3/1/2

3/1

MANUEL TECHNIQUE DU MEDECIN

VISIONIST™, VISIONIST™ X4,

VALITUDE™, VALITUDE™ X4

INLIVEN™, INTUA™

TO

RESOURCE

RESOURCE

TO THE PROPERTY OF THE PROPERTY O WISIONIST™ X4,

JE™, VALITUDE™ X4,

JEN™, INTUA™, INVIVE™

JISPOSITIF DE STIMULATION ET

RESYNCHRONISATION CARDIAQUE

REFLUZ25, U228, U128, U128, W274, W275, W272, W273, W172, W174 VISIONIST, VISIONIST X4
VALITUDE, VALITUDE X4,
INLIVEN, INTUA, INVIVE

DISPOSITIF DE STIMULATION
RESYNCHRONISATION
REF U225, U226, 1120 DISPOSITIF DE STIMULATION ET RESYNCHRONISATION CARDIAO!

is incrahite.

Vizyla.

Idvid Ekoodu www. tw. Xoudino to refire. Lastariela verzija. Nemojte upotrebliavati Outdated version. Do not use. Version obsoleta. No Utilizar Version périmée. Ne pas utiliser. Versione obsoleta. Non utili Zzare. Ditis agn Varounder da Versia Nigit da bruikan Novecojusi versija. Neizmantot Urelt uto ata. Notito ekki. Pasenusi versija. Nenaudokite. Elavult verzió. Ne használia! i allograbite. Vinto.

13, 11, 20, 20, 115.	
Informations supplémentaires	
— '4., '00, 'YE "W *32, 'U.	
W. Ch. IK. Ch. The clie	
0 70, 13, 14, 35, 10,	
Table des matières	
, 6, 0, 4, 0, 10, 6.	
Informations supplémentaires1	
Description du dispositif	
Informations connexes	
Indications et utilisation	
Contre-indications 6	
Attention	
Précautions 10	
Précautions supplémentaires	
Description du dispositif	
Imagerie par résonance magnétique (IRM)	
Minimisation de l'interaction stimulateur/S-ICD	
Contre-indications 6 Attention 7 Précautions 10 Précautions supplémentaires 26 Suivi du générateur d'impulsions après traitement 26 Imagerie par résonance magnétique (IRM) 27 Minimisation de l'interaction stimulateur/S-ICD 31 Neurostimulation électrique transcutanée (NSET) 33 Bistouri électrique et ablation par radiofréquence (RF) 35 Rayonnement ionisant 36 Pressions élevées 37 Événements indésirables potentiels 39	
Bistouri électrique et ablation par radiofréquence (RF)	
Rayonnement ionisant	
Rayonnement ionisant 36 Pressions élevées 37 Événements indésirables potentiels 39 Caractéristiques techniques 42 Contenu de l'emballage 45	
Evénements indésirables potentiels	
Caractéristiques techniques	
Contenu de l'emballage	
Symboles apposes sur l'emballage	
Caractéristiques telles qu'à l'expédition	
Identification radiographique	
Longévité du générateur d'impulsions53	
Informations relatives à la garantie	
Fiabilité des produits	
Informations pour conseiller le patient	
Livret patient	
L 61 " 1 1 10 10 10 00 00 10 10 10 10 10 10 10	· C.
	1
A 10 8, 16, 34, 42, 40, 18, 30	
	×3.
Suivi du générateur d'impulsions après traitement	10
01, 36, 01, 01, 36, 76, 71, 13	.] -
	101

Vizyta.

	13, 4/1, 30, 70, 31, 120,		
l	Connexion des sondes		
	16. 00 1/FC 1/2 ×30 ×0/2		
	(N, 186 ° 1/2, 18, 18, 17, 11,		
3,0	10 Kg × 1 32 110		
80	Connexion des sondes		61
	Implantation du générateur d'impulsions	<i>K.</i> J.:	66
. 16	Vérifier l'équipement	40	66
2	Interroger et vérifier le générateur d'impulsions	·/O	67
10.	Implanter le système de sondes		68
. X	Effectuer les mesures a l'état basal		69
76	Creer is loge d'implantation		72
	Connecter les sondes au generateur d'impuisions		74
. ~	Evaluer les signaux des sondes		79
اني.	Programmer le generateur d'impulsions	36,	81
(3)	Pomplir et reprover la Fiche d'implantation	X/	03
	Tournevis dynamométrique hidirectionnel	·	04
~ey	Contrôles de suivi	~ O`	86
1	Explantation		88
	0, 48, 00, 111, 110, 46, 50, 31	6.	SO.
1,	, 160, 20 SI, 171) "10 MO, 141,		0/0
	00, 10, 6, 16, 10, 12 str. 10	The same	
	0 12 14 15 10. 45 10.	· 21. 110	
	16, 610, 610, 83.	7/10	102. 19
	18/2 2/10 73/2 20, 1/10 3/2 10	10., 16. 1	Ko Ma
	10 xo, xo, xo, xo, xo, yo, xo,		
	132 1100	Tr. Ch.	C VI
	10 - 10 - 11 - 110 - 11 - 10 - 10 - 10	S, Me M	16
	(16 :0, :0) 26. 96 10	1.11	•
	0, 10, 10, 7, 76,	13/ 29.	10.
	16, 16, 11, 110, 110, C	131.11	L' villiv
	100000	113, 100	
	M 61, 76 16, 01,	.,000	· X 9
	250 1/2 2 150	111, 120 1	(2) (1/0) (X
	Connexion des sondes	1. 40. VI	, 1/2, 70,
	13, 6, 7, 46,	"2. A	Un of or
	Effectuer les mesures à l'état basal	2	10° 00° 11
		2/0 /16	1 11/ 19
		. 10.	.0

is inovabite.

lightig.=

INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Pour obtenir d'autres informations de référence, visiter le site : www.bostonscientific-elabeling.com.

DESCRIPTION DU DISPOSITIF

in a serve interior Time Ce manuel contient des informations relatives aux gammes VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN. INTUA et INVIVE de dispositifs de stimulation et resynchronisation cardiaque (CRT-P) (les modèles précis sont répertoriés dans la section "Caractéristiques techniques" en page 42).

> REMARQUE: Ce manuel peut contenir des informations concernant des numéros de modèles dont la vente n'est pas actuellement autorisée dans toutes les régions géographiques. Pour une liste complète des numéros de modèles autorisés dans votre région, consulter le représentant commercial local. Certains numéros de modèles peuvent comporter moins de fonctions ; pour ceux-ci, ne pas tenir compte des informations sur des fonctions indisponibles. Les références aux noms de dispositifs non quadripolaires s'appliquent également aux dispositifs quadripolaires correspondants. Les références à « DAI » comprennent tous les types de DAI (DAI, CRT-D. S-ICD).

Traitements

Ces générateurs d'impulsions proposent une vaste palette de traitements, notamment :

- Traitement par resynchronisation cardiaque (CRT), qui traite l'insuffisance cardiaque par resynchronisation des contractions ventriculaires par stimulation électrique biventriculaire
- resynchronisation des contractions ventriculaires par stimulation électrique biventriculaire.

 Stimulation antibradycardique, avec stimulation adaptable en fréquence, pour détecter et traiter la bradyarythmie.

BEHLINH. Hid. Sondes Les sr Sondes Les sorties du générateur d'impulsions peuvent être programmées indépendamment. En fonction du modèle, une ou plusieurs des sondes suivantes sont acceptées :

- Une sonde atriale unipolaire ou bipolaire IS-11
- Une sonde ventriculaire droite IS-1 unipolaire ou bipolaire
- Une sonde ventriculaire gauche LV-1 unipolaire ou bipolaire
- Une sonde ventriculaire gauche IS-1 unipolaire ou bipolaire
- Une sonde ventriculaire gauche guadripolaire IS42

REMARQUE : L'utilisation d'une sonde unipolaire OD ou VD avec un générateur d'impulsions ImageReady n'est pas conforme aux conditions d'utilisation requises par l'état Compatible IRM sous conditions. Se reporter au Guide technique IRM du système de stimulation compatible IRM sous conditions ImageReady pour obtenir des informations sur l'examen par IRM.

Le générateur d'impulsions et les sondes constituent la partie implantable du générateur d'impulsions.

L'utilisation de sondes Boston Scientific compatibles IRM sous conditions est nécessaire pour qu'un implant soit considéré comme compatible IRM sous conditions. Se reporter au Guide technique IRM pour connaître les numéros de modèles des générateurs d'impulsions, des sondes, des accessoires et des autres composants du système nécessaires pour respecter les conditions d'utilisation.

Système de programmation

Ces générateurs d'impulsions peuvent être utilisés soit avec le ZOOM LATITUDE Programming System Joe Pros Arraina Mile Oitis een veronderde modèle 3120, soit avec le LATITUDE Programming System modèle 3300. Le LATITUDE Programming System constitue la partie externe du générateur d'impulsions rata Anii ca Itili 73.

calata Não Itilize.

ie irorahite.

IS-1 fait référence à la norme internationale ISO 5841-3:2013. IS4 fait référence à la norme internationale 27186-2014. 1

²

Le ZOOM LATITUDE Programming System 3120 se compose des éléments suivants : ...pose des éléments suivan ..

- in a seite. Life hontha

- Accéder aux modalités diagnostiques du générateur d'impulsions
- ... systeme de programmation sert à effec Interroger le générateur d'impulsions Programmer le générateur d'im-• Accéder and Versil Effectuer des tests diagnostics non invasifs
- Miet gebruiken.
 - Accèder aux données historiques du traitement
 Mèmoriser un tracé de 12 secondes de l'affichage ECG/EGM à partir d'un écran
 Accéder au mode Démonstration interactif ou au mode Données patient en l'absence d'un générateur Mémoriser un tracé de 12 secondes de l'affichage ECG/EGM à partir d'un écran
 Accéder au mode Démodstration internation internation internation internation internation internation internation internation internation. d'impulsions
 - a impulsions
 Imprimer les données patient, y compris les options de traitement du générateur d'impulsions et l'historique des traitements
 Enregistrer les données patient rata Anna Cantilla.

listis.

, HEHLINH, Hid. Le générateur d'impulsions peut être programme selon deux méthodes : automatiquement, à l'aide de la Programmation basée sur des indications (PBI), ou manuellement.

REMARQUE: Plusieurs systèmes de programmation sont disponibles en fonction du logiciel et de la disponibilité régionale, et ils comprennent différents dispositifs de programmation tels que le Programmateur/ enregistreur/moniteur (PEM) modèle 3120 et le programmateur modèle 3300. Dans le présent manuel, les termes PEM et programmateur sont tous deux utilisés pour désigner le dispositif de programmation.

Le système de programmation modèle 3300 a les mêmes fonctionnalités de base et le même usage que le système de programmation modèle 3120. Les différences entre les systèmes de programmation sont les numéros des modèles, les fonctionnalités de réseau et d'impression, les touches des dispositifs et les options de stockage des données. Se reporter aux manuels de l'utilisateur de la famille des systèmes de programmation 3300 pour des informations spécifiques.

INFORMATIONS CONNEXES

Se reporter au manuel d'instructions de la sonde pour consulter les informations relatives à l'implantation. les précautions et avertissements généraux, les indications, les contre-indications et les caractéristiques techniques. Liré attentivement cette documentation pour connaître la technique d'implantation spécifique à la configuration polarité retenue.

Se reporter au Manuel de l'utilisateur du PEM ou au Guide de référence ZOOM Wireless Transmitter pour obtenir des informations spécifiques concernant le PEM ou le ZOOM Wireless Transmitter, notamment la configuration, la maintenance et la manipulation.

Se reporter au Guide technique IRM du système de stimulation compatible IRM sous conditions ImageReady pour obtenir des informations sur l'examen par IRM.

LATITUDE NXT est un système de contrôle à distance permettant aux médecins d'accéder aux données du générateur d'impulsions. Ces générateurs d'impulsions sont concus pour être compatibles avec le système LATITUDE NXT est disponible pour les dispositifs suivants : VISIONIST, VALITUDE, INLIVEN, INTUA, INVIVE. LATITUDE NXT; leur disponibilité varie selon les régions.

18 Inchabite.

- No INTE OU Médecins/cliniciens - Le système LATITUDE NXT vous permet de surveiller périodiquement l'état du patient et du dispositif à distance et de facon automatisée. Le système de suivi des patients LATITUDE NXT fournit des données relatives au patient pouvant être utilisées pour l'examen clinique du patient.
- ia reite. Hebouting Patients — le Communicateur LATITUDE est l'un des composants clés du système. Il s'agit du dispositif de suivi à domicile, facile d'emploi. Le Communicateur lit automatiquement les données contenues dans un générateur d'impulsions implanté compatible Boston Scientific à une fréquence programmée par le médecin. Il envoie ces données au serveur sécurisé du système LATITUDE NXT. Le serveur LATITUDE NXT affiche les données du patient sur le site Internet LATITUDE NXT auquel les médecins et cliniciens habilités peuvent alors accéder rapidement via leur connexion Internet.

Se reporter au Manuel du médecin LATITUDE NXT pour obtenir plus d'informations.

PUBLIC CIBLE

Ce document est destiné à des professionnels formés à ou ayant de l'expérience dans l'implantation de dispositifs et/ou les procédures de suivi.

INDICATIONS ET UTILISATION

Les dispositifs de stimulation et resynchronisation cardiaque (CRT-P) de Boston Scientific sont indiqués pour les patients atteints d'une insuffisance cardiaque congestive symptomatique comprenant un dysfonctionnement ventriculaire gauche et un QRS large, et/ou d'une ou plusieurs des conditions suivantes :

- Bloc AV du deuxième ou troisième degré symptomatique paroxystique ou permanent
- Bloc de branche bilatéral symptomatique
- Dysfonctionnement symptomatique paroxystique ou transitoire du nœud sinusal avec ou sans trouble associé de la conduction AV (ex. bradycardie sinusale, arrêt sinusal, bloc sino-atrial [SA])
- Sit is agn Varounder .mes a atique . Syndrome bradycardie-tachycardie afin de prévenir la bradycardie symptomatique ou certaines formes de syn, Skall, Skall, erta.

 Alan IItili 12e. Elavult verzió. tachyarythmies symptomatiques

Syndrome neurovasculaire (vaso-vagal) ou d'hypersensibilité sino-carotidienne

BENCHH. Ha. .1e. Nepoulin es modes de suivi atrial sont également indiqués pour les patients susceptibles de bénéficier du maintien de la synchronisation AV. Les modes chambre Bip. sont spécifiquement indiqués pour le traitement des cas suivants

- Troubles de la conduction nécessitant le rétablissement de la synchronisation AV, y compris aux divers degrés du bloc AV
- Intolérance au VVI (ex. syndrome du stimulateur) en présence d'un rythme sinusal persistant
- Débit cardiaque bas ou insuffisance cardiaque congestive liée à la bradycardie

La stimulation cardiaque adaptable en fréquence est indiquée chez les patients présentant une incompétence chronotrope susceptibles de bénéficier de l'augmentation de la fréquence stimulée accompagnant les augmentations de la ventilation minute et/ou de l'effort physique.

CONTRE-INDICATIONS

es contre-indications de ces générateurs d'impulsions Boston Scientific sont les suivantes :

- Ce dispositif est contre-indiqué chez les patients porteurs d'un défibrillateur automatique implantable (ICD) distinct avec sondes transveineuses.
- La stimulation unipolaire ou l'utilisation du capteur de respiration/VM avec un défibrillateur automatique implantable sous-cutané (S-ICD) est contre-indiquée, car cela pourrait provoquer un traitement inadéquat ou l'inhibition d'un traitement S-ICD adéquat.
- L'utilisation de la Ventilation Minute est contre-indiquée chez les patients avec des sondes atriale et ventriculaire unipolaires
- La stimulation atriale simple chambre est contre-indiquée chez les patients avec conduction de la jonction rata Ami cantiliza. Elavilt verzió. Azřart Varcion Skalin nt atarminowana. calata Não Itiliza. déficiente.

ie irorahite.

- ig reite. Hebouting · Vg !KKE SIL Les modes avec suivi atrial sont contre-indiqués chez les patients avec tachyarythmies atriales réfractaires chroniques (fibrillation atriale ou flutter) susceptibles de déclencher une stimulation ventriculaire.
 - La stimulation asynchrone est contre-indiquée en présence (ou risque) de compétition entre le rythme ntiliser. stimulé et le rythme intrinsèque.

- Connaissance de l'étiquetage. Lire attentivement ce manuel avant l'implantation afin de ne pas risquer d'endommager le générateur d'impulsions et/ou la sonde. Ceci pourrait provoquer des lésions chez le patient, voire lui être fatal.
- Généralités Conou la restérilisation de ce dispositif risque de compromettre son intégrité structurelle et/ou d'entraîne dysfonctionnement, risquant de provoquer des blessures, des maladies ou le décès du patient. La réutilisation, le refraitement ou la restérilisation des dispositifs à usage unique peut aussi créatilisation de contamination et/ou provoquer des infections ou des infections. Dispositif à usage unique. Ne pas réutiliser, reconditionner ni restériliser. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation de ce dispositif risque de compromettre son intégrité structurelle et/ou d'entraîner son réutilisation, le retraitement ou la restérilisation des dispositifs à usage unique peut aussi créer un risque de contamination et/ou provoquer des infections ou des infections croisées chez le patient, y compris, mais sans s'y limiter, la transmission de maladies infectieuses d'un patient à un autre. La contamination du dispositif peut entraîner des lésions, des affections ou le décès du patient.
 - Dispositif de secours de défibrillation. Lors de l'implantation et de l'exploration électrophysiologique prévoir pour un usage immédiat un équipement externe de défibrillation. Si elle n'est pas interrompue au moment prévu, une tachyarythmie ventriculaire induite peut entraîner le décès du patient.
 - Générateur d'impulsions distinct. L'utilisation de plusieurs générateurs d'impulsions pourrait entraîner une interaction qui risquerait de provoquer des lésions au patient ou d'empêcher l'administration du ction.

 Anne Philippe traitement. Chaque système doit être testé individuellement et en association afin d'éviter des interactions de Nan Hillize. en pas Skart 11 arcinn non souhaitées ("Minimisation de l'interaction stimulateur/S-ICD" en page 31) Oit is agn yelloude Elavult verzio

BENCHA. Ha. Hebonying Fonctionnement en Safety Core. Suite à des défaillances irrémédiables ou répétées, le générateur d'impulsions passera définitivement en mode Safety Core. La stimulation Safety Core peut être unipolaire, ce qui peut provoquer une interaction avec un DAI ("Minimisation de l'interaction stimulateur/S-ICD" en page 31). Le Mode Protection IRM a une incidence sur le comportement du circuit de secours (Safety Core). Se reporter à "Imagerie par résonance magnétique (IRM)" en page 27.

Manipulation

- Ne pas plier les sondes. Ne pas plier, tordre ou torsader la sonde avec d'autres sondes, car ceci pourrait endommager l'isolant de la sonde par abrasion ou détériorer le conducteur.
- Manipulation de la sonde sans l'outil de connexion. Lors de l'utilisation des sondes qui nécessitent un outil de connexion, manipuler le connecteur de sonde avec précaution lorsque l'outil de connexion ne se trouve pas sur la sonde. Ne pas faire entrer en contact direct le connecteur de sonde avec des instruments chirurgicaux ou des connexions électriques, notamment pinces (crocodiles) du PSA, connexions ECG, forceps, pinces hémostatiques et clamps. Ceci pourrait endommager le connecteur de sonde, compromettant éventuellement l'intégrité de l'étanchéité et résultant en la perte du traitement ou un traitement inapproprié, comme des courts-circuits dans le bloc connecteur.
- Manipulation du connecteur lors de la tunnellisation. Ne toucher aucune partie du connecteur de la sonde IS4-LLLL autre que la broche terminale elle-même, même lorsque le capuchon de sonde est en place.

Programmation et fonctionnement du dispositif

- Modes de suivi atrial. Ne pas utiliser les modes de suivi atrial chez les patients présentant une tachyarythmie atriale chronique réfractaire. Le suivi des arythmies atriales pourrait entraîner des tachvarythmies ventriculaires.
- Modes uniquement atriaux. Ne pas utiliser les modes exclusivement atriaux chez les patients souffrant irztz Anica Itiliza. esynchi. aque. Jahan Jarcinn Skall calata Não Itilize. ent po d'insuffisance cardiaque : ces modes ne permettent pas la resynchronisation cardiaque.

icurorahite.

