

TEKNISK HANDBOK FÖR LÄKARE

**ACCOLADE™, ACCOLADE™ MRI,
PROPONENT™, PROPONENT™ MRI,
ESSENTIO™, ESSENTIO™ MRI,
ALTRUA™ 2,
FORMIO™, FORMIO™ MRI,
VITALIO™, VITALIO™ MRI,
INGENIO™, INGENIO™ MRI,
ADVANTIO™, ADVANTIO™ MRI**

PACEMAKER

REF L300, L301, L321, L310, L311, L331, L200, L201, L209, L221, L210, L211,
L231, L100, L101, L121, L110, L111, L131, S701, S702, S722, J278, J279, J272,
J273, J274, J275, J276, J277, J172, J173, J174, J175, J176, J177, J178, J062,
J063, J064, J065, J066, J067

α версия. Да
alá verze. Nepoužívat
eldet version. Må ikke anvendes
version überholt. Må ikke anvendes
Aegunud versioon. Ärge kasutada.
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Outdated version.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. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használd!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
datert versjon. Skal ikke brukes.
przeterminowana. Nie używać.
soleta. Não utilize.
irată. A nu se utiliza.
Nepoužívať.
e uporabite.
käytä.
ei.

Innehållsförteckning

Ytterligare information	1
Enhetsbeskrivning	1
Relaterad information	4
Indikationer och användning	5
Kontraindikationer	6
Varningar	7
Försiktighetsåtgärder	9
Ytterligare säkerhetsinformation	22
Uppföljning av pulsgeneratorn efter behandling	22
Magnetresonanstomografi (MRT)	23
Minimera interaktioner mellan pacemaker och S-ICD	26
Transkutan elektrisk nervstimulering (TENS)	28
Diatermi och radiofrekvensablation (RF)	30
Joniserande strålning	31
Ökat tryck	32
Möjliga biverkningar	34
Mekaniska specifikationer	36
Detta medföljer i förpackningen	46
Symboler på förpackningen	47
Specifikationer vid leverans	52
Röntgenidentifiering	54
Pulsgeneratorns livslängd	55
Garantiinformation	62
Produkternas tillförlitlighet	62
Information om patientrådgivning	63
Patienthandbok	64

Elektrodanslutningar	64
Implantation av pulsgenerator	67
Kontrollera utrustningen	68
Interrogera och kontrollera pulsgenerator	68
Implantera elektrodsystemet	69
Gör baslinjemätningar	71
Forma implantationsfickan	73
Anslut elektroderna till pulsgenerator	74
Utvärdera elektrodsignalerna	78
Programmera pulsgeneratorn	79
Implantera pulsgeneratorn	81
Fylla i och returnera implantationsformuläret	81
Dubbelriktad momentnyckel	82
Uppföljningstester	84
Explantation	86

YTTERLIGARE INFORMATION

Ytterligare referensinformation finns på www.bostonscientific-elabeling.com.

ENHETSBEKRIVNING

Den här handboken innehåller information om de implanterbara pacemakerserierna ACCOLADE, PROPONENT, ESSENTIO, ALTRUA 2, FORMIO, VITALIO, INGENIO och ADVANTIO inklusive följande typer av pulsgeneratorer (specifika modeller listas i "Mekaniska specifikationer" på sida 36):

- SR – enkammarpacemaker som ger ventrikulär eller atriell stimulering och -avkänning
- DR – tvåkammarpacemaker som ger ventrikulär och atriell stimulering och avkänning
- VDDR – tvåkammarpacemaker som ger ventrikulär stimulering och avkänning samt atriell avkänning

NOTERA: Den här handboken kan innehålla information om modellnummer som i nuläget inte har godkänts för försäljning i alla länder. En fullständig förteckning över vilka modeller som är godkända i ditt land kan fås från vår lokala försäljningsrepresentant. En del modellnummer kanske inte har alla funktioner. Hoppa över informationen om de funktioner som saknas om detta gäller din enhet. Hänvisningar till namn på enheter som inte kan användas vid MRT gäller även motsvarande MRT-enheter. Hänvisningar till "ICD" omfattar alla typer av ICD-enheter (t.ex. ICD, CRT-D, S-ICD).

Terapier

Dessa pulsgeneratorer ger bradykardstimulering och adaptiv frekvensstimulering för detektering och behandling av bradyarytmier.

Elektroder

Pulsgeneratorsn har utgångar som kan programmeras oberoende av varandra. Pulsgeneratorsn accepterar en eller flera av följande elektroder, beroende på modell:

- En IS-11 unipolär eller bipolär förmakselektrod
- En IS-1 unipolär eller bipolär högerkammarelektrod

NOTERA: En-kammarapparater accepterar antingen en IS-1 atriell elektrod eller en IS-1 ventrikelektrod.

NOTERA: Användning av en unipolär elektrod med en ImageReady-pulsgenerator är oförenligt med de användarvillkor som krävs för statusen MR med villkor. Se den tekniska manualen för MRT för ImageReady MRT-villkorligt pacemakersystem för information om MRT-undersökning.

Pulsgeneratorn och elektroderna utgör den implanterbara delen av pulsgeneratorsystemet.

NOTERA: Användning av Boston Scientifics MRT-villkorliga elektroder krävs för att ett implanterat system ska anses vara MRT-säkert med villkor. Se den tekniska manualen för MRT för modellnummer hos pulsgeneratorer, elektroder, tillbehör och andra systemkomponenter som krävs för att uppfylla användarvillkoren.

Programmeringssystem

Dessa pulsgeneratorer kan användas med antingen programmeringssystemet ZOOM LATITUDE modell 3120 eller programmeringssystemet LATITUDE modell 3300. Programmeringssystemet LATITUDE är den externa delen av pulsgeneratorsystemet.

Programmeringssystemet LATITUDE 3120 omfattar:

- Modell 3120 programmerare (PRM)
- Modell 3140 ZOOM Wireless Transmitter
- Modell 2869 ZOOMVIEW Programvaruapplikation
- Modell 6577 Telemetrihuvud

1. IS-1 avser den internationella standarden ISO 5841-3:2013.

Programmeringssystemet LATITUDE 3300 omfattar:

- Programmerarmodell 3300
- Programvara modell 3869
- Modell 6395 Telemetrihuvud

Du kan använda programmeringssystemet för att utföra följande:

- Interrogera pulsgeneratorn
- Programmera pulsgeneratorn för att tillhandahålla en mängd olika terapialternativ
- Komma åt pulsgeneratorns diagnostiska funktioner
- Utföra noninvasiva diagnostiska tester
- Få åtkomst till behandlingshistorik
- Lagra 12 sekunders inspelning av EKG-/EGM-displayen från valfri skärm
- Använda en interaktiv demonstrationsmod eller en mod för Patientinformation utan pulsgenerator
- Skriva ut patientinformation, däribland behandlingsalternativ och behandlingshistorik för pulsgeneratorn
- Spara patientinformation

Det finns två metoder för att programmera pulsgeneratorn: automatiskt med Indikationsbaserad programmering (IBP) eller manuellt.

NOTERA: Det finns flera programmeringssystem som kan användas beroende på programvara och regional tillgänglighet, och de inkluderar olika programmeringsenheter, till exempel programmerare modell 3120 och programmerare modell 3300. I denna handbok används begreppen PRM och programmerare omväxlande för programmeringsenheten.

Programmeringssystemet av modell 3300 har samma grundläggande funktioner och samma avsedda användning som programmeringssystemet av modell 3120. Skillnaderna mellan de båda programmeringssystemen är bland annat programvaruapplikationens modellnummer, nätverks- och utskriftskapacitet, tangenter på enheterna samt datalagringsalternativ. Se användarhandböckerna för programmeringssystemserien 3300 för specifik information.

RELATERAD INFORMATION

Se elektrodernas bruksanvisning för information om implantation, allmänna varningar och försiktighetsåtgärder, indikationer, kontraindikationer och tekniska specifikationer. Läs noggrant genom det här materialet för specifika instruktioner om implantationsproceduren för de valda elektrodkonfigurationerna.

Specifik information om konfiguration, underhåll och hantering av PRM-enheten eller ZOOM Wireless Transmitter finns i PRM-systemets användarhandbok eller referensmanualen till ZOOM Wireless Transmitter.

Se den tekniska manualen för MRT för ImageReady-stimuleringsystemet med beteckningen MR med villkor för information om MRT-undersökning.

LATITUDE NXT är ett fjärrövervakningssystem som tillhandahåller pulsgeneratordata till läkare. De här pulsgeneratorerna är utformade för att kunna användas med LATITUDE NXT. Tillgängligheten varierar mellan regioner.

LATITUDE NXT är tillgänglig för följande enheter: ACCOLADE, PROPONENT, ESSENTIO MRI, FORMIO, VITALIO, INGENIO och ADVANTIO.

- Läkare/kliniker — LATITUDE NXT gör det möjligt för dig att regelbundet övervaka både patient- och apparatstatus automatiskt på distans. LATITUDE NXT-systemet tillhandahåller patientdata som kan användas som en del av den kliniska bedömningen av patienten.

- Patienter — En viktig del av systemet är LATITUDE-kommunikatorn, en lättanvänd övervakningsapparat i hemmet. Kommunikatorn läser automatiskt av implanterad enhetsdata från en kompatibel Boston Scientific-pulsgenerator vid tidpunkter som schemalagts av läkaren. Kommunikatorn skickar denna data till LATITUDE NXT:s säkra server. LATITUDE NXT-servern visar patientdata via en LATITUDE NXT-webbplats, som auktoriserade läkare och kliniker når via Internet.

Se Användarhandboken för LATITUDE NXT för mer information.

AVSEDD MÅLGRUPP

Den här dokumentationen är avsedd för specialister med utbildning och erfarenhet av implantation av pulsgeneratorer och/eller uppföljningsprocedurer.

INDIKATIONER OCH ANVÄNDNING

Boston Scientific-pacemakers är indikerade för behandling av följande tillstånd:

- Symptomatiskt paroxysmalt eller permanent andra eller tredje gradens AV-block
- Symptomatiskt bilateralt skänkelblock
- Symptomatisk paroxysmal eller övergående dysfunktion i sinusknutan, med eller utan koppling till AV-överledningsrubbningsar (t.ex. sinusbradykardi, sinusarrest, sinoatriellt [SA] block)
- Bradykardi-takykardisyndrom, för att förhindra symptomatisk bradykardi eller vissa former av symptomatiska takyarytmier
- Neurovaskulära (vasovagala) syndrom eller hypersensitiva karotissinussyndrom

Adaptiv frekvensstimulering är indikerad för patienter som gynnas av en ökad stimuleringsfrekvens i samband med ökad minutventilation och/eller ökad fysisk aktivitet.

Tvåkammarmoder och atriella trackingmoder är också indikerade för patienter som gynnas av upprätthållande AV-synkroni.

Tvåkammarmoder är specifikt indikerade för behandling av följande:

- Överledningsrubbningar som kräver återställning av AV-synkroni, inbegripet varierande grader av AV-block
- VVI-intolerans (t.ex. pacemakersyndrom) vid ihållande sinusrytm
- Låg minutvolym eller hjärtsvikt kopplad till bradykardi

KONTRAINDIKATIONER

Dessa pacemakers från Boston Scientific är kontraindicerade för patienter som har separat implanterad defibrillator (ICD) med transvenösa elektroder.

Användning av vissa stimuleringsmoder och/eller funktioner som finns i dessa pacemakers från Boston Scientific är kontraindicerad för följande patienter under de omständigheter som anges:

- Unipolär stimulering eller användning av MV-sensorn med en subkutan implanterbar defibrillator (S-ICD) eftersom pacemakern då kan orsaka felaktig behandling eller inhibering av korrekt S-ICD-behandling.
- Minutventilation hos patienter med både unipolära förmaks- och kammarelektroder
- Atriell enkammarstimulering hos patienter med överledningsrubbningar i AV-knutan
- Atriella trackingmoder för patienter med kronisk refraktär atriell takyarytmi (atriellt flimmer eller fladder), som kan utlösa ventrikulär stimulering
- Atriell tvåkammars- och enkammarstimulering hos patienter med kronisk refraktär atriell takyarytmi
- Asynkron stimulering när det föreligger (eller finns risk för) konkurrens mellan stimulerad rytm och egenrytm

VARNINGAR

Allmänt

- **Produktkunskap.** Läs denna bruksanvisning noggrant innan implantation för att undvika skador på pulsgenerators och/eller elektroden. Sådana skador kan leda till att patienten skadas eller avlider.
- **Endast för bruk i en patient.** Får ej återanvändas, ombearbetas eller resteriliseras. Återanvändning, ombearbetning eller resterilisering kan påverka enhetens strukturella integritet och/eller leda till enhetsfel, som i sin tur kan resultera i patientskada, sjukdom eller dödsfall. Återanvändning, ombearbetning eller resterilisering kan även skapa risk för kontaminering av enheten och/eller orsaka patientinfektion eller korsinfektion, inklusive men utan att vara begränsat till, överföring av infektionssjukdom/-ar från en patient till en annan. Kontaminering av enheten kan leda till patientskada, sjukdom eller dödsfall.
- **Defibrilleringsutrustning i reserv.** Extern defibrilleringsutrustning skall alltid finnas tillgänglig vid implantation och elektrofysiologisk testning. Om en inducerad kammartakykardi inte avbryts i tid kan den leda till att patienten avlider.
- **Separat pulsgenerator.** Användning av flera pulsgenerators kan leda till att pulsgenerators interagerar, vilket kan resultera i att patienten skadas eller inte får någon behandling. Testa varje system individuellt och i kombination för att förebygga oönskade interaktioner ("Minimera interaktioner mellan pacemaker och S-ICD" på sida 26).
- **Safety Core-funktion.** Som respons på definierade oåterställningsbara eller upprepade fel tillstånd, försätts pulsgenerators irreversibelt till Safety Core-drift. Safety Core-stimuleringen kan vara unipolär, vilket gör att den kan interagera med en ICD ("Minimera interaktioner mellan pacemaker och S-ICD" på sida 26). Safety Core-funktion påverkas av MRT-skyddsläge. Se "Magnetresonanstomografi (MRT)" på sida 23.

Hantering

- **Knäck inte elektroderna.** Böj, vrid eller korsa inte med andra elektroder, eftersom detta kan leda till nötningskador på isoleringen eller skador på ledaren.

Programmering och handhavande av enheten

- **Förmakstrackingmod.** Använd inte förmaks trackingmoder på patienter med kronisk refraktär förmaks takyarytmi. Tracking av förmaks arytmier kan orsaka kammar takyarytmer.
- **Säkerhetsomkopplare för elektrod.** Säkerhetsomkopplare för elektrod ska vara programmerad till Av för patienter med en ICD. Unipolär stimulering genom Säkerhetsomkopplare för elektrod är kontraindicerat för patienter med en ICD.
- **Automatisk identifiering av elektrod.** Automatisk identifiering av elektrod ska programmeras till Av före implantation i patienter med en ICD. Unipolär stimulering är kontraindicerad för patienter med en ICD.
- **RAAT-tester.** Unipolär stimulering genom RAAT är kontraindicerat och ska vara avstängt för patienter med en ICD. RAAT-funktionen utför automatiska tröskelvärdestester i en unipolär stimuleringskonfiguration.
- **Sensitivitetsinställningar och EMI.** Om pulsgeneratoren är programmerad på ett fast atrieellt värde för Sensitivitet på 0,15 mV, eller ett fast sensitivitetsvärde på 2,0 mV eller mindre i en unipolär elektrodkonfiguration i valfri kammare kan pulsgeneratoren bli känsligare för elektromagnetisk interferens. Denna ökade sensitivitet ska tas med i beräkningen när man bestämmer schemat för uppföljningar för patienter som kräver en sådan inställning.

