 1999:912–48).
7. Electrophysiology Task Force of the European Society of Cardiology and the North American Society of Pacing and Electrophysiology. Circulation, 93:1043-1065, 1996.

- Activity (Aktivita) – obsahuje trendy Heart Rate (Srdcová frekvencia), Activity Level (Úroveň aktivity) a Respiratory Rate (Frekvencia dýchania).
- Custom (Vlastné) – umožňuje vybrať rôzne trendy a tým prispôsobiť informácie zobrazené na obrazovke Trends (Trendy).

Obrazovka sa môže zobrazovať rôznymi spôsobmi:

- Stlačte požadovaný čas na tlačidlo View (Zobraziť) a zvolte dĺžku viditeľných údajov trendu.
- Pohybom vodorovného posúvača navrchu okna upravte dátumy začiatku a konca. Tieto dátumy môžete upravovať aj pomocou ikon posunutia doľava a doprava.
- Pohybom vodorovného posuvníka naspodku okna zobrazenia posúvajte zvislú os cez graf.

Údaje Trends (Trendy) je možné uložiť do PRM a vytlačiť pomocou karty Reports (Správy). Vytlačené Trends (Trendy) zobrazujú časovú os s interakciami PRM a zariadenia vrátane programovania, interogácií na ambulancii a resetovaní počítačiel (VISIONIST, VALITUDE).

Respiratory Rate Trend (Trend frekvencie dýchania)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Trend Respiratory Rate (Frekvencia dýchania) zobrazuje graf pacientových denných minimálnych, maximálnych a stredných (mediánových) hodnôt respiračnej frekvencie. Tieto denné hodnoty sa ukladajú až na jeden rok a vytvárajú tak dlhodobé zobrazenie fyziologických údajov.

POZNÁMKA: *Smernice American College of Cardiology (Americkéj spoločnosti pre kardiológiu) (ACC)/American Heart Association (Americkéj srdcovej asociácie) (AHA) odporúčajú pre pacientov s chorobami srdca meranie a dokumentovanie fyziologických vitálnych znakov vrátane respiračnej frekvencie.⁸*

Senzor MV/dýchania musí byť naprogramovaný na možnosť On (Zapnuté) (alebo Passive (Pasívne) v prípade senzora MV), aby sa mohli zbierať a zobrazovať údaje trendu parametra Respiratory Rate (Frekvencia dýchania).

Podrobný popis funkcie Minute Ventilation/Respiratory Sensor (Senzor minútovej ventilácie/dýchania) uvádza časť Minute Ventilation/Respiratory Sensor (Senzor minútovej ventilácie/dýchania) ("Senzor minútovej ventilácie/dýchania" na strane 2-37).

Posunutím vodorovného posúvača nad údajový bod môžete zobraziť hodnoty z daného dátumu. Musí sa zozbierať aspoň 16 hodín údajov, aby sa pre trend Respiratory Rate (Frekvencia dýchania) vypočítali a vykreslili nejaké hodnoty. Ak sa zozbierajú len nedostatočné údaje, údajový bod sa nevykreslí a v línii trendu bude úsek s medzerou. Táto medzera sa označí ako NR, čo indikuje nedostatočné alebo nezozbierané údaje.

AP Scan (AP skenovanie)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

AP Scan (AP skenovanie) je trend priemerného počtu udalostí narušenia respirácie nameraného generátorom impulzov, ktoré pacient prekoná za hodinu počas naprogramovanej doby spánku. Tento trend nie je zameraný na diagnostikovanie pacientov so spánkovým apnoe. Na skutočné diagnostikovanie by sa mali použiť štandardné klinické metódy, ako je polysomnogram. Údaje, ktoré poskytuje tento trend, sa môžu použiť spolu s inými klinickými informáciami na sledovanie zmien pri pacientoch, pri ktorých môže byť vysoké riziko porúch dýchania počas spánku.

8. ACC/AHA Heart Failure Clinical Data Standards. Circulation, Vol. 112 (12), September 20, 2005.

AP skenovanie je modelované podľa uznávaných klinických skórovacích metodík spánku slúžiacich na detekciu apnoe a hypopnoe.⁹ Generátor impulzov za udalosť poruchy dýchania považuje zníženie amplitúdy respiračného signálu o 26 % alebo viac s trvaním aspoň 10 sekúnd. Priemer sa vypočíta vydelením celkového počtu spozorovaných udalostí narušenia respirácie počas naprogramovanej doby spánku počtom hodín doby spánku. Tieto priemery sa zakreslia raz za deň do trendu AP Scan (AP skenovanie).

Pri používaní trendu AP Scan (AP skenovanie) zoberte do úvahy tieto informácie:

- Prah zobrazený na grafe pri priemere 32 udalostí za hodinu slúži ako pomôcka pri čítaní trendu. Tento prah približne zodpovedá klinickému prahu pre vážne apnoe. Údajové body nad týmto prahom môžu znamenať, že je potrebné preskúmať prítomnosť vážnych porúch dýchania počas spánku.
- Faktory ako poloha a pohyb pacienta môžu ovplyvňovať amplitúdu respiračného signálu.
- Presnosť trendu AP Scan (AP skenovanie) môže byť nižšia v týchto situáciách:
 - Pacient počas časti alebo celej doby označenej ako spánok nespí
 - Pacient prekonáva miernejšie poruchy dýchania počas spánku, ktoré generátor impulzov nedokáže zistiť
 - Pacient má nízke amplitúdy respiračného signálu, preto generátor impulzov ťažko zisťuje udalosti porúch dýchania
 - Pacient má aplikovanú liečbu spánkového apnoe (napr. liečba pomocou stáleho pozitívneho tlaku v dýchacích cestách)

Ak chcete spustiť trend AP Scan (AP skenovanie), postupujte takto:

1. Senzor MV/dýchania musí byť naprogramovaný na možnosť On (Zap.) (alebo Passive (Pasívne) v prípade senzora MV) ("Senzor minútovej ventilácie/dýchania" na strane 2-37).
2. Naprogramujte tieto parametre režimu Sleep Schedule (Spánkový režim) (dostupné na karte General (Všeobecné) obrazovky Patient Information (Informácie o pacientovi)):
 - Sleep Start Time (Čas začiatku spánku) – čas, kedy pacient zvyčajne každú noc zaspáva
 - Sleep Duration (Trvanie spánku) – zvyčajné trvanie spánku pacienta

POZNÁMKA: Ak chcete zapnúť AP skenovanie, senzor MV/dýchania musí byť naprogramovaný na možnosť On (Zap.) (alebo Passive (Pasívne) v prípade senzora MV). Naprogramovanie parametrov spánkového režimu sa neprejaví, ak je senzor MV/dýchania nastavený na možnosť Off (Vypnuté).

Generátor impulzov začne zbierať údaje až 1 hodinu po čase Sleep Start Time (Čas začiatku spánku) a skončí 1 hodinu pred uplynutím obdobia Sleep Duration (Trvanie spánku), aby sa tak zvýšila pravdepodobnosť, že pacient počas zbierania údajov spí.

Príklad: Ak vyberiete ako Sleep Start Time (Čas začiatku spánku) čas 22:00 a Sleep Duration (Trvanie spánku) 8 hodín, generátor impulzov začne monitorovať udalosti porúch dýchania o 23:00 a skončí o 05:00.

Vodorovný posúvač posuňte na údajový bod a zobrazí sa priemer pre daný dátum. Musia sa zozbierať aspoň 2 hodiny údajov, aby sa pre trend AP Scan (AP skenovanie) vypočítal a vykreslil priemer. Ak sa zozbierajú len nedostatočné údaje, údajový bod sa nevykreslí a v línii trendu bude medzera. Táto medzera sa označí ako N/R, čo indikuje nedostatočné alebo nezozbierané údaje.

9. Meoli et al., Sleep, Vol. 24 (4), 469–470, 2001.

FUNKCIE PO IMPLANTÁCII

Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) (PTM)

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) umožňuje pacientovi spustiť ukladanie elektrogramov, intervalov a údajov anotovovaných markerov počas príznakovej epizódy umiestnením magnetu nad zariadenie. Poučte pacienta, že magnet má umiestniť nad zariadenie na krátko a iba raz.

Keď je vybraná možnosť Store EGM (Uložiť elektrogram) ako požadované nastavenie Magnet Response (Odozva na magnet), funkcia Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) je aktivovaná. Nastavenie nájdete v časti Timing, Rate Enhancements, Magnet, Noise (Časovanie, zlepšenia frekvencie, magnet, šum) na obrazovke Brady/CRT Settings (Nastavenia Brady/CRT).

Keď je aktivovaná funkcia PTM, pacient môže spustiť ukladanie údajov podržaním magnetu nad zariadením aspoň na 2 sekundy. Zariadenie uloží údaje až na 2 minúty pred a až 1 minútu po aplikácii magnetu. Uložené údaje obsahujú číslo epizódy, frekvencie pri aplikácii magnetu a začiatkový čas a dátum aplikácie magnetu. Po vytvorení a uložení jedného elektrogramu sa funkcia PTM vypne. Ak chcete uložiť ďalší elektrogram, funkcia PTM musí byť znova povolená pomocou programátora. Ak uplynulo 60 dní a pacient nespustil ukladanie údajov, funkcia PTM sa automaticky vypne.

Keď sú údaje uložené, príslušný typ epizódy sa zaznamená ako PTM v záznamoch Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií).

UPOZORNENIE: Funkciu Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) používajte opatrne, pretože po jej zapnutí sa vyskytnú tieto okolnosti:

- Všetky ďalšie funkcie magnetu vrátane asynchrónnej stimulácie sú vypnuté. Funkcia Magnet neindikuje polohu magnetu.
- Životnosť zariadenia je ovplyvnená. Funkcia PTM umožňuje ukladanie iba jednej epizódy, aby sa tak znížil vplyv na životnosť zariadenia. Funkcia PTM sa automaticky vypne po 60 dňoch v prípade, keď sa ukladanie údajov nikdy nespustilo.
- Po uložení elektrogramu (alebo po uplynutí 60 dní) sa funkcia PTM vypne a funkcia Magnet Response (Reakcia na magnet) zariadenia sa automaticky nastaví na možnosť Pace Async (Stimulovať asynchrónne). Aj však použijete magnet, generátor impulzov sa nevráti k asynchrónnej prevádzke, kým magnet neodstránite na 3 sekundy a nepoložíte ho znova na zariadenie.

Ak chcete naprogramovať funkciu Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom), postupujte podľa týchto krokov:

1. Na karte Settings (Nastavenia) hlavnej obrazovky vyberte položku Settings Summary (Súhrn nastavení).
2. Na karte Settings Summary (Súhrn nastavení) vyberte možnosť Brady Settings (Nastavenia Brady).
3. V časti Brady Settings (Nastavenia bradykardie) vyberte možnosti Timing (Časovanie), Rate Enhancements (Zlepšenia frekvencie), Magnet, Noise (Šum).
4. Funkciu Magnet Response (Odozva na magnet) naprogramujte na možnosť Store EGM (Uložiť elektrogram).

5. Pred dodaním magnetu pacientovi a pred povolením funkcie Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) rozhodnite, či je pacient schopný túto funkciu aktivovať. Upozornite pacienta, že sa má vyhýbať silným magnetickým poliam, aby sa funkcia nespustila mimovoľne.
6. Pacientovi uľahčíte zvládnutie funkcie a zároveň overíte fungovanie funkcie tak, že necháte pacienta spustiť ukladanie elektrogramu v čase, keď je funkcia Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) povolená. Overte aktiváciu funkcie na obrazovke Arrhythmia Logbook (Záznamy arytmií).