- 3 Verle. Nepouling . Vg!KKE gl. 16 LINELLO suitage. Commutation de sécurité de la sonde. La Commutation de sécurité de la sonde doit être programmée sur Arrêt pour les patients porteurs d'un DAI. La stimulation unipolaire due à une Commutation de sécurité de la sonde est contre-indiquée chez les patients porteurs d'un DAI.
 - Reconnaissance automatique des sondes. La Reconnaissance automatique des sondes doit être programmée sur Arrêt avant l'implantation chez les patients porteurs d'un DAI. La stimulation unipolaire est contre-indiquée chez les patients porteurs d'un DAL
 - Mesure des RAAT. La stimulation unipolaire due à un RAAT est contre-indiquée et doit être programmée sur Arrêt chez les patients porteurs d'un DAI. La fonction RAAT exécute un test de seuil automatique dans une configuration de stimulation unipolaire.
 - Détection ventriculaire. Le déplacement de la sonde ventriculaire dauche près des oreillettes peut entraîner une surdétection atriale et une inhibition de la stimulation ventriculaire gauche.
 - Paramètres de sensibilité et IEM. S'il est programmé à une valeur de Sensibilité atriale fixe de 0,15 mV, ou à une valeur de sensibilité fixe de 2.0 mV ou moins dans une configuration polarité unipolaire dans une chambre, le générateur d'impulsions peut être plus sensible aux interférences électromagnétiques. Cette sensibilité accrue doit être prise en considération lors de la détermination du suivi des patients nécessitant ce paramètre.

Post-implantation

- Environnements protégés. Inviter les patients à demander un avis médical avant de pénétrer dans des environnements qui pourraient affecter le fonctionnement de l'appareil implanté actif, y compris les zones interdites d'accès aux porteurs de générateurs d'impulsions.
 - Exposition à l'imagerie par résonance magnétique (IRM). Les dispositifs VISIONIST X4 et VALITUDE X4 sont considérés comme compatibles IRM sous conditions. Pour ces dispositifs, pratiquer un examen par IRM sur le patient n'est pas conforme aux exigences de compatibilité IRM sous conditions du système implanté, sauf si les conditions d'utilisation relatives à l'IRM sont remplies. De graves blessures, voire le ous. nr Ararmino Mar décès du patient et/ou des dommages sur le système implanté peuvent en résulter. Tous les autres Oit is pan yerous Anice Itill Elavultverzic Aztart Varcion. St

- 3 Verle. Nepouling dispositifs couverts par ce manuel ne sont pas compatibles IRM sous conditions. Ne pas pratiquer d'IRM magnétiques puissants risquent d'endommagnétiques puissants risquent d'endommagnétiques d'entraîner des lésions ou le décès du patient.

 Pour connaître les événements indécire sont remplies ou non sont remplies ou non sont et conditions. chez des patients dont les dispositifs ne sont pas compatibles IRM sous conditions. Les champs magnétiques puissants risquent d'endommager le générateur d'impulsions et/ou le système de sondes et
 - Pour connaître les événements indésirables susceptibles de survenir lorsque les conditions d'utilisation sont remplies ou non, se reporter au Guide technique IRM. Pour connaître les avertissements, précautions et conditions d'utilisation, se reporter à la section "Imagerie par résonance magnétique (IRM)" en page 27.
 - Diathermie. Ne pas soumettre un patient porteur d'un générateur d'impulsions implanté et/ou d'une sonde à la diathermie car celle-ci risquerait d'entraîner une fibrillation, des brûlures du myocarde et une détérioration irréversible du générateur d'impulsions en raison des courants induits.

PRECAUTIONS

Remarques cliniques

- STIM. SEC. STIM. SEC. lance une stimulation unipolaire. Une stimulation unipolaire due à une STIM. SEC, peut engendrer un traitement inadéquat ou l'inhibition d'un traitement S-ICD adéquat.
- Tachycardie par réentrée électronique (TRE). Programmer une PRAPV minimum inférieure à la conduction V-A rétrograde peut augmenter le risque de TRE.
- Modes capteur VM. La sécurité et l'efficacité des modes avec capteur VM n'ont pas été établies cliniquement chez les patients dont le site d'implantation est abdominal
- Performance du mode capteur VM. Le fonctionnement du capteur VM peut être affecté par des troubles transitoires tels que les pneumothorax, les épanchements péricardiques ou les épanchements pleuraux. Envisager de programmer le capteur VM sur Arrêt jusqu'à correction de ces troubles.
- Je Anica Itiliza. Modes adaptables en fréquence. Les modes adaptables en fréquence basés en tout ou partie sur la VM nde (p. Elavult verzió peuvent ne pas convenir aux patients capables de cycles respiratoires inférieurs à une seconde (plus de Oit is agn verounds a uns

icurorahite.

PSIKKE SIL 60 inspirations à la minute). Les fréquences respiratoires plus élevées atténuent le signal d'impédance et diminuent ainsi la réponse VM (c.-à-d. que la fréquence de stimulation chute vers la Fmin programmée).

ia reite. Hebouting Les modes adaptables en fréquence basés en tout ou partie sur la VM peuvent ne pas convenir aux

- pour la détection VM, une sonde bipolaire est nécessaire soit dans l'oreillette.
- Une sonde autre que transveineuse bipolaire la mesure de la VM n'a été testée qu'avec des
- annsi la réponse VM (c.-à-d.

 annsi la réponse VM (c.-à-d.

 es modes adaptables en fréquence bas patients utilisant les dispositifs suivants :

 Un DAI

 Sondes unipolaires soit dans le ve
- Wednung Askiyu Layiq Exque Stimulation adaptable en fréquence chez les insuffisants cardiaques. L'intérêt clinique d'une Fréquence de stimulation adaptable chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque n'a pas été étudié. La Fréquence de stimulation adaptable doit être utilisée à la discrétion du médecin si le natient d'insuffication telle qu'une incompétence chronotrope. Les natients de la discretion du médecin si le natient d'insuffication telle qu'une incompétence chronotrope. Les natients de la discretion du médecin si le natient d'insuffication telle qu'une incompétence chronotrope. Les natients de la discretion du médecin si le natient d'insuffication telle qu'une incompétence chronotrope. Les natients de la discretion du médecin si le natient d'insuffication de la competence chronotrope. alors programmer des paramètres adaptables en fréquence moins agressifs selon l'état du patient. Des changements respiratoires liés à une insuffisance cardiaque dans la ventilation minute (VM) du patient peuvent augmenter de facon inappropriée la fréquence stimulée jusqu'à la fréquence supérieure (FMC), par exemple pendant une insuffisance cardiaque au repos. Si cela se produit, les médecins peuvent envisager de désactiver la stimulation adaptable en fréquence ou de modifier les paramètres de la Fréquence de stimulation adaptable. La Fréquence de stimulation adaptable peut être utile chez les Joseph Marcinn Ckalikk nr Jakarminnwana. Nie Elavult verzió Nev Pasenusiversi nitic ach Varnindard insuffisants cardiaques présentant des affections bradyarythmiques concomitantes. rata Anii ce Itiliza. calata Não Itilize.

- BENCHH. Ha. erilisation et stockage

 Si l'emballage est préalablement a d'impulsions e endommar

 Si le d'emb kasutade. Si l'emballage est endommagé. Les plateaux moulés et leur contenu sont stérilisés à l'oxyde d'éthylène préalablement au conditionnement final. Sous réserve que le conditionnement soit intact, le générateur d'impulsions et/ou la sonde sont stériles à réception. Si l'emballage est humide, perforé, ouvert ou endommagé, renvoyer le générateur d'impulsions et/ou la sonde à Boston Scientific.
 - Si le dispositif tombe. Ne pas implanter un dispositif qui est tombé alors qu'il n'était plus dans son emballage d'origine intact. Ne pas implanter un dispositif qui est tombé d'une hauteur supérieure à 61 cm (24 pouces) alors qu'il était dans son emballage d'origine intact. La stérilité, l'intégrité et/ou le fonctionnement ne peuvent pas être garantis dans ces conditions et le dispositif doit être renvoyé à Boston Scientific en vue d'une inspection.
 - Température de stockage et d'équilibre. La plage de températures de stockage recommandée est comprise entre 0 °C et 50 °C (32 °F et 122 °F). Laisser le dispositif atteindre une température correcte avant d'utiliser les fonctions de communication télémétrique, de programmer ou d'implanter le dispositif, car des températures extrêmes pourraient affecter son fonctionnement initial.
 - Stockage du dispositif. Stocker le générateur d'impulsions dans un endroit propre éloigné de tout aimant, kits contenant des aimants et sources d'IEM sous peine de l'endommager.
 - Utiliser jusqu'au. Implanter le générateur d'impulsions et/ou la sonde au plus tard à la date (précédé de : Utiliser jusqu'au) qui figure sur l'emballage car cette date correspond à la durée de conservation validée. À ctitre d'exemple, si la date est le 1er janvier, ne pas implanter le dispositif le 2 janvier ou après cette date.

Implantation

- Bénéfices escomptés. Déterminer si les bénéfices escomptés du dispositif fournis par les options programmables compensent l'éventualité d'une usure plus rapide de la batterie.
- Évaluer le patient en vue d'une chirurgie. Il est possible que le patient ne soit pas un candidat approprié à l'implantation de ce système en raison de facteurs autres qui ne sont pas liés au fonctionnement ou à .Jation Maria tarming wild l'utilisation prévue du dispositif et qui concernent l'état clinique général et la situation médicale du patient. Elavult verzi calata Mao Hilli A MILER HILL Oitic Ban Varoll Aztart Version.

Naralitivat.

icurorahite.

Certains groupes actifs dans le domaine de la santé cardiaque peuvent avoir publié des directives susceptibles d'être utiles pour procéder à cette évaluation.

- nd yelle. Hebouling Compatibilité de la sonde. Avant l'implantation, veuillez vérifier la compatibilité sonde/générateur d'impulsions. L'utilisation de sondes incompatibles peut endommager le connecteur et/ou avoir de possibles conséquences indésirables, telles que la sous-détection de l'activité cardiague ou l'incapacité à administrer le traitement adapté.
 - Tête de télémétrie. Veiller à ce qu'une tête de télémétrie stérile soit disponible en cas de perte de la télémétrie ZIP. Vérifier que la tête de télémètrie peut être aisément branchée sur le programmateur et se trouve à portée du générateur d'impulsions.
 - Équipements alimentés par le secteur. Procéder avec une extrême précaution si les sondes sont Loyd Ext
 - Dispositif de remplacement. L'implantation d'un dispositif de remplacement dans une loge sous-cutanée qui contenait auparavant un dispositif plus volumineux risque d'entraîner l'emprisonnement d'air des loge, une migration, une érosion ou un contact défectueux entre lo dispositif plus volumineux risque d'entraîner l'emprisonnement d'air des loge, une migration, une érosion ou un contact défectueux entre lo dispositif plus volumineux risque d'entraîner l'emprisonnement d'air des l'entraîner l'emprisonnement des l'entraîner l'emprisonnement d'air des l'entraîner l'emprisonnement des l'entraîner l' mauvais contact. La fixation du dispositif à l'aide de fils de suture réduit les risques de migration et d'érosion.
 - Ne pas plier la sonde près de l'interface sonde/bloc connecteur. Insérer la borne de la sonde bien droite dans le port de sonde. Ne pas plier la sonde près de l'interface sonde/bloc connecteur. En cas de mauvaise insertion. l'isolant et le connecteur peuvent être endommagés.
 - Absence de sonde. L'absence de sonde ou d'obturateur dans un port de sonde peut affecter les nsérel Skalin Skalin Skalin rata Ani ca Itiliza. obtura. e, ven. performances du dispositif. Si aucune sonde n'est utilisée, veiller à insérer un obturateur dans le port dai. Elavult verzio inutilisé, puis serrer la vis de fixation sur l'obturateur.

- BENCHH. Ha. Mebonyy Dispositif double chambre sans sonde VD fonctionnelle. Si un dispositif double chambre est programmé en AAI(R), veiller à ce qu'une sonde VD fonctionnelle soit présente. En l'absence de sonde VD fonctionnelle, la programmation en AAI(R) peut causer une sous-détection ou une surdétection.
 - Connexions des électrodes. Ne pas insérer de sonde dans le connecteur du générateur d'impulsions sans prendre les précautions suivantes afin de s'assurer que l'insertion est correctement réalisée :
 - Introduire le tournevis dynamométrique dans le creux pré-fendu du bouchon d'étanchéité avant d'insérer la sonde dans le port afin d'expulser tout liquide ou air qui y serait piégé.
 - Contrôler visuellement que la vis de fixation est suffisamment rétractée pour permettre l'insertion. Utiliser le tournevis dynamométrique pour dévisser la vis de fixation si nécessaire.
 - Insérer complètement chaque sonde dans le port correspondant, ouis resserrer la vis de fixation sur
 - Ne pas suturer directement sur la sonde. Ne pas suturer directement au-dessus du corps de la sonde, sous peine d'endommager la structure. Utiliser le manchon de suture pour bloquer la sonde sur proximal par rapport au site d'entrée veineuse affect.
 - Capteur VM. Ne pas programmer le capteur VM sur Marche tant que le générateur d'impulsions n'a pas été implanté et que l'intégrité du système n'a pas été testée et vérifiée.
 - Programmation du capteur VM des troubles ou anomalies respiratoires. Pour les patients présentant des troubles ou des anomalies respiratoires, la programmation du capteur VM sur Marche incombe au médecin. Afin d'atténuer des fréquences capteur inappropriées, le médecin peut évaluer la réponse en fréquence et envisager une pente de réponse plus faible.
 - Stimulation diaphragmatique. Une stimulation diaphragmatique éventuelle doit être recherchée chez les patients en stimulant la sonde VG à l'aide du générateur d'impulsions à 7,5 V et en ajustant les irztz Anica Itiliza. configurations et le placement de la sonde au besoin. Il est également possible de recourir à des tests par ies mai ation. Le "eŭz ode s. Elavult verzio PSA à des puissances plus élevées (p. ex., 10,0 V) pour mieux définir les marges de stimulation. Les

Cunorabite.

Bepcha. Ha " Neize Mebouling . V.g. IKKE gl. risques de stimulation diaphragmatique augmentent lorsque le système de stimulation comprend une sonde VG en raison de la proximité entre cette sonde et le nerf phrénique.

- Communication de l'appareil. Utiliser uniquement le programmateur et l'application logicielle désignés pour communiquer avec ce générateur d'impulsions.
- ues de stimulation die sonde VG en raison de la Programmation du dispositif Communication de " pour comm Paramètres STIM. SEC. Lorsqu'un générateur d'impulsions est programmé sur STIM. SEC., il poursuit la stimulation aux valeurs de STIM. SEC. d'énergie élevée s'il n'est pas reprogrammé. L'utilisation des paramètres de STIM. SEC. est susceptible de réduire la longévité du dispositif.
 - Traitement par stimulation biventriculaire. La programmation du dispositif pour ne fournir qu'une stimulation VD n'est pas prévue pour le traitement de l'insuffisance cardiaque. Les conséquences cliniques d'une stimulation exclusivement VD dans le cadre du traitement de l'insuffisance cardiaque n'ont pas été déterminées.
 - Marges de stimulation et de détection. Tenir compte de la maturation des sondes lors du choix de l'Amplitude de stimulation, de la Durée impulsion de la stimulation et des paramètres de Sensibilité.
 - Un Seuil entraînement aigu supérieur à 1,5 V ou un Seuil entraînement chronique supérieur à 3 V
 - entraîner une sous-détection, car l'amplitude détectée risque de diminuer après l'implantation.

 Le paramètre Impédance sonde stimulation doit être supérieur au seuil d'impédance Haut parametre au seuil d'impédance Haut parametre inférieur au seuil d'impédance Haut parametre l'impédance Le paramètre Impédance sonde stimulation doit être supérieur au seuil d'impédance Bas programmé
 - Valeurs d'impédance de la sonde et commutation de sécurité de la sonde. En cas d'utilisation de sondes fonctionnant correctement et dont les valeurs d'impédance mesurées sont stables et proches des limites d'impédance programmées, envisager de programmer la fonction Commutation de sécurité de la er une con Skal .idésira. vers.
 Anii ce litilizz nu. sonde sur Arrêt ou de modifier les limites d'impédance afin d'éviter une commutation indésirable vers une Titie Ben Veroude Elavult verzió. Configuration polarité Unipolaire. Nannithvat. 15

- BebCINA. Hid Mebolisi Programmation appropriée de la polarité des sondes. La stimulation ne se produit pas si l'on implante une sonde unipolaire tout en programmant une configuration bipolaire.
 - Programmation pour les tachyarythmies supra ventriculaires (TSV). Déterminer si le dispositif et les options programmables sont appropriés chez les patients souffrant de TSV car ceux-ci peuvent déclencher un traitement inadapté.
 - **Délai AV.** Pour garantir un pourcentage élevé de stimulation biventriculaire, le réglage du Délai AV programmé doit être inférieur à l'intervalle PR intrinsèque du patient.
 - Stimulation adaptable en fréquence. La Fréquence de stimulation adaptable doit être utilisée avec prudence chez les patients incapables de tolérer des fréquences de stimulation élevées.
 - Périodes réfractaires ventriculaires (PRV) dans la stimulation adaptable en fréquence. La stimulation adaptable en fréquence n'est pas limitée par les périodes réfractaires. Une période réfractaire longue programmée en association avec une FMC élevée peut entraîner une stimulation asynchrone pendant les périodes réfractaires car cette combinaison peut réduire ou éliminer la fenêtre de détection Utiliser le Délai AV dynamique ou la PRAPV dynamique afin d'optimiser les fenêtres de détection. Si un Délai AV fixe est programmé, tenir compte des performances de la détection.
 - Programmation FMS/FMC. La FMS et la FMC du générateur d'impulsions doivent être programmées à une fréquence inférieure à la zone de détection tachycardique la plus basse d'une S-ICD concomitante.
 - Réponse Tachy Atriale (RTA). La RTA doit être programmée sur Marche si le patient a des antécédents de tachyarythmies atriales. Sur passage en mode RTA, la resynchronisation biventriculaire est compromise suite à l'interruption de la synchronisation AV.
 - Test de seuil. Lors d'un test de seuil VG manuel, la Stimulation relais VD n'est pas disponible.
 - Jation Chaliffe et cliña. Ner Zió . Ne d'une. Stimulation ventriculaire gauche uniquement. L'effet clinique d'une stimulation uniquement VG pour les Pasenusiversi nriatarningwana. ista Anicalitiliza. insuffisants cardiaques n'a pas été étudié calata Não Itilize.

icurorahite.