Efter implantationen

- **Skyddade miljöer.** Uppmana patienter att söka medicinsk vägledning innan de går in på områden som negativt kan påverka det medicinska implantatets funktion. Till dessa områden räknas områden som skyddas av ett varningsmeddelande som hindrar patienter med pulsgenerator.
- **Exponering för magnetresonanstomografi (MRT).** ACCOLADE MRI, PROPONENT MRI, ESSENTIO MRI, FORMIO MRI, VITALIO MRI, INGENIO MRI och ADVANTIO MRI anses vara godkända för MR med villkor. För dessa enheter uppfyller inte MRT-undersökningen de MR-villkorliga kraven för det implanterade systemet, såvida inte alla användarvillkor för MRT tillgodoses. Allvarliga skador eller dödsfall hos patienten och/eller skador på det implanterade systemet kan uppstå. *Alla andra enheter som anges i den här handboken är inte MR-villkorliga.* Utsatt inte patienter med icke MR-villkorliga enheter för MRT-

undersökning. Starka magnetfält kan skada pulsgeneratoren och/eller elektrodsystemet, och orsaka att patienten skadas eller avlider.

Potentiella biverkningar som kan uppstå när användarvillkoren är uppfyllda eller inte finns i den tekniska manualen för MRT. För ytterligare varningar, försiktighetsåtgärder och användarvillkor för MRT-undersökning, se "Magnetresonanstomografi (MRT)" på sida 23.

• **Diatermi.** En patient med en implanterad pulsgenerator och/eller elektrod får inte utsättas för diatermi, eftersom diatermi kan orsaka flimmer, brännskador på myokardiet och irreversibel skada på pulsgeneratoren på grund av inducerad ström.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

Kliniska överväganden

- **AKUT PACE.** AKUT PACE initierar unipolär stimulering. Unipolär stimulering genom AKUT PACE kan orsaka felaktig behandling eller inhibera korrekt S-ICD-behandling.
- **Pacemakermedierad takykardi (PMT).** Om Minimal PVARP programmeras till ett värde som är mindre än retrograd V–A-överledning kan risken för PMT öka.
- **Automatisk Capture.** Automatisk capture är endast avsett för användning i kammaren. Programmera inte Amplitud till Auto i enkammarenheter implanterade i förmaket.
- **MV-sensormoder.** Säkerheten och effektiviteten hos MV-sensorn har inte fastställts kliniskt hos patienter med bukimplantation.
- **MV-sensormodprestanda.** MV-sensormodprestandan kan påverkas negativt under övergående tillstånd som t.ex. pneumothorax, utgjutning i hjärtsäcken eller utgjutning i lungsäcken. Överväg att programmera MV-sensorn till Av tills att dessa tillstånd har lösts.
- **Moder med sensorstyrd frekvens.** Moder med sensorstyrd frekvens som baseras helt eller delvis på MV kan vara olämpliga för patienter som kan uppnå andningscykler som är kortare än en sekund (mer än 60

andetag per minut). Högre andningsfrekvens dämpar impedanssignalen, som minskar MV-frekvensresponsen (d.v.s. stimuleringsfrekvensen kommer att falla mot programmerad LRL).

Sensorstyrda frekvensmoder som baseras helt eller delvis på MV bör inte användas i patienter med:

- ICD
- Unipolära elektroder – för MV-detektering, en bipolär elektrod krävs i antingen förmak eller kammare
- En elektrod som inte är en bipolär transvenös elektrod – MV-mätningar har endast testats med en bipolär transvenös elektrod
- En mekanisk ventilator – användning av ventilator kan leda till en olämplig MV-sensordriven frekvens

Sterilisering och lagring

- **Om förpackningen är skadad.** Pulsgeneratorns och/eller elektrodens tråg med innehåll steriliseras med etylenoxidgas innan den slutliga förpackningen. När pulsgeneratorn och/eller elektroden levereras är den steril, förutsatt att förpackningen är oskadad. Om förpackningen är våt, punkterad, öppnad eller skadad på annat sätt, ska pulsgeneratorn och/eller elektroden returneras till Boston Scientific.
- **Om enheten tappas.** Implantera inte en enhet som har tappats efter att den togs ut ur en intakt förpackning. Implantera inte en enhet som har tappats från en höjd högre än 61 cm när enheten är kvar i en intakt förpackning. Enhetens sterilitet, integritet och/eller funktion kan inte garanteras under dessa förhållanden och enheten ska returneras till Boston Scientific för kontroll.
- **Förvaringstemperatur och temperaturutjämning.** Rekommenderad förvaringstemperatur är 0 °C–50 °C (32 °F–122 °F). Låt pulsgeneratorn nå rumstemperatur före telemetrikommunikation, programmering eller implantation, eftersom extrema temperaturer kan påverka dess funktion.
- **Förvaring av pulsgenerator.** Förvara pulsgeneratorn på en ren plats på behörigt avstånd från magneter eller utrustning som innehåller magneter och källor som kan ge upphov till elektromagnetisk interferens (EMI) för att undvika skador på pulsgeneratorn.

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

Implantation

- **Förväntade fördelar.** Gör en bedömning av huruvida de förväntade fördelarna som ges av programmerbara alternativ överväger nackdelarna med snabbare batteriurladdning.
- **Utvärdera patienten med hänsyn till kirurgi.** Det kan finnas ytterligare faktorer i patientens totala hälsa och medicinska tillstånd som inte rör enhetens funktion eller syfte, men som kan innebära att patienten är en olämplig kandidat för implantation av detta system. Hjärthälsogrupper kan ha publicerat riktlinjer som kan vara till hjälp vid denna bedömning.
- **Elektrodkompatibilitet.** Bekräfta att elektroden är kompatibel med pulsgenerators före implantation. Om inkompatibla elektroder och pulsgenerators används, kan detta skada anslutningen och/eller få eventuella negativa konsekvenser, såsom underavkänning av hjärtaktivitet eller misslyckande att ge nödvändig behandling.
- **Telemetrihuvud.** Kontrollera att ett sterilt telemetrihuvud finns tillgängligt om ZIP-telemetri bortfaller. Kontrollera att telemetrihuvudet enkelt kan anslutas till programmeraren och finns inom räckhåll från pulsgenerators.
- **Nätspänningsansluten utrustning.** Var extremt försiktig då test av elektroderna sker med nätspänningsansluten utrustning, eftersom läckströmmar på mer än 10 µA kan framkalla kammarflimmer. Kontrollera att specifikationerna för nätspänningsansluten utrustning stämmer överens med elnätet som den ansluts till.
- **Utbytespulsgenerators.** Implantation av en ny pulsgenerator i en subkutan ficka som tidigare innehållit en större pulsgenerator kan medföra att luft stängs in i fickan, migrering, erosion eller otillräcklig jordning

mellan pulsgenerator och vävnad. Om fickan sköljs med steril koksaltlösning minskar risken för otillräcklig jordning och att luftfickor bildas. Suturering av pulsgeneratorn minskar risken för migrering och erosion.

- **Böj inte elektroden i närheten av anslutningen mellan elektrod och anslutningsblock.** För in elektrodens anslutningsstift rakt in i elektrodanslutningen. Böj inte elektroden i närheten av anslutningen mellan elektrod och anslutningsblock. Felaktig införing kan förorsaka skador på isolering eller anslutning.
- **Avsaknad av en elektrod.** Om det inte finns någon elektrod eller plugg i elektrodanslutningen kan det påverka pulsgeneratorns funktion. Om en elektrod inte används, ska en plugg sättas in i den oanvända anslutningen och därefter ska anslutningsskruven dras åt på pluggen.
- **Tvåkammarenhet utan fungerande RV-elektrod.** Säkerställ, om en tvåkammarenhet programmeras till AAI(R), att det finns en fungerande RV-elektrod. Om det inte finns någon fungerande RV-elektrod kan programmering till AAI(R) orsaka underavkänning eller överavkänning.
- **Elektrodanslutningar.** För inte in elektroden i pulsgeneratorns anslutning utan att vidta följande försiktighetsåtgärder för att garantera att elektroden förs in på rätt sätt:
 - Sätt in momentnyckeln i den förberedda skåran i tätningspluggen innan elektroden förs in i elektrodanslutningen för att frigöra eventuell ansamlad vätska eller luft.
 - Kontrollera visuellt att anslutningsskruven är tillräckligt tillbakadragen så att det är möjligt att föra in elektroden. Använd momentnyckeln för att vid behov lossa anslutningsskruven.
 - För in varje elektrod helt i dess elektrodanslutning och dra därefter åt anslutningsskruvarna på anslutningsstiftet.
- **Suturera inte direkt över elektroden.** Suturera inte direkt över elektrod kroppen, då detta kan leda till att elektroden skadas. Använd suturhylsan för att säkra elektroden proximalt vid veningången för att förhindra att elektroden flyttas.
- **MV-sensor.** Programmera inte MV-sensorn till På förrän efter att pulsgeneratorn har implanterats och systemets integritet har testats och verifierats.

- **Programmera MV-sensorn för andningsstörningar eller onormal andning.** För patienter med andningsstörningar eller onormala andningsmönster ska läkaren använda medicinsk bedömning vid programmering av MV-sensorn till På. För att lindra olämpliga sensorstyrda frekvenser kan läkaren utvärdera frekvensresponsen och överväga en lägre responsfaktor.

Programmering av enheten

- **Kommunikation med enheten.** Använd endast avsedd programmerare och programvara för att kommunicera med den här pulsgeneratoren.
- **STAT PACE-inställningar.** När en pulsgenerator programmeras till STAT PACE-inställningar kommer den att fortsätta stimulera med STAT PACE-högenenergivärden om den inte omprogrammeras. Användningen av STAT PACE-parametrar förkortar troligtvis enhetens livslängd.
- **Stimulerings- och avkänningsmarginaler.** Ta hänsyn till hur länge elektroden har varit implanterad vid val av stimuleringsamplitud, stimuleringspulsbredd och känslighetsinställningar.
 - Ett akut Tröskelvärde som är högre än 1,5 V eller ett kroniskt Tröskelvärde som är högre än 3 V kan leda till förlust av stimulerings svar eftersom tröskelvärden kan öka med tiden.
 - En R-vågsamplitud som är lägre än 5 mV eller en P-vågsamplitud som är lägre än 2 mV kan leda till underavkänning eftersom den avkända amplituden kan minska efter implantation.
 - Impedansen i stimulerings elektroden ska vara högre än den programmerade minimumnivån för stimuleringsimpedansen och lägre än maxnivån för stimuleringsimpedansen.
- **Elektrodimpedansvärden och säkerhetsomkopplare för elektrod.** Om korrekt fungerande elektroder med stabila uppmätta impedansvärden nära de programmerade impedansgränserna används ska du överväga att programmera Säkerhetsomkopplare för elektrod till Av för att undvika oönskad växling till Unipolär elektrodkonfiguration.
- **Korrekt programmering av elektrodkonfigurationen.** Om elektrodkonfigurationen är programmerad till bipolär när en unipolär elektrod implanteras, avges ingen stimulering.

- **Programmering för supraventrikulära takarytmier (SVT:er).** Gör en bedömning av om pulsgeneratorn och de programmerbara alternativen är lämpliga för patienter med supraventrikulära takarytmier (SVT) eftersom SVT kan initiera en oönskad chockbehandling.
- **Stimulering med sensorstyrd frekvens.** Sensorstyrd stimulering bör användas med försiktighet för de patienter som inte klarar ökade stimuleringsfrekvenser.
- **Ventrikulära refraktärperioder (VRP) vid stimulering med sensorstyrd frekvens.** Stimulering med sensorstyrd frekvens begränsas inte av refraktärperioderna. En lång refraktärperiod som programmerats i kombination med en hög MSR kan resultera i asynkron stimulering under refraktärperioderna, eftersom kombinationen kan ge ett mycket litet avkänningsfönster eller inget alls. Använd Dynamisk AV-fördröjning eller Dynamisk PVARP för att optimera avkänningsfönster. Om du programmerar en fast AV-fördröjning ska du överväga hur detta påverkar avkänningsresultaten.
- **MTR/MSR-programmering.** Pulsgeneratorns MTR och MSR ska programmeras till en frekvens som är lägre än den lägsta detektionszonen för täkykardi för en samtidig S-ICD.
- **Atriell överavkänning.** Det är viktigt att säkerställa att artefakter från kamrarna inte stör förmakskanalen, eftersom detta kan leda till överhörning. Om kammarartefakter förekommer i förmakskanalen kan det vara nödvändigt att omplacera förmakselektroden för att minimera störningen.
- **ATR Antal för modbyte.** Iakttta försiktighet när Antal för modbyte programmeras till låga värden samtidigt med en kort ATR-duration. Den kombinationen möjliggör modbyte efter mycket få snabba atriella slag. Om till exempel Antal för modbyte programmeras till 2 och ATR-durationen till 0 kan ATR-modbyte uppträda efter två snabba förmaksintervall. I sådana fall kan en kort serie prematura förmaksepisoder orsaka modbyte hos enheten.
- **ATR antal för återgång.** Iakttag försiktighet när Antal för återgång programmeras till låga värden. Om t.ex. Antal för återgång programmeras till 2 skulle ett fåtal hjärtcykler med atriell underavkänning kunna medföra att modbytet avslutas.

- **Korrekt programmering utan atriell elektrod.** Om en förmakselektrod inte implanteras (anslutningen är igenpluggad istället) eller om en förmakselektrod inte används, men fortfarande är ansluten till anslutningsblocket, skall enheten programmeras i enlighet med det antal och typer av elektroder som faktiskt används.
- **Atriell avkänning programmerad till Av.** När atriell avkänning programmeras till Av i DDI(R)- eller DDD (R)-mod är den atriella stimuleringen alltid asynkron. Dessutom kanske funktioner som är beroende av atriell avkänning inte fungerar som förväntat.
- **Höga atriella frekvenser.** Avkänning av höga atriella frekvenser kan påverka enhetens livslängd. Därför ställs den atriella elektrodkonfigurationen för Avkänd in på Av när man byter från atriell avkänning till ett mod utan atriell avkänning.
- **Artefakter mellan kammare.** Sensitivitetsjusteringar med anknytning till Smart Blanking kanske inte är tillräckligt för att förhindra detektion av artefakter mellan kammare, om artefakter mellan kammarna är för stora. Överväg andra faktorer som påverkar storleken/amplituden på artefakter mellan kammare, däribland elektrodplacering, stimuleringsenergi och programmerade inställningar för Sensitivitet.
- **Att tänka på vid programmering av signalartefaktmonitor.** För maximal avkänningskänslighet och för att förhindra potentiell signalartefaktgenererad överavkänning rekommenderas att signalartefaktmonitor (SAM) programmeras till På varje gång MV-/ändringssensorn programmeras till På eller Passiv. Om signalartefaktmonitor stängs Av kan det öka patientens risk för överavkänning, om inte MV-/ändringssensorn också programmeras till Av.
- **Stänga Av signalartefaktmonitor.** Om signalartefaktmonitor stängs Av kan det öka patientens risk för överavkänning, om inte MV-/ändringssensorn också programmeras till Av.
- **Enstaka VDD-elektroder.** Om en VDD-elektrod används i en tvåkammarenhet kan det hända att de atriella elektrodytorna saknar kontakt med förmaksväggen. I sådana fall kan den uppmätta depolarisationssignalen ha en förhållandevis låg amplitud och därför behöva en inställning med högre sensitivitet.