POZNÁMKA: Skôr ako pacienta pošlete domov, overte, že nastavenie Magnet Response (Odozva na magnet) je naprogramované na možnosť Store EGM (Uložiť elektrogram), a uistite sa tak, že funkcia Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) je povolená. Ak je funkcia neúmyselne ponechaná na Pace Async (Stimulovať asynchrónne), pacient by mohol aplikáciou magnetu spôsobiť, že zariadenie bude stimulovať asynchrónne.

POZNÁMKA: Keď bola magnetom spustená funkcia Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) a elektrogram sa uložil alebo po 60 dňoch uplynul čas odo dňa povolenia funkcie Store EGM (Uložiť elektrogram), naprogramovanie nastavenia Magnet Response (Odozva na magnet) sa automaticky nastaví na možnosť Pace Async (Stimulovať asynchrónne).

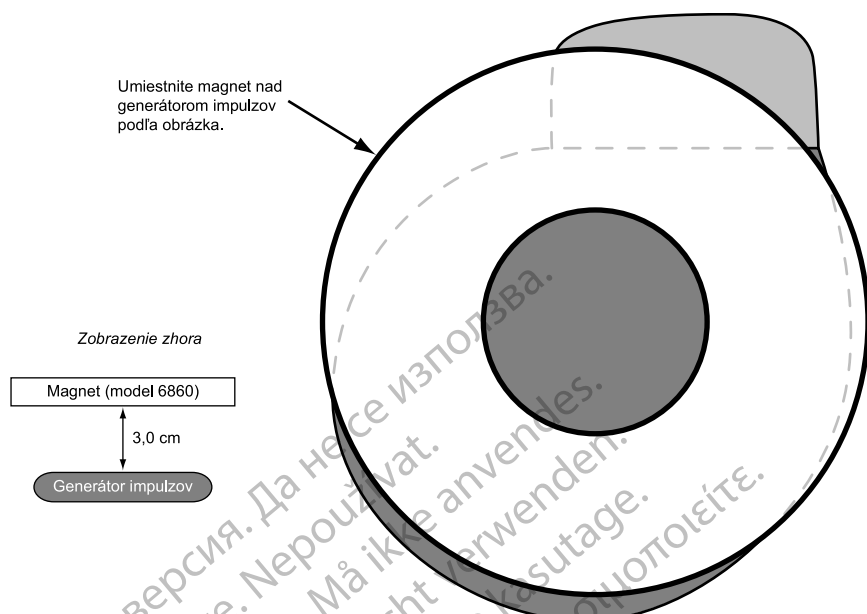
7. Funkcia Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) sa dá povoliť len na obdobie 60 dní. Ak chcete funkciu vypnúť počas tohto 60-dňového obdobia, preprogramujte nastavenie Magnet Response (Odozva na magnet) na možnosť inú ako Store EGM (Uložiť elektrogram). Po uplynutí 60 dní od povolenia funkcie Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) sa táto funkcia automaticky vypne a nastavenie Magnet Response (Odozva na magnet) sa vráti na možnosť Pace Async (Stimulovať asynchrónne). Ak chcete túto funkciu znova povoliť, zopakujte tieto kroky.

Pre doplňujúce informácie sa obráťte na spoločnosť Boston Scientific, ktorej kontaktné údaje nájdete na zadnej strane.

Funkcia magnetu

Táto funkcia je k dispozícii v zariadeniach VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA a INVIVE.

Funkcia magnetu umožňuje spustenie niektorých funkcií zariadenia, keď sa v tesnej blízkosti generátora impulzov umiestni magnet (Obrázok 4–4 Správna pozícia magnetu Model 6860 na aktivovanie funkcie magnetu generátora impulzov na strane 4-20).



Obrázok 4-4. Správna pozícia magnetu Model 6860 na aktivovanie funkcie magnetu generátora impulzov

Nastavenia funkcie Magnet Response (Odozva na magnet) generátora impulzov sa dajú naprogramovať, a tak ovládať správanie generátora impulzov pri zistení prítomnosti magnetu. Nastavenia funkcie Magnet Response (Odozva na magnet) sa nachádzajú v časti Timing, Rate Enhancements, Magnet, Noise (Časovanie, zlepšenia frekvencie, magnet, šum) na obrazovke Brady Settings (Nastavenia Brady).

K dispozícii sú tieto nastavenia funkcie Magnet Response (Odozva na magnet):

- Off (Vypnuté) – žiadna reakcia
- Store EGM (Uložiť elektrogram) – uložia sa údaje monitorovania pacienta
- Pace Async (Stimulovať asynchrónne) – stimulovanie bude asynchrónne s frekvenciou odrážajúcou momentálny stav batérie ("Obrazovka Battery Status Summary (Prehľad stavu batérie)" na strane 3-3)

Off (Vypnuté)

Ak je funkcia Magnet Response (Odozva na magnet) naprogramovaná na možnosť Off (Vypnuté), aplikácia magnetu nebude mať vplyv na generátor impulzov.

Uložiť elektrogram

Ak je funkcia Magnet Response (Odozva na magnet) naprogramovaná na možnosť Store EGM (Uložiť elektrogram), aplikácia magnetu aktivuje funkciu Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom) ("Patient Triggered Monitor (Monitorovanie spustené pacientom)" na strane 4-18).

Stimulácia Asynch

Keď je funkcia Magnet Response (Odozva na magnet) naprogramovaná na možnosť Pace Async (Stimulovať asynchrónne), aplikácia magnetu zmení režim Brady Mode (Brady režim) generátora impulzov na asynchrónny režim s fixnou stimulačnou frekvenciou, ktorá odráža stav batérie ("Obrazovka Battery Status Summary (Prehľad stavu batérie)" na strane 3-3) a 100 ms obdobia AV Delay (AV oneskorenie) magnetu.

Ak je funkcia Magnet Response (Odozva na magnet) naprogramovaná na možnosť Off (Vypnuté), generátor impulzov sa v prítomnosti magnetu nevráti k asynchrónnej prevádzke. Ak je

funkcia Magnet Response (Odozva na magnet) naprogramovaná na možnosť Store EGM (Uložiť elektrogram), generátor impulzov sa nevráti k asynchrónnej prevádzke, kým magnet neodstránite na 3 sekundy a nepoložíte ho znova na zariadenie.

Počiatkové režimy Brady a ich príslušné režimy magnetu sú uvedené nižšie:

- Brady režimy DDD, DDDR, DDI a DDIR sa menia na režim Magnet Mode (Režim magnetu) DOO
- Brady režimy VDD, VDDR, VVI a VVIR sa menia na režim Magnet Mode (Režim magnetu) VOO
- Brady režimy AAI a AAIR sa menia na režim Magnet Mode (Režim magnetu) AOO

Tretí impulz počas funkcie Pace AsyncMagnet Response (Odozva na magnet) nastavenej na možnosť Pace Async (Stimulovať asynchrónne) sa aplikuje s 50 % naprogramovanou hodnotou Pulse Width (Šírka impulzu). Ak zistíte stratu zachytávania pri treťom údere po aplikácii magnetu, zvážte opätovné vyhodnotenie bezpečnostnej tolerance.

Funkcia Pacing Chamber (Dutina stimulácie) je nastavená na možnosť BiV a funkcia LV Offset (Posun LV (LĽ)) je nastavená na hodnotu 0 ms.

Generátor impulzov zostáva vo funkcii Magnet Response (Odozva na magnet), kým je magnet umiestnený nad stredom generátora impulzov paralelne s hlavou zariadenia. Ak sa magnet odstráni, generátor impulzov automaticky obnoví prevádzku podľa predtým naprogramovaných parametrov.

POZNÁMKA: Ak bola naprogramovaná stimulácia s frekvenčnou adaptáciou, je počas aplikácie magnetu pozastavená. Ak je naprogramovaný automatický prah pravej komory funkcie PaceSafe, úroveň výstupu pred aplikáciou magnetu sa udržiava aj počas trvania aplikácie magnetu.

POZNÁMKA: Funkcia magnetu je pozastavená, keď je generátor impulzov v režime MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR).

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioón. Ærge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úreilt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nenaudokite.
Novecojsi versija. Non utilizzare.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

ELEKTROFYZIOLOGICKÉ TESTOVANIE

KAPITOLA 5

Táto kapitola obsahuje nasledujúce témy:

- “Funkcie EP testu” na strane 5-2
- “Metódy indukcie” na strane 5-3

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht kasutage.
Aegunud versioon. Ärge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úreilt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Pasenusi verzija. Neizmantot.
Elavult versio. Nenaudokite.
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

FUNKCIE EP TESTU

Funkcie elektrofyziologického (EP) testu umožňujú vyvolať a ukončiť arytmie neinvazívne.

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

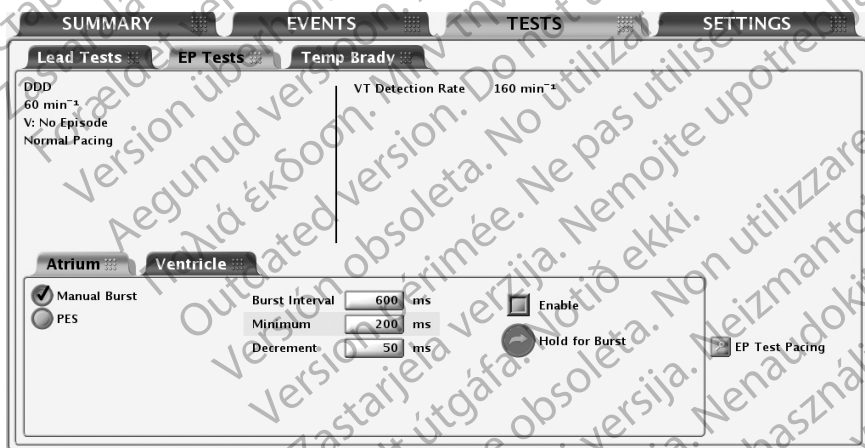
Funkcie umožňujúce neinvazívne EP testovanie arytmií sú tieto:

- Indukcia/ukončenie naprogramovanej elektrickej stimulácie (PES)
- Indukcia/ukončenie stimulácie Manual Burst (Ručná stimulačná dávka)

Obrazovka EP testu

Obrazovka EP Test (EP test) zobrazuje aktuálny stav detekcie epizódy a stimulačnú liečbu Brady generátora impulzov, keď prebieha telemetrické spojenie.

Pozrite si obrazovku EP Test (Obrázok 5–1 Obrazovka EP testu na strane 5-2):



Obrázok 5–1. Obrazovka EP testu

Obrazovka poskytuje tieto informácie:

- Stav komorovej epizódy – ak prebieha epizóda, zobrazuje sa jej trvanie (ak je dlhšie ako 10 minút, zobrazuje sa ako > 10:00 m:s)
- Stav predsieňovej epizódy – ak prebieha epizóda, zobrazuje sa jej trvanie (ak je dlhšie ako 100 minút, zobrazuje sa ako > 99:59 m:s)
- Stav stimulácie brady

Podľa týchto krokov vykonajte funkcie testu EP Test:

1. Vyberte kartu Tests (Testy), potom vyberte kartu EP Tests (EP testy).
2. Vytvorte telemetrické spojenie. Telemetrické spojenie medzi programátorom a generátorom impulzov by sa malo zachovať počas všetkých EP testovaní.
3. Podľa potreby nastavte parametre Backup Pacing (Záložná stimulácia) a EP Test Pacing Outputs (Výstupy stimulácie EP testu).

METÓDY INDUKCIE

Každá metóda testu EP Test je dostupná na obrazovke EP Test a je opísaná nižšie aj s pokynmi. Počas akéhokoľvek typu indukcie/ukončenia generátor impulzov nevykonáva žiadnu inú činnosť, kým test neskončil. Vtedy sa aktivuje naprogramovaný režim a generátor impulzov bude podľa neho reagovať.