- id helps hebonying . Vg!kkegu Surdétection atriale. Veiller à ce qu'il n'y ait pas d'artéfact ventriculaire sur le canal atrial car cela pourrait provoquer une surdétection atriale. En présence d'artéfacts ventriculaires sur le canal atrial, il peut être nécessaire de repositionner la sonde atriale pour minimiser l'interaction.
 - Compte d'entrée RTA. Faire preuve de prudence lors de la programmation du Comptage d'entrée sur des valeurs basses en conjonction avec Durée RTA courte. Cette association permet une commutation de mode avec un très petit nombre de cycles atriaux rapides. Si par exemple le Comptage d'entrée est programmé sur 2 et la Durée RTA sur 0, la commutation de mode RTA peut survenir en 2 intervalles atriaux rapides. Dans ce cas, une courte série d'extrasystoles atriales peut entraîner une commutation de mode.
 - Compte de sortie RTA. Faire preuve de prudence lors de la programmation du Comptage de sortie sur des valeurs basses. Si par exemple, le Comptage de sortie est programmé sur 2, quelques cycles de sous-détection atriale peuvent entraîner la fin de la commutation de mode.
 - Programmation correcte sans sonde atriale. Si aucune sonde atriale n'est implantée (port obturé) ou qu'une sonde atriale est abandonnée tout en restant branchée au bloc connecteur, la programmation du dispositif doit être conforme au nombre et au type de sondes réellement utilisées.
 - Détection atriale programmée sur Arrêt. Si la détection atriale est programmée sur Arrêt en mode DDI (R) ou DDD(R), toute stimulation atriale sera asynchrone. De plus, les fonctions nécessitant une détection atriale peuvent ne pas fonctionner comme prévu.
 - Fréquences atriales élevées. Des fréquences atriales élevées de détection peuvent réduire la longévité du dispositif. Par conséquent, la configuration polarité Détecter Atrial sera réglée sur Arrêt lors de la programmation d'un mode de détection atriale à un mode de détection non atriale.
 - Artéfacts entre chambres. Les réglages de la Sensibilité associés au SmartBlanking peuvent ne pas être suffisants pour inhiber la détection des artéfacts entre chambres si ceux-ci sont trop importants. Tenir compte des autres facteurs qui ont une influence sur la taille/l'amplitude des artéfacts entre chambres dont arame. Skar até pro Elavult verzio Jitis Ren Vernude de S le positionnement de la sonde, l'amplitude de stimulation et les paramètres de Sensibilité programmés. Anne Anne Philip

- BEHLINH. Ha. Mebonyy Considérations sur la programmation du moniteur d'artéfact du signal. Pour une sensibilité maximale dans la détection et la prévention des surdétections potentiellement provoquées par des artéfacts du signal, il est conseillé de programmer le moniteur d'artéfact du signal (MAS) sur Marche chaque fois que le capteur VM/de respiration est programmé sur Marche ou sur Passif. Le réglage du moniteur d'artéfact du signal sur Arrêt peut augmenter le risque de surdétection du patient, sauf si le capteur VM/de respiration est également programmé sur Arrêt.
 - Désactivation du moniteur d'artéfact du signal. La désactivation du moniteur d'artéfact du signal peut augmenter le risque de surdétection du patient, sauf si le capteur de respiration/VM est également désactivé.
 - Sondes VDD uniques. Lorsqu'une sonde VDD unique est utilisée avec un dispositif double chambre, il se peut que les électrodes atriales ne soient pas au contact de la paroi atriale. Dans ce cas, le signal de dépolarisation mesuré a une amplitude relativement faible et pourrait nécessiter un réglage plus sensible.
 - Configuration de la sonde ventriculaire gauche. La programmation correcte de la Configuration polarité coronaire veineuse VG est primordiale pour le bon fonctionnement de la sonde VG. Programmer la Configuration polarité en fonction du nombre d'électrodes sur la sonde VG. Si cela n'est pas respecté, il y a risque de détection VG erratique, de perte de stimulation VG ou d'inefficacité de la stimulation VG.
 - Configuration de stimulation quadripolaire. Si une configuration de stimulation VGprox4>>VD est programmée avec une sonde IS4-LLLL, l'électrode distale VG peut être utilisée comme l'anode à la place de l'électrode proximale VD. En cas de programmation de cette configuration, évaluer le seuil de stimulation et s'assurer de l'absence de stimulation extracardiaque.
 - Période de protection ventriculaire gauche (PPVG). L'utilisation d'une PPVG lonque réduit la fréquence de stimulation VG maximum et peut inhiber le CRT à des fréquences de stimulation plus élevées.
 - Réétalonnage VM. Pour obtenir une ligne de base de la VM précise suite à toute procédure chirurgicale impliquant le générateur d'impulsions ou les sondes, un nouvel étalonnage manuel doit être effectué. La maturation des sondes, l'emprisonnement d'air dans la loge, la migration du générateur d'impulsions due à nday. colata Nan Itiliz Just A Wiles une mauvaise fixation par suture, la défibrillation ou la cardioversion externe ou d'autres complications aru. Aztart Version.

Naralitivat.

ichackahite.

chez le patient (p. ex., pneumothorax) exigent une nouvelle ligne de base VM pour un comportement VM

- id yelle. Hepoully Réglage de la détection. Après tout réglage du paramètre Sensibilité ou toute modification de la sonde de détection, déterminer si la détection convient. La programmation Sensibilité sur sa valeur la plus élevée
- Sensibilité dans la configuration de sonde unipolaire. L'amplitude et la prévalence des bruits de myopotentiels sont accrues dans les configurations de sondes unipolaires, par rapport aux configuration de sondes unipolaire et une surdétection de spatients avec une configuration unipolaire et une surdétection de sondes unipolaires.

 **Osensibilité dans la configuration de sonde unipolaire. L'amplitude et la prévalence des bruits de myopotentiels sont accrues dans les configurations de sondes unipolaires, par rapport aux configuration de sondes unipolaires. Pour les patients avec une configuration unipolaire et une surdété myopotentiels durant un effort impliquant les muscles pectoraire de sondes unipolaires.

 **Utilisation de la sur l'initiation de myopotentiels sont accrues dans les configurations de sondes unipolaires, par rapport aux configurations myopotentiels durant un effort impliquant les muscles pectoraux, il est recommandé de programmer le
 - Utilisation de la surveillance déclenchée par le patient. La prudence est de mise lorsque la fonction Surveillance déclenchée par le patient est utilisée, dans la mesure où cette opération a les implications suivantes lorsqu'elle est activée :
 - Toutes les autres fonctions d'aimant, y compris la stimulation asynchrone, sont désactivées. La fonctionnalité Aimant n'indique pas la position de l'aimant,
 - La longévité du dispositif est impactée. Pour contribuer à réduire les effets sur la longévité du générateur d'impulsion, la fonction PTM ne permet que le stockage d'un épisode et elle est automatiquement désactivée au bout de 60 jours si le stockage des données n'a jamais été déclenché.
 - Une fois l'EGM mémorisé (ou lorsque 60 jours se sont écoulés), la fonction Décl.pat, est désactivée et la Réponse sous aimant du dispositif est automatiquement réglée sur Stim. async. Cependant, si Anii ca Itili Za. l'aimant est utilisé, le générateur d'impulsions ne repassera en mode asynchrone que lorsque de. reaus. disp. disp. Elavult verzio Oit is agn Varound l'aimant aura été retiré pendant 3 secondes et placé à nouveau sur le dispositif.

Risques du traitement médical et risques environnementaux

• Éviter les interférences électromagnétiques (IEM)

présence d'interférences électromagnétiques (IEM)

raison de surdétection Éviter les interférences électromagnétiques (IEM), Indiquer au patient d'éviter les sources d'IEM. En présence d'interférences électromagnétiques, le générateur d'impulsions peut inhiber la stimulation en e pass
equence sous à
de la source ou éteindre la s
mode de fonctionnement normal.

Exemples de sources potentielles d'IEM:

Générateurs de courant électrisoudure

Lignes for raison de surdétection, ou peut passer à une stimulation asynchrone à la fréquence de stimulation

S'éloigner de la source ou éteindre la source suffit généralement à ramener le générateur d'impulsions à

- Générateurs de courant électrique, postes de soudage à l'arc ou par résistance, et robots de Manid Exec

 - Gros émetteurs radiofréquence tels que les radars
 - Outdate Émetteurs radio y compris ceux utilisés pour les jouets
 - Appareils de surveillance électronique (systèmes antivol)
 - Alternateurs de voitures en marche
 - Traitements médicaux et tests diagnostiques nécessitant qu'un courant électrique traverse le corps. tels que NSET, bistouri électrique, électrolyse/thermolyse, électrodiagnostics, électromyographie, ou études de conduction nerveuse

Le livorabite.

יויאלט.-

sonde & Skalikke Dit is agn Varounder de Elavult verzio. Ne Dispositifs externes qui utilisent un système d'alarme de détection de sonde automatique (p. ex. Pasemisiversi Artatarningwana. N · rztz Anii ca litiliza. électrocardiographe) calata Não Itilize.

- ia reite. Liebontha Environnement médical et hospitalier

 Ventilation mécanique. Procedimécanique: Dans le co Ventilation mécanique. Programmer le capteur VM/de respiration sur Arrêt pendant la ventilation
- Control

 Les appareils externes de surveillance des patients (par ex., moniteurs recoircide d'ECG de surface, moniteurs hémodynamiques) peuvent
 - - - Tendance reposant sur la respiration trompeuse
 - Outdatedve Jersion es thérapies et traitements médicaux et les tests diagnostiques faisant appel à un courant électrique par conduction (p. ex. NSET, bistouri électrique, électrolyse/thermolyse, électrodiagnostics, électromyographie, ou études de conduction nerveuse) peuvent provoquer des interférences avec le générateur d'impulsions ou endommager celui-ci. Programmer le dispositif sur le Mode Protection du bistouri électrique avant le traitement et surveiller les performances du dispositif pendant le traitement. Après le traitement, vérifier le bon fonctionnement du générateur d'impulsions ("Suivi du générateur d'impulsions après traitement" en page 26).

Pour résoudre les interactions suspectées avec les diagnostics reposant sur le contrôle de la fréquence VM et/ou le capteur VM/de respiration, désactiver le capteur VM/de respiration en le programmant sur VM et/ou le capteur VM/de respiration, désactiver le capteur VM/de respiration en le programmant sur Arrêt. Si aucun PEM n'est disponible et que le générateur d'impulsions stimule à la fréquence contrôlée "ôlée Anne Centilité e à la n. sions, Skall Jence NAO IIIIIZE.

par le capteur, appliquer un aimant sur le générateur d'impulsions pour démarrer une stimulation temporaire asynchrone non adaptable en fréquence

- " Neile Webonling **Défibrillation interne.** Ne pas utiliser d'électrodes ou de cathéters de défibrillation internes sans avoir préalablement déconnecté les sondes du générateur d'impulsions car les sondes risqueraient de dévier l'énergie, ce qui pourrait avoir pour effet de léser le patient et d'endommager le système implanté,
 - Défibrillation externe. Jusqu'à 15 secondes peuvent être nécessaires pour que la détection reprenne après la délivrance d'un choc externe. Dans les situations non urgentes, pour les patients stimulodépendants, envisager de programmer le générateur d'impulsions sur un mode de stimulation asynchrone La denorillation ou la cardioversion externe est susceptible d'endommager le générateur d'impulsions.

 Pour tenter d'éviter toute détérioration du générateur d'impulsions, prendre en compte les points suivants :

 Éviter de placer les électrodes adhésives (ou palettes de défibrillation external discussed dessus du générateur d'impulsions. Les placer aussi les lectrodes.

 Les électrodes.

- Eviter de placer les électrodes adhésives (ou palettes de défibrillation externe) directement audessus du générateur d'impulsions. Les placer aussi loin que possible du générateur d'impulsions.

 Les électrodes adhésives (ou palettes de défibrillation externes) doivent être antérieure lorsque le dispositif est implanté de l'avant et en record d'impulsions.
 - Régler l'énergie de sortie de l'équipement de défibrillation externe aussi bas que cliniquement acceptable.

Suite à la cardioversion ou à la défibrillation externe, vérifier le fonctionnement du générateur d'impulsion ("Suivi du générateur d'impulsions après traitement" en page 26).

icurorahite.

Lithotritie. La lithotritie extracorporelle par ondes de choc (LECOC) est susceptible de provoquer des irsts Anicalitiliza. interférences électromagnétiques avec le générateur d'impulsions ou de l'endommager. Si la LECOC est «e les Jatar Varcina Ska indispensable d'un point de vue médical, prendre les points suivants en compte afin de réduire les Oit is agn yaroude Elavult verzio. "In Video Starking Walle éventuelles interactions :

- Focaliser le faisceau de la lithotritie extracorporelle par ondes de choc (LECOC) à 15 cm (6 po) minimum du générateur d'impulsions.
- En fonction des besoins de stimulation du patient, programmer le Mode brady sur un mode non adaptable en fréquence VVI ou VOO.
- HUEL VEIZION, WIE JAKE AM Énergie ultrasonore. L'énergie ultrasonore à usage thérapeutique (lithotripsie, p. ex.) peut endommager le générateur d'impulsions. Si l'utilisation de l'énergie ultrasonore à usage thérapeutique s'impose, éviter de concentrer l'énergie aux environs du générateur d'impulsions. Les ultrasons à usage diagnostique (échocardiographie, p. ex.) ne présentent pas d'effet nocif connu à ce jour pour le générateur d'impulsions.
 - Interférence électrique. Les interférences électriques ou « bruits » provenant de dispositifs tels que les enes cables ne se croisent pas. Si la télémétrie est annulée en raison de l'interférence, le dispositif de être à nouveau interrogé avant d'évaluer des informations de la mémoire du générateur d'impulsions.

 Interférence radiofréquence (RF). Les signaux RF des dispositifs fonctionnant à de celles du générateur d'impulsions risquent d'interrogé du de la programmation du célégation. bistouris électriques ou équipements de surveillance peuvent interférer avec l'établissement ou le maintien de la télémétrie d'interrogation ou de programmation du dispositif. En présence de telles interférences. éloigner le programmateur de ces appareils électriques et s'assurer que le cordon de la tête de télémétrie et les câbles ne se croisent pas. Si la télémétrie est annulée en raison de l'interférence, le dispositif doit
 - Interférence radiofréquence (RF). Les signaux RF des dispositifs fonctionnant à des fréquences proches de celles du générateur d'impulsions risquent d'interrompre la télémétrie ZIP au moment de l'interrogation ou de la programmation du générateur d'impulsions. Pour atténuer ces interférences RF, augmenter la distance entre le dispositif à l'origine des interférences, le PEM et le générateur d'impulsions. Les dispositifs pouvant provoquer des interférences dans la bande de fréquence 869,85 MHz sont par exemple:
 - Combinés ou bases de téléphones sans fil
 - Certains systèmes de surveillance de patients
 - Insertion de fils-quides pour lignes PIC. Faire preuve de vigilance lors de l'insertion de fils-quides pour la mise en place d'autres types de cathéters veineux centraux tels que lignes PIC ou cathéters de Hickman géné, Jarouro Jatart Varcion. Ska nr/atarminowah à des endroits où peuvent se trouver des sondes de générateur d'impulsions. L'insertion de ces fils-guides on colors NãO UtiliZe Anise Hills

BEHLINH. Ha. Mebonyly dans des veines contenant des sondes pourrait résulter en la détérioration ou la migration de ces dernières.

Environnements du lieu de travail et à domicile

- Appareils ménagers. Les appareils ménagers en bon état de marche et correctement reliés à la terre ne produisent généralement pas suffisamment d'interférences électromagnétiques pour affecter le fonctionnement d'un dispositif implanté. Ont été rapportés certains cas de perturbation du fonctionnement de générateurs d'impulsions par des outils électriques ou des rasoirs électriques utilisés directement audessus du dispositif implanté.
- Champs magnétiques, Indiquer au patient qu'une exposition prolongée à des champs magnétiques puissants (supérieurs à 10 gauss ou 1 mTesla) risquerait de déclencher la fonction de l'aimant. Exemples de sources magnétiques :
 - Transformateurs et moteurs industriels

Appareils d IRM

REMARO

Se REMARQUE: La fonction aimant est désactivée lorsque le dispositif est en Mode Protection IRM Se reporter à la section "Imagerie par résonance magnétique (IRM)" en page 27 et au Guide technique IRM pour obtenir plus d'informations.

- Gros haut-parleurs
- Récepteurs téléphoniques tenus à moins de 1.27 cm du générateur d'impulsions
- Détecteurs magnétiques utilisés pour la sécurité des aéroports, aimants utilisés pour le bingo et d'autres ieux
- Surveillance antivol électronique (SAE) et systèmes de sécurité. Expliquer aux patients comment éviter l'impact des dispositifs antivols et des barrières de sécurité, des désactivateurs de codes-barres ou des lecteurs de code-barres constitués d'équipement d'identification par radiofréquence (RFID) sur la fonction du dispositif cardiaque. Ces systèmes peuvent se trouver à l'entrée et à la sortie de magasins, aux stèmes Oit is pain verior comptoirs d'enregistrements, dans les bibliothèques publiques et dans les systèmes de contrôle d'accès ENLATA NÃO UTILITA Anii Califfi Aztart Nersion.

Marchithat

ie incralite.

id yelle. Hepoully · Vg!KK6gl des points d'entrée. Les patients doivent éviter de s'attarder à proximité de ou de s'appuyer sur des dispositifs antivols et des barrières de sécurité ou des lecteurs de code-barres. En outre, les patients doivent éviter de se pencher au-dessus des comptoirs d'enregistrement et des systèmes de désactivation d'étiquettes portatifs. Les portes antivol, les barrières de sécurité, et les systèmes de contrôle d'entrée sont peu susceptibles d'affecter la fonction de l'appareil cardiaque lorsque les patients marchent à travers eux à un rythme normal. Si le patient se trouve près d'un système antivol électronique, de sécurité ou de contrôle des entrées et qu'il ressent des symptômes, il doit immédiatement s'éloigner de l'équipement et informer son médecin.

> Téléphones cellulaires. Indiquer au patient de tenir son téléphone cellulaire à l'oreille du côté opposé au dispositif implante. Le patient ne doit pas porter son téléphone en fonctionnement dans une poche de poitrine ou à la ceinture à moins de 15 cm du dispositif implanté : certains téléphones cellulaires peuvent en effet amener le générateur d'impulsions à administrer un traitement inadapté ou à inhiber le traitement nécessaire.

Contrôles de suivi

- Test du seuil de stimulation. Si l'état du patient ou son traitement médicamenteux a changé ou si les paramètres du dispositif ont été reprogrammés, prévoir d'effectuer un test du seuil de stimulation pour s'assurer que les marges sont suffisantes pour l'entraînement de la stimulation.
- Considérations relatives au suivi des patients quittant le pays. Les dispositions relatives au suivi du générateur d'impulsions doivent être prises à l'avance pour les patients qui prévoient de voyager ou de déménager après l'implantation dans un pays autre que celui dans lequel leur dispositif a été implanté. La réglementation en matière d'autorisation des dispositifs et des configurations logicielles du programmateur associé varie d'un pays à l'autre ; certains pays peuvent ne pas être autorisés ou aptes à suivre des produits spécifiques.

Contacter Boston Scientific, aux coordonnées figurant au dos de ce manuel, pour obtenir de l'aide quant à Contacter Boston Scientific, aux coordonnées figurant au dos de ce manue la faisabilité du suïvi du dispositif dans le pays de destination du patient. an.
Aniica Itili 17. nr1etarminowana. calata Não Itilize.

- Explantation et mise au rebut

 Incineration, S'accuratemporaries lantation et mise au rebut
 Incinération. S'assurer que le générateur d'impulsions est retiré avant toute incinération. Les
- tucineration. S'assurer que le générateur d'impulsions est retiré avant toute incinér températures d'incinération peuvent causer l'explosion du générateur d'impulsions.

 Manipulation du dispositif. Avant d'explanter, de nettoyer ou d'experiment de donnéer.

 Proposition de donnéer de do Manipulation du dispositif. Avant d'explanter, de nettoyer ou d'expédier le dispositif, effectuer les actions suivantes afin d'éviter l'effacement de données de traitement historiques importantes :

 - Programmer Enregistrement EGM Tachy Ventriculaire sur Arrêt

Nettover et désinfecter l'appareil en utilisant les techniques de traitement relatives aux déchets médicaux présentant un risque biologique.

PRÉCAUTIONS SUPPLÉMENTAIRES

Suivi du générateur d'impulsions après traitement

Suite à toute procédure chirurgicale ou médicale susceptible d'affecter le fonctionnement du générateur d'impulsions, procéder à un contrôle complet pouvant inclure les éléments suivants :

- Interrogation du générateur d'impulsions à l'aide d'un programmateur
- Passage en revue des événements cliniques et des codes d'erreur
- Passage en revue du Registre des arythmies, y compris les électrogrammes mémorisés (EGM)

 Passage en revue des EGM en temps réel

- Passage en révue des EGM en temps réel
 Test des sondes (seuil, amplitude et impédance)
 Passage en revue des diagnostics reposant sur le capteur VM et des performances du capteur VM, ainsi nr atarminowana. Vata Vulla of Thilly of que réalisation d'un étalonnage du capteur VM manuel le cas échéant calata Não Itilize.

annorabite.

Passage en revue des diagnostics reposant sur le capteur de respiration ur de re.

- Vérification de l'état de la batterie
- ig reite. Hebouting Programmation des éventuels paramètres brady permanents sur une nouvelle valeur, puis leur reprogrammation sur la valeur souhaitée
 - Enregistrement de toutes les données patient

Contrôle de la programmation finale avant de laisser le patient quitter le centre

Imagerie par résonance magnétique (IRM)

Les messages d'attention, de précautions ainsi que les conditions d'utilisation sont applicables aux examens inessages d'attention, de précautions et les conditions d'utilisation applicables aux exame patients portant un système de stimulation compatible IRM sous conditions d'utilisation applicables aux exame patients portant un système de stimulation compatible IRM sous conditions ImageReady.