- **MV-omkalibrering.** För att erhålla en korrekt MV-baslinje efter ett kirurgisk ingrepp som involverat pulsgeneratorm eller elektroderna bör en ny, manuell kalibrering utföras. Elektrodens implanteringsstid, uppkomst av luft i implanteringsfickan, pulsgeneratorrörelse på grund av otillräcklig suturering, extern defibrillering eller kardioversion eller andra patientkomplikationer (t.ex. pneumotorax) kräver en ny MV-baslinje för lämpligt MV-beteende.
- **Justering av avkänningen.** Vid varje ändring av en parameter för Sensitivitet eller modifiering av avkänningselektroden är det alltid viktigt att kontrollera att avkänningen är tillfredsställande. Att programmera Sensitivitet till det högsta värdet (lägst sensitivitet) kan leda till försenad detektion eller underavkänning av hjärtaktivitet. På samma sätt kan programmering till det lägsta värdet (högst sensitivitet) leda till överavkänning av icke-kardiella signaler.
- **Sensitivitet vid unipolär elektrodkonfiguration.** Amplituden och utbredning av myopotentiella stöningar ökar i unipolära elektrodkonfigurationer, jämfört med bipolära elektrodkonfigurationer. För patienter med en unipolär elektrodkonfiguration och myopotentiell övervakning under aktivitet inkluderat bröstmuskulaturen, rekommenderas programmering av fast sensitivitet.
- **Användning av patienttriggad övervakning.** Var försiktig när du använder Patienttriggad övervakning eftersom följande gäller när funktionen är aktiverad:
 - Alla övriga magnetfunktioner inaktiveras, inklusive asynkron stimulering. Funktionen Magnet kommer inte avge ljudsignal vid magnetplaceringen.
 - Enhetens livslängd påverkas. För att minska påverkan på livslängden lagras endast en episod med PTM och PTM inaktiveras automatiskt efter 60 dagar om ingen datalagring har triggats.
 - När EGM har lagrats (eller 60 dagar har gått) inaktiveras PTM och enhetens Magnetfunktion ställs automatiskt in på Asynkron Stim. Men om en magnet används måste du ta bort magneten i 3 sekunder och sedan sätta tillbaka den på enheten för att pulsgeneratorm ska kunna växla till asynkron funktion.

Risker i miljö och medicinsk behandling

- **Undvik elektromagnetisk interferens (EMI).** Uppmana patienten att undvika EMI-källor. Pulsgeneratoren kan inhibera stimulering på grund av överavkänning eller växla till asynkron stimulering vid programmerad stimuleringsfrekvens eller vid magnetfrekvensen vid närvaro av EMI.

Om man flyttar sig bort från EMI-källan eller stänger av källan kan vanligtvis pulsgeneratoren återgå till normal drift.

Exempel på potentiella EMI-källor är:

- Elektriska kraftkällor, bägsvetsutrustning och robotdomkrafter
- Högspänningsledningar
- Elektriska smältugnar
- RF-sändare med lång räckvidd, t.ex. radar
- Radiosändare, även sådana som används för radiostyrda leksaker
- Elektronisk övervakningsutrustning; stöldskydd
- Generatoren på en bil som är igång
- Medicinsk behandling och diagnostiska tester vid vilka en elektrisk ström passerar genom kroppen, t. ex. TENS, diatermi, elektrolys/termolys, elektrodiagnostiska tester, elektromyografi eller nervledningsstudier
- En externt applicerad enhet som använder ett automatiskt elektroddetekteringslarmsystem (t.ex. EKG-utrustning)

Sjukhus och medicinsk miljö

- **Mekaniska respiratorer.** Programmera MV-/andningssensorn till Av under mekanisk ventilation. Annars kan följande inträffa:

- Olämplig MV-sensordriven frekvens
- Vilseledande andningsbaserad trendanalys
- **Ledningsbunden elektrisk ström.** Medicinsk utrustning, behandling eller diagnostiska tester som introducerar elektrisk ström i patienten riskerar att störa pulsgenerators funktion.
- Externa patientmonitorer (t.ex. andningsmonitorer, yt-EKG-monitorer, hemodynamiska monitorer) kan orsaka:
 - Olämplig MV-sensordriven frekvens (upp till maximal sensordriven frekvens)
 - Vilseledande andningsbaserad trendanalys
- Medicinska behandlingar, terapier och diagnostiska test som använder ledningsbunden elektrisk ström (t.ex. TENS, diatermi, elektrolys/termolys, elektrodiagnostisk testning, elektromyografi eller nervledningsstudier) kan störa eller skada pulsgenerators funktion. Programmera enheten till Diatermskyddsmod före behandlingen och övervaka enhetens prestanda under behandlingen. Verifiera pulsgenerators funktion efter behandlingen ("Uppföljning av pulsgenerators funktion efter behandling" på sida 22).

För att åtgärda misstänkta interaktioner MV-frekvensstyrning och/eller MV-/andningsbaserad diagnostik ska du inaktivera pulsgenerators MV-/andningsbaserad diagnostik genom att programmera den till Av. Om en PRM-enhet inte är tillgänglig och pulsgenerators stimulerar vid sensordriven frekvens ska en magnet användas med pulsgenerators för att initiera temporär asynkron, icke-frekvensresponsiv stimulering.

- **Intern defibrillering.** Använd inte interna defibrilleringsspatlar eller katetrar om inte pulsgenerators har kopplats från elektroderna eftersom energin annars kan ledas iväg. Detta kan leda till att patienten skadas och skada på det implanterade systemet.
- **Extern defibrillering.** Det kan ta upp till 15 sekunder för avkänning att återhämta efter att en extern chock har avgivits. Vid icke akuta situationer ska man för pacemaker-beroende patienter överväga att

programmera pulsgeneratör till ett asynkront stimuleringsmod och programmera MV-sensorn till Av innan extern elkonvertering eller defibrillering utförs.

Extern defibrillering kan skada pulsgeneratör. För att skydda pulsgeneratör från skador vid defibrillering, överväg följande:

- Undvika att placera en defibrilleringsplatta (eller -spatel) direkt över pulsgeneratör. Placera de externa defibrilleringsplattorna (eller -spatlarna) så långt bort från pulsgeneratör som möjligt.
- Placera defibrilleringsplattorna (eller -spatlarna) i posterior-anterior riktning när pulsgeneratör är implanterad i den högra pectorala regionen eller med en anterior-apex riktning när enheten implanteras i den vänstra pectorala regionen.
- Ställ in energin för extern defibrilleringsutrustning så lågt som är kliniskt acceptabelt.

Verifiera pulsgeneratörens funktion efter extern elkonvertering eller defibrillering ("Uppföljning av pulsgeneratör efter behandling" på sida 22).

- **Litotripsi.** Extrakorporeal stötvågslitotripsi (ESWL) kan orsaka elektromagnetisk interferens med pulsgeneratör eller skada den. Om ESWL är medicinskt nödvändigt bör man överväga att minimera riskerna för att störningar inträffar:
 - Fokusera ESWL-strålen på minst 15 cm (6 in) avstånd från pulsgeneratör.
 - Beroende av patientens behov av stimulering programmeras Brady-mod till ett icke sensorstyrt VVI- eller VOO-mod.
- **Ultraljudsenergi.** Terapeutisk ultraljudsenergi (t.ex. litotripsi) kan skada pulsgeneratör. Undvik att fokusera nära pulsgeneratör om terapeutisk ultraljudsenergi måste användas. Diagnostiskt ultraljud (t.ex. ekokardiografi) har inga kända skadliga effekter på pulsgeneratör.
- **Elektrisk interferens.** Elektrisk interferens eller "störningar" från enheter som diatermi- och övervakningsutrustning kan störa när man upprättar eller kommunicerar via telemetri för att interagera/avläsa eller programmera enheten. Om sådana störningar förekommer ska du flytta bort programmeraren

från elektriska enheter och se till att sladden till telemetrihuvudet inte korsar annat kablage. Om telemetri avbryts på grund av störningar ska pulsgeneratorn åter interrogeras innan informationen från pulsgeneratorns minne utvärderas.

- **Radiofrekvensstörning (RF).** RF-sigener från utrustning som arbetar med frekvenser i närheten av pulsgeneratorn kan störa ZIP-telemetri under interrogering eller programmering av pulsgeneratorn. Denna RF-störning kan minskas genom att avståndet mellan den störande utrustningen och PRM-enheten och pulsgeneratorn ökas. Exempel på utrustning som kan orsaka störning inom frekvensbandet 869,85 MHz:

- Trådlösa telefoner eller basstationer
- Vissa patientövervakningssystem

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

Hem- och arbetsmiljö

- **Hemelektronik.** Hemelektronik som är i god funktion och korrekt jordad alstrar vanligtvis inte tillräckligt kraftig EMI för att störa pulsgeneratorns funktion. Det har rapporterats om pulsgeneratorstörningar orsakade av el-verktyg eller elektriska rakapparater som använts direkt över pulsgeneratorn.
- **Magnetfält.** Berätta för patienter att långvarig exponering för starka magnetfält (mer än 10 gauss eller 1 mT) kan trigga magnetfunktionen. Exempel på magnetkällor är:
 - Industriella transformatorer och motorer
 - MRT-skannrar

NOTERA: Magnetfunktionen är avaktiverad när enheten befinner sig i MRT-skyddsmod. Se "Magnetresonanstomografi (MRT)" på sida 23 och den tekniska manualen för MRT för mer information.

- Stora stereohögtalare
- Telefonlurar om de hålls mindre än 1,27 cm från pulsgeneratorm
- Magnetstavar, t.ex. sådana som används vid säkerhetskontroll på flygplatser och i en del Bingo-lokaler

Elektroniska stöldlarm (EAS) och säkerhetssystem. Informera patienterna om hur de kan undvika påverkan på hjärtenhetens funktion från larmbågar, säkerhetsgrindar, stöldmärkningsavläsare eller stöldmärkningsinaktiveringsutrustning som innehåller RFID-teknik (radiofrekvensidentifiering). Sådana här system kan finnas vid butiksingångar och -utgångar, vid butikskassor, på bibliotek och andra ställen med särskilda åtkomstkontrollsystem. Patienterna bör undvika att uppehålla sig kring eller luta sig mot larmbågar, säkerhetsgrindar och stöldmärkningsavläsare. Dessutom bör patienterna undvika att luta sig mot både handhållen stöldmärkningsinaktiveringsutrustning och sådan som är monterad i kassan. Larmbågar, säkerhetsgrindar och åtkomstkontrollsystem bör inte påverka hjärtenhetens funktion när patienterna passerar dem i normal takt. Patienter som känner av symptom när de befinner sig nära ett elektroniskt stöldlarm, säkerhetssystem eller en åtkomstkontrollzon ska snabbt röra sig bort från larmutrustningen och informera sin läkare.

- **Mobiltelefoner.** Uppmana patienten att hålla mobiltelefonen mot örat på den sida där pulsgeneratorm inte är implanterad. Patienten skall inte ha mobiltelefonen i bröstfickan eller i bältet närmare än 15 cm från implantationsstället, eftersom vissa mobiltelefoner kan få pulsgeneratorm att avge felaktig behandling eller att inhibera korrekt behandling.

Uppföljningstester

- **Stimuleringsströskeltest.** Om patientens tillstånd eller medicinering har förändrats eller om pulsgeneratorns parametrar har omprogrammerats ska ett ströskeltest övervägas för att bekräfta rätt marginaler för stimuleringsströskel.
- **Överväg uppföljning för patienter som skall lämna landet.** Pulsgeneratoruppföljning bör inplaneras i god tid om patienten planerar att resa eller flytta till ett annat land än där pulsgeneratorm implanterades.

Godkännandestatus för enheter och tillhörande programvarukonfigurationer varierar mellan olika länder. Vissa länder kanske inte har godkännande eller kapacitet att följa specifika produkter.

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

Explantation och kassering

- **Förbränning.** Kontrollera att pulsgenerators tas bort före kremering. Kremerings- och förbränningstemperaturer kan få pulsgenerator att explodera.
 - **Hantering av enheten.** Före explantation, rengöring eller transport av enheten ska följande åtgärder vidtas för att undvika att viktiga behandlingshistorikdata skrivs över:
 - Programmera pulsgenerators Brady-mod till Av
 - Programmera Ventrikulär Taky EGM lagring till Av
- Rengör och desinfektera enheten med vanliga mikrobiologiska metoder.

YTTERLIGARE SÄKERHETSINFORMATION

Uppföljning av pulsgenerators efter behandling

Efter operation eller medicinskt ingrepp med risk för att pulsgenerators funktion påverkas ska en grundlig uppföljning genomföras. Denna kan inkludera följande:

- Interrogera och programmera pulsgenerators med en programmerare
- Granska kliniska episoder och felkoder
- Granska systemets Arytmiloggbok, inklusive lagrade elektrogram (EGM)
- Granska reallids-EGM
- Testa elektroderna (tröskelvärde, amplitud och impedans)

- Studera MV-sensorbaserad diagnostik, MV-sensorns prestanda och utför en manuell MV-sensorkalibrering om så önskas
- Verifiera batteristatus
- Programmera någon permanent bradyparameter till ett nytt värde och programmera därefter tillbaka till önskat värde
- Spara alla patientdata
- Verifiera korrekt slutlig programmering innan patienten får lämna kliniken

Magnetresonanstomografi (MRT)

Följande varningar och försiktighetsåtgärder samt användarvillkor gäller vid MRT-undersökning av patienter som är implanterade med ett ImageReady-pacemakersystem med beteckningen MR med villkor. I den tekniska manualen för MRT som finns på www.bostonscientific-elabeling.com finns en omfattande lista över varningar och försiktighetsåtgärder samt användarvillkor som gäller vid MRT-undersökning av patienter som är implanterade med ett ImageReady-pacemakersystem med beteckningen MR med villkor.

Varningar och försiktighetsåtgärder för pacemakersystem med beteckningen MR med villkor

WARNING: ACCOLADE MRI, PROPONENT MRI, ESSENTIO MRI, FORMIO MRI, VITALIO MRI, INGENIO MRI och ADVANTIO MRI anses vara godkända för MR med villkor. För dessa enheter uppfyller inte MRT-undersökningen de MR-villkorliga kraven för det implanterade systemet, såvida inte alla användarvillkor för MRT tillgodoses. Allvarliga skador eller dödsfall hos patienten och/eller skador på det implanterade systemet kan uppstå. *Alla andra enheter som anges i den här handboken är inte MR-villkorliga.* Utsätt inte patienter med icke MR-villkorliga enheter för MRT-undersökning. Starka magnetfält kan skada pulsgeneratorn och/eller elektrodsystemet, och orsaka att patienten skadas eller avlider.

Potentiella biverkningar som kan uppstå när användarvillkoren är uppfyllda eller inte finns i den tekniska manualen för MRT. För ytterligare varningar, försiktighetsåtgärder och användarvillkor för MRT-undersökning, se "Magnetresonanstomografi (MRT)" på sida 23.

WARNING: Kontrollera att valda/implanterade komponenter i ImageReady-pacemakersystemet utgör en lämplig kombination för statusen MR med villkor och att användningsvillkoren kan uppfyllas. Andra kombinationer av komponenter än de som specificeras i Teknisk manual för MRT har inte utvärderats för användning i MRT-miljö. Ytterligare information finns i den tekniska manualen för MRT.

WARNING: En MRT-undersökning efter att statusen Explantation har uppnåtts kan leda till för tidig batteriurladdning, kortare tidsperiod för byte av enhet eller att stimuleringen plötsligt upphör. Efter en MRT-undersökning av en enhet som har uppnått statusen Explantation skall pulsgeneratorens funktion ("Uppföljning av pulsgeneratör efter behandling" på sida 22) verifieras och en tid för byte av enheten bokas in.

WARNING: Om Brady-mod programmeras till Av i MRT-skyddsmod stängs bradykardibehandlingen av. Patienten får ingen stimulering förrän pulsgeneratör programmeras tillbaka till normal drift. Programmera endast Brady-mod till Av i MRT-skyddsmod och om patienten bedöms vara kliniskt kapabel att vara utan bradykardibehandling (inklusive stimuleringsberoende eller behov av överväxlad stimulering) under hela den tid pulsgeneratören är i MRT-skyddsmod.

WARNING: Om pulsgeneratör går in i Säkerhetsmod från MRT-skyddsmod kommer ingen backupstimulering att förekomma i följande situationer:

- vid frånvaro av en funktionell bipolär högerventrikulär stimuleringselektrod
- om stimuleringsmod under inställningarna för MRT-skyddsmod är programmerad till Av kommer pulsgeneratören att fortsätta med stimuleringsmoden permanent programmerad till Av och patienten kommer inte att erhålla stimuleringsbehandling förrän pulsgeneratören har bytts ut

WARNING: Programmeraren är klassad som MR ej säker och måste hållas utanför MRT-område zon III (eller högre) i enlighet med American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices². Programmeraren får under inga omständigheter tas in i MRT-kamerarummet, kontrollrummet eller MRT-område zon III eller IV.