Pri používaní týchto metód zoberte do úvahy nasledujúce informácie:

- Ventricular PES (Komorová stimulácia PES) je BiV
- Komorová Manual Burst (Ručná stimulačná dávka) je RV Only (Iba RV (PK))
- Stimulačné impulzy počas indukcie sa aplikujú s naprogramovanými parametrami stimulácie EP Test (EP test)

Záložná komorová stimulácia počas predsieňového EP testovania

Záložná obojkomorová stimulácia je dostupná počas predsieňového EP testovania (PES, Manual Burst (Ručná stimulačná dávka)) bez ohľadu na naprogramovaný režim Normal Brady Mode (Normálny Brady režim).

POZNÁMKA: Backup Pacing (Záložná stimulácia) sa vykonáva v režime VOO.

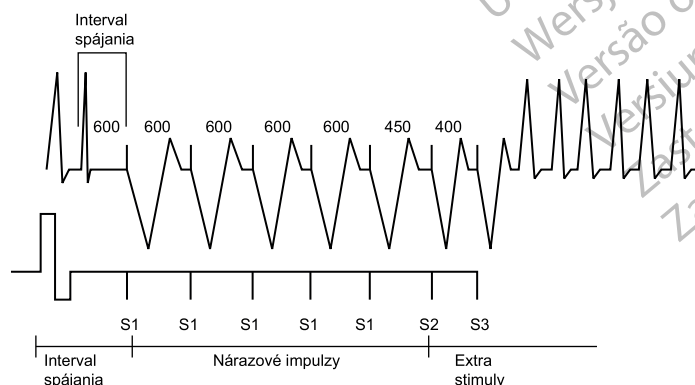
Stlačte tlačidlo EP Test Pacing (Stimulácia EP testu) a naprogramujte parametre záložnej stimulácie. Parametre Backup Pacing (Záložná stimulácia) sú programovateľné nezávisle od parametrov trvalej stimulácie. Backup Pacing (Záložná stimulácia) sa dá vypnúť aj naprogramovaním režimu Backup Pacing (Záložná stimulácia) na možnosť Off (Vypnuté).

Programmed Electrical Stimulation (Naprogramovaná elektrická stimulácia) (PES)

Indukcia PES umožňuje generátoru impulzov aplikovať až 30 rovnako časovaných stimulačných impulzov (S1), po ktorých nasledujú až 4 predčasné stimuly (S2 – S5) na indukciu alebo ukončenie arytmií. Nárazové impulzy alebo impulzy S1 majú zachytiť a viesť srdce na mierne vyššej frekvencii ako je vlastná frekvencia. Vďaka tomu sa načasovanie predčasných extra stimulov správne spojí so srdcovým cyklom (Obrázok 5–2 Sériá stimulov indukcií PES na strane 5-3).

Počiatkový impulz S1 sa spojí s posledným snímaným alebo stimulovaným úderom pri intervale S1 Interval. Všetky impulzy sa aplikujú v režimoch XOO (kde X je dutina) s naprogramovanými parametrami stimulácie EP Test (EP test).

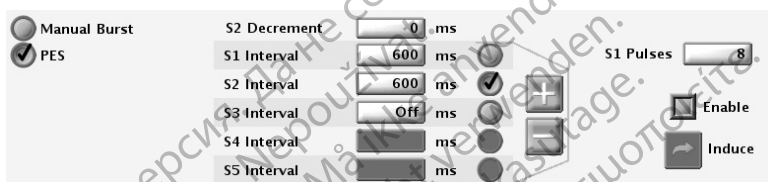
Pre predsieňovú stimuláciu PES sú stanovené parametre záložnej stimulácie.



Obrázok 5–2. Sériá stimulov indukcií PES

Vykonanie indukcie PES

1. Vyberte kartu Atrium (Predsieň) alebo Ventricle (Komora) podľa toho, ktorú dutinu chcete stimulovať
2. Vyberte možnosť PES. Zobrazia sa tlačidlá pre impulzy S1 – S5 a zodpovedajúce dĺžky cyklov stimulačných dávok.
3. Vyberte požadovanú hodnotu pre S1 – S5 intervaly (Obrázok 5–3 Možnosti indukcie PES na strane 5-4). Môžete buď vybrať pole s hodnotou pre požadovaný interval S a vybrať hodnotu z poľa alebo použiť symboly plus a mínus a zmeniť hodnotu zobrazenú v poli s hodnotou.



Obrázok 5–3. Možnosti indukcie PES

4. Začiarknite políčko Enable (Povolit).
5. Stlačte (nedržte) tlačidlo Induce (Indukovať) a spustíte aplikáciu série stimulov. Po aplikácii naprogramovaného počtu impulzov S1 generátor impulzov aplikuje naprogramované impulzy S2 – S5. Impulzy sa aplikujú v sérii, kým sa nedosiahne impulz, ktorý je nastavený na možnosť Off (Vypnuté) (napr. ak S1 a S2 sú nastavené na hodnotu 600 ms a S3 je nastavený na možnosť Off (Vypnuté), S3, S4 a S5 sa nebudú aplikovať). Keď už je indukcia iniciovaná, aplikácia PES sa po prerušení telemetrického spojenia nezastaví. (Pokiaľ je telemetria aktívna, stlačením klávesu DIVERT THERAPY zastavíte aplikáciu indukcie.)
6. Indukcia PES je ukončená, keď sa aplikuje séria stimulov a extra stimuly. Vtedy generátor impulzov automaticky znova spustí detekciu.

POZNÁMKA: Pred začatím ďalšej indukcie sa uistite, že indukcia PES je ukončená.

POZNÁMKA: Keď sa stimulácia PES používa na ukončenie zistennej arytmie (a vyhlásenej epizódy), epizóda sa ukončí po prikázaní stimulácie PES bez ohľadu na to, či je úspešná alebo nie. Nová epizóda sa môže vyhlásiť po ukončení indukcie PES. Samotná stimulácia PES sa nezaznamenáva v histórii liečby, preto môže byť v histórii liečby zarátaných niekoľko epizód.

POZNÁMKA: Elektrogram v reálnom čase a anotovane markery udalosti sa budú zobrazovať počas celej testovacej sekvencie.

Ručná stimulácia stimulačnou dávkou

Manual Burst (Ručná stimulácia stimulačnou dávkou) sa používa na indukciu alebo ukončenie arytmií, keď sa aplikujú do požadovanej dutiny. Parametre stimulácie sú pre funkciu Manual Burst (Ručná stimulačná dávka) programovateľné.

Impulzy stimulácie Manual Burst (Ručná stimulačná dávka) sa aplikujú v režime XOO (kde X je dutina) s naprogramovanými parametrami stimulácie EP Test (EP test). Pre predsieňovú stimuláciu Manual Burst (Ručná stimulačná dávka) sú stanovené parametre záložnej stimulácie.

Vykonanie stimulácie Manual Burst (Ručná stimulačná dávka)

1. Vyberte kartu Atrium (Predsieň) alebo Ventricle (Komora) podľa toho, ktorú dutinu chcete stimulovať.

2. Vyberte možnosť Manual Burst (Ručná stimulačná dávka).
3. Vyberte požadovanú hodnotu pre parametre Burst Interval (Interval stimulačnej dávky), Minimum a Decrement (Zníženie). To označuje dĺžku cyklu intervalov v sérii stimulov.
4. Začiarknite políčko Enable (Povoliť).
5. Ak chcete aplikovať stimulačnú dávku, stlačte a podržte tlačidlo Hold for Burst (Podržať pre stimulačnú dávku).

Komorová stimulácia Manual Burst (Ručná stimulačná dávka) sa aplikuje až 30 sekúnd, pokiaľ je stlačené tlačidlo Hold for Burst (Podržať pre stimulačnú dávku) a funguje telemetrické spojenie.

Predsieňová stimulácia Manual Burst (Ručná stimulačná dávka) sa aplikuje až 45 sekúnd, pokiaľ je stlačené tlačidlo Hold for Burst (Podržať pre stimulačnú dávku) a funguje telemetrické spojenie.

Intervaly sa budú znižovať, kým sa nedosiahne interval Minimum. Potom všetky ďalšie impulzy budú v intervale Minimum.

6. Ak chcete zastaviť aplikáciu stimulačnej dávky, uvoľnite tlačidlo Hold for Burst (Podržať pre stimulačnú dávku). Tlačidlo Hold for Burst (Podržať pre stimulačnú dávku) znova stmavne.
7. Ak chcete aplikovať ďalšiu stimuláciu Manual Burst (Ručná stimulačná dávka), zopakujte tieto kroky.

POZNÁMKA: Elektrogram v reálnom čase a anotované markery udalosti sa budú zobrazovať počas celej testovacej sekvencie.

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht kasutage.
Aegunud versioon. Ärge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úreilt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nenaudokite.
Novecojsi versija. Non utilizzate.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

PROGRAMOVATEĽNÉ MOŽNOSTI

PRÍLOHA A

Tabuľka A-1. Nastavenia telemetrie ZIP

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálna hodnota ^a
Communication Mode (Režim komunikácie)	Enable use of ZIP telemetry (Povoliť použitie telemetrie ZIP) (môže vyžadovať obmedzené používanie hlavice); Use wand for all telemetry (Použiť hlavicu na všetku telemetriu)	Enable use of ZIP telemetry (Povoliť použitie telemetrie ZIP) (môže vyžadovať obmedzené používanie hlavice)

a. Ak je položka Communication Mode (Režim komunikácie) vybraná prostredníctvom tlačidla Utilities (Pomôcky) na úvodnej obrazovke PRM, predvolené nastavenie v softvérovej aplikácii ZOOMVIEW Programmer bude zodpovedať hodnote vybranej na úvodnej obrazovke.

Tabuľka A-2. Device Mode (Režim zariadenia)

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálne
Device Mode (Režim zariadenia)	Exit Storage (Ukončiť ukladanie); Enable Electrocautery Protection (Povoliť ochranu pred elektrokauterizáciou); Enable MRI Protection (Povoliť ochranu pred MR) ^a	Skladovanie

a. K dispozícii u modelov s funkciou MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR).