Avertissements et précautions relatifs au système de stimulation de la condition de la condit par IRM sur des patients portant un système de stimulation compatible IRM sous conditions ImageReady. Se reporter au Guide technique IRM sur le site www.bostonscientific-elabeling.com pour une liste complète des messages d'attention, de précautions et les conditions d'utilisation applicables aux examens par IRM sur des

Avertissements et précautions relatifs au système de stimulation compatible IRM sous conditions

ATTENTION: Les dispositifs VISIONIST X4 et VALITUDE X4 sont considérés comme compatibles IRM sous conditions. Pour ces dispositifs, pratiquer un examen par IRM sur le patient n'est pas conforme aux exigences de compatibilité IRM sous conditions du système implanté, sauf si les conditions d'utilisation relatives à l'IRM sont remplies. De graves blessures, voire le décès du patient et/ou des dommages sur le système implanté peuvent en résulter. Tous les autres dispositifs couverts par ce manuel ne sont pas compatibles IRM sous conditions. Ne pas pratiquer d'IRM chez des patients dont les dispositifs ne sont pas compatibles IRM sous conditions. Les champs magnétiques puissants risquent d'endommager le générateur d'impulsions et/ou le système de sondes et d'entraîner des lésions ou le décès du patient.

Pour connaître les événements indésirables susceptibles de survenir lorsque les conditions d'utilisation sont remplies ou non, se reporter au Guide technique IRM. Pour connaître les avertissements, précautions et Cata Anica Itilita réson. Jarant Varainn Skall e (IR) conditions d'utilisation, se reporter à la section "Imagerie par résonance magnétique (IRM)" en page 27. alpa,

Alan Intilize. Elavnik verzió.

BEHLINH. Hid. ATTENTION: S' constituent in 'utilise' S'assurer que les composants du système de stimulation ImageReady sélectionné/implanté constituent une association adéquate vis-à-vis de la compatibilité IRM sous conditions et que les conditions d'utilisation peuvent être remplies. L'association de composants autres que ceux spécifiés dans le Guide technique IRM n'a pas été évaluée en cas d'utilisation dans un environnement d'IRM. Se reporter au Guide

ATTENTION: Effectuer un examen par IRM lorsque l'état Explantation est atteint peut entraîner l'épuisement prématuré de la batterie. la réduction de la fenêtre de remplacement du dispositif ou une absence subite de stimulation. Après la réalisation d'un examen par IRM sur un dispositif avant atteint l'état Explantation, vérifier le fonctionnement du générateur d'impulsion ("Suivi du générateur d'impulsions après traitement" en page 26) et programmer le remplacement du dispositif.

Si Mode Brady est programmé sur Arrêt en Mode Protection IRM, le traitement de la bradycardie et le traitement par resynchronisation cardiaque (CRT) sont suspendus. Le patient ne recevra pas de stimulation tant que le générateur d'impulsions ne repassera pas en fonctionnement normal. Programmez le Mode Brady sur Arrêt en Mode Protection IRM uniquement si le patient est jugé cliniquement capable de se passer d'un traitement de la bradycardie (y compris la dépendance à la stimulation ou le besoin de stimulation overdrive) et de CRT (resynchronisation) et d'un traitement par resynchronisation cardiaque tant que le générateur d'impulsions est en Mode Protection IRM.

ATTENTION: Si le générateur d'impulsions passe en Mode de sécurité à partir du Mode Protection IRM, aucune stimulation relais n'interviendra dans les cas suivants

- en l'absence de sonde de stimulation ventriculaire droite bipolaire fonctionnelle
- si le mode de stimulation dans les paramètres du Mode Protection IRM est programmé sur Arrêt : le dénérateur d'impulsions conservera en permanence le mode de stimulation désactivé (Arrêt) et le patient Elavult verzió Ne ont dus erateur. Pasenusiversili ne recevra pas de traitement par stimulation jusqu'au remplacement du générateur d'impulsions Artatarminawana. Ni

ista Anicalitiliza.

ie incrahite.

calata Não Itilize.

BENCHH. Ha. , verze. Nepouzin ATTENTION: Le programmateur est incompatible IRM et doit rester en dehors de la zone III (ou zone 3 iffe on . JEHNEHO supérieure) du centre IRM comme le stipule l'American College of Radiology dans le Guidance Document for Safe MR Practices3. Le Programmateur ne doit en aucun cas être placé dans la salle d'IRM, la salle de contrôle ou les zones III ou IV du site IRM.

ATTENTION: L'implantation du système est impossible dans la zone III (et les zones supérieures) d'un centre IRM comme le stipule American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices⁴. Certains des accessoires accompagnant les générateurs d'impulsions et les sondes, notamment le tournevis dynamométrique et les quides du mandrin, ne sont pas compatibles IRM sous conditions et ne doivent en aucun cas être placés dans la salle d'IRM. la salle de contrôle ou les zones III ou IV du centre IRM.

PRECAUTION: Le médecin chargé de paramétrer les valeurs du Mode Protection IRM doit exercer son judement professionnel afin de déterminer la capacité individuelle d'un patient à tolérer les paramètres de stimulation requis pour un examen compatible IRM sous conditions, ainsi que les conditions physiques requises au cours d'un examen par IRM (par exemple, temps prolongé en décubitus dorsal).

PRECAUTION: Si le système de stimulation compatible IRM sous conditions entre en mode de fonctionnement Safety Core lors du Mode Protection IRM et si le mode de stimulation a été réglé sur une autre valeur que Arrêt, la stimulation du Mode Profection IRM passera automatiquement en mode VOO, avec une chambre de stimulation VD uniquement, une configuration bipolaire VD (détection et stimulation), une amplitude d'impulsion de stimulation de 5,0 V, une durée d'impulsion de 1,0 ms et une fréquence de stimulation de 72.5 min-1 comme mode de sécurité.

REMARQUE: D'autres dispositifs implantés ou l'état du patient peuvent également rendre le patient non Jor Lyalikke hill Asous L. Nich III admissible à un examen par IRM, quel que soit l'état du système de stimulation compatible IRM sous conditions Kanal E, et al., American Journal of Roentgenology 188:1447-74, 2007.
Kanal E, et al., American Journal of Roentgenology 188:1447-74, 2007. ImageReady du patient.

Sitis PAR VAYOR

BEHLINH. Hid. Conditions d'utilisation de l'IRM

Il est nécessaire de se conformé
le stimulation ImageRe
itilisation avant
'aluér" Il est nécessaire de se conformer aux conditions d'utilisation suivantes pour qu'un patient portant un système de stimulation ImageReady passe un examen par IRM. Il est nécessaire de contrôler le respect des conditions d'utilisation avant chaque examen, afin de s'assurer de l'utilisation des informations les plus récentes destinées à évaluer l'admissibilité du patient et sa préparation à un examen compatible IRM sous conditions. Se reporter au Guide technique IRM sur le site www.bostonscientific-elabeling.com pour une liste complète des messages d'attention, de précautions et les conditions d'utilisation applicables aux examens par IRM sur des patients portant un système de stimulation compatible IRM sous conditions ImageReady.

Cardiologie

- Le patient est porteur d'un système de stimulation compatible IRM sous conditions ImageReady
- Sondes OD et VD programmées sur un fonctionnement de la stimulation bipolaire ou stimulation interrompue
- Emplacement de l'implantation du générateur d'impulsions restreint à la région pectorale gauche o droite
- Au moins six (6) semaines se sont écoulées depuis l'implantation et/ou toute révision de la sonde ou modification chirurgicale du système de stimulation compatible IRM sous conditions
- Pas d'autres dispositifs implantés, composants ou accessoires présents actifs ou abandonnés, tels que des adaptateurs de sonde, des rallonges, des sondes ou des générateurs d'impulsions
- Seuil stimulation VD et OD ≤ 2.0 V dans les sondes stimulées pour les patients stimulo-dépendants 6.
- ateur d'im Jatari Jarcinn Ckalikke Je con. Nie Morecollising 7 Aucune preuve de sonde fracturée ou d'intégrité du système générateur d'impulsions-sonde compromise

· złż Ani ce utiliza.

Le livorahite.

calata Não Itilize.

's ikke all 16 LINELLO Minimisation de l'interaction stimulateur/S-ICD

BEHLINH. Hid. , verze. Nepouzin Ces générateurs d'impulsions sont compatibles avec l'utilisation d'un défibrillateur cardiague implantable souscutané (S-ICD) à condition d'être implantés avec des sondes bipolaires et d'être programmés en configuration

suitage.

- Sont compatibles avec l'utilisation d'un de particular de l'utilisation d'un de particular de l'utilisation d'un de particular de l'extra de l' détectées par le circuit de détection de fréquence du S-ICD, ce dernier risque d'interpréter les impulsions
- usions intr. donc être plus ra traitement inutile. Si le S-ICD r les mr
 - Si le S-ICD compte à la fois les impulsions de stimulation et les dépolarisations ventriculaires résultantes. pourrait engendrer un traitement par S-ICD inutile

En Mode de sécurité, ces générateurs d'impulsions utilisent une configuration de stimulation et détection unipolaires. Le Mode de sécurité est compatible avec un S-ICD, car les paramètres configurés atténuent les interactions potentiales est la distribution de la compatible avec un S-ICD, car les paramètres configurés atténuent les interactions potentiales est la compatible avec un S-ICD. interactions potentielles entre le stimulateur et le S-ICD de la manière suivante :

- La détection est CAG à 0.25 mV. La détection CAG peut détecter efficacement un rythme intrinsèque plus rapide que la Fmin en Mode de sécurité de 72,5 min 1. Par conséquent, la stimulation est inhibée et n'interfère pas avec la détection de tachvarythmie par le S-ICD
- Jatart Varcinn Skalle pas Anii Ca IItili Za. Stiff is again yeroulder nrtatarminowaha En cas de nécessité de stimulation, la sortie élevée de 5,0 V et de 1,0 ms diminue le risque de ne pas Elavilt verzió. eulata Manutilize. capturer les données.

id veile. Weboully Si une double détection de l'impulsion de stimulation et la dépolarisation que cela entraîne devaient se produire, cela n'enclencherait pas un traitement S-ICD inutile pour autant que le seuil de tachycardie S-ICD soit au moins le double de la Fmin en Mode de sécurité (145 min-1).

Suivre les mesures de précaution suivantes afin de minimiser l'interaction entre dispositifs d'un stimulateur

- Suivre les mesures de précaution suiva bipolaire si un S-ICD est déjà implanté :

 Pour les deux channies Pour les deux chambres, l'utilisation de sondes de stimulation bipolaire à électrodes rapprochées est recommandée. Un espace conséquent entre les électrodes peut augmenter la probabilité de détection des impulsions de stimulation par le S-ICD.
 - Envisager de programmer le stimulateur sur : (1) l'Amplitude la plus basse admissible pour assurer l'entraînement en phase chronique. (2) la Sensibilité maximum (le niveau programmable le plus faible) tout en maintenant une marge de sécurité convenable et (3) la fréquence cardiaque minimum supportée Outre les précautions ci-dessus, effectuer les tests suivants afin d'évaluer l'interaction entre dispositifs :

 • Utiliser les fonctions du S-ICD telles que serve

Utiliser les fonctions du S-ICD telles que marqueurs, électrogrammes (EGM) en temps réel et/ou signaux acoustiques pour faciliter l'évaluation du risque d'interaction du stimulateur suite à une surdétection de la part du S-ICD

REMARQUE: Si un stimulateur simple chambre est implanté avec une sonde atriale, effectuer un test dans les deux configurations, unipolaire et bipolaire.

La fibrillation ventriculaire et toutes les tachycardies ventriculaires du patient doivent être induites alors que le S-ICD est activé et que le stimulateur est programmé en mode asynchrone à une Amplitude et une Durée impulsion maximum. Ces conditions maximisent la possibilité d'inhiber la détection d'arythmie due à la détection des impulsions de stimulation du stimulateur. Il se peut que les sondes du stimulateur Oit is agn yarouders. irztz Anica Itiliza. doivent être repositionnées afin de supprimer toute détection d'impulsion de stimulation par le S-ICD. Elavilt verzió. Jarant Varcinn Skall nr zatarminowaha. calata Não Itilize.

ie irorahite.

id hely fer hehonthy Désactiver temporairement le S-ICD du patient lors de (1) l'évaluation des seuils de stimulation et de détection, (2) l'utilisation d'un stimulateur temporaire externe pendant l'implantation et (3) la reprogrammation d'un stimulateur implanté.

Suite à toute décharge du S-ICD, réinterroger le stimulateur pour s'assurer que le choc du S-ICD n'a endommagé le stimulateur.

En cas d'implantation d'un S-ICD chez un patient délà porteur d'un stimulateur, se référer au manuel du S-ICD pour les commentaires d'implantation.

Se référer à la section Attention pour d'autres informations sur les interactions entre le stimulateur et le S-ICD.

Neurostimulation électrique transcutanée (NSET)

La NSET implique le passage d'un courant électrique dans l'organisme et risque d'interféren avec le fonctionnement du générateur d'impulsions. Si la NSET est indispensable d'un point de vue médical, évaluer la compatibilité des paramètres de la NSET avec le générateur d'impulsions. Les consignes suivantes peuvent réduire les éventuelles interactions

- Placer les électrodes de NSET aussi près que possible les unes des autres et le plus loin possible du générateur d'impulsions et des sondes.
- Utiliser l'énergie de sortie de NSET cliniquement appropriée la plus basse.
- Envisager une surveillance cardiaque au cours de l'utilisation de la NSET, en particulier pour les patients stimulo-dépendants.

Des mesures supplémentaires peuvent être prises pour aider à la réduction des interférences au cours de l'utilisation de la NSET en milieu clinique

- Si des interférences sont suspectées au cours de l'utilisation en milieu clinique, éteindre l'appareil de NSET.
- amule, arrain and arrain and arrain a nanie. Si une inhibition de la stimulation est observée, utiliser un aimant pour stimuler de manière asynchrone. niser Jeroul yno, Anii ce utili Elavult verzi 13tart Jarcian Sh Narmithyat. 33

ig helper hebouling Ne pas modifier les paramètres de la NSET tant qu'il n'a pas été vérifié que les nouveaux paramètres n'interfèrent pas avec le fonctionnement du générateur d'impulsions.

avec le fonctio

avec le fonctio

aux patients les instructions suivantes

Sauf indication contre Si la NSET est indispensable d'un point de vue médical en dehors du milieu clinique (usage à domicile), donner

- Sauf indication contraire, ne pas modifier les paramètres de la NSET ou les positions des électrodes.
- Terminer chaque session de NSET en éteignant l'appareil avant de retirer les électrodes.
- Si le patient ressent des symptômes d'étourdissement, vertige ou perte de conscience durant l'utilisation de la NSET, éteindre l'appareil de NSET et contacter son médecin.

Procéder comme suit bour utiliser le PEM afin d'évaluer le fonctionnement du générateur d'impulsions au cours de l'utilisation de la NSET:

Observer les EGM en temps réel aux paramètres de NSET prescrits, et noter la survenue de la détection appropriée ou des interférences

REMARQUE: La surveillance déclenchée par le patient peut être utilisée comme méthode supplémentaire pour confirmer le fonctionnement du dispositif au cours de l'utilisation de la NSET.

Une fois la procédure terminée, éteindre l'appareil de NSET.

Procéder également à une évaluation complète du générateur d'impulsions suite à la NSET afin de s'assurer que le fonctionnement du dispositif n'a pas été compromis ("Suivi du générateur d'impulsions après traitement" en page 26).

At les cou Elavult verzió. Ne hali Jatart Harcian Skalikke uran, Nie. Pour des informations additionnelles, contacter Boston Scientific en utilisant les coordonnées figurant au dos de Pasenisi versija. ce manuel.

rata Ami se Utiliza.

Cunorabite.

calata Não Itilize.

Bistouri électrique et ablation par radiofréquence (RF)

" Verle. Nepouling PRECAUTION: Le bistouri électrique et l'ablation par RF peuvent induire des arythmies ventriculaires et/ou une fibrillation et provoquer une stimulation asynchrone, une inhibition de la stimulation et/ou une réduction du débit de stimulation du générateur d'impulsions, susceptible d'entraîner une perte de capture. L'ablation par RF peut également provoquer une stimulation ventriculaire jusqu'à la FMS et/ou des changements des seuils de stimulation. En outre, faire attention lorsqu'est effectué un autre type d'opération d'ablation cardiaque chez les patients porteurs de dispositifs implantés.

> Si le bistouri électrique ou l'ablation par RF est indispensable d'un point de vue médical, respecter les points suivants afin de réduire les risques pour le patient et le dispositif :

- En fonction des besoins de stimulation du patient, activer le Mode Protection du bistouri électrique. Modia Ext programmer un Mode de stimulation asynchrone ou utiliser un aimant pour passer en mode asynchrone Il existe, pour les patients ayant un rythme intrinsèque, une option consistant à programmer le Mode brady sur VVI à une fréquence inférieure à la fréquence intrinsèque afin d'éviter une stimulation compétitive.
 - Disposer d'équipements temporaires de stimulation et de défibrillation externe.
 - Outdate Éviter tout contact direct entre le bistouri électrique ou les cathéters d'ablation et le générateur d'impulsions et les sondes. La réalisation d'une ablation par radiofréquence à proximité de l'électrode de 16k. la sonde peut endommager l'interface sonde/tissu.
 - Tenir le chemin du courant électrique aussi éloigné que possible du générateur d'impulsion et des sondes.
 - Si l'ablation par RF et/ou le bistouri électrique sont appliqués sur des tissus à proximité du dispositif ou des sondes, surveiller les mesures de recueil, de seuil de stimulation et les impédances, et comparer les valeurs obtenues avant et après la procédure afin d'évaluer l'intégrité et la stabilité du système.
 - Anica Itiliza. Pour le bistouri électrique, utiliser lorsque c'est possible un système bipolaire ainsi que des salves enlata Não Itilize ales po Elavult verzh courtes, intermittentes et irrégulières aux niveaux d'énergie les plus faibles possible Oitic RAPIVITI Nargithyai. 35 Aztart Version.

id yelle. Hepoully L'équipement d'ablation par RF peut provoquer des interférences télémétriques entre le générateur d'impulsions et le PEM. Si des changements de programmation du dispositif sont nécessaires durant la procédure d'ablation par RF, éteindre l'équipement d'ablation avant l'interrogation.

Une fois la procédure terminée, annuler le Mode Protection du bistouri électrique afin de réactiver les modes de idet V traitement précédemment programmés.

Rayonnement ionisant

PRECAUTION: Il est impossible de spécifier une dose thérapeutique d'irradiation sans danger ou de garantir le fonctionnement du générateur d'impulsions après une exposition à des rayonnements ionisants. Divers facteurs interviennent collectivement dans l'impact possible de la radiothérapie sur le générateur d'impulsions implanté, notamment la distance entre le générateur d'impulsions et le faisceau de rayons, le type et le niveau d'énergie du faisceau, le débit de dose, la dose totale administrée sur l'ensemble de la durée de vie du générateur d'impulsions et l'utilisation d'une protection en plomb pour abriter le générateur d'impulsions. L'impact du rayonnement ionisant varie également d'un générateur d'impulsions à un autre et peut aller d'un impact nul à une perte de la stimulation.

L'impact potentiel des sources de rayonnement ionisant sur un générateur d'impulsions implanté varie considérablement d'une source à l'autre. Plusieurs sources de radiothérapie sont susceptibles d'interférer avec le fonctionnement des générateurs d'impulsions implantés ou de les endommager, notamment celles utilisées pour le traitement des cancers, comme les appareils à cobalt radioactif, les accélérateurs linéaires, les implants radioactifs (curiethérapie) et les bêtatrons.