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

WARNING: Implantation av systemet kan inte utföras i ett MRT-område zon III (eller högre) i enlighet med American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices³. Några av tillbehören som medföljer pulsgeneratorer och elektroder, inklusive momentnyckeln och styrtrådar, är inte MR-säkra med villkor och ska inte föras in i vare sig MRT-undersökningsrummet, kontrollrummet eller MRT-område zon III eller IV.

FÖRSIKTIGHET: Läkaren som väljer parametervärdena för MRT-skyddsmod måste göra en professionell bedömning av den individuella patientens förmåga att tolerera de stimuleringsparametrar som krävs för MRT-villkorlig skanning, i samband med de fysiska omständigheter som krävs under skanning (t.ex. långvarig tid i ryggläge).

FÖRSIKTIGHET: Om systemet med beteckningen MR med villkor går in i Safety Core-drift under MRT-skyddsmod och enhetens stimuleringsmod har ställts in på något annat värde än Av växlar MRT-skyddsmod automatiskt till VOO-mod, RV bipolar konfiguration (avkänning och stimulering), 5,0 V stimuleringspulsamplitud, 1,0 ms pulsbredd och 72,5 min⁻¹ stimuleringsfrekvens som säkerhetsmod.

NOTERA: Andra implanterade enheter eller patienttillstånd kan göra att patienten är en olämplig kandidat för en MRT-undersökning, oavsett status för patientens ImageReady-pacemakersystem med beteckningen MR med villkor.

Användarvillkor för MRT

Följande användningsvillkor måste uppfyllas för att en patient med ett ImageReady-pacemakersystem ska kunna genomgå en MRT-undersökning. Uppfyllande av användarvillkoren måste verifieras före varje undersökning för att säkerställa att den mest uppdaterade informationen har använts för att bedöma om patienten är lämplig och redo för en undersökning i enlighet med MR med villkor. I den tekniska manualen för MRT som finns på www.bostonscientific-elabeling.com finns en omfattande lista över varningar och försiktighetsåtgärder samt användarvillkor som gäller vid MRT-undersökning av patienter som är implanterade med ett ImageReady-pacemakersystem med beteckningen MR med villkor.

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

Kardiologi

1. Patienten är implanterad med ett ImageReady-pacemakersystem med beteckningen MR med villkor
2. RA- och RV-elektroder programmerade till bipolär stimulering är aktiv eller stimulering av
3. Implantationsområde för pulsgeneratorn begränsat till det vänstra eller högra bröstmuskelområdet
4. Minst sex (6) veckor har gått sedan implantationen och/eller ändring av elektroden eller kirurgisk modifiering av pacemakersystemet med beteckningen MR med villkor
5. Inga andra aktiva eller övergivna implanterade enheter, komponenter eller tillbehör finns, t.ex. elektrodadapter, förlängare, elektroder eller pulsgeneratörer
6. Tröskelvärdet för RA- och RV-stimulering $\leq 2,0V$ för stimulerade elektroder för pacemakerberoende patienter
7. Inga tecken på elektrobrott eller skada på pulsgenerator-elektrodsystemet

Minimera interaktioner mellan pacemaker och S-ICD

Dessa pulsgeneratörer är kompatibla med en subkutan implanterbar defibrillator (S-ICD) om de implanteras med bipolära elektroder och programmeras till en bipolär stimuleringskonfiguration.

En pacemaker kan interagera med en S-ICD på följande sätt:

- Om pacemakern inte inhiberas under en takyarytmi och stimuleringspulser detekteras av den frekvensavkännande S-ICD-kretsen, skulle defibrillatören kunna tolka stimuleringspulserna som en normal rytm. S-ICD:n skulle då inte detektera arytmin och därför inte avge behandling.
- Om pacemakern misslyckas med avkänning eller registrering kan det leda till två oberoende signaler (egenpuls och stimuleringspuls) till S-ICD:n. På grund av detta kan S-ICD-enhetens uppmätta frekvens vara högre än den faktiska hjärtfrekvensen. Detta kan leda till att S-ICD-enheten avger onödig behandling.

- Om S-ICD:n räknar både stimuleringspuls samt efterföljande kammardepolarisering kommer denna frekvensmätning att ge ett högre resultat än den faktiska hjärtfrekvensen. Det kan leda till att S-ICD-enheten avger behandling i onödan.

I Säkerhetsmod använder pulsgeneratorerna en unipolär stimulerings- och avkänningskonfiguration. Säkerhetsmod är kompatibel för användning tillsammans med en S-ICD eftersom de konfigurerade parametrarna reducerar eventuella interaktioner mellan pacemakern och S-ICD-enheten enligt följande:

- Avkänning är AGC vid 0,25 mV. AGC-avkänningen kan effektivt känna av en egenrytm snabbare än i Säkerhetsmod med LRL på 72,5 min⁻¹. Detta gör att stimuleringen inhiberas och inte stör S-ICD-enhetens takarytmidetektion.
- När stimulering behövs minskas risken för utebliven stimulering genom en förhöjd uteffekt på 5,0 V och 1,0 ms.
- Om dubbel detektion av stimuleringspulsen och den resulterande depolariseringen inträffar leder det inte till onödig S-ICD-behandling så länge S-ICD-enhetens takytröskelvärdet är mer än dubbelt så stort som LRL-värdet i Säkerhetsmod (145 min⁻¹).

För att minska störningar mellan en bipolär pacemaker och en redan implanterad S-ICD-enhet ska nedanstående försiktighetsmått vidtas:

- Använd bipolära stimuleringselektroder med litet avstånd mellan elektrodytorna i båda kamrarna. Ett stort mellanrum mellan elektrodytorna kan öka risken för att S-ICD-enheten känner av stimuleringspulserna.
- Överväg att programmera pacemakern till (1) lägsta acceptabla Amplitud för säker stimulering i kroniskt tillstånd, (2) maximal Sensitivitet (den lägsta programmerbara nivån) med bibehållen adekvat säkerhetsmarginal och (3) minsta acceptabla hjärtfrekvens för patienten.

Förutom de ovan nämnda stegen ska du utföra följande kontroller för att bedöma graden av interaktion mellan enheterna:

- Använd S-ICD-funktioner så som markörer, realtidselktrogram (EGM) och/eller ljudsignaler som hjälp för att utvärdera eventuella pacemakerinteraktioner på grund av överavkänning hos S-ICD:n.

NOTERA: Om en enkammapacemaker har implanterats med en förmakselektrod ska tester utföras i både unipolär och bipolär konfiguration.

- Kammarflimmer och alla patientens kammartakykardier ska induceras medan S-ICD:n är aktiverad och pacemakern programmerad till asynkront mod med maximal Amplitud och Pulsbredd. Detta bör ge bäst möjlighet att förhindra arytmidetektion på grund av detektion av pacemakerns stimuleringspulser. Pacemakerelektroden kan behöva flyttas för att undvika att S-ICD:n detekterar stimuleringspulserna.

Inaktivera tillfälligt patientens S-ICD vid (1) utvärdering av stimulerings- och avkänningströskelvärderna, (2) när en extern tillfällig pacemaker används under implantationen och (3) vid omprogrammering av en implanterad pacemaker.

Interrogera pacemakern på nytt efter varje S-ICD-utladdning för att kontrollera att S-ICD-chocken inte har skadat pacemakern.

Om en S-ICD ska implanteras hos en patient som redan har en pacemaker implanterad ska du läsa om försiktighetsåtgärderna i S-ICD-enhetens handbok.

I avsnittet med varningar finns ytterligare information om interaktioner mellan pacemaker och S-ICD.

Transkutan elektrisk nervstimulering (TENS)

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

- Placera TENS-elektrodytorna så nära varandra som möjligt och så långt från pulsgeneratorn och elektroden som möjligt.

- Använd lägsta möjliga kliniskt lämpliga TENS-energi.
- Överväg hjärtövervakning under TENS-behandlingen, särskilt för pacemaker-beroende patienter.

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

- Om interferens misstänks under klinisk användning, stäng av TENS-enheten.
- Om inhiberad stimulering observeras, använd en magnet för asynkron stimulering.
- Ändra inte TENS-inställningarna förrän du har verifierat att de nya inställningarna inte interfererar med pulsgenerators funktion.

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

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

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

1. Observera realtids-IEGM vid föreskrivna TENS-uteffektinställningar, notera när korrekt avkänning eller interferens inträffar.

NOTERA: *Patienttriggad övervakning kan användas som ytterligare metod för att bekräfta pulsgenerators funktion under användning av TENS.*

2. När terapin har avslutats, stäng av TENS-enheten.

Du ska även göra en grundlig uppföljning av pulsgenerator efter TENS-behandling för att säkerställa att enhetens funktion inte har påverkats negativt ("Uppföljning av pulsgeneratorm efter behandling" på sida 22).

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

Diatermi och radiofrekvensablation (RF)

FÖRSIKTIGHET: Diatermi och RF-ablation kan inducera kammararytmi och/eller kammarflimmer och orsaka asynkron stimulering, inhiberad stimulering och/eller en reducering av pulsgeneratorms stimuleringsenergi vilket kan leda till förlust av stimuleringsssvar. RF-ablation kan även orsaka kammarstimulering upp till MTR och/eller förändring av stimuleringsströskelvärdet. Var dessutom försiktig när andra typer av hjärtablation utförs på patienter med implanterade enheter.

Om diatermi eller RF-ablation är medicinskt nödvändigt bör följande observeras så att riskerna för patienten och pulsgeneratorm minimeras:

- Beroende av patientens stimuleringsbehov, aktivera Diatermiskyddsmod, programmera till en asynkron stimuleringsmod eller använd en magnet för att växla till asynkron stimulering. Ett alternativ för patienter med egenrytm är att programmera Brady-mod till VVI vid en frekvens som är lägre än egenfrekvensen för att förhindra konkurrerande stimulering.
- Ha temporär stimulerings- och extern defibrilleringsutrustning tillgänglig.
- Undvik direkt kontakt mellan diatermiutrustning eller ablationskatetrar och elektroder. RF-ablation nära elektrodytorna kan skada elektrod-vävnadsgränssnittet.
- Håll strömbanan så långt bort från pulsgeneratorm och elektroderna som möjligt.
- Om RF-ablation och/eller diatermi utförs på vävnad i närheten av enheten eller elektroderna rekommenderas att mätningar, före och efter, övervakas för: avkännings- och stimuleringsströsklar och impedans för att verifiera systemets integritet och stabilitet.
- Använd vid diatermi ett bipolärt diatermisystem där det är möjligt och använd korta, intermittenta och oregelbundna burster med lägsta möjliga energinivåer.

- RF-ablationsutrustning kan orsaka telemetriinterferens mellan pulsgeneratoren och PRM-enheten. Om det är nödvändigt att ändra pulsgenerators programmering under en RF-ablation, stäng av RF-ablationsutrustningen före interivering.

När proceduren har avslutats, avbryt Diatermiskyddsmod för att återaktivera de tidigare programmerade terapimoden.

Joniserande strålning

FÖRSIKTIGHET: Det är inte möjligt att ange en säker stråldos eller garantera korrekt pulsgeneratorfunktion efter exponering för joniserande strålning. Flera faktorer tillsammans avgör strålbehandlingens inverkan på en implanterad pulsgenerator, däribland strålens närhet till pulsgeneratoren, strålningens typ och energinivå, dosrat, total avgiven dos under pulsgenerators livstid och pulsgenerators avskärmning. Inverkan från joniserande strålning varierar också från en pulsgenerator till en annan och kan sträcka sig från inga funktionsförändringar till förlust av stimulerings- och defibrilleringsbehandling.

Källor till joniserande strålning varierar kraftigt vad gäller deras potentiella inverkan på en implanterad pulsgenerator. Många terapeutiska strålkällor kan störa eller skada en implanterad pulsgenerator, bland annat sådana som används för behandling av cancer, till exempel radioaktiv kobolt, linjära acceleratore, radioaktiva frön och betatroner.

Före strålterapi ska patientens strålningsskadekardiolog och kardiolog eller elektrofysiolog överväga alla alternativ för patientvård, däribland inkluderat ökad uppföljning och byte av pulsgenerators. Andra alternativ inkluderar:

- Maximera avskärmningen av pulsgenerators inom terapiområdet
- Fastställa korrekt nivå av patientövervakning under terapi

Utvärdera pulsgenerators funktion under och efter strålterapi för att testa så många av enhets funktioner som möjligt ("Uppföljning av pulsgenerators efter behandling" på sida 22). Graden, tiden och frekvensen för denna utvärdering i förhållande till strålterapi omfattning är beroende av patientens aktuella hälsotillstånd och ska därför beslutas av närvarande kardiolog eller elektrofysiolog.

I många fall utförs diagnostik av pulsgenerator automatiskt en gång per timme, därför ska inte pulsgenerator utvärderas förrän pulsgeneratordiagnostiken har uppdaterats och granskats (minst en timme efter strålningen). Effekterna av strålning mot den implanterade pulsgeneratorn kan förbli oupptäckt någon tid efter strålningen. Försätt därför att noga övervaka pulsgeneratorns funktion och var försiktig vid programmering av en funktion under de närmaste veckorna eller månaderna efter strålbehandling.

Ökat tryck

Internationella standardiseringsorganisationen (ISO) har inte godkänt ett standardiserat trycktest för implanterbara pulsgeneratorer som kan undergå hyperbar syrgasterapi (HBOT) eller dykning. Dock har Boston Scientific tagit fram ett testprotokoll för att utvärdera pulsgeneratorns prestanda om den utsätts för förhöjda atmosfäriska tryck. Följande sammanfattning av trycktester är inte något stöd för HBOT-terapi eller dykning.

FÖRSIKTIGHET: Förhöjda tryck på grund av HBOT eller dykning kan skada pulsgeneratorn. Vid laborietester fungerade alla pulsgeneratorer i testserien korrekt när de utsattes för mer än 1 000 cykler med ett tryck på upp till 5,0 ATA. Laborietesterna karaktäriserade inte den inverkan som förhöjt tryck har på pulsgeneratorns prestanda eller fysiologisk respons, om den samtidigt är implanterad i en patient.

Trycket för varje testcykel började vid omgivningstryck/rumstryck och ökade till en högtrycksnivå och återgick därefter till omgivningstryck. Även om tiden under förhöjt tryck (dwell time) kan ha inverkan på patientens fysiologi indikerade inte testerna någon inverkan på pulsgeneratorns prestanda. Motsvarande tryckvärden visas nedan (Tabell 1 Motsvarande tryckvärden på sida 32).

Tabell 1. Motsvarande tryckvärden

Motsvarande tryckvärden	
Absolut atmosfär	5,0 ATA
Havsdjup ^a	40 m (130 fot)

Tabell 1. Motsvarande tryckvärden (fortsättning följer)

Motsvarande tryckvärden	
Tryck, absolut	72,8 psia
Tryck, manometer ^a	58,1 psig
Bar	5,0
kPa absolut	500

a. Alla tryck har härlets med antagande av en havsvattensdensitet på 1 030 kg/m³.

b. Tryck avläst på manometer eller mätare (psia = psig + 14,7 psi).

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

Det kan krävas tätare pulsgeneratorsuppföljning i samband med HBOT eller dykning. Utvärdera pulsgenerators funktion efter att den har exponerats för högt tryck ("Uppföljning av pulsgenerators funktion efter behandling" på sida 22). Graden, tiden och frekvensen för denna utvärdering i förhållande till exponering för högt tryck är beroende av patientens aktuella hälsotillstånd och ska därför beslutas av närvarande kardiolog eller elektrofysiolog.