Tabuľka A-3. Parametre stimulačnej liečby (špecifikované pri záťaži 750 Ω)

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominal (Nominálne)
Režim ^{a c}	DDD(R), DDI(R), DOO, VDD(R), VVI(R), VOO, AAI(R), AOO, Off (Vypnuté), Dočasná: DDD, DDI, DOO, VDD, VVI, VOO, AAI, AOO, Off (Vypnuté)	DDD
Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie) ^{a c}	RV Only (Iba pravá komora); LV Only (Iba ľavá komora); BIV	BiV
LV Offset (Ľavokomorový posun) ^{a c} (ms)	-100; -90; ...; 100	0 (tolerancia ± 5 ms)
BIV Trigger (Dvojkomorové spúšťanie) ^e	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	Off (Vypnuté)
BIV Trigger (Dvojkomorové spúšťanie)/ VRRMaximum Pacing Rate (Maximálna stimulačná frekvencia v režime VRR) ^b (min ⁻¹)	50; 55; ...; 185	130 (tolerancia ± 5 ms)
Lower Rate Limit (Dolný limit frekvencie) (LRL) ^{a b c} (min ⁻¹)	30; 35; ...; 185	45 (tolerancia ± 5 ms)
Maximum Tracking Rate (Maximálna frekvencia sledovania) (MTR) ^{a c} (min ⁻¹)	50; 55; ...; 185	130 (tolerancia ± 5 ms)
Maximum Sensor Rate (Maximálna senzorová frekvencia) (MSR) ^e (min ⁻¹)	50; 55; ...; 185	130 (tolerancia ± 5 ms)
Pulse Amplitude (Impulzná amplitúda) ^{a c d j} (predsieňová) (V)	Auto (Automaticky); 0,1; 0,2; ...; 3,5; 4,0; ...; 5,0; Dočasná: 0,1; 0,2; ...; 3,5; 4,0; ...; 5,0	3,5 (tolerancia ± 15 % alebo 100 mV, podľa toho, ktorá hodnota je väčšia)
Pulse Amplitude (Impulzná amplitúda) ^{a c d} (pravokomorová) (V)	Auto (Automaticky); 0,1; 0,2; ...; 3,5; 4,0; ...; 7,5; Dočasná: 0,1; 0,2; ...; 3,5; 4,0; ...; 7,5	3,5 (tolerancia ± 15 % alebo 100 mV, podľa toho, ktorá hodnota je väčšia)
Pulse Amplitude (Impulzná amplitúda) ^{a c d j} (ľavokomorová) (V)	Auto (Automaticky); 0,1; 0,2; ...; 3,5; 4,0; ...; 7,5; Dočasná: 0,1; 0,2; ...; 3,5; 4,0; ...; 7,5	3,5 (tolerancia ± 15 % alebo 100 mV podľa toho, ktorá hodnota je väčšia)
Amplitúda PaceSafe LV Automatic Threshold Maximum (Maximum automatického prahu LV (LK) funkcie PaceSafe) (V)	2,5; 3,0; ...; 7,5	5,0
PaceSafe LV Automatic Threshold Safety Margin (Bezpečnostná rezerva)	0,5; 1,0; ...; 2,5	1,0

Tabuľka A-3. Parametre stimulačnej liečby (špecifikované pri záťaži 750 Ω) (pokračovanie)

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominal (Nominálne)
Ľavokomorového automatického prahu funkcie PaceSafe) (V)		
Pulse Amplitude Daily Trend (Denný trend impulznej amplitúdy) ^f (dá sa programovať nezávisle v každej dutine s funkciou Pacesafe)	Disabled (Vypnuté); Enabled (Povolené)	Enabled (Povolené) (zariadenia VISIONIST a VALITUDE) Disabled (Vypnuté) (zariadenia INLIVEN, INTUA a INVIVE)
Pulse Width (Šírka impulzu) ^{a c d g} (predsieňová, pravokomorová, ľavokomorová) (ms)	0,1; 0,2; ...; 2,0	0,4 (tolerancia $\pm 0,03$ ms pri $< 1,8$ ms; $\pm 0,08$ ms pri $\geq 1,8$ ms)
Akcelerometer ^e	On (Zapnuté); Passive (Pasívne)	Passive (Pasívne)
Accelerometer Activity Threshold (Prah aktivity akcelerometra)	Very Low (Veľmi nízka); Low (Nízka); Medium Low (Stredne nízka); Medium (Stredná); Medium High (Stredne vysoká); High (Vysoká); Very High (Veľmi vysoká)	Medium (Stredný)
Accelerometer Reaction Time (Reakčný čas akcelerometra) (s)	10; 20; ...; 50	30
Accelerometer Response Factor (Faktor odozvy akcelerometra)	1; 2; ...; 16	8
Accelerometer Recovery Time (Čas obnovy akcelerometra) (min)	2; 3; ...; 16	2
Minútová ventilácia ^e	On (Zapnuté); Passive (Pasívne); Off (Vypnuté)	Passive (Pasívne)
Minute Ventilation Response Factor (Faktor odozvy na minútovú ventiláciu)	1; 2; ...; 16	8
Minute Ventilation (Minútová ventilácia) Fitness Level (Úroveň telesnej kondície)	Sedentary (Sedavý); Active (Aktívne); Athletic (Atletický); Endurance Sports (Vytrvalostné športy)	Active (Aktívne)
Patient's Age ^k (Pohlavie pacienta)	≤ 5 ; 6 – 10; 11 – 15; ...; 91 – 95; ≥ 96	56–60
Patient's Gender ^k (Pohlavie pacienta)	Male (Muž); Female (Žena)	Male (Muž)
Ventilatory Threshold (Prah ventilácie) (min ⁻¹)	30; 35; ...; 185	115 (tolerancia ± 5 ms)
Ventilatory Threshold Response (Odozva na prah ventilácie) (%)	Off (Vypnuté); 85; 70; 55	70
Respiration-related Trends (Trendy súvisiace s dýchaním) ^h	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	On (Zapnuté)
Predvoľba sledovania ^e	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	On (Zapnuté)
Rate Hysteresis (Frekvenčná hysteréza) Hysteresis Offset (Posun hysterézy) ^e (min ⁻¹)	-80; -75; ...; -5; Off (Vypnuté)	Off (Vypnuté) (tolerancia ± 5 ms)
Rate Hysteresis (Frekvenčná hysteréza) Search Hysteresis (Vyhľadávanie hysterézy) ^e (cykly)	Off (Vypnuté); 256; 512; 1024; 2048; 4096	Off (Vypnuté) (tolerancia ± 1 cyklus)
Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie) (Up (Nahor), Down (Nadol)) ^e (%)	Off (Vypnuté); 3; 6; 9; 12; 15; 18; 21; 25	Off (Vypnuté) (tolerancia ± 1 %)
Rate Smoothing Maximum Pacing Rate (Maximálna stimulačná frekvencia funkcie Uhladenie frekvencie) (min ⁻¹)	50; 55; ...; 185	130 (tolerancia ± 5 ms)
Sudden Brady Response (Náhla bradykardická odozva) (SBR) ^e	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	Off (Vypnuté)
Predsieňové stimuly SBR pred liečbou	1; 2; ...; 8	3

Tabuľka A-3. Parametre stimulačnej liečby (špecifikované pri záťaži 750 Ω) (pokračovanie)

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominal (Nominálne)
SBR Atrial Pacing Rate Increase (Nárast predsieňovej stimulačnej frekvencie SBR) (min^{-1})	5; 10; ...; 40	20
SBR Therapy Duration (Trvanie liečby SBR) (min)	1; 2; ...; 15	2
SBR Inhibit During Rest (Blokovanie liečby SBR počas odpočinku)	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	On (Zapnuté)
Atrial Pace/Sense Configuration (Konfigurácia predsieňovej stimulácie/snímania) ^{a c}	Unipolar (Unipolárna); Bipolar (Bipolárna); Bipolar/Unipolar (Bipolárna/unipolárna); Unipolar/Bipolar (Unipolárna/bipolárna); Unipolar/Off (Unipolárna/vypnutá); Bipolar/Off (Bipolárna/vypnutá)	Bipolar (Bipolárna)
Right Ventricle Pace/Sense Configuration (Konfigurácia pravokomorovej stimulácie/snímania) ^{a c}	Unipolar (Unipolárna); Bipolar (Bipolárna); Bipolar/Unipolar (Bipolárna/unipolárna); Unipolar/Bipolar (Unipolárna/bipolárna)	Bipolar (Bipolárna)
Left Ventricular Electrode Configuration ^a (Konfigurácia ľavokomorového pólu elektródy)	Dual (Dvojité); Single (Jednoduchá); None (Žiadne)	None (Žiadna)
Left Ventricular Electrode Configuration ^a (Konfigurácia ľavokomorového pólu elektródy)	Quadripolar (Kvadrupolárna) (nedá sa programovať)	Quadripolar (Štvorpólová)
Left Ventricular Pace Configuration (Konfigurácia ľavokomorovej stimulácie) ^{a c}	Single (Jednoduchá) alebo Dual (Dvojité): LVtip>>Can (Špička LV (ĽK) k zariadeniu) LVtip>>RV (Špička LV (ĽK) k RV (PK)) Iba Dual (Dvojité): LVring>>Can (Krúžok elektródy LV (ĽK) k zariadeniu) LVring>>RV (Krúžok LV (ĽK) k RV (PK)) LVtip>>LVring LVring>>LVtip (Krúžok LV (ĽK) k špičke LV (ĽK))	Single (Unipolárna): LVtip>>RV (Špička LV (ĽK) k RV (PK)) Dual (Dvojité): LVtip>>LVring
Left Ventricular Pace Configuration (Konfigurácia ľavokomorovej stimulácie) ^{a c}	Quadripolar (Štvorpólová): LVTip1>>LVRing2 (Špička LV (ĽK) 1 ku krúžku LV (ĽK) 2) LVTip1>>LVRing3 (Špička LV (ĽK) 1 ku krúžku LV (ĽK) 3) LVTip1>>LVRing2 (Špička LV (ĽK) 1 ku krúžku LV (ĽK) 4) LVTip1>>RV (Špička LV (ĽK) 1 k RV (PK)) LVTip1>>Can (Špička LV (ĽK) 1 k zariadeniu) LVRing2>>LVRing3 (Krúžok LV (ĽK) 2 ku krúžku LV (ĽK) 3) LVRing2>>LVRing4 (Krúžok LV (ĽK) 2 ku krúžku LV (ĽK) 4) LVRing2>>RV (Krúžok LV (ĽK) 2 k RV (PK)) LVRing2>>Can (Krúžok elektródy LV (ĽK) 2 k zariadeniu) LVRing3>>LVRing2 (Krúžok LV (ĽK) 3 ku krúžku LV (ĽK) 2) LVRing3>>LVRing4 (Krúžok elektródy LV (ĽK) 3 ku krúžku LV (ĽK) 4) LVRing3>>RV (Krúžok LV (ĽK) 3 k RV (PK)) LVRing3>>Can (Krúžok elektródy LV (ĽK) 3 k zariadeniu) LVRing4>>LVRing2 (Krúžok LV (ĽK) 4 ku krúžku LV (ĽK) 2) LVRing4>>LVRing3 LVRing4>>RV LVRing4>>Can	LVTip1>>LVRing2
Left Ventricular Sense Configuration (Konfigurácia ľavokomorového snímania) ^{a c}	Single (Jednoduchá) alebo Dual (Dvojité): LVtip>>Can (Špička LV (ĽK) k zariadeniu) LVtip>>RV (Špička LV (ĽK) k RV (PK)) Off (Vypnuté)	Single (Unipolárna): LVtip>>RV (Špička LV (ĽK) k RV (PK)) Dual (Dvojité): LVtip>>LVring

Tabuľka A-3. Parametre stimulačnej liečby (špecifikované pri záťaži 750 Ω) (pokračovanie)