Avant une radiothérapie, le radio-oncoloque et le cardioloque ou le médecin implanteur du patient doivent soigneusement prendre en considération toutes les options de prise en charge du patient, y compris suivi accru et remplacement du dispositif. Les autres points à prendre en compte sont notamment :

Mise en place d'une protection en plomb maximale pour abriter le générateur d'impulsions dans le champ Wata Dance Itiliza calata Não Itilize. de traitement

18 Ingrahite

Détermination du niveau de suivi approprié de l'état du patient pendant le traitement

id vei Le. Nepoully Le fonctionnement du générateur d'impulsions doit être évalué pendant et après la radiothérapie, et ce, de manière à tester autant de fonctionnalités que possible ("Suivi du générateur d'impulsions après traitement" en page 26). L'étendue, la durée et la fréquence de cette évaluation liée à la radiothérapie dépendent de l'état de santé actuel du patient et doivent donc être déterminées par le cardiologue ou le médecin implanteur qui suit le

De nombreux tests diagnostiques du générateur d'impulsions sont exécutés automatiquement une fois par heure, si bien que l'évaluation du générateur ne doit pas s'achever avant que les tests diagnostiques aient été mis à jour et passés en revue (au moins une heure après l'exposition aux rayonnements). Les effets d'une exposition au rayonnement sur le générateur d'impulsions implanté peuvent ne pas être détectés pendant un certain temps post-exposition. Pour cette raison, les médecins doivent poursuivre la surveillance assidue du fonctionnement du générateur d'impulsions et être vigilants lors de la programmation d'une fonction des semaines ou des mois suivant la radiothérapie.

Pressions élevées

L'International Standards Organization (ISO) n'a approuvé aucun essai de pression standardisé pour les générateurs d'impulsions implantables soumis à une oxygénothérapie hyperbare (OHB) ou à des activités de plongée sous-marine. Cependant, Boston Scientific a élaboré un protocole de test afin d'évaluer le fonctionnement des dispositifs exposés à des pressions atmosphériques élevées. Le résumé suivant des essais de pression ne permettent en aucun cas de cautionner l'OHB ou les activités de plongée autonome

PRECAUTION: Les pressions élevées rencontrées dans les caissons hyperbares ou lors de la plongée autonome peuvent endommager le générateur d'impulsions. Lors des tests en laboratoire, tous les générateurs d'impulsions de l'échantillonnage ont continué à fonctionner comme prévu lorsqu'ils ont été exposés à plus de 1 000 cycles sous une pression pouvant atteindre 5,0 ATA. Les tests en laboratoire ne permettent pas de préjuger de l'impact d'une pression élevée sur les performances du générateur d'impulsions ou sur la réponse physiologique en cas d'implantation dans le corps humain.

La pression pour chaque cycle de test a commencé à la pression ambiante/de la pièce, a augmenté à un mainte. a dure name, of the parties A MILEA INTIL niveau de pression élèvé, puis est revenue à la pression ambiante. Bien que la durée de maintien (temps passé Elaviltverzi 12tart varcion. St Nannithat 37 , BENCHA, Ha. sous pression élevée) puisse avoir un impact sur la physiologie humaine, les tests ont indiqué qu'elle n'influençait pas les performances du générateur d'impulsions. Les équivalences des valeurs de pression sont indiquées ci-dessous (Tableau 1 Équivalences des valeurs de pression en page 38).

Tableau 1. Équivalences des valeurs de pression

Équivalences des v	valeurs de pression
Atmosphères absolues	5,0 ATA
Profondeur de l'eau de mer ^a	40 m (130 pieds)
Pression, absolue	72,8 psia
Pression, manomètre ^b	58,1 psig
Bar	5,0
kPa absolu	500

Toutes les mesures ont été effectuées sur la base d'une densité de l'eau de mer de 1 030 kg/m³

Avant de pratiquer la plongée autonome ou de démarrer une OHB, le cardiologue ou le médecin implanteur qui suit le patient doit être consulté afin de bien cerner les conséquences potentielles de cette activité compte tenu de l'état clinique spécifique du patient. Un médecin spécialiste de la plongée peut aussi être consulté.

ent à 17? Un suivi plus fréquent du dispositif peut être justifié en raison de la pratique de l'OHB ou de la plongée sousmarine. Évaluer le fonctionnement du générateur d'impulsions suite à une exposition à une pression élevée e éval a, le m. Pitic Pen Veroll due L. Sk. ("Suivi du générateur d'impulsions après traitement" en page 26). L'étendue de cette évaluation, le moment à

ie indiahite.

Pression telle que relevée sur un manomètre ou un cadran (psia = psiq + 14,7 psi).

choisir pour la réaliser et sa fréquence au regard de l'exposition à des pressions élevées dépendent de l'état

IN ACITE VAEHONTING Pour obtenir des réponses à d'autres questions ou davantage de détails sur le protocole de test ou les résultats des tests spécifiques à l'OHB ou la plongée sous-marine, contacter Boston Scientific en utilisant les coordonnées figurant au dos de ce manuel.

ÉVÉNEMENTS INDÉSIRABLES POTENTIFI S a d'autres questions

inques à l'OHB ou la plongée sous

uonnées figurant au dos de ce manuel.

ÉVÉNEMENTS INDÉSIRABLES POTENTIELS

Selon la documentation existante et l'exnérit
d'impulsion, les effets indésirable
d'impulsion et/ou d'exnérit

d'impulsion, les effets indésirables susceptibles d'être observés lors de l'implantation d'un générateur d'impulsion et/ou d'un système de sondes sont les suivants, par ordre alphabétique :

- HEOUNUD! Manid Expl

 - Hémorragie Bradycardie Tampon 1eks

- NO VEILE. NEHOULING
- ⊏panchement liquide
 Phénomènes de rejet de corps étrangers
 Formation d'hématomes ou de séromer
 ⊃c cardiaque
 ⊃ssibilité de stimullation in-
- Phénomènes de rejet de corps étrangers
 Formation d'hématomes ou de séromes
 Bloc cardiaque
 Impossibilité de stimuler
 Stimulation inappropriée
 Douleur à l'incision
 Connexion incomplète entre la sonde et le générateur d'impulsions
 Infection y compris endocardite
 Déplacement de sonde
 Fracture de sonde
 Fracture de sonde
 Abrasion ou rupture de l'isolant de la sonde
 Perforation de la sonde
 Déformation et/ou rupture de l'extrémité de la sonde
 Réaction locale des tissus Aurasion ou rupture de l'isolant de la sonde
 Perforation de la sonde
 Déformation et/ou rupture de l'extrèmité de la sonde
 Réaction locale des tissus
 Perte de capture
 Infarctus du myocarde (IDM)
 Nécrose du myocarde
 Lésion du myocarde
 Détection de myopotentiels
 Sur/sous-détection
 Tachycardie par réentrée électronique (TRE)
 Frottement péricardique, épanchement Oit is agn varounder de versie Nigt gebruiken

18 IIION Shite

יוֹאַינֹאַ:-

- Elavult verzio. Ne használia!

- kasutage. OINOHOIEITE.
- NO VEILE, WEHOUTING Pneumothorax
 Migration du
 4-circ Pneumothorax

 Migration du générateur d'impulsions
 Court-circuit lors de la défibrillation
 Syncope
 Tachyarythmic Court-circuit lors de la défibrillation avec des palettes internes ou externes
- , 310h iiberholi
 - Tachyarythmies, notamment l'accélération d'arythmies et la réapparition d'une fibrillation atriale récurrente as utilis

urythmies, nota.
i hrombose/thrombo-ei
Valvules endommagées
Réponse vasovagale
Occlusion veir
Lésion Coclusion veineuse
Lésion veineuse (p. ex. : perforation, dissection, érosion)
Aggravation de l'insuffisance cardiaque
Connaître la liste des événemente (c.)
The IRM Pour connaître la liste des événements indésirables potentiels relatifs aux examens IRM, se référer au Guide

Les patients peuvent, sur le plan psychologique, ne pas tolérer le générateur d'impulsions et ressentir ce qui leygnqqki

Peur que le dispositif fonctionne mal
Par ailleurs, les événements indésirables potentiels liés à l'implantation d'une sonde coronaire veineuse sont notamment :

Réaction allergique au produit de contraste
Défaillance ou rupture des instruments d'implantation

- Exposition prolongée aux rayons X
 nsuffisance rénale induite par l'
 TÉRISTIQUES TILIOTOIEITE Insuffisance rénale induite par le produit de contraste utilisé pour visualiser les veines coronaires

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

id helper hebouring Les caractéristiques techniques et matérielles suivantes s'appliquent aux dispositifs VISIONIST et VALITUDE.

La surface du boîtier-électrode de tous les modèles VISIONIST et VALITUDE est de 35.05 cm² et la surface du boîtier-électrode de tous les modèles VISIONIST X4 et VALITUDE X4 est de 34.58 cm². La capacité utile de la batterie est de 1,6 Ah et la capacité utile résiduelle de la batterie lors de l'Explantation est de 0,10 Ah.

Les caractéristiques techniques propres à chaque modèle sont répertoriées ci-dessous.

Tableau 2. Caractéristiques mécaniques - VISIONIST CRT-P

Modèle	Dimensions L x H x P (cm)	Masse (g)	Volume (cm³)	Type de connecteur
U225	4,45 x 6,13 x 0,75	30,6	15,2	OD: IS-1; VD: IS- 1; VG: IS-1
U226)	4,45 x 6,13 x 0,75	31,7	15,2	OD : IS-1 ; VD : IS- 1 ; VG : LV-1
Modèle MRI	10° 60°	12, No.	5211 0151	May is
U228	4,45 x 6,17 x 0,75	33,0	6,6 KK	OD : IS-1 ; VD : IS- 1 ; VG : IS4
Jek	518001314	1710.011g	is, exal "lay	13.1178. FILL 3.
42	JOY SENDINY	161	OU. JILONS	Julin Se Jil St.
	Paserill's	sell heles,	coleta. Nac	V1, -11, 134
	Oit	ater or le	coletia. ita.	Melo Me Kis

La livorahite.

listia.

Caractéristiques mécaniques – VALITUDE CRT-P

- CINA	18 ONLINE SU	ineugale.	lolelite.		
Belle.	Tableau 3. Caractéris Modèle	Dimensions LxHxP(cm)	VALITUDE CRT-P Masse (g)	Volume (cm³)	Type de connecteur
19 161	U125	4,45 x 6,13 x 0,75	30,6	15,2	OD : IS-1 ; VD : IS- 1 ; VG : IS-1
io iio	Modèle MRI	Do light	1000		
ision jud	500 U128. 1017	4,45 x 6,17 x 0,75	33,0	16,6	OD : IS-1 ; VD : IS- 1 ; VG : IS4
26011/0/8	Les dispositifs VISIONIS transmission comprise e	T et VALITUDE compr ntre 402 et 405 MHz.	ennent la télémétrie	ZIP fonctionnant ave	c une fréquence de
JON, Y	Les caractéristiques mat	110. 4	ci-dessous:		Spre
1, 1	 Boîtier : titane herr 	nétiquement scellé	10, 4,		40

- Boîtier: titane hermétiquement scellé
- Bloc connecteur : polymère de qualité implantable
 - Alimentation (VISIONIST et VALITUDE): pile lithium-monofluorure de carbone : Boston Scientific: 402294

Les caractéristiques techniques et matérielles suivantes s'appliquent aux dispositifs INLIVEN, INTUA et INVIVE.

La surface du boîtier-électrode de tous les modèles INLIVEN, INTUA et INVIVE est de 35,98 cm², La capacité utile de la batterie est de 1,45 Ah et la capacité utile résiduelle de la batterie lors de l'Explantation est de Wata Anicaltilla 0.09 Ah

calata Não Itilize. Les caractéristiques techniques propres à chaque modèle sont répertoriées ci-dessous.

ilizytä.

Bep	Tableau 4. Caractéri	stiques mécaniques	ORT-P INLIVEN		
, 1e,	Modèle	Dimensions L x H x P (cm)	Masse (g)	Volume (cm³)	Type de connecteur
lot	16 W274	4,45 x 6,10 x 0,75	34,0	15,0	OD : IS-1, VD : IS- 1, VG : LV-1
100	W275	4,45 x 6,10 x 0,75	34,0	15,0	OD : IS-1, VD : IS- 1, VG : IS-1
KSIO,	Tableau 5 Caractéri	stiques mécaniques -	- CRT-P INTUA	Volume (cm³)	Tyne de

Se, : :00	11. 10 PM	.115		1, VG : LV-1	
W275	4,45 x 6,10 x 0,75	34,0	15,0	OD : IS-1, VD : IS- 1, VG : IS-1	
Tableau 5. Caracté	ristiques mécaniques –	CRT-P INTUA	Me.		
Modèle	Dimensions L x H x P (cm)	Masse (g)	Volume (cm³)	Type de connecteur	ei.
W272	4,45 x 6,10 x 0,75	34,0	15,0	OD : IS-1, VD : IS- 1, VG : LV-1	
W273	4,45 x 6,10 x 0,75	34,0	015,0	OD : IS-1, VD : IS- 1, VG : IS-1	<u>.</u> .
Jels Hall	Pasenusive Pasenusive	ersija Nen ersija Nen ersija Neroud ersija Neroud ersija Neroud	astraliai. Jerde Versie Jerde Versie Jerdin Nac Jernin Nac Jernin Nac Jernin Nac	Druke Jihan Aruse	
13,461	elsione objective	reilg. Tek	ig 96 1. 18KE	Hie	2.
16	512, 6CO) 211	1710.071g	ie. Zkaj Mar	A RUSE UTINITA	,
44	No sensity	e. Velesi	on Vilor	JUL SE WAT	
	Elayo, is	se, 16,	Cell 19. 7	A ruse upor	30
	Oil	The off	COL . 18/10.	MEL MA	13

Chookahite.

ilizitia.

Caractéristiques mécaniques – CRT-P INVIVE

BEPCHA!	Tableau 6. Caractéris	tiques mécaniques -	CRT-P INVIVE	۰	
L'ABITE SI	Modèle	Dimensions L x H x P (cm)	Masse (g)	Volume (cm ³)	Type de connecteur
io 16,	W172	4,45 x 6,10 x 0,75	34,0	15,0	OD : IS-1, VD : IS- 1, VG : LV-1
100 110	W173	4,45 x 6,10 x 0,75	34,0	15,0	OD : IS-1, VD : IS- 1, VG : IS-1
Kellonic	Les dispositifs INLIVEN, transmission de 869,851		prennent la télémétri	e ZIP fonctionnant av	rec une fréquence de
160 19 6	Les caractéristiques mat	SO 19.	ci-dessous :	*OZ.	ille
L. William	Boîtier : titane herr	métiquement scellé	- " " " " " " " " " " " " " " " " " " "		-10/0.

- Bloc connecteur : polymère de qualité implantable

 Alimentation (INLIVEN, INTUA et INVIVE) : pile au lithium-dioxydé de manganèse ; Boston Scientific;

lishis.

, BENCHA, Ha. ATTENTION: 1" centre IRM ~ reptains L'implantation du système est impossible dans la zone III (et les zones supérieures) d'un centre IRM comme le stipule American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices⁵ Certains des accessoires accompagnant les générateurs d'impulsions et les sondes, notamment le tournevis dynamométrique et les quides du mandrin, ne sont pas compatibles IRM sous conditions et ne doivent en aucun cas être placés dans la salle d'IRM, la salle de contrôle ou les zones III ou IV du centre IRM.

SYMBOLES APPOSÉS SUR L'EMBALLAGE

Les symboles suivants peuvent être utilisés sur l'emballage et l'étiquetage (Tableau 7 Symboles apposés sur l'emballage en page 46) :

Tableau 7. Symboles apposés sur l'emballage

10, 10, 10,	.xc
Symbole	Description
1-01	Numéro de référence
REF	
(1)	Contenu de l'emballage
	Contenu de l'emballage
Siou berniew	leta. Herrido, ila Mier. es. 18c.
Del 1311 103 105	Générateur d'impulsions
De astair utopa des	enology 188: 1447-74, 2007
11.61.010.115	1,511216 10 11/10 11/10
U' (510 (0))	161, 21 yell 3/1, 23. 15. 113.
Kanal E, et al., American Journal of Roentg	enology 188:1447-74, 2007
46	enology 188. 1447-74, 2007 Per Chalippanana. Lyer Yers John in Manana. Ly
135 1	(1, 16:10, 110, 10, 26, 131, 1)
03, 11	1, 30 3(2) 'W, 1/3, 27, 1/4, P
127	66, 76, 61, 51, 51, 136
	15 3/4 16/5 3/4 30 10 00° 10°
ii.	1, 46, 41, 46, 40, 76h 11h 1.9
<u>) '</u>	70. 0. 00 10 10 10

18 In Chalite

LANIA

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

Bepcing. No version	in Contraction	Symboles apposés sur l'em	orto lette.
866	Tableau 7.	Symboles apposés sur l'em	ballage (suite)
, reit	7 / 0 / 1	10,100 1011 6	Description
19 1612		WWA DO DELLEY	Tournevis dynamométrique
10,00			Documentation fournie
Kellannic		15/0 /2 00	Numéro de série
Regunda E	300	350 80 1	Utiliser jusquau
Outo	LOT	bell leky logio	Numero de lot
10	WTO.	pelinee. Ne pelineelija tio piela ata. sole piela ata. sole	Numéro de lot Date de fabrication Stérilisé à l'oxyde d'éthylène
	STERILE E	of the obside	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène
		Pasenusive Pasenusive	is onder skally wills. Itilisa.
		No sensult ve	EN LEISION. HINOTO JUSE CHART. AND THE SENTENCE OF THE SENTENC
		Elatise	Date de fabrication Stérilisé à l'oxyde d'éthylène 47

lighta.

Tableau 7. Symboles apposes sur l'emi	ade. Julioni leite.
	ballage (suite)
Symbole 1	Description
Symbole	Ne pas restériliser
·0, / / / / / / / / / / / / / / / / / / /	Ne pas réutiliser
iel nu De leigheis. He	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
Sentific. of Section o	Consulter les instructions d'utilisation sur ce site Web : www. bostonscientific-elabeling.com
Lastarie dan des	Limites de température
C €00865° (0).	Marquage CE de conformité avec identification de l'organisme habilité à autoriser l'utilisation du marquage
48 Hovenus	seen versjon ninowa utilize utili Seen versjon ninowa utilize utili Seen versjon ninowa utilize utili Seen versjon ninowa utilize utili
	78, 0, 50, 18, 40, 80, 10, 11

Symboles apposés sur l'emballage (suite)

	<	10 11	in sur levo de	· Lette.
Ç	CNEY.	Tableau 7.	Symboles apposés sur l'emi	ono.
861	10.	Tableau 7.	Symboles apposés sur l'emi	ballage (suite)
, 16		Symbole	10 19 ce	Description
13	16/2		y. Kall ot or	Placer la tête de télémétrie ici
Ye	.100		Mill Do Itilly	Itiliser, other
, sio	, V10		Moy Hops	Ouvriniei 12
Veo;	NO	EC REI		Représentant autorisé dans la Communauté européenne
	OUT	المور	bern reizhotio	Fabricant And Airle
	16	C N 20593 Z 1088	ileja 418. 2018,	C-Tick avec codes fournisseur
			of the sold in	Marque de conformité radio de l'Australian Communications and Media Authority (ACMA)
		R-NZ	Jersio COIN, Je	Marque de conformité radio du New Zealand Radio Spectrum Management (RSM)
			Paserusi ve	on version. Inomo utili se vilat. 49
 			Nervecousive Pasenutive Plavultise	zert versjon. Nao vitili se vitili 49 zert versjon inovanitili se vitili 19 zert versjon inovanitili 19 zert versj
			1/ 2/	

	Tableau 7. Symboles apposé Symbole AUS	Nend Offolette.	
seif	Tableau 7. Symboles apposé	s sur l'emballage (suite)	
, 16	Symbole	Description	
la la	AUS	Adresse du sponsor australien	
190	JOMBO 181 MILL O	compatible IRM sous conditions	
isio	MR)	Stimulateur VD	0
Redi	Wester Projus	Stimulateur OD, VD	
	0 6 10 0 0 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	CRT-P, OD, VD, VG	
	Persion de la companya de la company	Dispositif non-revêtu	, "
	RF 13 CH	Stimulateur OD, VD CRT-P, OD, VD, VG Dispositif non-revêtu Télémétrie RF	
	50 Jersye	colsingijo, orge zkajnava itilize. Itiliza,	۰
	83	sellit de dei sisjorinino do un se glast.	0
	` <	servit ve versjornino da nu se vati. Elavit seen versjornino ka Anu se vati. Oit i atert orzeternino ka Aepoužívat.	0

18 Inchabite

i lizikiz.