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

MÖJLIGA BIVERKNINGAR

Baserat på litteraturen och erfarenhet av implantation av pulsgenerator och/eller elektroder ges nedan en lista över möjliga biverkningar kopplade till implantation av de produkter som beskrivs i denna litteratur:

- Luftemboli
- Allergisk reaktion
- Blödning
- Bradykardi
- Hjärttamponad
- Kronisk nervskada
- Komponentfel
- Brott på ledarspiralen
- Dödsfall
- Förhöjda tröskelvärden
- Erosion
- Fibrotisk vävnadsbildning
- Extrakardiell stimulering (t.ex. stimulering muskel/nerv)
- Vätskeansamling
- Avstöttningsfenomen
- Bildning av hematom eller serom
- AV-block
- Hjärtsvikt efter kronisk RV-apikal stimulering
- Oförmåga att stimulera
- Felaktig stimulering

- Postoperativ smärta
- Ofullständig elektrodanslutning till pulsgeneratorm
- Infektion inkluderat endokardit
- Elektroddislokation
- Elektrodbrött
- Brött- eller nötningskador på elektrodens isolering
- Elektrodperforation
- Deformering av och/eller brött på elektrodspetsen
- Lokal vävnadsreaktion
- Förlust av stimulering
- Hjärtinfarkt (MI)
- Myokardnekros
- Myokardtrauma (t.ex. vävnadsskada, klaffskada)
- Avkänning av myopotentialer
- Över-/underavkänning
- Pacemakermedierad takykardi (PMT) (Gäller endast tvåkammarenheter.)
- Nötning av eller utgjutning i hjärtsäcken
- Pneumothorax
- Pulsgeneratormigrering
- Shuntning av ström under defibrillering med interna defibrilleringsspattlar eller externa defibrilleringsplattor
- Synkope
- Takyarytmi, som inkluderar accelererande arytmier och tidigt, återkommande förmaksflimmer
- Trombos/tromboemboli

- Klaffskada
- Vasovagal respons
- Venös ocklusion
- Venkada (t.ex. perforering, dissektion eller erosion)
- Försämrad hjärtsvikt

En lista över möjliga biverkningar som associeras med MRT-undersökning finns i den tekniska MRT-guiden.

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

- Beroende
- Depression
- Rädsla för tidig urladdning av batteriet
- Rädsla för felfunktion i pulsgeneratoren

MEKANISKA SPECIFIKATIONER

Följande mekaniska specifikationer och materialspecifikationer gäller för enheterna ACCOLADE, PROPONENT, ESSENTIO och ALTRUA 2.

Tabell 2. Mekaniska specifikationer – alla pacemakers

	SR	DR	DR EL	VDDR
Höjsets elektrodyta (cm²)	29,10	28,92	35,05	28,92
Användbar batterikapacitet (Ah)	1,0	1,0	1,6	1,0
Resterande användbar batterikapacitet vid explantation (Ah)	0,07	0,09	0,09	0,07

Mekaniska specifikationer som gäller för varje modell listas nedan.

Tabell 3. Mekaniska specifikationer – ACCOLADE-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm³)	Anslutningstyp
L300	4,45 x 4,81 x 0,75	23,6	11,7	RA/RV; IS-1
L301	4,45 x 5,02 x 0,75	24,8	12,2	RA; IS-1; RV; IS-1
MRT-modell				

Tabell 3. Mekaniska specifikationer – ACCOLADE-pacemakers (fortsättning följer)

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
L310	4,45 x 4,81 x 0,75	23,6	11,7	RA/RV: IS-1
L311	4,45 x 5,02 x 0,75	24,8	12,2	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 4. Mekaniska specifikationer – ACCOLADE EL-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
L321	4,45 x 5,88 x 0,75	29,1	14,2	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
L331	4,45 x 5,88 x 0,75	29,2	14,2	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 5. Mekaniska specifikationer – PROPONENT-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
L200	4,45 x 4,81 x 0,75	23,6	11,7	RA/RV: IS-1
L201	4,45 x 5,02 x 0,75	24,8	12,2	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 5. Mekaniska specifikationer – PROPONENT-pacemakers (fortsättning följer)

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm³)	Anslutningstyp
L209 (VDDR-modell)	4,45 x 5,02 x 0,75	24,8	12,2	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
L210	4,45 x 4,81 x 0,75	23,6	11,7	RA/RV: IS-1
L211	4,45 x 5,02 x 0,75	24,8	12,2	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 6. Mekaniska specifikationer – PROPONENT EL-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm³)	Anslutningstyp
L221	4,45 x 5,88 x 0,75	29,1	14,2	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
L231	4,45 x 5,88 x 0,75	29,2	14,2	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 7. Mekaniska specifikationer – ESSENTIO-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
L100	4,45 x 4,81 x 0,75	23,6	11,7	RA/RV: IS-1
L101	4,45 x 5,02 x 0,75	24,8	12,2	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
L110	4,45 x 4,81 x 0,75	23,6	11,7	RA/RV: IS-1
L111	4,45 x 5,02 x 0,75	24,8	12,2	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 8. Mekaniska specifikationer – ESSENTIO EL-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
L121	4,45 x 5,88 x 0,75	29,1	14,2	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
L131	4,45 x 5,88 x 0,75	29,2	14,2	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 9. Mekaniska specifikationer – ALTRUA 2-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
S701	4,45 x 4,81 x 0,75	23,6	11,7	RA/RV: IS-1
S702	4,45 x 5,02 x 0,75	24,8	12,2	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 10. Mekaniska specifikationer – ALTRUA 2 EL-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
S722	4,45 x 5,88 x 0,75	29,1	14,2	RA: IS-1; RV: IS-1

ACCOLADE-, PROPONENT- och ESSENTIO-enheter inkluderar ZIP-telemetri med en överföringsfrekvens på 402 till 405 MHz.

Materialspecifikationer visas nedan:

- Hölje: hermetiskt förseglat titan
- Anslutningsblock: polymer av implantationskvalitet
- Strömförsörjning (ACCOLADE, PROPONENT, ESSENTIO och ALTRUA 2) SR-, DR- och VDDR-modeller: litiumkolmonofluoridcell; Boston Scientific; 402290
- Strömförsörjning (ACCOLADE, PROPONENT, ESSENTIO och ALTRUA 2) DR EL-modeller: litiumkolmonofluoridcell; Boston Scientific; 402294

Följande mekaniska specifikationer och materialspecifikationer gäller för FORMIO, VITALIO, INGENIO och ADVANTIO.

Tabell 11. Mekaniska specifikationer – alla pacemakers

	SR	DR	DR EL	VDDR
Höljets elektrodyta (cm ²)	29,78	29,78	35,98	29,78
Användbar batterikapacitet (Ah)	1,05	1,05	1,47	1,05
Resterande användbar batterikapacitet vid explantation (Ah)	0,06	0,08	0,08	0,07

Mekaniska specifikationer som gäller för varje modell listas nedan.

Tabell 12. Mekaniska specifikationer – FORMIO-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm³)	Anslutningstyp
J278	4,45 x 4,70 x 0,75	24,5	12,0	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
J279	4,45 x 4,70 x 0,75	24,5	12,0	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 13. Mekaniska specifikationer – VITALIO-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm³)	Anslutningstyp
J272	4,45 x 4,57 x 0,75	23,5	11,5	RA/RV: IS-1
J273	4,45 x 4,70 x 0,75	24,5	12,0	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
J275	4,45 x 4,57 x 0,75	23,5	11,5	RA/RV: IS-1
J276	4,45 x 4,70 x 0,75	24,5	12,0	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 14. Mekaniska specifikationer – VITALIO EL-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
J274	4,45 x 5,56 x 0,75	32,0	14,0	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
J277	4,45 x 5,56 x 0,75	32,0	14,0	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 15. Mekaniska specifikationer – INGENIO-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
J172	4,45 x 4,57 x 0,75	23,5	11,5	RA/RV: IS-1
J173	4,45 x 4,70 x 0,75	24,5	12,0	RA: IS-1; RV: IS-1
J178 (VDDR-modell)	4,45 x 4,70 x 0,75	24,5	12,0	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
J175	4,45 x 4,57 x 0,75	23,5	11,5	RA/RV: IS-1
J176	4,45 x 4,70 x 0,75	24,5	12,0	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 16. Mekaniska specifikationer – INGENIO EL-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
J174	4,45 x 5,56 x 0,75	32,0	14,0	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
J177	4,45 x 5,56 x 0,75	32,0	14,0	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 17. Mekaniska specifikationer – ADVANTIO-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
J062	4,45 x 4,57 x 0,75	23,5	11,5	RA/RV: IS-1
J063	4,45 x 4,70 x 0,75	24,5	12,0	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
J065	4,45 x 4,57 x 0,75	23,5	11,5	RA/RV: IS-1
J066	4,45 x 4,70 x 0,75	24,5	12,0	RA: IS-1; RV: IS-1

Tabell 18. Mekaniska specifikationer – ADVANTIO EL-pacemakers

Modell	Mått B x H x D (cm)	Vikt (g)	Volym (cm ³)	Anslutningstyp
J064	4,45 x 5,56 x 0,75	32,0	14,0	RA: IS-1; RV: IS-1
MRT-modell				
J067	4,45 x 5,56 x 0,75	32,0	14,0	RA: IS-1; RV: IS-1

FORMIO-, VITALIO-, INGENIO- OCH ADVANTIO-enheter inkluderar ZIP-telemetri med en överföringsfrekvens på 869,85 MHz.

Materialspecifikationer visas nedan:

- Hölje: hermetiskt förseglat titan
- Anslutningsblock: polymer av implantationskvalitet
- Strömförsörjning (FORMIO, VITALIO, INGENIO och ADVANTIO) SR-, DR- och VDDR-modeller: litium-karbonmonofluorid-silvervanadinoxidcell; Greatbatch 2808
- Strömförsörjning (FORMIO, VITALIO, INGENIO och ADVANTIO) DR EL-modeller: litiummangandioxidcell; Boston Scientific; 402125

DETTA MEDFÖLJER I FÖRPACKNINGEN

Följande artiklar är förpackade tillsammans med pulsgeneratoren:

- En momentnyckel
- Bruksanvisningar




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

VARNING: Implantation av systemet kan inte utföras i ett MRT-område zon III (eller högre) i enlighet med American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices⁴. Några av tillbehören som medföljer pulsgeneratorer och elektroder, inklusive momentnyckeln och styrtrådar, är inte MR-säkra med villkor och ska inte föras in i vare sig MRT-undersökningsrummet, kontrollrummet eller MRT-område zon III eller IV.

SYMBOLER PÅ FÖRPACKNINGEN








Följande symboler kan finnas på förpackning och etikett (Tabell 19 Symboler på förpackningen på sida 47):

Tabell 19. Symboler på förpackningen







Symbol	Beskrivning
	Referensnummer
	Förpackningens innehåll
	Pulsgenerator

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







Tabell 19. Symboler på förpackningen (fortsättning följer)

Symbol	Beskrivning
	Momentnyckel
	Medföljande litteratur
	Serienummer
	Sista förbrukningsdatum
	Lot nummer
	Tillverkningsdatum
	Steriliserad med etylenoxidgas






Tabell 19. Symboler på förpackningen (fortsättning följer)

Symbol	Beskrivning
	Får ej resteriliseras
	Får ej återanvändas
	Använd inte om förpackningen är skadad
	Se bruksanvisningen på följande webbplats: www.bostonscientific-elabeling.com
	Temperaturbegränsning
	CE-märkning för överensstämmelse med identifieringen av det registrerade organ som godkänner användning av märkningen



Tabell 19. Symboler på förpackningen (fortsättning följer)

Symbol	Beskrivning
	Placera telemetrihuvudet här
	Öppna här
	Auktoriserad representant inom Europeiska Unionen
	Tillverkare
	C-bock med leverantörskoder
	ACMA-överensstämmelsemärkning (Australian Communications and Media Authority) för radiokommunikationsutrustning

Tabell 19. Symboler på förpackningen (fortsättning följer)

Symbol	Beskrivning
R-NZ	RSM-överensstämmelsemärkning (New Zealand Radio Spectrum Management) för radiokommunikationsutrustning
	Adress till australiensisk sponsor
	MR med villkor
	Pacemaker RV
	Pacemaker RA, RV
	CRT-P RA, RV, LV

Tabell 19. Symboler på förpackningen (fortsättning följer)

Symbol	Beskrivning
	Enhet utan överdrag
	RF-telemetri

SPECIFIKATIONER VID LEVERANS

Se tabellen för pulsgeneratorinställningar vid leverans (Tabell 20 Specifikationer vid leverans på sida 52).

Tabell 20. Specifikationer vid leverans

Parameter	Inställning
Stimuleringsmod	Lagring
Tillgänglig stimuleringsbehandling	DDDR (DR-modeller) SSIR (SR-modeller) VDDR (VDDR-modeller)
Sensor	Komb (Accel och MV)
Konfiguration för Stim/Avkänd	RA: BI/BI (DR-modeller av ACCOLADE, PROPONENT, ESSENTIO och ALTRUA 2)

Tabell 20. Specifikationer vid leverans (fortsättning följer)

Parameter	Inställning
Konfiguration för Stim/Avkänd	RA: –/BI (VDDR-modeller av PROPONENT)
Konfiguration för Stim/Avkänd	RV: BI/BI (ACCOLADE-, PROPONENT-, ESSENTIO- och ALTRUA 2-modeller)
Konfiguration för Stim/Avkänd	RA: UNI/UNI (DR-modeller av FORMIO, VITALIO, INGENIO och ADVANTIO)
Konfiguration för Stim/Avkänd	RA: –/UNI (VDDR-modeller av INGENIO)
Konfiguration för Stim/Avkänd	RV: UNI/UNI (FORMIO-, VITALIO-, INGENIO- och ADVANTIO-modeller)
Magnetfrekvens	100 min ⁻¹

Pulsgeneratören är vid leverans inställd på energisnål Lagring för att förlänga lagringstiden. I moden Lagring är alla funktioner inaktiverade utom:

- Telemetristöd, som möjliggör interrogation och programmering
- Realtidsklocka
- Kommandot STAT PACE

Pulsgeneratören lämnar moden Lagring när något av följande inträffar, men programmering av andra parametrar påverkar inte moden Lagring:

- STAT PACE beordras
- Pulsgeneratorn detekterar automatiskt införande av elektrod (se "Implantation av pulsgeneratorn" på sida 67)
- PG-mod är programmerad till Lämna lagringsmod

När du har programmerat pulsgeneratorn till något annat än moden Lagring kan den inte programmeras tillbaka till den moden.

RÖNTGENIDENTIFIERING

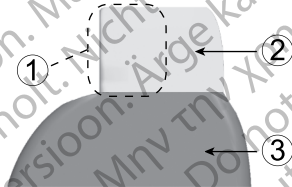
Pulsgeneratorerna har en identifiering som syns på röntgenfilm och vid fluoroskopi. Denna identifiering ger en icke-invasiv bekräftelse av tillverkaren och består av följande:

- Bokstäverna BSC som anger att Boston Scientific är tillverkaren.

NOTERA: Dessa bokstäver föregås av en fylld triangel som indikerar statusen MR med villkor.

- Siffrorna 012 för ACCOLADE-, PROPONENT-, ESSENTIO- och ALTRUA 2-pulsgeneratorer.
- Siffrorna 011 för FORMIO-, VITALIO-, INGENIO- och ADVANTIO-pulsgeneratorer.

Röntgenidentifieringen finns innesluten i enhetens anslutningsblock. För ett implantat i bröstkorgens vänstra sida kommer identifieringen att vara synlig vid röntgen eller fluorografi ungefär vid platsen som visas (Figur 1 Röntgenidentifiering på sida 55).



[1] Röntgenidentifiering [2] Anslutningsblock [3] Pulsgeneratorhölje

Figur 1. Röntgenidentifiering

För information om identifiering av pulsgeneratorn via PRM, se användarhandboken för PRM.

Pulsgeneratorns modellnummer är lagrat i pulsgeneratorns minne och visas på skärmen Översikt i PRM så snart pulsgeneratorn interogas.

PULSGENERATORNS LIVSLÄNGD

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

Den förväntade livslängden, med hänsyn till den energi som förbrukats under tillverkning och lagring, gäller vid de förhållanden som anges i tabellen tillsammans med följande:

- Förutsätter 60 min⁻¹ LRL, ventrikulära och atriella inställningar på 0,4 ms Pulsbredd för stimulering; sensorer På.

- Dessa beräkningar förutsätter även att EGM Onset är på, och att pulsgeneratorn är 6 månader i moden Lagring under transport och förvaring.

Följande livslängdstabeller och användningsvillkor gäller för ACCOLADE, PROPONENT, ESSENTIO och ALTRUA 2.