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominal (Nominálne)
	Iba Dual (Dvojitý): LVring>>Can (Krúžok elektródy LV (LK) k zariadeniu) LVring>>RV LVtip>>LVring (Špička LV (LK) ku krúžku LV (LK))	
Left Ventricular Sense Configuration (Konfigurácia ľavokomorového snímania) ^{a c}	Quadripolar (Štvorpólová): LVTip1>>LVRing2 (Špička LV (LK) 1 ku krúžku LV (LK) 2) LVTip1>>LVRing3 (Špička LV (LK) 1 ku krúžku LV (LK) 3) LVTip1>>LVRing2 (Špička LV (LK) 1 ku krúžku LV (LK) 4) LVTip1>>RV (Špička LV (LK) 1 k RV (PK)) LVTip1>>Can (Špička LV (LK) 1 k zariadeniu) LVRing2>>LVRing3 (Krúžok LV (LK) 2 ku krúžku LV (LK) 3) LVRing2>>RV (Krúžok LV (LK) 2 k RV (PK)) LVRing2>>Can Off (Vypnuté snímanie)	LVTip1>>LVRing2
Safety Switch (Bezpečnostný spínač) (dá sa programovať nezávisle v každej dutine)	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	On (Zapnuté)
Automatic Lead Recognition (Automatická detekcia elektródy)	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	On (Zapnuté)
Maximum Paced AV Delay (Maximálne AV oneskorenie pri stimulácii) ^{a c} (ms)	30; 40; ...; 300	180 (tolerancia ± 5 ms)
Minimum Paced AV Delay (Minimálne AV oneskorenie pri stimulácii) ^{a c} (ms)	30; 40; ...; 300	180 (tolerancia ± 5 ms)
Maximum Sensed AV Delay (Maximálne AV oneskorenie pri snímaní) ^{a c} (ms)	30; 40; ...; 300	120 (tolerancia ± 5 ms)
Minimum Sensed AV Delay (Minimálne AV oneskorenie pri snímaní) ^{a c} (ms)	30; 40; ...; 300	120 (tolerancia ± 5 ms)
Maximum A-Refractory (PVARP) (Maximálna predsieňová refraktórna perióda (PVARP)) ^{a c} (ms)	150; 160; ...; 500	280 (tolerancia ± 5 ms)
Minimum A-Refractory (PVARP) (Minimálna predsieňová refraktórna perióda (PVARP)) ^{a c} (ms)	150; 160; ...; 500	240 (tolerancia ± 5 ms)
Maximum RV-Refractory (RVRP) (Maximálna pravokomorová refraktórna perióda (RVRP)) ^{a c} (ms)	150; 160; ...; 500	250 (tolerancia ± 5 ms)
Minimum RV-Refractory (RVRP) (Minimálna pravokomorová refraktórna perióda (RVRP)) ^{a c} (ms)	150; 160; ...; 500	230 (tolerancia ± 5 ms)
LV-Refractory (LVRP) (Ľavokomorová refraktórna perióda (LVRP)) ^{a c} (ms)	250; 260; ...; 500	250 (tolerancia ± 5 ms)
LV Protection Period (Ľavokomorová doba ochrany) (LVPP) ^a (ms)	300; 350; ...; 500	400 (tolerancia ± 5 ms)
PVARP after PVC (PVARP po PVC) ^a (ms)	Off (Vypnuté), 150, 200, ...; 500	400 (tolerancia ± 5 ms)
A-Blank after V-Pace (Vypnutie predsieňovej stimulácie po komorovej stimulácii) ^{a c l} (ms)	Smart (Inteligentné); 85; 105; 125; 150; 175; 200	125 (tolerancia ± 5 ms)
A-Blank after RV-Sense (Vypnutie predsieňovej stimulácie po pravokomorovom snímaní) ^{a c l} (ms)	Smart (Inteligentné); 45; 65; 85	45 (tolerancia ± 5 ms)

Tabuľka A-3. Parametre stimulačnej liečby (špecifikované pri záťaži 750 Ω) (pokračovanie)

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominal (Nominálne)
RV-Blank after A-Pace (Vypnutie pravokomorovej stimulácie po predsieňovej stimulácii) ^{a c} (ms)	45; 65; 85	65 (tolerancia \pm 5 ms)
LV-Blank after A-Pace (Vypnutie ľavokomorovej stimulácie po predsieňovej stimulácii) ^{a c l} (ms)	Smart (Inteligentné); 45; 65; 85	65 (tolerancia \pm 5 ms)
Noise Response (Odozva na šum) ^a	AOO, VOO, DOO, Inhibit Pacing (Blokovanie stimulácie)	DOO pre režimy DDD(R) a DDI(R), VOO pre režimy VDD(R) a VVI(R), AOO pre režim AAI(R)
Magnet Response (Odozva na magnet)	Off (Vyp.); Store EGM (Uložiť elektrogram); Pace Async (Stimulovať asynchrónne)	Pace Async (Stimulovať asynchrónne)

- Naprogramované hodnoty parametra Normal Brady (Normálna bradykardická) sa použijú ako nominálne hodnoty pre stimuláciu v režime Temporary Brady (Dočasná bradykardická).
- Základná perióda impulzov sa rovná stimulačnej frekvencii a pulznému intervalu (žiadna hystereza). Obvod ochrany pred prekročením limitu stimulácie zabráňuje zvýšeniu bradykardickej stimulácie nad hodnotu 205 min⁻¹. Aplikácia magnetu môže ovplyvniť stimulačnú frekvenciu (testovací pulzný interval).
- Dá sa programovať samostatne pre funkciu Temporary Brady (Dočasná bradykardická).
- V prípade zariadení INLIVEN, INTUA a INVIVE nemajú zmeny teploty v rozmedzí 20 °C – 43 °C vplyv na hodnoty. V prípade zariadení VISIONIST a VALITUDE nemajú zmeny teploty v rozmedzí 20 °C – 45 °C vplyv na hodnoty.
- Tento parameter je vypnutý pri stimulácii Temporary Brady (Dočasná bradykardia).
- Tento parameter sa automaticky zapne, ak pre parameter Amplitude (Amplitúda) impulzu je vybraná možnosť Auto.
- Keď je parameter Pulse Amplitude (Impulzná amplitúda) nastavený na hodnotu Auto (Automaticky) alebo keď je zapnutá funkcia Pulse Amplitude Daily Trend (Denný trend impulznej amplitúdy), parameter Pulse Width (Šírka impulzu) je fixne nastavený na hodnotu 0,4 ms.
- Táto hodnota sa nachádza na obrazovke Setup (Nastavenie) elektród.
- Parameter BiV/VRR Maximum Pacing Rate (Maximálna stimulačná frekvencia v režime BiV/VRR) sa zdieľa medzi funkciami BiV Trigger (Dvojkomorové spúšťanie) a VRR. Zmenou hodnoty parametra BiVMPR sa zmení aj hodnota parametra VRRMPR.
- Možnosť Auto (Automaticky) je k dispozícii v modeloch obsahujúcich funkciu PaceSafe.
- Tento parameter sa používa na výpočet hodnoty Ventilatory Threshold Response (Odozva na prah ventilácie).
- Funkcia Smart je k dispozícii, keď je možnosť AGC vybraná ako funkcia Sensing Method (Metóda snímania).

Tabuľka A-4. Parametre ochrany pred MR

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálne
MRI Brady Mode (Brady režim MRI)	Off (Vyp.); VOO; AOO; DOO	DOO pre normálne Brady režimy DDD(R), DDI(R) alebo DOO; VOO pre normálne Brady režimy VDD(R), VVI(R) alebo VOO; AOO pre normálne Brady režimy AAI(R) alebo AOO; Off (Vyp.) pre režim Normal Brady Mode Off (Vyp. normálny Brady režim)
MRI Lower Rate Limit (Dolný limit frekvencie MRI) (LRL) (min ⁻¹)	30; 35; ...; 100	20 min ⁻¹ nad LRL v normálnom režime
MRI Ventricular Pacing Chamber (MRI dutina komorovej stimulácie)	RV Only (Iba PK); BiV	Ak je parameter Pacing Chamber (Stimulovaná dutina) v normálnom režime nastavený na hodnotu RV Only (Iba pravá komora) alebo BiV (Obe komory), potom sa zhoduje s parametrom Pacing Chamber (Stimulovaná dutina) v normálnom režime; Ak je parameter Pacing Chamber (Stimulovaná dutina) v normálnom režime nastavený na hodnotu LV Only (Iba ľavá komora), potom BiV
Predsieňová amplitúda pri MR (V)	2,0, 2,1, ..., 3,5, 4,0, ..., 5,0	5,0 (tolerancia \pm 15 % alebo \pm 100 mV, podľa toho, ktorá hodnota je väčšia)
MRI Right Ventricular Amplitude (Pravokomorová amplitúda pri MR) (V)	2,0, 2,1, ..., 3,5, 4,0, ..., 5,0	5,0 (tolerancia \pm 15 % alebo \pm 100 mV, podľa toho, ktorá hodnota je väčšia) ^a
Ľavokomorová amplitúda pri MR (V)	2,0, 2,1, ..., 3,5, 4,0, ..., 5,0	Rovnaký ako normálny režim LV Amplitude (Amplitúda ĽK), ohraničený medzi 2,0 a 5,0 5,0 (tolerancia \pm 15 % alebo \pm 100 mV podľa toho, ktorá hodnota je väčšia) ^a

Tabuľka A-4. Parametre ochrany pred MR (pokračovanie)

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálne
MRI Left Ventricular Pulse Width (Šírka impulzu ľavokomorovej stimulácie MRI) (ms)	0,1; 0,2; ...; 2,0	Zhoduje sa so šírkou impulzu v ľavej komore v normálnom režime (tolerancia \pm 0,03 ms pri < 1,8 ms, \pm 0,08 ms pri \geq 1,8 ms)
MRI Protection Time-out (Časový interval vypnutia ochrany pred MR) (hodiny)	Off (Vypnuté); 3; 6; 9; 12; 24; 48	24

a. Počas prechodu do režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR) môže trvať najviac 15 stimulačných cyklov srdca, kým stimulačná amplitúda dosiahne stanovený rozsah tolerancie.

Tabuľka A-5. Analýza trendov senzora

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálne
Recording Method (Metóda záznamu)	Beat To Beat (Od úderu k úderu); Off (Vyp.); 30 Second Average (30-sekundový priemer)	30 Second Average (30-sekundový priemer)
Data Storage (Ukladanie údajov)	Continuous (Priebežné); Fixed (Fixné)	Continuous (Priebežné)

Tabuľka A-6. Skladovanie komorového tachy EGM

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálne
Ventricular Tachy EGM Storage (Uloženie EGM komorovej tachykardie)	Off (Vyp.); On (Zap.)	On (Zap.)
VT Detection Rate (Frekvencia detekcie VT) ^a (min^{-1})	90; 95; ...; 210; 220	160 (tolerancia \pm 5 ms)

a. VT Detection Rate (Frekvencia detekcie VT) musí byť $\geq 5 \text{ min}^{-1}$ vyššia ako Maximum Tracking Rate (Maximálna frekvencia sledovania), Maximum Sensor Rate (Maximálna frekvencia senzora) a Maximum Pacing Rate (Maximálna frekvencia stimulácie) a musí byť $\geq 15 \text{ min}^{-1}$ vyššia ako Lower Rate Limit (Spodný limit frekvencie).