CARACTÉRISTIQUES TELLES QU'À L'EXPÉDITION

io Asi Ya Vashon Ting Se reporter au tableau pour connaître les paramètres du générateur d'impulsions lors de son expédition

— (N9.)	ebos 14/6 1614 2514 301	(0)
Bepcha.	CARACTÉRISTIQUES TELLES QU'À L'EXPÉ	
· Leize	Se reporter au tableau pour connaître les parar (Tableau 8 Caractéristiques telles qu'à l'expédit	nètres du générateur d'impulsions lors de son expédition
1 12.	Tableau 8. Caractéristiques telles qu'à l'ex	
i o'i o'i	Paramètre	Paramètre
ilde illos	Mode de stimulation	Stockage
(b) (d)	Traitement par stimulation disponible	DDDR
is The	Capteur	Accéléromètre
Redund's	Capteur	Combinaison (Accél. Et VM) (modèles VISIONIST et INLIVEN)
Lo. 179	Configuration de Stim./Dét.	OD:BI/BI
00	Configuration de Stim /Dét.	VD: BI/BI
16	Configuration de Stim./Dét.	VG: Arrêt
	Configuration de Stim./Dét.	VG : BI/BI (modèles VISIONIST X4 et VALITUDE X4)
	Fréquence sous aimant	100 min ⁻¹
	Version collination Version Ve	io Merouder Skalika Manarilize Itiliza io Nerouder Skalika Manarilize Itiliza iverouder Skalika Manarilize Itiliza io Nerouder Skalika Meroužívat. 51
	Elatise	orlete ata. Nepolipora

いながな.

BENCHH. Ha. Le générateur d'impulsions est expédié en mode Stockage permettant d'économiser l'énergie et d'assurer sa conservation. En mode Stockage, toutes les fonctions sont inactives à l'exception de :

- L'assistance télémétrique permettant l'interrogation et la programmation
- L'horloge en temps réel
- Commande STIM, SEC.

Le dispositif quitte le mode Stockage si l'une des actions suivantes se produit. Néanmoins, la programmation d'autres paramètres n'a pas d'incidence sur le mode Stockage :

- Une STIM, SEC, est commandée
- Le générateur d'impulsions détecte automatiquement l'insertion de la sonde (se reporter à la section "Implantation du générateur d'impulsions" en page 66)
- Le mode appareil est programmé sur Quitter Stockage

Le générateur d'impulsions ne peut pas être reprogrammé en mode Stockage des lors qu'il l'a quitté.

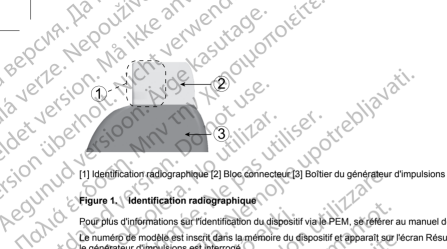
IDENTIFICATION RADIOGRAPHIQUE

Les générateurs d'impulsions sont dotés d'une plaque d'identification visible sur des clichés radiographiques ou sous fluoroscopie. Cette identification permet d'obtenir une confirmation non invasive de l'identité du fabricant. Elle est composée des éléments suivants :

- Les lettres « BSC », désignant Boston Scientific comme étant le fabricant.
- Les chiffres « 012 » pour les générateurs d'impulsions VISIONIST et VALITUDE.
- Les chiffres « 011 » pour les générateurs d'impulsions INLIVEN. INTUA et INVIVE

L'identification radiographique est intégrée dans le bloc connecteur du dispositif. Dans le cas d'une implantation rata Ann cantiliza. At At Arminowaha. dans la région pectorale gauche. l'identification est visible lors d'une radiographie ou sous fluoroscopie à calata Não Itilize. en pa Skar 12 tart version Skar Elavult verzió. Dit is bein her wings l'emplacement approximatif indiqué (Figure 1 Identification radiographique en page 53).

ie indiahite.



Pour plus d'informations sur l'identification du dispositif via le PEM, se référer au manuel de l'utilisateur du PEM.

Figure 1. Identification radiographique

Pour plus d'informations Le numéro de modèle est inscrit dans la mémoire du dispositif et apparaît sur l'écran Résumé du PEM lorsque le générateur d'impulsions est interrogé.

LONGÉVITÉ DU GÉNÉRATEUR D'IMPULSIONS

Selon des études de simulation, on estime que la longévité moyenne de ces générateurs d'impulsions jusqu'à l'explantation est telle qu'indiquée ci-dessous.

Les estimations de longévité tiennent compte de l'énergie utilisée au cours de la fabrication et du stockage et s'appliquent dans les conditions indiquées dans le tableau, auxquelles s'ajoutent les conditions suivantes :

En supposant une Fmin de min 170, mode DDDR; stimulation biventriculaire à 100 %; stimulation de Jo,4m Jatart Varsion Skar Elavult verzió. Se Or l'oreillette à 15 % et durée impulsion de stimulation de 0,4 ms (OD,VD,VG); impédance OD de 500 Ω ; Pasenusive nrietarminowana capteurs sur Marche

na ver Le. Nepoulin Ces calculs supposent également que l'EGM de Début soit réglé sur Marche et que le générateur d'impulsions passe 6 mois en mode Stockage durant l'expédition et le stockage.

ie in orabite.

יוֹאַיוֹאָיֹא.

Longévité estimée du générateur d'impulsions (de l'implantation à l'explantation)

,'O'
17
delo,
9
es.
Ri
es. Villy se villy se villy
e viti
outiv

Longévité estimée du générateur d'impulsions (de l'implantation à l'explantation) (suite)

epcha. F	Ebongikke suneuc	ade. olejti	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
B e12.	Tableau 9. Longévité estimée du	Tous les modèles	•	ation a l'explantation
12 Jeks	Amplitude de stimulation		n années) pour une n de 500 Ω et 700 Ω	
idei ibel	ODVD W VE	500 Ω	700 Ω	700 Ω, Sans MV/RS ^b
10, 70;	3,5 V 3,5 V	8,30	9,4	9,7
ile, Ilun	3,5 V 5,0 V	6,7	7,8	8,0
V601919 E	a. On suppose une utilisation de ZIP Wa des consultations de suivi au centre. b. On suppose que le capteur de ventilat Les longévités à une Fmin de 70 mir	ion minute (VM)/de respi	ration (RS) est désactiv	ré.

On suppose une utilisation de ZIP Wandless Telemetry pendant 3 heures à l'implantation et pendant 40 minutes par an lors des consultations de suivi au centre.

es longévités à une Fmin de 70 min 1.500 Ω. 0.5 ms. stimulation à 100 %, capteurs sur Marche et mode de stimulation le plus large sont de : Tous les modèles à 2.5 V = 8.9 années, à 5.0 V = 3.5 années.

La consommation d'énergie dans le tableau de longévité est basée sur des principes électriques théoriques et a été vérifiée uniquement sur banc d'essai.

inution to 3 l'un des Elavilit verzió. Ne has se ia valeu La longévité du générateur d'impulsions peut augmenter suite à une diminution de la valeur de l'un des paramètres suivants :

- Amplitude(s) des impulsions de stimulation

 Durée(s) d'impulsion
- Durée(s) d'impulsion de stimulation

On suppose que le capteur de ventilation minute (VM)/de respiration (RS) est désactivé

BebCINA. Hid Mebonyly Vallke su 16 LINEUC sutage. Pourcentage des événements stimulés par rapport à ceux détectés

La longévité est également affectée dans les circonstances suivantes :

- Une diminution de l'impédance de stimulation peut réduire la longévité.
- Si la fonction Surveillance déclenchée par le patient est programmée sur Marche pendant 60 jours, la longévité se trouve réduite d'environ 5 jours.
- Une heure supplémentaire de ZIP Wandless Telemetry réduit la longévité d'environ 6 jours.
- L'utilisation suivante du dispositif LATITUDE diminue sa longévité d'environ 7 mois : Contrôle quotidien du dispositif activé, interrogations complètes mensuelles (suivis à distance programmés et interrogations trimestrielles initiées par le patient). Les contrôles quotidiens du dispositif et les interrogations complètes diminuent la longévité d'environ 6 mois.
- Cinq interrogations initiées par le patient du Communicateur LATITUDE par semaine pendant un an réduisent la longévité d'environ 30 iours.
- 24 heures en Mode Protection IRM diminuent la longévité d'environ 7 jours.
- 6 mois supplémentaires en mode Stockage avant l'implantation réduisent la longévité de 60 jours. En supposant des paramètres d'implantation avec une Frain de min 70 ; le mode DDDR ; une stimulation de • Variations d'utilisation en raison de l'état du patient

 Les tableaux de longévité et les conditions d'utilisation suivants s'appliquent aux dispositifs INLIVEN, INTUA et INVIVE. l'oreillette à 15 % : une stimulation biventriculaire à 100 % ; une durée d'impulsion de stimulation de

Tableau 10. Longévité estimée du générateur d'impulsions (de l'implantation à l'explantation)

	on the ac	Menciage.	EKE.		
BEPCI NO	ableau 10. Longévité	estimée du générateur d	'impulsions (de l'implant	ation à l'explantation)	
19 16/2/0	Amplitude d	Tous les m	Longévité (en années) pour une impédance de stimulation de 500 Ω et 700 Ω (VD et VG)		
ider: ibe,	S OD/VD	O ve	500 Ω	700 Ω	
100 77	2,5 V	3,0 V	8,4	9,1	
Kell Wille	2,5 V	3,5 V	7,9	8,6	
6901, 784	3,5 V	3,5 V	6,9	7,8	
De Tio	3,5 V	5,0 V	5,6	6,5	
10, 19	. En supposant l'utilisation chaque suivi trimestriel.	de la ZIP Wandless Telemetry	pendant 3 heures à l'implantation	on et pendant 20 minutes lors d	

En supposant l'utilisation de la ZIP Wandless Telemetry pendant 3 heures à l'implantation et pendant 20 minutes lors de chaque suivi trimestriel.

Les longévités à une Fmin de 70 min⁻¹, 500 Ω, 0,5 ms, stimulation à 100 %, capteurs sur Marche et mode de stimulation le plus large sont de : Tous les modèles à 2.5 V = 7.3 années, à 5.0 V = 3.9 années

Jatari Harcinn Skalikke es printing warrand La consommation d'énergie dans le tableau de longévité est basée sur des principes REMARQUE : Elavult verzió. Ne Pasenisiversil électriques théoriques et a été vérifiée uniquement sur banc d'essai

Winds.

calata Não Itilize.

b. En supposant une utilisation standard du Communicateur LATITUDE comme suit : Interrogation d'alerte quotidienne sur Marche, suivis à distance hebdomadaires programmés, interrogations trimestrielles initiées par le patient.

BENCHA. Ha. La longévité du générateur d'impulsions peut augmenter suite à une diminution de la valeur de l'un des paramètres suivants :

• Fréquence de stimulation

- Amplitude(s) des impulsions de stimulation
- Durée(s) d'impulsion de stimulation
- Pourcentage des événements stimulés par rapport à ceux détectés

La longévité est également affectée dans les circonstances suivantes :

- Une diminution de l'impédance de stimulation peut réduire la longévité.
- Lorsque le capteur de respiration/VM est programmé sur Arrêt pendant toute la durée de vie du dispositif, la longévité est augmentée d'environ 4 mois.
- Si la fonction Surveillance déclenchée par le patient est programmée sur Marche pendant 60 iours. la longévité se trouve réduite d'environ 5 jours.
- Une heure supplémentaire de ZIP Wandless Telemetry réduit la longévité d'environ 9 jours.
- Cinq interrogations initiées par le patient du Communicateur LATITUDE par semaine pendant un an réduisent la longévité d'environ 14 jours.
- 6 mois supplémentaires en mode Stockage avant l'implantation réduisent la longévité de 60 jours. En supposant des paramètres d'implantation avec une Fmin de min 170 ; le mode DDDR ; une stimulation de l'oreillette à 15 % ; une stimulation biventriculaire à 100 % ; une durée d'impulsion de stimulation de Jihi Agrandarda Varan -,5°V Jatan Jarcian 0.4~ms; une impédance de stimulation de $500~\Omega$; une amplitude d'impulsion de stimulation de 2.5~V(OD, VD); une amplitude d'impulsion de stimulation de 3,5 V (VG).

rata Anii ca Itili 73.

is incrabite.

La longévité du dispositif peut également être affectée par :

- Tolérances des composants électroniques
- Variations des paramètres programmés
- Variations d'utilisation en raison de l'état du patient

Se reporter à l'écran Résuméet Détail de la batterie du PEM pour connaître l'estimation de la longévité spécifique du dispositif implanté.

INFORMATIONS RELATIVES À LA GARANTIE

ia vei le. Meboully Un certificat de garantie limitée du générateur d'impulsions est disponible sur www.bostonscientific.com. Pour en obtenir une copie, contacter Boston Scientific en utilisant les coordonnées figurant au dos de ce manuel.

FIABILITÉ DES PRODUITS

Boston Scientific met un point d'honneur à fournir des dispositifs implantables d'une qualité et d'une fiabilité exceptionnelles. Ces dispositifs peuvent cependant présenter des dysfonctionnements susceptibles d'empêcher ou de compromettre l'administration du traitement. Ces dysfonctionnements peuvent être pulsement prématuré de la batterie
 Problèmes de détection ou de stimulation
 Codes d'erreur
 Perte de la télémétric
Consult

Consulter le rapport sur les performances des produits CRM de Boston Scientific sur le site www. bostonscientific.com pour plus d'informations concernant les performances des dispositifs, notamment le type et la fréquence des dysfonctionnements rencontrés par ces dispositifs dans le passé. Bien que les données historiques ne permettent pas nécessairement de prédire les performances futures des dispositifs, ces données peuvent néanmoins offrir un contexte important pour la compréhension de la fiabilité globale de ces types de produits.

Parfois, les dysfonctionnements des dispositifs entraînent la publication d'avis sur le produit. Boston Scientific évalue la nécessité de publier ces avis sur la base de la fréquence estimée du dysfonctionnement et de l'implication clinique de celui-ci. Lorsque Boston Scientific communique des informations dans le cadre de l'avis nr at arming wat sur le produit, la décision concernant le remplacement éventuel d'un dispositif doit prendre en compte les culata Man Itilia .pte. Oit is agn Veroll Aztart Varsion.S Nannithvat. 50 BEHLINH. Hid. risques de dysfonctionnement, les risques inhérents à la procédure de remplacement et les performances du dispositif de remplacement à ce moment précis.

INFORMATIONS POUR CONSEILLER LE PATIENT

Les sujets suivants doivent être abordés avec le patient avant sa sortie de l'hôpital

- Défibrillation externe Le patient doit contacter son médecin afin de faire évaluer son générateur d'impulsions après avoir recu une défibrillation externe
- Signes et symptômes d'infection
- Symptômes à communiquer impérativement (p. ex., stimulation à fréquence élevée soutenue nécessitant une reprogrammation)
- Environnements protégés Le patient doit demander un avis médical avant de pénétrer dans des zones interdites d'accès aux porteurs de générateurs d'impulsions implantés
- IRM : il est nécessaire de consulter le médecin chargé de surveiller le dispositif du patient pour détermine si ce dernier peut subir un examen par IRM
- Éviter les sources potentielles d'IEM au domicile, sur le lieu de travail et dans les environnements médicaux
- Fiabilité de leur générateur d'impulsions ("Fiabilité des produits" en page 59)
 - Restrictions d'activité (si nécessaire)
- Fréquence cardiaque minimale (fréquence minimum du générateur d'impulsions)
- Fréquence des suivis
- rata Ann cantiliza. Voyage ou déménagement - Les dispositions relatives au suivi du générateur d'impulsions doivent être eclata Nan Itilize. e disp. Skal prises à l'avance pour les patients qui prévoient de quitter le pays où le dispositif a été implanté Oit is pen veroude Elavult verzió. nr atarminowane

ie indiahite.

BEPCHA. Ha · Vg!kkeg!! Carte d'identification du patient – Une carte d'identification provisoire du patient est fournie avec chaque dispositif. Indiquer au patient de conserver sur lui en permanence sa carte d'identification

" Verze. Nepouzing REMARQUE: Les patients doivent présenter leur carte d'identifiant patient avant d'entrer dans des environnements protégés comme dans le cas d'un examen par IRM.

Livret patient

Un exemplaire du livret patient est à la disposition du patient, des membres de sa famille et de toute autre personne concernée

Il est recommandé d'aborder les informations contenues dans le livret patient avec les personnes concernées à la fois avant et après l'implantation de manière à ce qu'elles soient parfaitement informées du fonctionnement du générateur d'impulsions.

En outre, un livret patient relatif à l'IRM est disponible pour les patients dotés d'un système de stimulation compatible IRM sous conditions ImageReady.

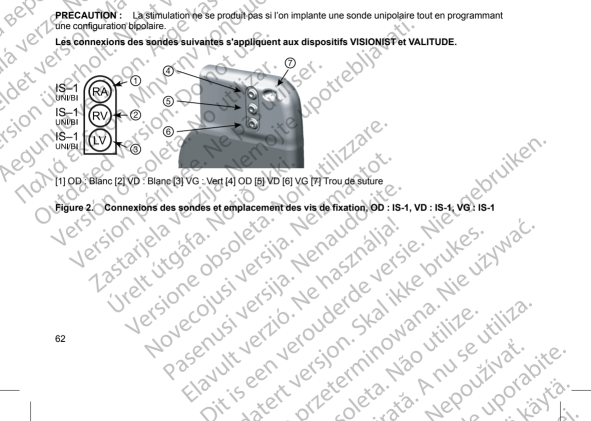
Pour obtenir des exemplaires supplémentaires, contacter Boston Scientific en utilisant les coordonnées figurant

Les connexions des sondes sont illustrées ci-dessous.

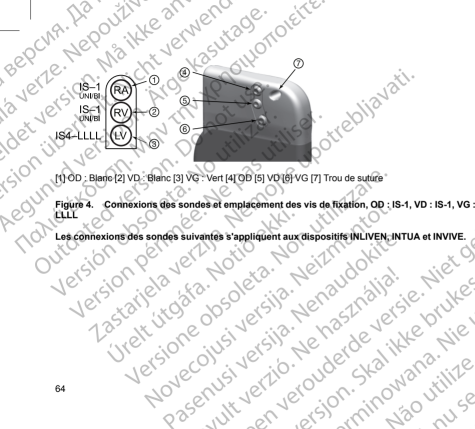
PRECAUTION: Avant l'implantation
L'utilisation de por PRECAUTION: Avant l'implantation, veuillez vérifier la compatibilité sonde/générateur d'impulsions. L'utilisation de sondes incompatibles peut endommager le connecteur et/ou avoir de possibles conséquences indésirables, telles que la sous-détection de l'activité cardiaque ou l'incapacité à administrer le traitement adapté.

REMARQUE: L'utilisation de sondes Boston Scientific compatibles IRM sous conditions est nécessaire pour qu'un implant soit considéré comme compatible IRM sous conditions. Se reporter au Guide technique IRM pour connaître les numéros de modèle des générateurs d'impulsions, des sondes, des accessoires et des autres on on are a constant of the co oires Calata Não Itilize Ani ce likili Elavult vert composants du système nécessaires pour respecter les conditions d'utilisation. Oit is again various Aztart Version. Nannithinat 61 PRECAUTION: La stimulation ne se produit pas si l'on implante une sonde unipolaire tout en programmant une configuration bipolaire.

Les connexions des sondes suivantes s'appliquent aux dispositife VISIONES.







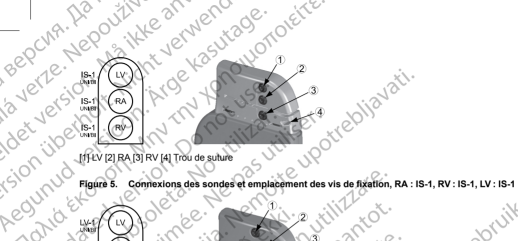
VIVE. APRILIA VARCIA NIAH CHAMINA NIA Figure 4. Les connexions des

Elavult verzió. Ne használia!

18 IIIO rahite

Vivia.

Pasenusi versija. Nenaudokilia





Le boîtier du générateur d'Impulsions est utilisé comme électrode de stimulation lorsque le pulsions a été programmé sur un réglage de sonde unipolaire. générateur d'impulsions a été programmé sur un réglage de sonde unipolaire. Nannith Vait. 65

IINIO.

IMPLANTATION DU GÉNÉRATEUR D'IMPULSIONS

BEHLINH. Hid. Implanter le générateur d'impulsions conformément aux étapes indiquées ci-après. Certains patients peuvent nécessiter des traitements par stimulation immédiatement après le raccordement des sondes au générateur d'impulsions. S'il est nécessaire de modifier les paramètres nominaux, envisager de programmer le générateur d'impulsions avant l'implantation du système de sondes et la préparation de la loge d'implantation ou en même temps.