Tabell 21. Uppskattad livslängd för pulsgenerator (från implantation till explantation)

Alla modeller ^a												
Stimulering	Livslängd (år) vid 500 Ω, 750 Ω, och 1 000 Ω stimuleringsimpedans											
	500 Ω				750 Ω				1000 Ω			
	SR	DR	DR-EL	VD-DR	SR	DR	DR-EL	VD-DR	SR	DR	DR-EL	VD-DR
Atriella och ventrikulära amplituder 3,5 V												
50 %	9,2	7,6	12,2	9,0	9,7	8,3	13,2	9,4	10,0	8,7	13,9	9,7
100 %	7,9	5,9	9,5	7,7	8,6	6,8	10,9	8,4	9,1	7,4	11,8	8,8
Atriella och ventrikulära amplituder 2,5 V												
50 %	10,0	8,8	14,0	9,8	10,4	9,3	14,8	10,0	10,5	9,5	15,2	10,2
100 %	9,2	7,6	12,1	9,0	9,7	8,2	13,2	9,4	10,0	8,7	13,9	9,7

Tabell 21. Uppskattad livslängd för pulsgenerator (från implantation till explantation) (fortsättning följer)

Alla modeller ^a												
Stimulering	Livslängd (år) vid 500 Ω, 750 Ω, och 1 000 Ω stimuleringsimpedans											
	500 Ω				750 Ω				1000 Ω			
	SR	DR	DR EL	VD-DR	SR	DR	DR EL	VD-DR	SR	DR	DR EL	VD-DR
Atriella och ventrikulära amplituder 2,0 V												
50 %	10,4	9,4	15,0	10,1	10,6	9,7	15,4	10,3	10,7	9,9	15,7	10,4
100 %	9,8	8,4	13,5	9,5	10,2	9,0	14,3	9,9	10,4	9,3	14,8	10,0
A- och V-amplituder 2,0 V, Ingen MV-sensor												
50 %	11,1	10,0	15,8	10,7	11,3	10,3	16,4	11,0	11,5	10,5	16,7	11,1
100 %	10,5	8,9	14,2	10,1	10,8	9,5	15,1	10,5	11,1	9,8	15,6	10,7

a. Förutsätter användning av ZIP wandless telemetry under 1 timme vid implantation och under 40 minuter vid uppföljning på sjukhus varje år.

Livslängd vid "sämsta tänkbara" inställningar på 5,0 V, 500 Ω, 1,0 ms är:

- Vid 70 min⁻¹: 3,3 år för SR-modeller; 1,8 år för DR-modeller; 3,1 år för DR EL-modeller; 3,3 år för VDDR-modeller
- Vid 100 min⁻¹: 2,5 år för SR-modeller; 1,2 år för DR-modeller; 2,1 år för DR EL-modeller; 2,5 år för VDDR-modeller

Livslängd vid en LRL på 70 min⁻¹, 500 Ω, 0,5 ms, 100 % stimulerat, sensorer På och mest omfattande stimuleringsmod är: SR-modeller vid 2,5 V = 8,6 år, vid 5,0 V = 5,0 år; DR-modeller vid 2,5 V = 6,8 år, vid 5,0 V = 3,0 år; DR-EL-modeller vid 2,5 V = 10,9 år, vid 5,0 V = 5,1 år; VDDR-modeller vid 2,5 V = 8,4 år, vid 5,0 V = 4,9 år.

NOTERA: Uppgifterna om energiåtgång i livslängdstabellen är grundade på teoretiska elektriska principer och är endast verifierade genom benchmarkingtester.

Pulsgeneratorns livslängd kan öka om något av följande minskar:

- Stimuleringsfrekvens
- Stimuleringspulsamplitud(-er)
- Stimuleringspulsbredd(-er)
- Procentandel stimulerade jämfört med avkända episoder

Livslängden påverkas också vid följande förhållanden:

- En minskad stimuleringsimpedans kan minska livslängden.
- Om Patienttriggad övervakning är inställd på På i 60 dagar minskar livslängden med ungefär 5 dagar.
- En timmes ytterligare ZIP Wandless Telemetry minskar livslängden med ungefär 8 dagar.
- Följande användning av LATITUDE minskar livslängden med ca 10 månader: Daglig enhetskontroll På, månatliga fullständiga interrogeringar (inplanerade fjärruppföljningar och patientinitierade interrogeringar en gång i kvartalet). Dagliga enhetskontroller och fullständiga interrogeringar en gång i kvartalet minskar livslängden med ca 9 månader.

- Fem patientinitierade interogationer med LATITUDE Communicator per vecka under ett år minskade livslängden med cirka 40 dagar.
- 24 timmar i MRT-skyddsmod (med stimulering På) minskar livslängden med ungefär 5 dagar.
- När RF-telemetri är inaktiverat under enhetens hela livstid ökar livslängden med ungefär 6 månader (Altrua 2).
- Ytterligare 6 månader i Lagringsmod före implantationen minskar livslängden med 80 dagar. Förutsätter implantationsinställningar med 60 min LRL, 2,5 V Amplitud för stimuleringspuls och 0,4 ms Pulsbredd för stimulering; 500 Ω Impedans för stimulering; 100 % stimulering.

Pulsgeneratorns livslängd kan även påverkas av:

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

Följande livslängdstabeller och användningsvillkor gäller för FORMIO, VITALIO, INGENIO och ADVANTIO.

Tabell 22. Uppskattad livslängd för pulsgenerator (från implantation till explantation)

Alla modeller ^{a b}												
Stimulering	Livslängd (år) vid 500 Ω, 750 Ω, och 1000 Ω stimuleringsimpedans											
	500 Ω				750 Ω				1000 Ω			
	SR	DR	DR EL	VD-DR	SR	DR	DR EL	VD-DR	SR	DR	DR EL	VD-DR
Atriella och ventrikulära amplituder 3,5 V												
50 %	8,5	7,0	9,9	8,1	9,0	7,5	10,7	8,7	9,2	7,8	11,2	8,9
100 %	7,3	5,5	8,0	7,1	7,9	6,3	9,0	7,7	8,4	6,8	9,6	8,0
Atriella och ventrikulära amplituder 2,5 V												
50 %	9,3	7,9	11,3	8,9	9,5	8,4	11,8	9,1	9,6	8,6	12,1	9,3
100 %	8,5	6,9	9,8	8,2	8,9	7,5	10,7	8,6	9,2	7,9	11,2	8,9

- Förutsätter ZIP Wandless Telemetry under 1 timme vid implantationstillfället och under 20 minuter vid varje kvartalsuppföljning.
- Förutsätter standardanvändning av LATITUDE Kommunikator enligt följande: Daglig påminnelse om interrogering På, fjärruppföljningar varje vecka och patientinitierade interrogeringar en gång i kvartalet.

Livslängd vid "sämsta tänkbara" inställningar på 5,0 V, 500 Ω, 1,0 ms är:

- Vid 70 min⁻¹: 3,2 år för SR-modeller; 1,7 år för DR-modeller; 2,7 år för DR EL-modeller; 3,0 år för VDDR-modeller
- Vid 100 min⁻¹: 2,4 år för SR-modeller; 1,1 år för DR-modeller; 1,9 år för DR EL-modeller; 2,3 år för VDDR-modeller

Livslängd vid en LRL på 70 min⁻¹, 500 Ω, 0,5 ms, 100 % stimulerat, sensorer På och mest omfattande stimuleringsmod är: SR-modeller vid 2,5 V = 7,9 år, vid 5,0 V = 4,7 år; DR-modeller vid 2,5 V = 6,3 år, vid 5,0 V = 2,9 år; DR EL-modeller vid 2,5 V = 8,9 år, vid 5,0 V = 4,3 år; VDDR-modeller vid 2,5 V = 7,6 år, vid 5,0 V = 4,6 år.

NOTERA: Uppgifterna om energigtång i livslängdstabellen är grundade på teoretiska elektriska principer och är endast verifierade genom benchmarkingtester.

Pulsgeneratorns livslängd kan öka om något av följande minskar:

- Stimuleringsfrekvens
- Stimuleringspulsamplitud(-er)
- Stimuleringspulsbredd(-er)
- Procentandel stimulerade jämfört med avkända episoder

Livslängden påverkas också vid följande förhållanden:

- En minskad stimuleringsimpedans kan minska livslängden.
- När MV-sensorn är inställd på Av under enhetens hela livstid ökar livslängden med cirka 5 månader.
- Om Patienttriggad övervakning är inställd på På i 60 dagar minskas livslängden med ungefär 5 dagar.
- En timmes ytterligare ZIP Wandless Telemetry minskar livslängden med ungefär 9 dagar.
- Fem patientinitierade interrogeringar med LATITUDE Kommunikator per vecka under ett år minskade livslängden med cirka 14 dagar.
- 24 timmar i MRT-skyddsmod (med stimulering På) minskar livslängden med ungefär 5 dagar.

- Ytterligare 6 månader i Lagring före implantationen minskar livslängden med 80 dagar. Förutsätter implantationsinställningar med 60 min²LRL, 2,5 V Amplitud för stimuleringspuls och 0,4 ms Pulsbredd för stimulering; 500 Ω Impedans för stimulering; 100 % stimulering.

Pulsgeneratorns livslängd kan även påverkas av:

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

På PRM-översiktsskärmarna Översikt och Batteri info finns en uppskattning av pulsgeneratorns livslängd, specifikt för den implanterade enheten.

GARANTIINFORMATION

Ett garantibevis för en begränsad garanti för pulsgenerator finns på www.bostonscientific.com. För att erhålla ett exemplar, kontakta Boston Scientific med hjälp av informationen på omslagets baksida.

PRODUKTENS TILLFÖRLITLIGHET

Boston Scientific har för avsikt att tillhandahålla implanterbara enheter med hög kvalitet och tillförlitlighet. Dessa produkter kan dock uppvisa funktionsfel som kan resultera i förlopad eller försämrad förmåga att avge behandling. Dessa funktionsfel kan omfatta följande:

- För tidig urladdning av batteriet
- Problem med avkänning eller stimulering
- Felkoder
- Telemetriproblem

I CRM Product Performance Report från Boston Scientific, som finns på www.bostonscientific.com, hittar du ytterligare information om produktens prestanda, bland annat typ och frekvens för de fel som dessa enheter har uppvisat tidigare. Även om historiska data kanske inte kan säga så mycket om enhetens framtida

produktprestanda kan sådana data ge viktig information för förståelsen för dessa produkters tillförlitlighet i allmänhet.

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

INFORMATION OM PATIENTRÄDGIVNING

Följande bör diskuteras med patienten innan patienten skrivs ut.

- Extern defibrillering – patienten skall kontakta sin läkare för att undersöka sitt pulsgeneratorsystem om han/hon behandlas med extern defibrillering
- Tecken på och symtom vid infektion
- Symtom som bör rapporteras (t.ex. ihållande högfrekvent stimulering som kräver omprogrammering)
- Skyddade områden – patienten ska rådfråga läkare innan han/hon går in på områden där det finns ett varningsmeddelande som avråder patienter med pulsgenerator att gå in
- MRT-undersökning — läkaren som övervakar patientens enhet måste avgöra om patienten är en lämplig kandidat för en MRT-undersökning
- Undvik möjliga källor till elektromagnetisk interferens (EMI) hemma, på arbetet och i vårdmiljöer
- Pålitlighet hos deras pulsgenerator ("Produktens tillförlitlighet" på sida 62)
- Aktivitetsbegränsningar (om tillämpligt)
- Lägsta hjärtfrekvens (basfrekvens för pulsgeneratoren)
- Planerade återbesök

- Resa eller flytt — Uppföljning bör schemaläggas i förväg om patienten lämnar landet där implantationen har utförts
- Patient-ID-kort — ett patient-ID-kort är förpackat med enheten och patienten bör alltid ha det med sig

NOTERA: *Patienten ska visa sitt patient-ID-kort innan han/hon går in i ett skyddat område som t.ex. vid en MRT-undersökning.*

Patienthandbok

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

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

Dessutom finns en MRT-patientguide tillgänglig för patienter som har ett ImageReady-pacemakersystem med beteckningen MR med villkor.

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

ELEKTRODANSLUTNINGAR

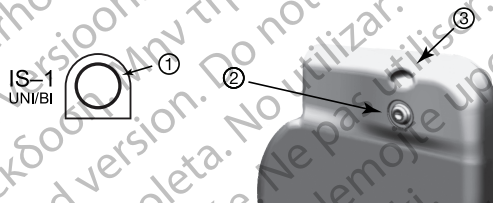
Elektrodanslutningarna illustreras nedan.

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

NOTERA: *Användning av Boston Scientifics MRT-villkorliga elektroder krävs för att ett implanterat system ska anses vara MRT-säkert med villkor. Se den tekniska manualen för MRT för modellnummer hos pulsgeneratorer, elektroder, tillbehör och andra systemkomponenter som krävs för att uppfylla användarvillkoren.*

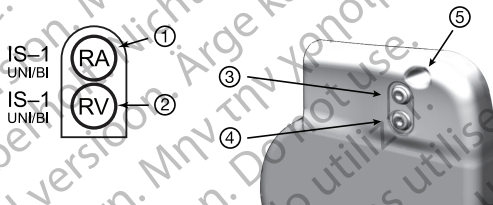
FÖRSIKTIGHET: Om elektrodkonfigurationen är programmerad till bipolär när en unipolär elektrod implanteras, avges ingen stimulering.

Följande elektrodanslutningar gäller för enheterna ACCOLADE, PROPONENT, ESSENTIO och ALTRUA 2.



[1] RA/RV: Vit [2] RA/RV [3] Suturhål

Figur 2. Elektrodanslutningar och placering av anslutningskruvarna, RA/RV: IS-1



[1] RA: Vit [2] RV: Vit [3] RA [4] RV [5] Suturhål

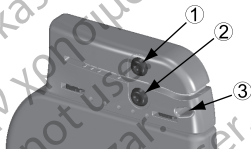
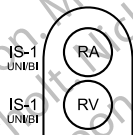
Figur 3. Elektrodanslutningar och placering av anslutningsskruvarna, RA: IS-1, RV: IS-1

Följande elektrodanslutningar gäller för FORMIO, VITALIO, INGENIO och ADVANTIO.



[1] RA/RV [2] Suturhål

Figur 4. Elektrodanslutningar och placering av anslutningsskruvarna, RA/RV: IS-1



[1] RA [2] RV [3] Suturhål

Figur 5. Elektrodanslutningar och placering av anslutningsskruvarna, RA: IS-1, RV: IS-1

NOTERA: Pulsgeneratorhöljet används som stimuleringselektrodyta när pulsgeneratorm har programmerats till unipolär elektrodinställning.

IMPLANTATION AV PULSGENERATORN

Implanterar pulsgeneratorm genom att utföra följande steg i angiven ordningsföljd. Vissa patienter kan kräva stimulering direkt när elektroderna ansluts till pulsgeneratorm. Överväg, om det krävs ändring av de nominella inställningarna, att programmera pulsgeneratorm före eller samtidigt som elektrodsystemet implanteras och implantationsfickan formas.

WARNING: Implantation av systemet kan inte utföras i ett MRT-område zon III (eller högre) i enlighet med American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices⁵. Några av tillbehören som medföljer pulsgeneratormer och elektroder, inklusive momentnyckeln och styrtrådar, är inte MR-säkra med villkor och ska inte föras in i vare sig MRT-undersökningsrummet, kontrollrummet eller MRT-område zon III eller IV.

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

Steg A: Kontrollera utrustningen

Utrustning för hjärtövervakning, defibrillering och elektrodsignalmätningar bör finnas till hands under implantationen. Dit hör även PRM-systemet med tillbehör samt programvara. Det är viktigt att känna till hur all utrustning fungerar och att ha läst informationen i respektive användarhandböcker innan implantationen påbörjas. Kontrollera status för all utrustning som kan komma att användas under ingreppet. Om oavsiktlig skada eller kontamination uppstår, ska följande föremål finnas tillgängliga:

- Sterila dubbletter av alla komponenter som ska implanteras
- Sterilt telemetrihuvud
- Sterila PSA-kablar
- Momentnycklar och fasta nycklar

Under implantationen ska en vanlig extern defibrillator med externa plattor eller defibrilleringsspatlar alltid finnas till hands.