Tabuľka A-7. Parametre predsieňovej tachykardie

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálna hodnota
ATR Mode Switch (Prepnutie režimu ATR) ^a	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	On (Zapnuté)
ATR Trigger Rate (Frekvencia spustenia ATR) ^{a e} (min^{-1})	100; 110; ...; 300	170 (tolerancia \pm 5 ms)
ATR Duration (Trvanie ATR) ^a (cykly)	0; 8; 16; 32; 64; 128; 256; 512; 1 024; 2 048	8 (tolerancia \pm 1 srdcový cyklus)
ATR Entry Count (ATR vstupný počet) ^a (cykly)	1; 2; ...; 8	8
ATR Exit Count (ATR výstupný počet) ^a (cykly)	1; 2; ...; 8	8
ATR Fallback Mode (Režim prepnutia režimu ATR) ^f	VDI; DDI; VDIR; DDIR	DDI
ATR Fallback Time (Čas prepnutia režimu ATR) ^a (min:s)	00:00; 00:15; 00:30; 00:45; 01:00; 01:15; 01:30; 01:45; 02:00	00:30
ATR Fallback LRL (Limit LRL prepnutia režimu ATR) ^a (min^{-1})	30; 35; ...; 185	70 (tolerancia \pm 5 ms)
ATR Ventricular Rate Regulation (Regulácia komorovej frekvencie ATR) (VRR) ^a	Off (Vypnuté); Min; Med (Stred); Max	Min
ATR BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač ATR) ^a	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	On (Zapnuté)
ATR Maximum Pacing Rate (Maximálna stimulačná frekvencia) (MPR) ^{a d} (min^{-1})	50; 55; ...; 185	130 (tolerancia \pm 5 ms)

Tabuľka A-7. Parametre predsieňovej tachykardie (pokračovanie)

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálna hodnota
Atrial Flutter Response (Reakcia predsieňového fluttera) ^b	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	On (Zapnuté)
Atrial Flutter Response Trigger Rate (Frekvencia spustenia reakcie predsieňového fluttera) ^e (min ⁻¹)	100; 110; ...; 300	170 (tolerancia ± 5 ms)
PMT Termination (Ukončenie PMT) ^b	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	On (Zapnuté)
Ventricular Rate Regulation (Regulácia komorovej frekvencie) (VRR) ^b	Off (Vypnuté); Min; Med (Stred); Max	Off (Vypnuté)
BiV/VRR Maximum Pacing Rate (Maximálna stimulačná frekvencia) (MPR) ^{b c} (min ⁻¹)	50; 55; ...; 185	130 (tolerancia ± 5 ms)
APP/ProAC ^b	Off (Vypnuté); On (Zapnuté)	Off (Vypnuté)
APP/ProAC Max Pacing Rate (Max. stimulačná frekvencia) (min ⁻¹)	50; 55; ...; 185	80 (tolerancia ± 5 ms)

- a. Naprogramované hodnoty Normal Brady (Normálna bradykardia) sa použijú ako predvolené hodnoty pre stimuláciu Temporary Brady (Dočasná bradykardia).
- b. Tento parameter je vypnutý pri Temporary Brady (Dočasná bradykardia).
- c. Nastavenie ATR MPR sa zdieľa s parametrami ATR VRR a ATR BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač ATR). Zmenou tohto parametra pre VRR sa zmení aj hodnota MPR pre funkciu BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač).
- d. Nastavenie ATR MPR sa zdieľa s parametrami ATR VRR a ATR BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač ATR). Zmenou tohto parametra pre ATR VRR sa zmení aj hodnota MPR pre funkciu ATR BiV Trigger (Obojkomorový spúšťač ATR).
- e. ATR Trigger Rate (Frekvencia spustenia ATR) a Atrial Flutter Response Trigger Rate (Frekvencia spustenia reakcie predsieňového fluttera) sú prepojené. Ak sa ktorákoľvek z týchto frekvencií preprogramuje, druhá sa automaticky zmení na rovnakú hodnotu.
- f. Ak je režim Normal Brady ATR Fallback Mode (Normálny režim Brady poklesu ATR) nastavený na možnosť DDIR alebo DDI, režim Temporary Brady ATR Fallback Mode (Dočasný Brady režim poklesu ATR) je nastavený na možnosť DDI. Ak je režim Normal Brady ATR Fallback Mode (Normálny režim poklesu ATR) nastavený na možnosť VDIR alebo VDI, Temporary Brady ATR Fallback Mode (Dočasný Brady režim poklesu ATR) je nastavený na možnosť VDI.

Tabuľka A-8. Citlivosť

Parameter ^{a b}	Programovateľné hodnoty	Nominálne
Sensing Method (Metóda snímania) ^c	AGC; Fixed (Fixná)	Fixed (Fixná)
Atrial Sensitivity (Citlivosť v predsieni) (AGC) (mV)	AGC 0,15; AGC 0,2; AGC 0,25; AGC 0,3; AGC 0,4; ...; AGC 1,0; AGC 1,5	AGC 0,25
Right Ventricular Sensitivity (Citlivosť v pravej komore) (AGC) (mV)	AGC 0,15; AGC 0,2; AGC 0,25; AGC 0,3; AGC 0,4; ...; AGC 1,0; AGC 1,5	AGC 0,6
Left Ventricular Sensitivity (Citlivosť v ľavej komore) (AGC) (mV)	AGC 0,15; AGC 0,2; AGC 0,25; AGC 0,3; AGC 0,4; ...; AGC 1,0; AGC 1,5	AGC 1,0
Atrial Sensitivity (Citlivosť v predsieni) (Fixed (Fixná)) (mV)	Fixed (Fixná) 0,15; Fixed (Fixná) 0,25; Fixed (Fixná) 0,5; Fixed (Fixná) 0,75; Fixed (Fixná) 1,0; Fixed (Fixná) 1,5; ...; Fixed (Fixná) 8,0; Fixed (Fixná) 9,0; Fixed (Fixná) 10,0	Fixed (Fixná) 0,75
Right Ventricular Sensitivity (Citlivosť v pravej komore) (Fixed (Fixná)) (mV)	Fixed (Fixná) 0,25; Fixed (Fixná) 0,5; Fixed (Fixná) 0,75; Fixed (Fixná) 1,0; Fixed (Fixná) 1,5; ...; Fixed (Fixná) 8,0; Fixed (Fixná) 9,0; Fixed (Fixná) 10,0	Fixed (Fixná) 2,5
Left Ventricular Sensitivity (Citlivosť v ľavej komore) (Fixed (Fixná)) (mV)	Fixed (Fixná) 0,25; Fixed (Fixná) 0,5; Fixed (Fixná) 0,75; Fixed (Fixná) 1,0; Fixed (Fixná) 1,5; ...; Fixed (Fixná) 8,0; Fixed (Fixná) 9,0; Fixed (Fixná) 10,0	Fixed (Fixná) 2,5

- a. Samostatne programovateľné pre stimuláciu Temporary Brady (Dočasná bradykardia).
- b. Naprogramované hodnoty Normal Brady (Normálna bradykardia) sa použijú ako predvolené hodnoty pre stimuláciu Temporary Brady (Dočasná bradykardia).
- c. Naprogramovaná hodnota pre metódu Sensing Method (Metóda snímania) určuje príslušné hodnoty (AGC alebo Fixed (Fixná)) v každej dutine.

Tabuľka A-9 . Denné merania elektród

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálna hodnota
Atrial Intrinsic Amplitude (Vlastná predsieňová amplitúda)	On (Zap.); Off (Vyp.)	On (Zapnuté)
Right Ventricular Intrinsic Amplitude (Vlastná pravokomorová amplitúda)	On (Zap.); Off (Vyp.)	On (Zapnuté)
Left Ventricular Intrinsic Amplitude (Vlastná ľavokomorová amplitúda)	On (Zap.); Off (Vyp.)	On (Zapnuté)
Atrial Pace Impedance (Impedancia predsieňovej stimulácie)	On (Zapnuté); Off (Vypnuté)	On (Zapnuté)
Right Ventricular Pace Impedance (Impedancia pravokomorovej stimulácie)	On (Zapnuté); Off (Vypnuté)	On (Zapnuté)
Left Ventricular Pace Impedance (Impedancia ľavokomorovej stimulácie)	On (Zapnuté); Off (Vypnuté)	On (Zapnuté)
Limit Low (Nízky) impedancie v predsieni (Ω)	200; 250; ...; 500	200
Atrial High Impedance Limit (Limit vysokej impedancie v predsieni) (Ω)	2000, 2250, ..., 3000 (zariadenia VISIONIST a VALITUDE) 2000, 2250, 2500 (zariadenia INLIVEN, INTUA a INVIVE)	2000
Limit Low (Nízky) impedancie v pravej komore (Ω)	200; 250; ...; 500	200
Right Ventricular High Impedance Limit (Limit vysokej impedancie v pravej komore) (Ω)	2000, 2250, ..., 3000 (zariadenia VISIONIST a VALITUDE) 2000, 2250, 2500 (zariadenia INLIVEN, INTUA a INVIVE)	2000
Limit Low (Nízky) impedancie v ľavej komore (Ω)	200; 250; ...; 500	200
Left Ventricular High Impedance Limit (Limit vysokej impedancie v ľavej komore) (Ω)	2000, 2250, ..., 3000 (zariadenia VISIONIST a VALITUDE) 2000, 2250, 2500 (zariadenia INLIVEN, INTUA a INVIVE)	2000
Post-Operative System Test (Pooperačný test systému)(POST) (hodiny)	Off (Vypnuté); 2; 3; ...; 24	4

Tabuľka A-10 . Záložný EP test

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálne
Režim Backup Pacing (Záložná stimulácia) ^a	Off (Vyp.); On (Zap.)	On (Zap.)
Lower Rate Limit (Spodný limit frekvencie) funkcie Backup Pacing (Záložná stimulácia) ^{a b} (min ⁻¹)	30; 35; ...; 185	45 (tolerancia ± 5 ms)
RV Refractory (Refraktérna perióda RV (PK)) funkcie Backup Pacing (Záložná stimulácia) ^{a b} (ms)	150; 160; ...; 500	250 (tolerancia ± 5 ms)
Ventricular Pacing Chamber (Dutina komorovej stimulácie) funkcie Backup Pacing (Záložná stimulácia) ^a	BiV (neprogramovateľné)	BiV
Atrial Amplitude (Predsieňová amplitúda) pre EP Test Pacing Outputs (Výstupy stimulácie EP testu) (keď je test v predsieni) (V)	Off (Vyp.); 0,1; 0,2; ...; 3,5; 4,0; ...; 5,0	5,0 (tolerancia ± 15 % alebo 100 mV, podľa toho, ktorá hodnota je väčšia)

Tabuľka A-10. Záložný EP test (pokračovanie)

Parameter	Programovateľné hodnoty	Nominálne
RV Amplitude (Amplitúda RV (PK)) pre EP Test Pacing Outputs (Výstupy stimulácie EP testu) (V)	Off (Vyp.); 0,1; 0,2; ...; 3,5; 4,0; ...; 7,5	7,5 (tolerancia $\pm 15\%$ alebo 100 mV podľa toho, ktorá hodnota je väčšia)
LV Amplitude (Amplitúda LV (LK)) pre EP Test Pacing Outputs (Výstupy stimulácie EP testu) (V)	Off (Vyp.); 0,1; 0,2; ...; 3,5; 4,0; ...; 7,5	7,5 (tolerancia $\pm 15\%$ alebo 100 mV, podľa toho, ktorá hodnota je väčšia)
Atrial Pulse Width (Šírka impulzu predsieni) pre EP Test Pacing Outputs (Výstupy stimulácie EP testu) (keď je test v predsieni) (ms)	0,1; 0,2; ...; 2,0	1,0 (tolerancia $\pm 0,03$ ms pri $< 1,8$ ms; $\pm 0,08$ ms pri $\geq 1,8$ ms)
RV Pulse Width (Šírka impulzu RV (PK)) pre EP Test Pacing Outputs (Výstupy stimulácie EP testu) (ms)	0,1; 0,2; ...; 2,0	1,0 (tolerancia $\pm 0,03$ ms pri $< 1,8$ ms; $\pm 0,08$ ms pri $\geq 1,8$ ms)
LV Pulse Width (Šírka impulzu LV (LK)) pre EP Test Pacing Outputs (Výstupy stimulácie EP testu) (ms)	0,1; 0,2; ...; 2,0	1,0 (tolerancia $\pm 0,03$ ms pri $< 1,8$ ms; $\pm 0,08$ ms pri $\geq 1,8$ ms)

- a. Tento parameter sa aplikuje len pri teste v predsieni.
 b. Naprogramovaná hodnota Normal Brady (Normálna bradykardia) sa použije ako predvolená hodnota.