> ATTENTION : L'implantation du système est impossible dans la zone III (et les zones supérieures) d'un centre IRM comme le stipule American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices⁶. Certains des accessoires accompagnant les générateurs d'impulsions et les sondes, notamment le tournevis dynamométrique et les quides du mandrin, ne sont pas compatibles IRM sous conditions et ne doivent en aucun cas être placés dans la salle d'IRM. la salle de contrôle ou les zones III ou IV du centre IRM.

Etape A: Vérifier l'équipement

Il est recommandé d'avoir à disposition au moment de l'implantation tout l'appareillage nécessaire pour le suivi cardiaque, la défibrillation et la mesure des signaux des sondes. Ceci comprend un PEM et ses accessoires, ainsi que le logiciel d'application. Bien se familiariser avec l'utilisation de tout l'équipement et avec les informations spécifiques des manuels de l'opérateur et de l'utilisateur avant de commencer l'implantation. nratarminawana Nia Iihuwat Kanal E, et al., American Journal of Roentgenology 188:1447-74, 2007 Janan Harcian Chaling Philippe Vérifier que tout l'équipement susceptible d'être utilisé au cours de l'intervention est en état de fonctionnement. Les accessoires suivants doivent être disponibles en cas de contamination ou de détérioration accidentelles :

ie indiahite.

⁶

3 Verle. Nepouling Toujours disposer d'un défibrillateur externe standard avec électrodes adhésives externes ou palettes pendant

Interroger et vérifier le générateur d'impulsions

Jers

بالار رimplan Etape B: Poi Pour préserver la stérilité, vérifier le générateur d'impulsions comme décrit ci-dessous avant d'ouvrir le plateau thermoformé stérile. Le générateur d'impulsions doit être stabilisé à la température ambiante pour garantir la précision de la mesure des paramètres.

- Interroger le générateur d'impulsions à l'aide du PEM. Vérifier que le Mode appareil du générateur d'impulsions est bien programmé sur Stockage. Si ce n'est pas le cas, contacter Boston Scientific en utilisant les coordonnées figurant au dos.
 - Pour commencer une session de télémétrie ZIP pour les dispositifs VISIONIST et VALITUDE, vérifier que le ZOOM Wireless Transmitter est connecté au PEM via le câble USB et que le voyant vert en haut du transmetteur est allumé. Pour établir une communication avec tous les dispositifs, placer la tête de télémétrie sur le GI et utiliser le PEM pour interroger le générateur d'impulsions. Maintenir la tête de télémétrie en position jusqu'à ce qu'un message apparaisse, indiquant que la tête de télémétrie peut être éloignée du générateur d'impulsions ou jusqu'à ce que le témoin de télémétrie ZIP s'allume sur le système PEM. Sélectionner le bouton Fin session pour quitter une session de télémétrie et revenir à l'écran de démarrage. Les interférences de radiofréquence peuvent rompre momentanément la communication par télémétrie ZIP. Il peut être possible d'améliorer les performances de la télémétrie ZIP en s'éloignant de la source des signaux interférents ou en repositionnant le ZOOM Wireless Transmitter. Si les performances de la télémétrie ZIP ne sont pas satisfaisantes, il est toujours possible d'utiliser la télémétrie avec tête de télémétrie.
- Vérifier l'état actuel de la batterie du générateur d'impulsions. Les compteurs doîvent être à zéro. Si la batterie du générateur d'impulsions n'est pas à sa capacité maximum, ne pas implanter le générateur d'impulsions. Contacter Boston Scientific en utilisant les coordonnées figurant au dos.
- A PILE PILITINE progra. impla. on, ve 3. Si une configuration de stimulation unipolaire est nécessaire à l'implantation, veiller à programmer cette intatio. Configuration polarité sur Unipolaire avant l'implantation. Nargithat 67

, BENCHA, Ha.

e générateur d'impulsions nécessite un système de sondes pour stimuler et détecter.

Etape C: Implanter le système de sondes
Le générateur d'impulsions nécessite rel'appartient au médeciandes suiver-Il appartient au médecin de déterminer la configuration polarité et la technique opératoire appropriées. Les sondes suivantes sont utilisables avec le générateur d'impulsions en fonction du modèle de l'appareil.

- Sonde atriale unipolaire ou bipolaire
- Sonde ventriculaire droite unipolaire ou bipolaire
- Sonde ventriculaire gauche unipolaire ou bipolaire
- Sonde ventriculaire gauche quadripolaire

L'utilisation de sondes de stimulation bipolaires diminue le risque de détection de myopotentiels.

REMARQUE: Si une sonde pour réseau coronaire veineux ne peut pas être utilisée et si le médecin est d'avis qu'une thoracotomie gauche limitée est iustifiée pour placer une sonde épicardique, il est recommandé d'utiliser une sonde épicardique de stimulation/détection à élution de stéroïdes avec sutures ou une sonde épicardique de stimulation/détection sans suture.

REMARQUE: L'utilisation d'une sonde unipolaire OD ou VD avec un générateur d'impulsions ImageReady n'est pas conforme aux conditions d'utilisation requises par l'état Compatible IRM sous conditions. Se reporter au Guide technique IRM du système de stimulation compatible IRM sous conditions ImageReady pour obtenir des informations sur l'examen par IRM.

REMARQUE: L'utilisation de sondes Boston Scientific compatibles IRM sous conditions est nécessaire pour qu'un implant soit considéré comme compatible IRM sous conditions. Se reporter au Guide technique IRM pour Cata Anica Itilita connaître les numéros de modèles des générateurs d'impulsions, des sondes, des accessoires et des autres ments. usation Skall composants du système nécessaires pour se conformer aux conditions d'utilisation, aux avertissements et Elavult verzió. dition of the second of the se nr Patarminowana précautions relatifs à un examen par IRM

is incrabite.

BENCHH. Ha. " Verze. Nepouzin PRECAUTION: L'absence de sonde ou d'obturateur dans un port de sonde peut affecter les performances du dispositif. Si aucune sonde n'est utilisée, veiller à insérer un obturateur dans le port inutilisé, puis serrer la vis de fixation sur l'obturateur.

Si un dispositif double chambre est programmé en AAI(R), veiller à ce qu'une sonde VD fonctionnelle soit présente. En l'absence de sonde VD fonctionnelle, la programmation en AAI(R) peut causer une sous-détection ou une surdétection.

PRECAUTION: Ne pas suturer directement au-dessus du corps de la sonde, sous peine d'endommager la structure. Utiliser le manchon de suture pour bloquer la sonde au niveau proximal par rapport au site d'entrée veineuse afin d'éviter que la sonde ne se déplace.

Implanter les sondes selon l'approche chirurgicale choisie.

Le remplacement d'un générateur d'impulsions précédemment implanté peut nécessiter l'utilisation d'un adaptateur pour connecter le nouveau générateur d'impulsions aux sondes existantes. En cas d'utilisation d'un adaptateur, suivre la procédure de connexion décrite dans la documentation technique appropriée de l'adaptateur. Toujours connecter l'adaptateur à la sonde et répéter les mesures de seuil et de détection avant de connecter l'adaptateur au générateur d'impulsions.

REMARQUE: En cas de modifications des performances de la sonde ne pouvant pas être résolues grâce à la programmation, il faudra peut-être remplacer la sonde si aucun adaptateur n'est disponible.

REMARQUE: L'utilisation d'adaptateurs n'est pas conforme aux conditions d'utilisation requises par l'état Compatible IRM sous conditions. Se reporter au Guide technique IRM pour connaître les avertissements, précautions et autres informations relatives aux examens IRM.

Etape D: Effectuer les mesures à l'état basal

Lorsque les sondes sont implantées, prendre les mesures de base. Évaluer les signaux des sondes. S'il s'agit d'un remplacement du générateur d'impulsions, il est nécessaire de réévaluer les sondes existantes. (p. ex nie pe Calata Não Itilia - ratarminowall amplitude des signaux, seuils de stimulation et d'impédance). L'utilisation de la radiographie peut aider à Elgynlit vertic Oit is pan yerout de Irilli Aztart Jarcian Sh

BEHLINH. Hid. vérifier le positionnement des sondes et leur intégrité. Si le résultat des vérifications n'est pas satisfaisant, il peut être nécessaire de repositionner ou de remplacer le système de sondes.

Connecter la ou les sondes de stimulation/détection à un analyseur de système de stimulation (PSA).

ATTENTION : Lors de l'utilisation des sondes qui nécessitent un outil de connexion, manipuler le connecteur de sonde avec précaution lorsque l'outil de connexion ne se trouve pas sur la sonde. Ne pas faire entrer en contact direct le connecteur de sonde avec des instruments chirurgicaux ou des connexions électriques, notamment pinces (crocodiles) du PSA, connexions ECG, forceps, pinces hémostatiques et clamps. Ceci pourrait endommager le connecteur de sonde, compromettant éventuellement l'intégrité de l'étanchéité et résultant en la perte du traitement ou un traitement inapproprié, comme des courts-circuits dans

Les mesures de sondes de stimulation/détection, prises environ 10 minutes après la mise en place initia (aiguë) ou au cours d'une procédure de remplacement (chronique) sont répertoriées ci-dessous. Des valeurs autres que celles figurant dans le tableau peuvent être acceptables d'un point de vue clinique si les valeurs actuellement programmées peuvent attester d'une détection appropriée Envisorer suite du filtract du filtract de sensibilité dans le condition de la condition Les mesures de sondes de stimulation/détection, prises environ 10 minutes après la mise en place initiale suite du filtrage des signaux, les mesures effectuées avec le générateur d'impulsions peuvent ne pas correspondre exactement à celles effectuées avec un PSA.

Tableau 11. Mesures des sondes

18/2/10/16/9/2/18	Sonde de stimulation/détection (aiguë)	Sonde de stimulation/détection (chronique)
Amplitude onde R ^{a b}	> 5 mV	>5mV
Amplitude onde Pa b	>1,5 mV	> 1,5 mV
Jersheco	Jeine Tio Mae	Kal 1849:1156. "11159.
70	10, 16/1/6/01.	inow with some it.
692	July SEL MERSIAL	U. May Un 15/19, 30
Elc	it is rept tell	5,43. *4. 1, 500, 100, 50
	0, 78, 0, 60,	Lo Mai Ro

ie indiahite.

Tableau 11. Mesures des sondes (suite)

Bepcha. N	Tableau 11. Mesures des sondes	.11.	0
1 Jericisis	J. 41, 40, 46,	Sonde de stimulation/détection (aiguë)	Sonde de stimulation/détection (chronique)
10, 16, 1	DuréeOnde R ^{b c d}	< 100 ms	< 100 ms
iger lipe,	Seuil de stimulation (ventricule droit)	< 1,5 V endocardique < 2,0 V épicardique	< 3,0 V endocardique < 3,5 V épicardique
rsiol, nud	Seuil de stimulation (ventricule gauche)	<2,5 V coronaire veineux < 2,0 V épicardique	<3,5 V coronaire veineux < 3,5 V épicardique
600 7 E	Seuil de stimulation (oreillette)	< 1,5 V endocardique	< 3,0 V endocardique
Re Monto	Impédance de sonde (à 5,0 V et 0,5 ms, oreillette et ventricule droit)	> limite basse programmée de l'impédance (200–500 Ω)° < limite haute programmée de l'impédance de choc ^f	> limite basse programmée de l'impédance ^e < limite haute programmée de l'impédance de choc ^f
16,	Impédance de sonde (à 5,0 V et 0,5 ms, ventricule gauche)	 limite basse programmée de l'impédancé^e limite haute programmée de l'impédance de chocf 	> limite basse programmée de l'impédance ^e < la limite haute programmée de l'impédance de choc ^f

Les amplitudes inférieures à 2 mV entraînent à terme un comptage imprécis de la fréquence et aboutissent à une incapacité à détecter une tachyarythmie ou à une interprétation erronée d'un rythme normal considéré comme anormal.

ilizitia.

Les amplitudes d'onde R plus faibles et les durées plus longues peuvent être le signe d'un positionnement dans les tissus ent de sa .me. in our all gnal per grander of the second dégrac Elaviltverzie aire les ischémiques ou cicatriciels. Étant donné que la qualité du signal peut se dégrader à terme, il convient de satisfaire les critères Pasenusi Nannijivat. 71

ci-dessus en repositionnant les sondes jusqu'à obtenir des signaux de l'amplitude la plus grande et de la durée la plus courte

- Tableau 11. Mesures des sondes (suite)
 ci-dessus en repositionnant les sondes
 possibles.
 Des durées Des durées supérieures à 135 ms (la période réfractaire du générateur d'impulsions) peuvent entraîner une détermination incorrecte de la fréquence cardiaque. l'impossibilité de détecter une tachycardie ou l'interprétation erronée d'un rythme normal comme étant anormal.
 - d. Cette mesure ne tient pas compte du courant de lésions
 - La limite d'impédance basse est programmable entre 200 et 500 Ω.
 - La limite d'Impédance élevée est programmable entre 2 000 Ω et soit 2 500 Ω , soit 3 000 Ω suivant le modèle du générateur d'impulsions.

En cas de problème d'intégrité de la sonde, des tests de dépannage standard des sondes doivent être utilisés pour évaluer l'intégrité du système de sondes. Ces tests de dépannage incluent, sans s'y limiter, les tests suivants:

- Analyse des électrogrammes avec manipulation de la loge
- Examen des clichés radiographiques ou fluoroscopiques
- Inspection visuelle invasive

Créer la loge d'implantation

En préparant une loge d'implantation selon la technique opératoire standard, choisir l'emplacement de la loge en fonction de la configuration polarité implantée et du mode de vie du patient. En tenant compte de l'anatomie du patient ainsi que de la taille et du mouvement du générateur d'impulsions, regrouper en rond les sondes supplémentaires éventuelles et les placer à côté du générateur. Il est important de placer la sonde dans la loge de facon à minimiser la tension, la torsion, les angles droits et/ou la pression éventuelle. Les générateurs d'impulsions sont généralement implantés en position sous-cutanée afin de limiter au maximum les lésions ot Ariica Itiliya. nt atarminowand. tissulaires et de faciliter l'explantation. Cependant, une implantation plus profonde (p. ex. : rétro pectorale) peut Jane in Skal Jora.

NAO IITIITE. ains p. Elanit Ashijo contribuer à éviter l'érosion ou l'extrusion du système chez certains patients.

18 III Orahite

Walka.

En cas de sélection d'un site abdominal, l'implantation du côté gauche est recommandée.

ia vei le inepoulin Un site abdominal n'est pas conforme aux conditions d'utilisation dans le cadre d'un examen par IRM compatible IRM sous conditions. Se reporter au Guide technique IRM pour connaître les avertissements, précautions et autres informations relatives aux examens IRM.

S'il est nécessaire de tunnelliser la sonde, tenir compte des éléments suivants :

ATTENTION: Lors de l'utilisation des sondes qui nécessitent un outil de connexion, manipuler le connecteur de sonde avec précaution lorsque l'outil de connexion ne se trouve pas sur la sonde. Ne pas faire entrer en contact direct le connecteur de sonde avec des instruments chirurgicaux ou des connexions électriques, notamment pinces (crocodiles) du PSA, connexions ECG, forceps, pinces hémostatiques et روا. Ceci pour l'étanchéité et résul. le bloc connecteur. ATTENTIO^N elle clamps. Ceci pourrait endommager le connecteur de sonde, compromettant éventuellement l'intégrité de l'étanchéité et résultant en la perte du traitement ou un traitement inapproprié, comme des courts-circuits dans

ATTENTION: Ne toucher aucune partie du connecteur de la sonde IS4-LLLL autre que la broche terminale

- Si on n'utilise pas de tunnellisateur compatible, encapuchonner les broches terminales de la sonde. Un drain de Penrose, un tube thoracique de gros calibre ou un outil de tunnellisation peut être utilisé pour
 - Pour les sondes IS4-LLLL, si aucune extrémité de tunnellisation ou kit de tunnellisateur n'est utilisé encapuchonner le connecteur de la sonde et ne saisir que la broche terminale avec une pince hémostatique ou équivalent.
 - Tunnelliser délicatement les sondes en sous-cutané vers la loge d'implantation, le cas échéant.
 - Réévaluer tous les signaux des sondes pour s'assurer qu'aucune sonde n'a été endommagée au cours de la tunnellisation. unde n'a Titis agn Varninder Ch Elavult verzió. nr Jatarminawana. · rziż Anii ce litiliza. calata Não Itilize.

BENCHA. Hd. Si les sondes ne sont pas connectées au générateur d'impulsions au moment de leur implantation, elles doivent être encapuchonnées avant de refermer l'incision.

Etape F: Connecter les sondes au générateur d'impulsions

Pour connecter les sondes au générateur d'impulsions, n'utiliser que les outils fournis dans le plateau stérile du générateur d'impulsions ou dans le kit d'accessoires. L'utilisation d'un autre tournevis que le tournevis dynamométrique fourni peut endommager les vis de fixation, les bouchons d'étanchéité ou les pas de vis du connecteur. Ne pas implanter le générateur d'impulsions si les bouchons d'étanchéité semblent endommagés. Conserver les outils jusqu'à ce que tous les tests soient terminés et que le générateur d'impulsions soit implanté.

Détection de sonde automatique

Jusqu'à ce qu'une sonde ventriculaire droite soit détectée, l'impédance de la sonde est mesurée dans les configurations aussi bien unipolaires que bipolaires. À l'insertion de la sonde dans le bloc connecteur, le circuit de mesure de l'impédance détecte une impédance indiquant que le dispositif est implanté (détection de sonde automatique). Si l'impédance est dans la plage (200 à 2 000 Ω inclus), le générateur d'impulsions passe automatiquement aux paramètres nominaux et commence la détection et la délivrance du traitement. Il est également possible de faire sortir le générateur d'impulsions du mode Stockage avant l'implantation à l'aide du programmateur.

REMARQUE: Si la sonde utilisée pour la détection de sonde automatique est unipolaire, aucune impédance n'est obtenue tant que le générateur d'impulsions n'est pas en contact stable avec les tissus sous-cutanés de la loge.

ie irorahite.

REMARQUE: Si la sonde utilisée pour la détection de sonde automatique a une impédance élevée Oitic Pan Varounder de Aletra Ckalikk Elavult verzió. Ne (supérieure à 2 000 Ω), elle ne sera pas détectée et par conséquent la détection et le traitement ne Pasenusiversi ista Anicalitiliza. nr atarminowana. commenceront pas automatiquement calata Não Itilize.

3 Verze. Nepouzin REMARQUE: Le Registre des arythmies et les données des EGM mémorisés ne sont pas enregistrés pendant les deux premières heures suivant la détection de la sonde, à l'exception de PaceSafe et des épisodes

بر QUE: Le Reg vendant les deux premiér déclenchés par le patient. Pour les dispositifs ۱۳۰ si la sonde ۱۷۰ VD/۲۰۰ Pour les dispositifs VISIONIST et VALITUDE, la reconnaissance auto des sondes (RAS) permet de déterminer si la sonde VD détectée est unipolaire ou bipolaire et de s'assurer que la configuration de la sonde Stimulation VD/Détection VD correspond au type de sonde détectée.

La RAS est normalement active et reste programmable sur Marche/Arrêt jusqu'à ce qu'une sonde soit détectée.

Lorsque la RAS détecte une mesure d'impédance bipolaire dans la plage (200 à 2 000 Ω , inclus), la une detection unipolaires. Ceci permet de commencer la détection VD et de détection VD sans interaction avec le programmateur lorsque la sonde VD est connectée. Le dispositif continue de mesurer l'impédance de sonde VD bipolaire pendant une période de deux heures pour confirmer la reconnaissance d'une sonde unipolaire.

Si le dispositif a quitté le mode Stockage, on neut appear stimulation asyncheses. place est détectée. la RAS configure les paramètres de stimulation VD et de détection VD sur une stimulation et une détection unipolaires. Ceci permet de commencer la détection et la stimulation VD sans interaction avec le

dans la loge sous-cutanée si une sonde VD unipolaire est présente. Ces spikes inférieurs au seuil ne se produisent plus dès qu'une sonde VD bipolaire est détectée dans le bloc connecteur ou dès que le contact entre le boîtier du stimulateur et les tissus sous-cutanés boucle le circuit normal de la stimulation pour une sonde VD unipolaire. Si le dispositif quitte le mode Stockage suite à la détection de sonde automatique, cela an c valle à lat Je a.
Inin pourt Pasenusi Versija. Ne Monecolneineizer e la str. peut prendre au générateur d'impulsions jusqu'à 2 secondes plus un intervalle à la Fmin pour que la stimulation commence.