Steg B: Interrogera och kontrollera pulsgeneratorm

Testa pulsgeneratorm enligt beskrivningen nedan innan den sterila blisterförpackningen öppnas så att pulsgeneratorm inte kontamineras. Pulsgeneratorm ska hålla rumstemperatur för att garantera korrekt uppmätta parametrar.

1. Interrogera pulsgeneratorm med hjälp av PRM-enheten. Kontrollera att pulsgeneratorms PG-mod är programmerad till Lagring. I annat fall kontaktar du Boston Scientific med hjälp av informationen på omslagets baksida.

För att påbörja en ZIP-telemetrisession med ACCOLADE-, PROPONENT- OCH ESSENTIO-enheter ska du kontrollera att ZOOM Wireless Transmitter är ansluten till PRM-enheten via USB-kabel och att den gröna lampan ovanpå sändaren lyser. Inled kommunikation med alla enheter genom att placera telemetrihuvudet över pulsgeneratorm och interrogera den med PRM-enheten. Håll telemetrihuvudet på plats tills antingen ett meddelande visas som indikerar att telemetrihuvudet kan tas bort från

- pulsgenerator eller indikatorn för ZIP-telemetri tänds på PRM-enheten. Tryck på knappen Avsluta för att avsluta telemetrisessionen och återgå till startskärmen. Radiofrekvensstörningar kan tillfälligt avbryta ZIP-telemetrikommunikationen. Det kan gå att förbättra ZIP-telemetrins resultat genom att öka avståndet till källan till de störande signalerna eller flytta ZOOM Wireless Transmitter. Om ZIP-telemetrien inte är tillfredsställande kan du använda telemetri med telemetrihuvud.
2. Inspektera pulsgeneratorns aktuella batteristatus. Räkna ska vara nollställda. Pulsgeneratorn ska inte implanteras om inte batteristatus visar full kapacitet. Kontakta Boston Scientific med hjälp av informationen på omslagets baksida.
 3. Om en unipolär stimuleringskonfiguration krävs vid implantationen ska Elektrodkonfiguration programmeras till Unipolär före implantationen.

Steg C: Implantera elektrodsystemet

Pulsgeneratorn behöver ett elektrodsystem för stimulering och avkänning.

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

- Unipolär eller bipolär atriell elektrod
- Unipolär eller bipolär högerventrikulär elektrod.

NOTERA: *Enkammapparater kan användas med antingen en atriell eller en ventrikulär elektrod.*

NOTERA: *Genom att använda bipolära stimuleringselektroder minskar risken för avkänning av myopotentialer.*

NOTERA: *Användning av en unipolär elektrod med en ImageReady-pulsgenerator är oförenligt med de användarvillkor som krävs för statusen MR med villkor. Varningar, försiktighetsåtgärder och annan information om MRT-undersökning finns i den tekniska manualen för MRT.*

NOTERA: Användning av MRT-villkorliga elektroder från Boston Scientific krävs för att ett implanterat system ska anses vara MRT-säkert med villkor. Se den tekniska manualen för MRT för modellnummer hos pulsgeneratorer, elektroder, tillbehör och andra systemkomponenter som krävs för att uppfylla användarvillkoren och för varningar och försiktighetsåtgärder med avseende på MRT-undersökning.

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

FÖRSIKTIGHET: Säkerställ, om en tvåkammarenhet programmeras till AAI(R), att det finns en fungerande RV-elektrod. Om det inte finns någon fungerande RV-elektrod kan programmering till AAI(R) orsaka underavkänning eller överavkänning.

FÖRSIKTIGHET: Suturera inte direkt över elektrod kroppen, då detta kan leda till att elektroden skadas. Använd suturhylsan för att säkra elektroden proximalt vid veningången för att förhindra att elektroden flyttas.

Implanter elektroden enligt det kirurgiska tillvägagångssätt som valts.

Vid byte av en tidigare implanterad pulsgenerator kan det vara nödvändigt att använda en adapter så att det går att ansluta den nya pulsgeneratoren till de befintliga elektroderna. Vid användning av en adapter ska anslutningsproceduren som beskrivs på lämpligt adapterproduktdatablad användas. Anslut alltid adaptern till elektroden och upprepa tröskelvärdes- och avkänningsmätningarna innan adaptern ansluts till pulsgeneratoren.

NOTERA: Om det uppstår förändringar i elektrodens prestanda som inte kan åtgärdas genom programmering kan elektroden behöva bytas ut om det inte finns någon adapter tillgänglig.

NOTERA: Användning av en adapter uppfyller inte de användarvillkor som krävs för statusen MR med villkor. Varningar, försiktighetsåtgärder och annan information om MRT-undersökning finns i den tekniska manualen för MRT.

Steg D: Gör baslinjemätningar

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

- Anslut stimulerings-/avkänningselektroden/-erna till en pacing system analyzer (PSA).
- Stimulerings-/avkänningselektrod, uppmätta cirka 10 minuter efter initial placering (akut) eller under en utbytesprocedur (kronisk), anges nedan. Värden andra än de som föreslås i tabellen kan vara kliniskt acceptabla om lämplig avkänning kan dokumenteras med de aktuella programmerade värdena. Överväg omprogrammering av sensitivitetsparametern om felaktig avkänning observeras. Observera att det är normalt att de mätningar som görs med pulsgeneratorm avviker något från PSA-mätningarna eftersom signalen filtreras olika.

Tabell 23. Elektrod-mätningar

	Stimulerings-/avkänningselektrod (akut)	Stimulerings-/avkänningselektrod (kronisk)
R-vågsamplitud ^{a b}	> 5 mV	> 5 mV
P-vågsamplitud ^{a b}	> 1,5 mV	> 1,5 mV
R-vågduration ^{b c d}	< 100 ms	< 100 ms
Stimuleringsströskelvärde (höger ventrikel)	< 1,5 V endokardiell > 2,0 V epikardiell	< 3,0 V endokardiell < 3,5 V epikardiell

Tabell 23. Elektrodmatningar (fortsättning följer)

	Stimulerings-/ avkännings elektrod (akut)	Stimulerings-/ avkännings elektrod (kronisk)
Stimuleringsströskelvärde (förmak)	< 1,5 V endokardiell	< 3,0 V endokardiell
Elektrodimpedans (vid 5,0 V och 0,5 ms förmak och höger kammare)	> programmerad gräns för Låg impedans ^e < programmerad gräns för Hög impedans ^f	> programmerad gräns för Låg impedans ^e < programmerad gräns för Hög impedans ^f

- Amplituder lägre än 2 mV kan ge felaktiga frekvensmätningar vid kroniska tillstånd och resultera i oförmåga att avkänna en takarytmi eller leda till att en normal frekvens tolkas som onormal.
- Lägre R-vågsamplituder och längre durationer kan uppmätas vid implantation i ischemisk eller ärrig vävnad. Eftersom signalkvaliteten kan försämrats med tiden bör man sträva efter att möta ovanstående kriterier genom att flytta elektroderna för att erhålla signaler med största möjliga amplitud och kortast möjliga duration.
- Durationer längre än 135 ms (pulsgeneratorns refraktärperiod) kan resultera i felaktig bestämning av hjärtfrekvensen, oförmåga att känna av takarytmier eller leda till att en normal hjärtfrekvens tolkas som onormal.
- Detta mätvärde inkluderar inte skädepotentialer.
- Gränsen för Låg impedans kan programmeras mellan 200 och 500 Ω .
- Gränsen för Hög impedans kan programmeras mellan 2 000 Ω och 2 500 Ω eller 3 000 Ω beroende på pulsgeneratorns modell.

Om elektrodfunktionen ifrågasätts ska elektrodsystemets funktion bedömas med hjälp av standardtester för felsökning av elektroderna. Felsökningstesterna omfattar bland annat följande:

- Elektrogramanalys med manipulerad fika
- Röntgen eller genomlysning

- Invasiv visuell inspektion

Steg E: Forma implantationsfickan

Använd standardprocedurer för att förbereda en implantationsficka och välj fickans placering utifrån den implanterade elektrodkonfigurationen och patientens kroppshabitus. Ta hänsyn till patientens anatomi samt pulsgeneratorns storlek och rörelse när överbliven elektrod lindas upp och placeras intill pulsgeneratorn. Det är viktigt att placera elektroden i fickan på ett sätt som begränsar elektrodsträckning, vridning, vassa vinklar och/eller tryck. Pulsgeneratorer implanteras i allmänhet i subkutan vävnad för att minimera vävnadstrauma och underlätta explantation. Djupare implantation (t.ex. subpektoral) kan emellertid bidra till att undvika erosion eller avstötning i vissa patienter.

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

NOTERA: *Implantation i buken uppfyller inte användarvillkoren för MR-villkorlig MRT-undersökning. Se den tekniska manualen för MRT för varningar, försiktighetsåtgärder och annan information angående MRT-undersökning.*

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

- Om inte en kompatibel tunnelerare används ska elektrodens anslutningsstift förslutas. Vid tunneleringen av elektroderna kan en Penrose dränageslang, ett stort bröstkorgrör eller tunneleringsverktyg användas.
- Tunnelera, vid behov, försiktigt elektroderna subkutan till implantationsfickan.
- Utvärdera igen alla elektrodsignaler för att fastställa om någon av elektroderna har skadats under tunneleringen.

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

Steg F: Anslut elektroderna till pulsgeneratorn

Använd endast verktygen som levereras i pulsgeneratorns sterila tråg eller tillbehörsatts för att ansluta elektroderna. Om inte den medföljande momentnyckeln används kan det leda till skador på anslutningskrävorna, tätningspluggarna eller gångorna i anslutningsblocket. Implantera inte pulsgeneratorn om tätningspluggarna ser ut att vara skadade. Ha kvar verktygen tills alla tester har genomförts och pulsgeneratorn har implanterats.

Automatisk elektroddetektering

Fram tills en högerventrikulär elektrod detekteras (eller någon lämplig elektrod i ett enkammarsystem), mäts elektrodimpedansen i både unipolär och bipolär konfiguration. Vid införing av elektroden i anslutningsblocket detekterar impedansmätningen en impedans som indikerar att pulsgeneratorn är implanterad (automatisk elektroddetektering). Om impedansen är inom området (200 till och med 2 000 Ω) växlar pulsgeneratorn automatiskt till nominella parametrar och börjar avkänning och avgivning av terapi. Pulsgeneratorn kan också programmeras ut ur modet Lagring före implantationen med programmeraren.

NOTERA: Om elektroden som används för automatisk elektroddetektering är unipolär erhålls inte någon impedans inom intervallet förrän pulsgeneratorn har stabil kontakt med den subkutana vävnaden i fickan.

NOTERA: Om den elektrod som används för automatisk identifiering av elektrod har hög impedans (högre än 2 000 Ω) kommer den inte att identifieras, och avkänning och behandling startar inte automatiskt.

NOTERA: Arytmiloggbok och lagrade EGM-data kommer inte att sparas under de första två timmarna efter att elektroden detekterats förutom för PaceSafe och patientaktiverade episoder.

För enheterna ACCOLADE, PROPONENT, ESSENTIO och ALTRUA 2 avgör automatisk identifiering av elektrod (ALR) om den identifierade RV-elektroden är unipolär eller bipolär, och kontrollerar att konfigurationen av RV-stimulerings-/RV-avkännings elektrod motsvarar identifierad elektrodtyp.

ALR är nominellt PA och förblir programmerbart till Pa/Av tills en elektrod identifieras.

När ALR detekterar ett bipolärt impedansvärde inom intervallet (200 till och med 2 000 Ω) behålls den programmerade bipolära RV-elektrodkonfigurationen. Om ett bipolärt impedansvärde utanför intervallet detekteras konfigurerar ALR parametrarna för RV-stimulering och RV-avkänning för unipolär stimulering och avkänning. Detta gör det möjligt att påbörja RV-avkänning och -stimulering utan programmerarinteraktion när RV-elektroden är ansluten. Enheten fortsätter att mäta impedansen i den bipolära RV-elektroden under två timmar för att bekräfta identifiering av en unipolär elektrod.

Om pulsgeneratorm programmeras ur modet Lagring kan asynkrona stimuleringsspikar observeras på intrakardiella EGM innan bipolär RV-elektrod införs eller innan pulsgeneratorm placeras i den subkutana fickan om det finns en unipolär RV-elektrod. Dessa spikar som ligger under tröskelvärdet inträffar så snart en bipolär RV-elektrod detekteras i anslutningsblocket eller när kontakt mellan pulsgeneratorms hölje och den subkutana vävnaden sluter den normala stimuleringskretsen för en unipolär RV-elektrod. Om pulsgeneratorm lämnar modet Lagring som ett resultat av automatisk elektroddetektion kan det ta pulsgeneratorm upp till två sekunder plus ett LRL-intervall innan stimuleringen påbörjas som ett resultat av elektroddetektion.

Elektroder bör anslutas till pulsgeneratorm i följande ordningsföljd (för illustrationer av pulsgeneratorms anslutningsblock och placering av anslutningsskruvar, se "Elektroddanslutningar" på sida 64):

NOTERA: För enkammarapparater ska en lämplig RA- eller RV-elektrod användas.

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

NOTERA: Det är inte nödvändigt att dra åt RV-anslutningsskruven för automatisk elektroddetektion, men den måste dras åt för att säkerställa fullständig elektrisk kontakt.

- Vid modeller med en IS-1 RV-elektroddanslutning, sätt i och fäst anslutningstiftet från en IS-1 RV-stimulerings-/avkänningselektrod.

2. **Höger förmak.**

- Vid modeller med en IS-1 RA-elektrodanslutning, sätt i och fäst anslutningsstiftet från en IS-1 atriell stimulerings-/avkänningselektrod.

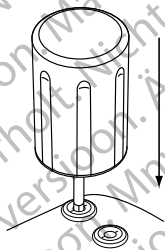
Anslut alla elektroder till pulsgeneratorn genom att följa dessa steg (för ytterligare information om momentnyckeln, se "Dubbelriktad momentnyckel" på sida 82):

1. Kontrollera om det finns blod eller andra kroppsvätskor i elektrodanslutningarna i pulsgeneratorns anslutningsblock. Skulle någon kroppsvätska av misstag komma in i anslutningarna ska de rengöras nogga med sterilt vatten.
2. Ta av och kassera spetsstrycket innan momentnyckeln används, om detta är tillämpligt.
3. För försiktigt in momentnyckeln i anslutningsskruven genom att föra in den i skåran i mitten av tätningspluggen i en 90° vinkel (Figur 6 Sätta i momentnyckeln på sida 77). Därmed öppnas tätningspluggen upp och lättar eventuellt tryck som byggs upp från elektrodanslutningen, genom att ge en väg ut för ansamlad vätska eller luft.

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

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

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



Figur 6. Sätta i momentnyckeln

4. För in anslutningsstiftet helt i elektrodanslutningen när momentnyckeln är på plats. Elektrodens anslutningsstift ska vara tydligt synligt bakom anslutningsblocket sett genom sidan av EasyView-pulsgeneratorns anslutningsblock. Tryck på elektroden så att den blir kvar på plats och kontrollera att den förblir helt införd i elektrodanslutningen.

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

NOTERA: Smörj vid behov hela elektrodanslutningen sparsamt med sterilt vatten eller steril mineralolja för att underlätta införingen.

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

5. Tryck försiktigt ner momentnyckeln tills den har full kontakt med anslutningsskruvens hålighet, var försiktig så att inte tätningssluggen skadas. Dra åt anslutningsskraven genom att sakta vrida

momentnyckeln medurs tills den klickar en gång. Momentnyckeln är förinställd för att ge korrekt kraft vid åtdragning av anslutningsskruven; den behöver inte skruvas mer eller med mer kraft.