Tabuľka A-11. PES (naprogramovaná elektrická stimulácia)

Parameter ^a	Programovateľné hodnoty	Nominálna hodnota
Počet intervalov S1 Interval (impulzy)	1; 2; ...; 30	8
S2 Decrement (Zníženie S2) (ms)	0; 10; ...; 50	0
S1 Interval (ms)	120; 130; ...; 750	600 (tolerancia ± 5 ms)
S2 Interval (ms)	Off (Vypnuté); 120; 130; ...; 750	600 (tolerancia ± 5 ms)
S3 Interval (ms)	Off (Vypnuté); 120; 130; ...; 750	Off (Vypnuté) (tolerancia ± 5 ms)
S4 Interval (ms)	Off (Vypnuté); 120; 130; ...; 750	Off (Vypnuté) (tolerancia ± 5 ms)
S5 Interval (ms)	Off (Vypnuté); 120; 130; ...; 750	Off (Vypnuté) (tolerancia ± 5 ms)

- a. Aplikuje sa na predsieň alebo komoru podľa príkazu programátora.

Tabuľka A-12. Ručná stimulácia stimulačnou dávkou

Parameter ^a	Programovateľné hodnoty	Nominálne
Burst Interval (Interval stimulačnej dávky) (ms)	100; 110; ...; 750	600 (tolerancia ± 5 ms)
Minimum Interval (Minimálny interval) (ms)	100; 110; ...; 750	200 (tolerancia ± 5 ms)
Decrement (Zníženie) (ms)	0; 10; ...; 50	50 (tolerancia ± 5 ms)

- a. Aplikuje sa na predsieň alebo komoru v závislosti od vybranej dutiny.

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioon. Ärge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úreilt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nenaudokite.
Novecojsi versija. Non utilizzare.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.





SYMBOLY NA BALENÍ

PRÍLOHA B

SYMBOLY NA OBALE

Nasledujúce symboly môžu byť použité na obaloch a štítkoch (Tabuľka B-1 Symboly na obale na strane B-1):

Tabuľka B-1. Symboly na obale

Symbol	Popis
	Referenčné číslo
	Obsah balenia
	Generátor impulzov
	Momentový kľúč
	Priložená literatúra
	Výrobné číslo
	Použiteľné do
	Číslo šarže
	Dátum výroby
	Sterilizované použitím etylénoxidu
	Nesterilizujte opakovane
	Na jednorazové použitie
	Nepoužívajte, ak je obal poškodený
	Vid' návod na použitie na tejto webovej lokalite: www.bostonscientific-elabeling.com
	Teplotné rozmedzie od do
	Značka CE zhody s identifikáciou príslušného úradu, ktorý schvaľuje používanie značky
	Telemetrickú hlavu umiestnite sem

Tabuľka B-1. Symboly na obale (pokračovanie)

Symbol	Popis
	Otvoriť tu
	Splnomocnený zástupca v Európskom spoločenstve
	Výrobca
	Značka v podobe fajky s kódmi dodávateľa
	Rádiové označenie súladu s agentúrou Australian Communications and Media Authority (ACMA)
R-NZ	Rádiové označenie súladu s novozélandskou agentúrou Radio Spectrum Management (RSM)
	Adresa sponzora pre Austráliu
	Podmienečne kompatibilné s prostredím MR
	Kardiostimulátor RV (PK)
	Kardiostimulátor RA (PP), RV (PK)
	CRT-P RA (PP), RV (PK), LV (LK)
	Nepotiahnuté zariadenie
	RF telemetria

REGISTER

Symboly

(Zaslepenie A po snímaní RV) A-Blank
after RV-Sense 2-103

Bezpečnostný režim 1-19
Bezpečnostný spínač 2-88
Bezpečnostný spínač elektródy 2-88

A

ABM (Autonomic Balance Monitor) 4-15
AGC (automatické riadenie zosilnenia) 2-34
Akcelerometer 2-46
čas obnovy 2-50
prah aktivity 2-48
reakčný čas 2-49
reakčný faktor 2-47
Amplitúda
vlastná, test 3-12
Amplitude (Amplitúda) 2-19
Analýza trendov
senzor 2-62
AP Scan (AP skenovanie) 4-16
ATR (odozva na predsieňovú tachykardiu)
odozva na predsieňový flutter 2-69
regulácia komorovej frekvencie 2-68
Ukončenie PMT 2-70
ATR (reakcia predsieňovej tachykardie)
čas, pokles 2-67
koniec epizódy ATR 2-68
LRL, pokles 2-67
maximálna stimulačná frekvencia 2-69
obojkomorový spúšťač 2-69
počítadlo ukončenia 2-67
počítadlo začiatku 2-66
prah frekvencie 2-66
prepnutie režimu 2-65
režim, prepnutie režimu 2-67
trvanie 2-66
Atrial
refractory period, post ventricular atrial (PVARP)
2-96
Automatic Lead Recognition (Automatická detekcia
elektródy) 2-89
Automatický prah
LVAT 2-28
RAAT 2-20
RVAT 2-24
AV oneskorenie 2-90
pri stimulácii 2-90
snímané 2-92

B

Batéria
ikona 1-5
indikátor 3-4
stav 3-2
Stav explantácie 3-4
Bezpečnosť
Telemetria ZIP 1-10

C

Časovanie
obdobia ochrany ľavej komory (LVPP) 2-101
PVARP after PVC (PVARP po PVC) 2-98
vypnutie snímania 2-101
Časovanie, stimulácia 2-96
Červené varovanie 1-7
Citlivosť 2-32
AGC (automatické riadenie zosilnenia) 2-34
fixné snímanie 2-36
unipolárne snímanie 2-33

D

Ďalšie hodnotenia zariadenia 2-61
Ďalšie sledovanie
Stav elektródy 3-6
Denné merania 3-6
Denník 4-2
Denník arytmií 4-2
Ventricular Tachy EGM Storage (Ukladanie EGM
komorovej tachykardie) 4-7
Device Modes (Režimy zariadenia) 2-3
Diagnostic
test elektródy 3-11
Diagnostika
histogram 4-9
monitorovanie spustené pacientom 4-18
stav batérie 3-2
variabilita srdcovej frekvencie (HRV) 4-11
Diagnostika monitorovania artefaktov signálu
zariadenia 2-41
Disk
načítať 1-18
údaje 1-18
uložiť 1-18
DIVERT THERAPY (Upraviť liečbu) 1-16
Dočasná
stimulácia 2-36
Dutina komorovej stimulácie 2-17
Dynamický algoritmus šumu 2-36, 2-107

E

EGM (elektrogram)
ľavokomorový (ĽK) 2-83
v reálnom čase 1-3
zobrazenie 1-3
EKG (elektrokardiogram)

povrch 1-3
zobrazenie 1-3
Elektroda
Denné merania 3-6
ikona 1-5
impedancia 3-12
konfigurácia 2-81
prah stimulácie 3-13
Stav elektródy 3-6
test 3-11
vlastná amplitúda 3-12
Elektrokauterizácia
režim 2-3
EP test (elektrofyzilogický test) 5-2
indukcia 5-3
naprogramovaná elektrická stimulácia (PES) 5-3
stimulácia stimulačnou dávkou, ručná 5-4
záložná komorová stimulácia počas predsieňovej
stimulácie 5-3
Epizóda
koniec ATR 2-68
liečená 4-10
neliečená 4-10
Epizódy monitorovania artefaktov signálu 2-44

F

Fitness Level (Úroveň telesnej kondície) 2-57
Frekvencia
adaptívna 2-46
magnet 3-3
maximálna, senzor 2-16
maximálne sledovanie 2-14
spodný limit (LRL) 2-13
Frekvencia spustenia ATR 2-66
Frekvenčná hysteréza
posun hysterézy 2-75
vyhľadávanie hysterézy 2-75
Funkcia Biventricular trigger (Obojkomorový
spúšťač) 2-69
Funkcia RAAT (automatický prah pravej predsieňe)
2-20

G

Generátor impulzov (PG)
indikátory výmeny 3-4
pamäť 1-19

H

Histogram 4-9
História liečby 4-2
denník arytmií 4-2
histogram 4-9
monitorovanie spustené pacientom 4-18
počítadlo 4-10

variabilita srdcovej frekvencie (HRV) 4-11
Hlavica, telemetria 1-2, 1-8-1-9
Hodnotenie telesnej aktivity 2-57
Hysteréza, frekvenčná 2-74

I

Ikona
batéria 1-5
elektroda 1-5
Indikátor režimu PRM (Programátor/nahrávacie
zariadenie/monitor) 1-3
informácie o pacientovi 1-17
pacient 1-5
podrobnosti 1-5
podržať 1-6
pokračovať 1-6
POST Dokončený 1-6
posunúť 1-7
snímka 1-6
spustiť 1-6
udalosť 1-6
usporiadať 1-6
vodorovný posúvač 1-6
značka začiarknutia 1-6
zvislý posúvač 1-6
zvyšovanie a znižovanie 1-7
Ikona podrobností 1-5
Ikonainformácie 1-6
Implantát
po, informácie 4-18
Impulzná amplitúda 2-19
Indications Based Programming (Programovanie
založené na indikáciách) (IBP) 1-14
Indikátory výmeny 3-4
Indukcia, EP test 5-3
Informácie
elektroda 1-17
implantát 1-17
pacient 1-17
Informácie o pacientovi 1-17
Informácie po implantácii 4-18
funkcia magnetu 4-19
Informácie ikona 1-6
Interrogate 1-9
Interval
záznamy arytmií 4-6

K

Karty, softvér 1-5
Komunikácia, telemetria
Rádiofrekvenčná (RF) 1-9
Koniec epizódy ATR 2-68

L

Ľavokomorová Refraktérna perióda (LVRP) 2-100
Liečba
stimulácia 2-2
Lower Rate Limit (Dolný limit frekvencie) (LRL) 2-13
LV Offset (Posun LV) 2-18
LV-Blank after A-Pace (Zaslepenie LV po stimulácii A) 2-103
LVAT (Ľavokomorový automatický prah) 2-28

M

Magnet
frekvencia 3-3
nastavenie funkcie 4-19
Manuálne programovanie 1-3, 1-16
Maximálna
senzorová frekvencia (MSR) 2-16
stimulačná frekvencia 2-69, 2-73
Maximálna stimulačná frekvencia
užľadenie frekvencie 2-78
Maximum
frekvencia sledovania (MTR) 2-14
Minútová ventilácia 2-51
reakčný faktor 2-54
úroveň telesnej kondície 2-57
Ventilatory Threshold (Prah ventilácie) 2-55
Ventilatory Threshold Response (Odozva na prah ventilácie) 2-55
Monitorovanie spustené pacientom 4-18
MRI Protection Mode (Režim ochrany pred MR) 2-4
MTR (maximum tracking rate) (maximálna frekvencia sledovania) 2-8

N

Načítať údaje 1-18
Náhla bradykardická odozva 2-79
Noise (Šum)
Dynamický algoritmus šumu 2-107

O

Obal
symbol na B-1
Obdobie ochrany ľavej komory (LVPP) 2-101
Obojkomorový spúšťač
maximálna stimulačná frekvencia 2-69
Obrazovka aplikácie 1-3
Ochrana
pred prekročením limitu stimulácie 2-17
Ochrana pred prekročením limitu stimulácie 2-17
Ochranné
obdobie, ľavej komory (LVPP) 2-101
Odozva na predsieňový flutter 2-69
Odporúčania na programovanie 1-16

Odporúčanie týkajúce sa programovania 1-14, 2-6
Optimalizácia frekvenčnej odozvy na telesnú aktivitu 2-58
Optimalizácia SmartDelay 2-94

P

PaceSafe
LVAT 2-28
RAAT 2-20
RVAT 2-24
Pacient
informačná ikona 1-5
Pamäť, zariadenie 1-19
Panel nástrojov 1-5
PES (naprogramovaná elektrická stimulácia) 5-3
Počítadlo
brady/CRT 4-10
história liečby 4-10
komorový 4-10
Počítadlo ukončenia 2-67
Počítadlo začiatku 2-66
Podržať
ikona 1-6
Pokračovať
ikona 1-6
Pól elektródy, konfigurácia elektród 2-81, 2-83
Pooperačný
test systému 3-10
POST 3-10
POST Dokončený
ikona 1-6
Posunúť
ikona 1-7
Potlačenie predsieni 2-71
Prah aktivity 2-48
Prah frekvencie, ATR 2-66
Prah, aktivita 2-48
Pravokomorová refraktórna perióda (RVRP) 2-99
Predčasná komorová kontrakcia (PVC) 2-98
Predčasná predsieňová kontrakcia (PAC) 2-72–2-73
Predsieňová tachy
predvoľba predsieňovej stimulácie 2-72
Prepnutie režimu ATR 2-65
ProACT 2-73
Predsieňová tachykardia
Funkcia ProACT 2-71
odozva na predsieňový flutter 2-69
predvoľba predsieňovej stimulácie 2-71
regulácia komorovej frekvencie 2-68
Ukončenie PMT 2-70
Predsieňové
používanie informácií o predsieni 2-82
Predsieňový
refraktérna perióda, rovnaká dutina 2-99
Predvoľba predsieňovej stimulácie (APP) 2-71–2-72
maximálna stimulačná frekvencia 2-73
Predvoľba sledovania 2-73
Prepnutie režimu, prepnutie predsieňového režimu čas 2-67
LRL 2-67
režim 2-67

ProACT 2-73
Program 1-14
Programátor/nahrávacie zariadenie/monitor (PRM)
1-2

ovládacie prvky 1-2–1-3, 1-16
používanie farieb 1-7
Režim ukážky 1-8
režimy 1-3
softvérová terminológia 1-2
Programovací systém LATITUDE
súčasti 1-2
Programovateľné parametre senzora minútovej ventilácie/dýchania 2-38
PVARP (pokomorová predsieňová refraktérna perióda)
po PVC (predčasná komorová kontrakcia) 2-98
PVARP (pokomorová predsieňová refraktérna perióda)
dynamické PVARP 2-98
PVARP (post ventricular atrial refractory period) 2-96
PVC (predčasná komorová kontrakcia) 2-98

R

Rádiofrekvencná (RF)
telemetria 1-9
Rate Hysteresis (Frekvencná hysteréza) 2-74
Rate smoothing (Uhladenie frekvencie)
Maximálna stimulačná frekvencia 2-78
Rate Smoothing (Uhladenie frekvencie)
nahor 2-77
Reakcia bradykardie-tachykardie (BTR) 2-102
Reakcia predsieňovej tachykardie (ATR)
prepnutie režimu 2-65
Reakčný čas 2-49
Reakčný faktor, akcelerometer 2-47
Reakčný faktor, Minútovej ventilácia 2-54
Recovery time (Čas obnovy) 2-50
Refractory
atrial, post ventricular (PVARP) 2-96
blanking 2-101
refrakčné obdobie
ochrany ľavej komory 2-101
Refraktérna perióda
ľavokomorový (LVRP) 2-100
predsieňová, rovnaká dutina 2-99
PVARP after PVC (PVARP po PVC) 2-98
Refraktérna; stimulácia
refraktérna 2-96
Refraktérna perióda
pravokomorová (RVRP) 2-99
Regulácia komorovej frekvencie 2-68
Režim
elektrokauterizácia 2-3
prepnutie režimu ATR (reakcia predsieňovej tachykardie) 2-67
Programátor/nahrávacie zariadenie/monitor (PRM) 1-3
stimulácia 2-10
Ukážka 1-8
RV-Blank after A-Pace (Zaslepenie RV po stimulácii A) 2-102

RVAT (pravokomorový automatický prah) 2-24

S

Safety core 1-19
SBR 2-79
Senzor a analýza trendov, stimulácia 2-62
akcelerometer 2-46
frekvencná adaptácia 2-46
minútovej ventilácia 2-51
Senzor a sledovanie, stimulácia
maximum sensor rate (maximálna senzorová frekvencia) (MSR) 2-16
Optimalizácia SmartDelay 2-94
Senzor minútovej ventilácie/dýchania 2-37
Šírka impulzu 2-19
Snapshot (Snímka) 4-8
Snímka
ikona 1-6
Softvérová aplikácia 1-2
účel 1-2
Softvérová aplikácia ZOOMVIEW
obrazovky a ikony 1-2
používanie farieb 1-7
Softvérová terminológia 1-2
Spojené senzory 2-59
Spojenie dvoch senzorov 2-59
Správa, vytlačená 1-3, 1-17
EKG/EGM 1-3
Správanie zariadenia, ak je monitor SAM vypnutý 2-43
Správanie zariadenia, ak je monitor SAM zapnutý 2-42
Spustiť
ikona 1-6
STAT PACE 1-16
Stav senzora minútovej ventilácie/dýchania 2-40
stimulácia
CRT (resynchronizačná liečba srdca) 2-8
Stimulácia
amplitúda 2-19
AV oneskorenie 2-90
citlivosť 2-32
dočasná 2-36
dutiná, komorová 2-17
frekvencná adaptácia 2-46
Funkcia RAAT funkcia PaceSafe 2-20
Indications Based Programming (Programovanie založené na indikáciách) (IBP) 1-14
liečba 2-2
LV Offset (Posun LV) 2-18
maximálna frekvencia sledovania (MTR) 2-14
maximum sensor rate (maximálna senzorová frekvencia) (MSR) 2-16
ochrana pred prekročením limitu stimulácie 2-17
odporúčanie týkajúce sa programovania 2-6
Optimalizácia SmartDelay 2-94
PaceSafe LVAT 2-28
parameter, základný 2-10
Prepnutie režimu ATR 2-65
reakcia na šum 2-106
refraktérna 2-96

režim 2-10
RVAT funkcie PaceSafe 2-24
senzor 2-62
šírka impulzu 2-19
spodný limit frekvencie (LRL) 2-13
STAT PACE 1-16
stimulačná dávka, ručná 5-4
záloha počas predsieňovej stimulácie 5-3
záložný kardiostimulátor v bezpečnostnom režime 1-20
Stimulácia s frekvenčnou adaptáciou 2-46
Stimulácia stimulačnou dávkou 5-4
Stimulácia v režime RightRate 2-51
Stimulácia, indukcia PES 5-3
Stimulačná dávka
stimulácia, ručná stimulačná dávka 5-4
Šum
Dynamický algoritmus šumu 2-36
reakcia 2-106
Symbol
na obale B-1

T

Telemetria
hlavica 1-8
hlavicová 1-9
prevádzková teplota, ZIP 1-10, 1-12
spustenie ZIP 1-9
ukončenie relácie telemetrie 1-10
Telemetria ZIP 1-9
bezpečnosť 1-10
prevádzková teplota 1-10, 1-12
relácia 1-9
rušenie 1-12
svetelný indikátor 1-9
výhody 1-9
vysokofrekvenčná (VF) 1-9
zabezpečenie 1-12
Telemetry (Telemetria)
ZIP 1-9
Test
elektroda 3-11
EP (elektrofyzikálny) 5-2
impedancia elektródy 3-12
prah stimulácie 3-13
vlastná amplitúda 3-12
Test impedancie, elektroda 3-12
Test prahu stimulácie 3-13
Test systému
pooperačný 3-10
Test vlastnej amplitúdy 3-12
Tlač
správa 1-19
Tlačiareň
externá 1-19
Tlačidlá, softvér 1-5
Trendy 4-14
AP skenovanie 4-16
frekvencia dýchania 4-16
Trvanie
ATR (reakcia predsieňovej tachykardie) 2-66

U

Údaje
disk 1-18
pacient 1-17
ukladanie 1-18
USB 1-18
Údaje epizód monitorovania artefaktov signálu a aspekty súvisiace s programovaním 2-45
Udalosť
história liečby 4-2
ikona 1-6
počítadlo 4-10
zhrnutie 4-5
Uhladenie frekvencie 2-75
nadol 2-77
Ukážka
Režim PRM (Programátor/nahrávacie zariadenie/monitor) 1-3, 1-8
Ukončenie PMT (kardiostimulátorom spôsobenej tachykardie) 2-70
Ukončiť
ukončenie relácie telemetrie 1-10
Uložený elektrogram
záznamy arytmií 4-5
Uložiť údaje 1-18
Upozornenie, žltá 1-7
Upper Rate Behavior 2-14
USB 1-18
Usporiadať
ikona 1-6

V

Variabilita srdcovej frekvencie (HRV) 4-11
Varovanie, červená 1-7
Ventilatory Threshold (Prah ventilácie) 2-55
Ventilatory Threshold Response (Odozva na prah ventilácie) 2-55
Ventricular Rate Regulation (Regulácia komorovej frekvencie)
maximálna stimulačná frekvencia 2-69
Ventricular Tachy EGM Storage (Ukladanie EGM komorovej tachykardie) 4-7
Vodorovný posúvač
ikona 1-6
Vypnutie snímania 2-101
Vysokofrekvenčná (VF)
prevádzková teplota, telemetria 1-10, 1-12
spustenie telemetrie 1-9
Vysokofrekvenčný (VF)
rušenie 1-12

W

Wenckebach 2-75
Wenckebachovému 2-8

Z

Zabezpečenie

Telemetria ZIP 1-12

Zachovanie resynchronizačnej liečby srdca

zachovanie CRT 2-8

Záložná komorová stimulácia počas predsieňovej

stimulácie, EP test 5-3

Zariadenie

odporúčanie týkajúce sa programovania 2-6

pamäť 1-19

Zaslepenie

A-Blank after RV-Sense 2-103

LV-Blank after A-Pace (Zaslepenie LV po stimulácii A) 2-103

RV-Blank after A-Pace (Zaslepenie RV po stimulácii A) 2-102

Zaslepenie A po stimulácii V 2-103

Zaslepenie A

po stimulácii V 2-103

Záznamy arytmií

detail epizódy 4-5

interval 4-6

uložený elektrogram 4-5

zhrnutie udalostí 4-5

Zlepšenie frekvencie, stimulácia

frekvenčná hysteréza 2-74

Funkcia ProACT 2-71

predvoľba predsieňovej stimulácie (APP) 2-71

predvoľba sledovania 2-73

ProACT 2-73

uhladenie frekvencie 2-75

Žlté upozornenie 1-7

Zlyhávanie srdcovej činnosti 2-6

Značka začiarknutia

ikona 1-6

Zvislý posúvač

ikona 1-6

Zvyšovanie a znižovanie

ikona 1-7

Octapharma AG. Do not use. Versión obsoleta. Do not use. Version obsolete. Do not use. Versiune obsoleta. Nu utilizați. Versão obsoleta. Não utilize. Versiune expirată. Nu utilizați. Zastaraná verzia. Neupoužívajte. 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.
Aegunud versioón. Ærge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Zastarjela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úreilt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Nenaudokite.
Novecojsi versija. Non utilizzare.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.



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

www.bostonscientific.com

1.800.CARDIAC (227.3422)

+1.651.582.4000

© 2018 Boston Scientific Corporation or its affiliates.

All rights reserved.

359244-045 SK Europe 2018-04

CE0086

Authorized 2014 (VISIONIST, VALITUDE)

Produkty už nie sú dodávané na trh EÚ, ale naďalej sa pre ne
poskytuje technická podpora. 2013 (INLIVEN, INTUA),
2011 (INVIVE)