6. Ta bort momentnyckeln.
7. Dra lätt i elektroden för att kontrollera att den sitter fast ordentligt.
8. Om elektrodanslutningen inte är korrekt åtdragen, försök att återställa anslutningsskruven. Sätt tillbaka momentnyckeln enligt ovanstående beskrivning och lösa anslutningsskruven genom att sakta vrida momentnyckeln moturs tills att elektroden har lösnat. Upprepa därefter instruktionerna ovan.
9. Om en elektrodanslutning inte används, sätt i en plugg i den oanvända anslutningen och dra åt anslutningsskruven.

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

Steg G: Utvärdera elektrodsignalerna

1. Placera pulsgenerators i implantationsfickan.
2. Utvärdera signalen från stimulerings-/avkänningselektroden genom att studera realtids-EGM och händelsemarkörerna. Mätvärdena för elektroderna ska motsvara dem som visas ovan (Tabell 23 Elektrodmätningar på sida 71).

Beroende på patientens egna rytm kan det vara nödvändigt att temporärt justera stimuleringsparametrar för att kunna utvärdera stimulering och avkänning. Om inte korrekt stimulering och/eller avkänning uppvisas, koppla från elektroden från pulsgenerator och inspektera anslutning och elektroder visuellt. Testa vid behov om elektroden.

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

3. Utvärdera alla elektrodimpedanser.

För ACCOLADE, PROPONENT, ESSENTIO och ALTRUA 2 är gränsvärdet för Hög impedans nominellt inställt på 2 000 Ω , och kan programmeras mellan 2 000 och 3 000 Ω i inkrement om 250 Ω . Gränsen för Låg impedans är nominellt inställd på 200 Ω , och kan programmeras mellan 200 och 500 Ω i inkrement om 50 Ω .

För enheterna FORMIO, VITALIQ, INGENIO och ADVANTIO är gränsen för Hög impedans nominellt inställd på 2 000 Ω , och kan programmeras mellan 2 000 och 2 500 Ω i steg om 250 Ω . Gränsen för Låg impedans är nominellt inställd på 200 Ω och kan programmeras mellan 200 och 500 Ω i steg om 50 Ω .

Ta hänsyn till följande faktorer vid val av impedansgränsvärden:

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

NOTERA: Beroende på effekter av elektrodinväxning kan läkaren under uppföljningstester välja att omprogrammera impedansgränserna.

- Patientens beroende av stimulering
- Rekommenderat impedansintervall för elektrod(er) som används, om tillgängligt

Steg H: Programmera pulsgeneratorn

1. Kontrollera Programmerarens klocka och ställ in och synkronisera pulsgeneratoren så att rätt tid visas på utskrivna rapporter och på PRIM-apparatens EKG-utskriften.
2. Programmera pulsgeneratoren korrekt om någon av elektrodportarna inte används.

Ta hänsyn till följande när du programmerar pulsgeneratorn:

- En säkerhetsmarginal på minst 2X spänningen eller 3X pulsbredden rekommenderas för varje kammare med utgångspunkt från stimuleringsströskelvärdena. Detta bör ge en tillräcklig säkerhetsmarginal och bidra till ökad batterilivslängd.
- Om en längre blankningsperiod programmeras kan det öka risken för underavkänning av R-vågor.
- Om en kortare blankningsperiod programmeras kan risken öka för överavkänning i kammaren av en stimulerad episod i förmaket.
- Vid programmering av MTR ska man ta hänsyn till patientens tillstånd, ålder, allmänna hälsostatus, funktion i sinusknutan och det faktum att en hög MTR kan vara olämpligt för patienter med angina eller andra symtom på myokardischemi vid högre frekvenser.
- Vid programmering av MSR ska man ta hänsyn till patientens tillstånd, ålder, allmänna hälsostatus och det faktum att stimulering med sensorstyrd frekvens vid högre frekvenser kan vara olämpligt för patienter med angina eller andra symtom på myokardischemi vid sådana frekvenser. Bedömning av lämplig MSR ska göras med utgångspunkt från den högsta stimuleringsfrekvens som patienten tolererar.
- Programmering av en lång Atriell refraktärperiod i kombination med vissa tider för AV-fördröjning kan göra att 2:1-block plötsligt uppträder vid den programmerade frekvensen för MTR.
- Innan du aktiverar RVAC, överväg att utföra en beordrad automatisk mätning av stimuleringsströskeln i kammaren för att kontrollera att funktionen fungerar som förväntat.
- Använd Fast avkänning istället för AGC för patienter som är pacemakerberoende eller har elektroder som är unipolärt programmerade.
- Var försiktig när Störningsrespons ställs in på Inhibera stimulering hos pacemakerberoende patienter eftersom detta innebär att ingen stimulering avges vid förekomst av störningar.
- Programmera sensorn till Av för att åtgärda misstänkta impedansbaserade störningar med MV-sensorn.

Steg I: Implantera pulsgeneratoren

1. Kontrollera magnetens funktion och telemetrihuvudet för att säkerställa att pulsgeneratoren är placerad inom räckhåll för att påbörja avläsning.
2. Säkerställ att pulsgeneratoren har god kontakt med omgivande vävnad i implantationsfickan och fäst den sedan med suturer för att minimera risken för att enheten rör på sig (för illustrationer av placering av suturhål, se "Elektrodanslutningar" på sida 64). Vira försiktigt ihop överblivna elektrodledningarna och placera dem intill pulsgeneratoren. Spola, vid behov, fickan med koksaltlösning för att undvika att den blir torr.

VARNING: Böj, vrid eller korsa inte med andra elektroder, eftersom detta kan leda till nötningskador på isoleringen eller skador på ledaren.

3. Stäng implantationsfickan. Det är viktigt att elektroderna placeras så att de inte kommer i kontakt med suturmaterialet. Det rekommenderas att absorberbara suturer används för att stänga vävnadslager.
4. Om modet Diatermi användes under implantationen ska den avbrytas när implantationen har slutförts.
5. Bekräfta programmerade parametrar.

FÖRSIKTIGHET: Vid varje ändring av en parameter för Sensitivitet eller modifiering av avkänningselektroden är det alltid viktigt att kontrollera att avkänningen är tillfredsställande. Att programmera Sensitivitet till det högsta värdet (lägst sensitivitet) kan leda till försenad detektion eller underavkänning av hjärtaktivitet. På samma sätt kan programmering till det lägsta värdet (högst sensitivitet) leda till överavkänning av icke-kardiella signaler.

6. Använd PRM-enheten för att skriva ut parameterrapporter och spara all patientinformation.

Steg J: Fylla i och returnera implantationsformuläret

Fyll i formuläret för garantibekräftelse och elektrodregistrering inom tio dagar efter implantationen och skicka originalet till Boston Scientific med en kopia av patientinformationen som sparats från PRM-enheten. Denna information gör det möjligt för Boston Scientific att registrera varje implanterad pulsgenerator och

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

DUBBELRIKTAD MOMENTNYCKEL

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

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

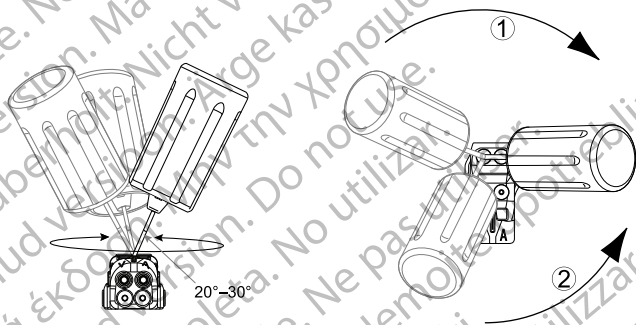
NOTERA: Som ytterligare säkerhet är spetsen på momentnyckeln konstruerad så att den bryts av om den används för hårdare åtdragning än inställt moment. Om detta inträffar måste den avbrutna spetsen dras ut från anslutningsskruven med pincett.

Den här momentnyckeln kan även användas för att lossa anslutningsskruvar på andra pulsgeneratorer och elektrod tillbehör från Boston Scientific som har anslutningsskruvar som dras åt mot ett stopp när de är helt utskrivade (dessa anslutningsskruvar har vanligtvis transparenta tätningssluggar). Men när dessa anslutningsskruvar skruvas ur måste man sluta vrida momentnyckeln när anslutningsskruven har nått stoppläget. Momentnyckelns extra motursmoment kan orsaka att anslutningsskruvarna fastnar om de dras mot stoppet.

Lossa på anslutningsskruvar som fastnat

Gör så här för att lossa anslutningsskruvar som har fastnat:

1. Vinkla momentnyckeln från ett vinkelrätt läge, 20° till 30° åt sidan, från anslutningsskruvens vertikala mittaxel (Figur 7 Roter momentnyckeln för att lossa en anslutningsskruv som har fastnat på sida 84).
2. Vrid nyckeln medurs (om anslutningsskraven är utskruvad) eller moturs (om anslutningsskraven är iskruvad) tre gånger runt dess axel, så att handtaget på momentnyckeln rör sig runt skruvens mittlinje (Figur 7 Roter momentnyckeln för att lossa en anslutningsskruv som har fastnat på sida 84). Handtaget på momentnyckeln ska inte snurras eller vridas under denna rotation.
3. Vid behov kan du testa detta upp till fyra gånger med något större vinkel varje gång. Om det inte går att lossa anslutningsskraven så här kan du använda momentnyckel #2 från momentnyckelsats modell 6501.
4. När anslutningsskraven har frigjorts kan den skruvas in eller ut så mycket som det behövs.
5. Kassera den använda momentnyckeln när den här proceduren har slutförts.



[1] Medurs rotation för att frigöra anslutningsskruvar som har fastnat i utskruvad position [2] Moturs rotation för att frigöra anslutningsskruvar som har fastnat i iskruvad position

Figur 7. Roter momentnyckeln för att lossa en anslutningsskruv som har fastnat

UPPFÖLJNINGSTESTER

Enhetens funktioner bör utvärderas genom regelbundna uppföljningstester som utförs av utbildad personal. Uppföljningsvägledningen nedan möjliggör noggrann kontroll av enhetens prestanda och patientens hälsostatus under enhetens livslängd (se informationen i steget "Programmera pulsgeneratorm" i "Implantation av pulsgeneratorm" på sida 67).

Utskrivningsuppföljning

Följande procedurer skall vanligtvis utföras under utskrivningsuppföljningstestet med hjälp av PRM-enhetens telemetri:

1. Interrogera pulsgenerators och granska skärmen Översikt.
2. Verifiera stimuleringsströskelvärdet, elektrodimpedans och egensignalernas amplitud.
3. Läs av räknare och histogram.
4. När alla tester har slutförts ska en slutlig interogering genomföras och alla data sparas på en patientdiskett.
5. Skriv ut Quick Notes och Patientinformation och spara dem för framtida bruk.
6. Nollställ räknarna och histogrammen så att senaste data visas vid nästa uppföljning. Räknare och histogram kan nollställas genom att trycka på Nollställ på skärmen Histogram, skärmen Takyräknare eller skärmen Bradyräknare.

Rutinuppföljning

I början av och till mitten av enhetens livslängden ska prestandan övervakas genom en rutinuppföljning en månad efter utskrivningskontrollen och minst en gång årligen därefter. Mottagningsbesök kan kompletteras med fjärrövervakning när det är möjligt. Som alltid ska läkaren bedöma patientens aktuella hälsostatus, enhetens status och parametervärden, samt lokala medicinska riktlinjer för att fastställa uppföljningsschemat.

När enheten når status Ett är återstår och/eller en Magnetfrekvens på 90 min⁻¹ observeras ska uppföljning ske minst var tredje månad för att underlätta tidig upptäckt av utbytesindikatorer.

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

Överväg att utföra följande under en rutinuppföljning:

1. Interrogera pulsgeneratorm och granska skärmen Översikt.
2. Verifiera stimuleringsströskelvärden, elektrodimpedans och egensignalernas amplitud.
3. Skriv ut Quick Notes och Patientinformation och spara dem för framtida bruk.
4. Studera skärmen Arytmiloggbok och skriv ut episoddetaljer och lagrad elektrograminformation för intressanta episoder.
5. Nollställ räknarna och histogrammen så att senaste episoddata visas vid nästa uppföljning.
6. Kontrollera att viktiga programmerade parametervärden (t.ex. Basfrekvens, AV-fördröjning, Sensorstyrd stimulering, utgående Amplitud, Pulsbredd, Sensitivitet) är optimala för aktuell patientstatus.

NOTERA: *Eko-Doppler-undersökning kan användas för att utvärdera AV-fördröjning och andra programmeringsalternativ noninvasivt efter implantation.*

EXPLANTATION

NOTERA: *Returnera alla explanterade enheter till Boston Scientific. Undersökning av explanterade enheter kan ge information för fortsatt förbättring av systempålitlighet och garantiersättning.*

WARNING: *Får ej återanvändas, ombearbetas eller resteriliseras. Återanvändning, ombearbetning eller resterilisering kan påverka enhetens strukturella integritet och/eller leda till enhetsfel, som i sin tur kan resultera i patientskada, sjukdom eller dödsfall. Återanvändning, ombearbetning eller resterilisering kan även skapa risk för kontaminering av enheten och/eller orsaka patientinfektion eller korsinfektion, inklusive men utan att vara begränsat till, överföring av infektionssjukdom/-ar från en patient till en annan. Kontaminering av enheten kan leda till patientskada, sjukdom eller dödsfall.*

Kontakta Boston Scientific när något av följande inträffar:

- När en produkt tas ur drift.

- När patienten avlider (oberoende av orsak), tillsammans med rapport från obduktionen om sådan har utförts.
- Av andra observations- eller komplikationsorsaker.

NOTERA: För avfallshantering av explanterade pulsgeneratorer gäller tillämpliga lagar och bestämmelser. Kontakta Boston Scientific med hjälp av informationen på det bakre omslaget om du vill ha en produktretursats.

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

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

FÖRSIKTIGHET: Före explantation, rengöring eller transport av enheten ska följande åtgärder vidtas för att undvika att viktiga behandlingshistorikdata skrivs över:

- Programmera pulsgeneratorns Brady-mod till Av
- Programmera Ventrikulär Taky EGM lagring till Av

Rengör och desinfektera enheten med vanliga mikrobiologiska metoder.

Fundera på följande när enheter explanteras och returneras:

- Avläs pulsgeneratorn och skriv ut en fullständig rapport.
- Avaktivera pulsgeneratorn innan den explanteras.
- Koppla bort elektroderna från pulsgeneratorn.
- Om elektroderna explanteras, försök avlägsna dem utan att de skadas och returnera dem oavsett deras tillstånd. Ta inte ut elektroderna med hjälp av peanger eller något annat kläminstrument som kan skada dem. Verktyg ska endast användas om det inte går att avlägsna elektroderna för hand.

- Tvätta enheterna, men sänk inte ned dem i vätska för att avlägsna kroppsvätskor och partiklar med användning av en desinficeringslösning. Se till att inga vätskor tränger in i anslutningsblockets portar på pulsgeneratorn.
- Använd en Boston Scientific produktretursats för att förpacka enheterna korrekt och skicka den till Boston Scientific.

α версия. Да
alá verze. Nepoužívat
eldet version. Må ikke anvendes
version überholt. Må ikke anvendes
Aegunud versioon. Ärge kasutada.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Versión obsoleta. No utilizar.
Zastarjela verzija. Ne pas koristiti.
Úreлт útгáфа. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Pasenusi versija. Nenaudokite.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
datert versjon. Skal ikke brukes.
przeterminowana. Nie używać.
soleta. Não utilize.
irată. A nu se utiliza.
Nepoužívať.
e uporabite.
käytä.
ei.

Boston Scientific

Ytterligare referensinformation finns på www.bostonscientific-elabeling.com.



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



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.

359250-043 SV Europe 2018-03

CE0086

Authorized 2014 (ACCOLADE, ACCOLADE MRI,
PROPONENT, PROPONENT MRI, ESSENTIO,
ESSENTIO MRI, ALTRUA 2)

**Produkter som inte längre säljs inom EU, men som fortfarande får
support.** 2013 (FORMIO, FORMIO MRI, VITALIO, VITALIO MRI), 2012
(INGENIO MRI, ADVANTIO MRI), 2011 (INGENIO, ADVANTIO)