BENCHA, Ha. Les sondes doivent être connectées au générateur d'impulsions dans l'ordre suivant (pour voir les illustrations du bloc connecteur du générateur d'impulsions et l'emplacement des vis de fixation, se reporter à la section 'Connexion des sondes" en page 61)

> Ventricule droit, Brancher d'abord la sonde VD, car il est indispensable d'établir les cycles de temporisation VD qui entraînent une détection et une stimulation appropriées dans toutes les chambres, indépendamment de la configuration programmée.

REMARQUE: La vis de fixation VD ne doit pas nécessairement être serrée pour que la détection de sonde automatique se fasse mais elle doit l'être pour garantir le contact électrique.

Pour les modèles disposant d'un port de sonde VD IS-1, insérer et fixer la broche terminale d'une sonde de stimulation/détection VD IS-1.

2. Oreillette droite.
Pour 1-Pour les modèles disposant d'un port de sonde OD IS-1, insérer et fixer la broche terminale d'une sonde de stimulation/détection atriale IS-1.

- sonde de stim Pour les modèles disposant d'un port de sonde VG IS-1, insérer et fixer la broche terminale d'une sonde de stimulation/détection coronaire veineuse IS-1.
 - Pour les modèles disposant d'un port de sonde VG LV-1, insérer et fixer la broche terminale d'une sonde de stimulation/détection coronaire veineuse LV-1.
 - Soriue de sumulation/detection coronaire velneuse LV-1.

 Pour les modèles disposant d'un port de sonde VG IS4-LLLL, insérer et fixer la broche terminale d'une sonde IS4-LLLL.

rata Anii ce Itiliza.

annorabite.

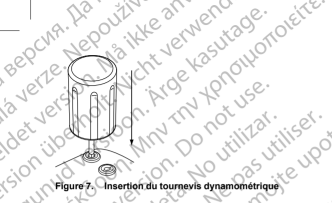
ia vei le likehouling Connecter chaque sonde au générateur d'impulsions en suivant les étapes ci-dessous (pour plus d'informations sur le tournevis dynamométrique, se reporter à la section "Tournevis dynamométrique bidirectionnel" en page

- Sur (84): Vérifier qu'il n'y a pas de sang ou d'autres fluides organiques dans les ports de sonde du bloc connecteur du générateur d'impulsions. Si des liquides pénètrent accidentellement dans les ports, nettoyer ceux-ci à l'eau stérile.
 - Le cas échéant, retirer et jeter la protection de l'embout avant toute utilisation du tournevis dynamométrique.
- is Jon il bert Introduire soigneusement la pointe du tournevis dynamométrique dans la vis de fixation en l'insérant au Manid Exer centre, dans le creux préfendu du bouchon d'étanchéité à un angle de 90° (Figure 7 Insertion du tournevis REMARQUE: Le fait de ne pas correctement insérer le tournevis dynamométrique dans le creux préfendu du bouchon d'étanchéité est susceptible d'endommager le bouchon et d'en altérer les présidés.

 PRECAUTION: Ne pas insérer de sonde dons le prendre les présidés.

- Introduire le tournevis dynamométrique dans le creux pré-fendu du bouchon d'étanchéité avant d'insérer la sonde dans le port afin d'expulser tout liquide ou air qui v serait piégé.
- Contrôler visuellement que la vis de fixation est suffisamment rétractée pour permettre l'insertion. Utiliser le tournevis dynamométrique pour dévisser la vis de fixation si nécessaire.
- Insérer complètement chaque sonde dans le port correspondant, puis resserrer la vis de fixation sur la broche terminale. ant, puis.

 Aztart varaina Jirespo. nr atarminowana. rata Anii ca litilika. calata Não Itilize.



'nsertion du tournevis dynamométrique

'sant le tournevis dynamométrique er

3. La broche terminale de la sor

'loc connecteur du générr'

'ir en position et ve'''

'nsérer la r'

1e/b² Figure 7 4. Tout en laissant le tournevis dynamométrique en place, insérer complètement la broche terminale dans le port de sonde. La broche terminale de la sonde doit dépasser nettement du bloc connecteur en record par le côté du bloc connecteur du générateur d'impulsions Fasul/ione de de la maintenir en position et de la connecteur du générateur d'impulsions fasul/ione de la maintenir en position et de la connecteur du générateur d'impulsions fasul/ione de la connecteur d'impulsions fasul/ione de la connecteur d'impulsions fasul/ione de la connecteur d'impulsions fasul/ione de la connecteur de la con

Insérer la borne de la sonde bien droite dans le port de sonde. Ne pas plier la sonde PRECAUTION: être endommagés. près de l'interface sonde/bloc connecteur. En cas de mauvaise insertion, l'isolant et le connecteur peuvent

REMARQUE: Si nécessaire, lubrifiez entièrement et légèrement le connecteur de sonde (illustré à la REMARQUE: Si nécessaire, lubrifiez entièrement et légèrement le connecteur de sonde (illustré à la figure Figure 8 Connecteur de sonde IS4 en page 78) avec de l'eau ou de l'huile minérale stèrile pour faciliter l'introduction.

ure 8. Connecteur de sonde IS4 de l'huile, atte vile pour inérale.

rata Anii ca Itilita.

is indiabite.

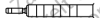


Figure 8.

REMARQUE: Pour les sondés de type IS-1, s'assurer visuellement que la broche terminale dépasse d'au moins 1 mm du bloc connecteur.

NO VEILE. WEHOUTING REMARQUE: Pour une connexion appropriée des sondes IS4-LLLL, la broche terminale doit être insérée au-delà du bloc de vis de fixation. La visualisation de l'indicateur d'insertion de la broche terminale dépassant du bloc de vis de fixation permet de confirmer que la broche terminale est totalement insérée dans le port de sonde.

- HUETVERSION is Jon Liharh Appliquer une légère pression vers le bas jusqu'à ce que le tournevis dynamométrique soit complètement engagé dans la cavité de la vis de fixation, en prenant soin d'éviter d'endommager le bouchon d'étanchéité. Serrer la vis de fixation en faisant lentement tourner le tournevis dynamométrique dans le sens horaire, jusqu'à ce qu'il clique une fois. Le tournevis dynamométrique est préréglé de manière à appliquer une force appropriée sur la vis de fixation captive ; il n'est pas nécessaire de serrer plus fort.
 - Retirer le tournevis dynamométrique.
 - Appliquer une légère traction sur la sonde pour vérifier qu'elle est bien connectée.
 - Mand Eles Outdate" Si le connecteur de sonde n'est pas bien fixé, tenter de remettre la vis de fixation en place. Réintroduire le tournevis dynamométrique comme décrit ci-dessus puis desserrer la vis de fixation en tournant légèrement le tournevis dans le sens antihoraire, jusqu'à ce que la sonde soit desserrée. Répéter ensuite la séquence susmentionnée. 10195
 - Si un port de sonde n'est pas utilisé, y insérer un obturateur et serrer la vis de fixation

L'absence de sonde ou d'obturateur dans un port de sonde peut affecter les nobtu. performances du dispositif. Si aucune sonde n'est utilisée, veiller à insérer un obturateur dans le port nr Jetarning Wana Nie L Insèrer le générateur d'impulsions dans la loge d'implantation. inutilisé, puis serrer la vis de fixation sur l'obturateur.

Etape G:

iantatio, variation calata Não Itilize. Elavult verzió 1.

nd Velle. Nepoulin 3 iffe on remene sutage. Évaluer les signaux des sondes de stimulation/détection en visualisant les EGM et marqueurs en temps réel. Les mesures des sondes doivent correspondre aux mesures ci-dessus (Tableau 11 Mesures des

eel. Les mesures de sondes en page 70).
En fonction du ruit paramètre et/ru En fonction du rythme intrinsèque du patient, il peut être nécessaire d'ajuster temporairement les paramètres de stimulation pour permettre l'évaluation de la stimulation et de la détection. Si la stimulation et/ou la détection constatée n'est pas appropriée, déconnecter la sonde du générateur d'impulsions et inspecter le connecteur et les sondes. Si nécessaire, tester à nouveau la sonde.

Veiller à ce qu'il n'y ait pas d'artéfact ventriculaire sur le canal atrial car cela pourrait provoquer une surdétection atriale. En présence d'artéfacts ventriculaires sur le canal atrial, il peut être nécessaire de repositionner la sonde atriale pour minimiser l'interaction.

Évaluer toutes les impédances de sonde.

PRECAUTION Une stimulation diaphragmatique éventuelle doit être recherchée chez les patients en stimulant la sonde VG à l'aide du générateur d'impulsions à 7.5 V et en aiustant les configurations et le placement de la sonde au besoin. Il est également possible de recourir à des tests par PSA à des puissances plus élevées (p. ex., 10.0 V) pour mieux définir les marges de stimulation. Les risques de stimulation diaphragmatique augmentent lorsque le système de stimulation comprend une sonde VG en raison de la proximité entre cette sonde et le nerf phrénique.

Pour les dispositifs VISIONIST et VALITUDE, la limite Impédance élevée est nominalement définie sur 2000 Ω et est programmable entre 2000 et 3000 Ω par incréments de 250 Ω. La limite d'Impédance faible est nominalement définie sur 200 Ω et est programmable entre 200 et 500 Ω par incréments de 50 Ω .

Pour les dispositifs INLIVEN, INTUA et INVIVE, la limite d'Impédance élevée est nominalement définie sur 2 000 Ω et est programmable entre 2 000 et 2 500 Ω par incréments de 250 Ω . La limite d'Impédance faible est Pasenusivers Dit is pan verouderd .crém. Skalik nominalement définie sur 200 Ω et est programmable entre 200 et 500 Ω par incréments de 50 Ω . Elavult verzió. Ne ista Anicalitiliza. nratarminowana. calata Não Itilize.

ie irorahite.

Les facteurs suivants doivent être pris en compte lors du choix d'une valeur pour les limites d'impédance :

- BENCHA. Ha. , verze. Nepouzin Pour les sondes chroniques, les antécédents de mesures d'impédance pour la sonde ainsi que les autres indicateurs de performance électrique tels que la stabilité au cours du temps
 - Pour les sondes nouvellement implantées, la valeur d'impédance mesurée au départ

REMARQUE . En fonction des effets de maturation des sondes, le médecin peut choisir de reprogrammer la valeur des limites d'impédance lors de l'examen de suivi.

- Dépendance à la stimulation du patient
- Plage d'impédance recommandée pour la/les sonde(s) utilisée(s), le cas échéant

Programmer le générateur d'impulsions

- Vérifier l'horloge du programmateur : régler et synchroniser le générateur d'impulsions pour que l'heure correcte figure sur les rapports imprimés et les tracés édités par le PEM.
- Etape H: Programmer le générateur d'impulsions de manière appropriée si un ou des port(s) de sonde ne sont pas utilisés

Tenir compte des éléments suivants lors de la programmation du générateur d'impulsions

- vers La marge de sécurité minimum 2x tension ou 3x durée d'impulsions est recommandée pour chaque chambre sur la base des seuils d'entraînement, ce qui devrait fournir une marge de sécurité adéquate et aider à préserver la longévité de la batterie.
 - La programmation d'une période de blanking plus longue peut augmenter la possibilité de sous-détection des ondes R.
 - anter Skalik La programmation d'une période de blanking plus courte peut augmenter la possibilité de surdétection Oit is pay Norolly ben' rata Annse Utilika. nr Jararminowana. Elavult verzió. A calata Não Itilize. ventriculaire d'un événement atrial stimulé

- Bepcha. Ha , veize. Nepouzing Lors de la programmation d'une FMS, tenir compte de l'état du patient, de son âge, de son état clinique général, de la fonction du nœud sinusal et du fait qu'une FMS élevée peut ne pas convenir aux patients souffrant d'angor ou d'autres symptômes d'ischémie myocardique à ces fréquences élevées.
 - Lors de la programmation d'une FMC, tenir compte de l'état du patient, de son âge, de son état clinique général et du fait gu'une stimulation adaptable en fréquence plus élevée peut ne pas convenir aux patients souffrant d'angor ou d'autres symptômes d'ischémie myocardique à ces fréquences élevées. Il est nécessaire de sélectionner la FMC en se basant sur la détermination de la fréquence maximum bien tolérée par le patient.
 - Pour les patients souffrant d'insuffisance cardiaque avec un bloc AV de deuxième et troisième degré, la programmation d'une Période réfractaire atriale longue en conjonction avec certaines périodes de Délai
 - Certaines situations peuvent entraîner la perte temporaire de la CRT ou de la synchronisation AV en raison d'un comportement de type Wenckebach et les patients présentant une insuffisance cardiaque peuvent devenir symptomatiques si le CRT est compromis. Tenir compte de l'état du patient le programmation de fonctions telles que FMS. REA Ligaprogrammation de fonctions telles que FMS, RFA, Lissage de fréquence et de fonctions entraînant un
 - Avant de programmer l'activation de la fonction RVAT, il est recommandé de réaliser une mesure automatique de seuil ventriculaire commandée afin de vérifier que cette fonction fonctionne correctement.
 - Utiliser une détection Fixe plutôt qu'un CAG pour les patients dépendants d'un stimulateur ou porteurs de sondes programmées pour être unipolaires.
 - La prudence est de mise lorsque l'on envisage de régler la Réponse au bruit sur Inhiber Stimulation chez les patients dépendants d'un stimulateur : la stimulation n'aura pas lieu en présence d'un bruit.

ie incrahite.

Pasenusivers Oit is being the world Jarant Harcinn Skalik Si des interactions reposant sur l'impédance sont suspectées avec le capteur de respiration/VM, rata Ann cantiliza. Elavult verzió. Ne nri atarminowana. calata Não Itilize. programmer le capteur sur Arrêt.

Implanter le générateur d'impulsions

- Etape II Vérifier le fonctionnement de l'aimant et de la télémétrie (avec la tête de télémétrie) pour s'assurer que le générateur d'impulsions est à une distance convenable pour lancer l'interrogation.
- ia vei le lifeboulling S'assurer que le contact entre le générateur d'impulsions et les tissus environnants de la loge d'implantation est bon. Suturer ensuite le dispositif en place afin de réduire sa migration (pour les illustrations des emplacements des trous de suture, se reporter à la section "Connexion des sondes" en page 61). Enrouler délicatement l'éventuel excédent de longueur des sondes et le placer à côté du générateur d'impulsions. Rincer au besoin la loge avec un soluté physiologique pour éviter qu'elle ne s'assèche.

ATTENTION: Ne pas plier, tordre ou torsader la sonde avec d'autres sondes, car ceci pourrait endommager l'isolant de la sonde par abrasion ou détériorer le conducteur.

- Fermer la loge d'implantation. Veiller à disposer les sondes de manière à empêcher le contact avec les sutures. Il est recommandé de refermer les plans à l'aide de sutures résorbables.
- Mond Exor Si le mode Bistouri électrique a été utilisé pendant la procédure d'implantation, l'annuler une fois la procédure terminée.
 - Confirmer les paramètres programmés finaux

16kg

PRECAUTION: Après tout réglage du paramètre Sensibilité ou toute modification de la sonde de détection, déterminer si la détection convient. La programmation Sensibilité sur sa valeur la plus élevée (sensibilité la plus faible) peut entraîner un report de la détection ou une sous-détection de l'activité cardiaque. De même, la programmation sur la valeur la plus faible (sensibilité la plus élevée) peut entraîner une surdétection de signaux non cardiagues.

calata Não Itilize.

ot enreg. er tou. Utiliser le PEM pour imprimer les rapports des paramètres et enregistrer toutes les données patient. Elavult verzio. Ne Pasenisiversi nr Jararminowana.

BENCHH. Ha. Mebolish 3 ikke 311 remenc Etape J: Remplir et renvoyer la Fiche d'implantation

Dix jours après l'implantation, remplir la fiche de validation de la garantie et d'enregistrement des sondes et renvoyer l'original à Boston Scientific accompagné d'un exemplaire des données du patient enregistrées à l'aide du PEM. Ces informations permettent à Boston Scientific d'enregistrer chaque générateur d'impulsions et ensemble de sondes implantés et fournissent des données cliniques relatives au fonctionnement du système implanté. Garder dans le dossier du patient un exemplaire de la Fiche de validation de la garantie et d'enregistrement des sondes, les rapports et tracés du programmateur, ainsi que les données patient originales.

suitage.

TOURNEVIS DYNAMOMÉTRIQUE BIDIRECTIONNEL

Un tournevis dynamométrique (modèle 6628) est inclus dans le plateau stérile avec le générateur d'impulsions, et sert à serrer et desserrer les vis de fixation n° 2-56, les vis captives et les vis de fixation de ce générateur d'impulsions et d'autres générateurs et accessoires de sonde de Boston Scientific dont les vis tournent librement lorsqu'elles sont totalement dévissées (ces vis sont généralement munies de bouchons d'étanchéité blancs).

Ce tournevis dynamométrique est bidirectionnel et calibré pour appliquer une rotation appropriée sur la vis de fixation jusqu'à son verrouillage. Le mécanisme de débrayage à cliquet évite tout serrage excessif qui risquerait de détériorer le dispositif. Afin de faciliter le desserrage de vis trop serrées, le couple de ce tournevis est plus important dans le sens antihoraire que dans le sens horaire.

REMARQUE: À titre de protection supplémentaire, l'extrémité du tournevis dynamométrique est conçue de manière à se rompre si les niveaux de couple prédéfinis sont dépassés. Dans ce cas, l'extrémité cassée doit être extraite de la vis de fixation à l'aide de pinces.

Ce tournevis dynamométrique peut aussi servir à desserrer les vis de fixation sur d'autres générateurs d'impulsions et accessoires de sondes de Boston Scientific dont les vis de fixation s'appuient contre une butée irsta d'ul ce litiliza lorsqu'elles sont totalement dévissées (leurs bouchons d'étanchéité sont généralement transparents). Jue les arata tarmino Man Cependant, lors du dévissage de ces vis, cesser d'actionner le tournevis dynamométrique lorsque les vis Oit is pan yarout Elavult verzie 42 tart Varcion. SI

ie irorahite.

NO VEILE. WEHOUTING entrent en contact avec la butée. La force de serrage dans le sens anti-horaire supplémentaire de cette clé peut coincer les vis de fixation en cas de serrage au-delà du cran d'arrêt.

Procéder comme suit pour desserrer des vis coincées :

- Desserrage des vis de fixation coincées

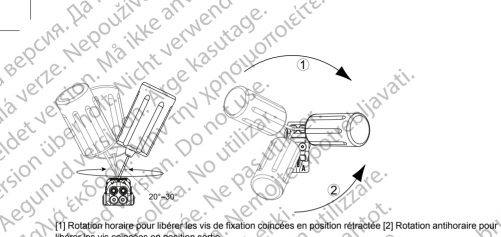
 Procéder comme suit pour desserran

 1. D'une position D'une position perpendiculaire, inclinez le tournevis dynamométrique vers le côté de 20° à 30° à partir de l'axe central vertical de la vis de fixation (Figure 9 Rotation du tournevis dynamométrique pour libérer une
- , 310H ilberth redinud yer, Faire tourner trois fois par mouvement circulaire le tournevis autour de l'axe dans le sens horaire (dans le cas d'une vis rétractée) ou antihoraire (dans le cas d'une vis sortie) de sorte que le manche du tournevis Loyiq Exec 3. Si besoin est, ce processus pourra être répété un maximum de quatre fois en appliquant un angle légèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle légèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle légèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle légèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle légèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle légèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle légèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle legèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle legèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle legèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle legèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle legèrement plus prononcé à chaque fois et la vis le peut pas être complètement desserrée un maximum de quatre fois en appliquant un angle legèrement plus prononcé à chaque fois en appliquant un angle legèrement plus prononcé à chaque de la vison de l effectue une rotation autour de l'axe central de la vis (Figure 9 Rotation du tournevis dynamométrique pour libérer une vis coincée en page 86) Le manche du tournevis ne doit pas tourner ni se désaxer au
 - 4. Une fois la vis libérée, la visser ou la dévisser au besoin.

 5. Jeter le tournevis dynamométrique no 2 du kit de tournevis modè
 4. Une fois la vis libérée, la visser ou la dévisser au besoin. légèrement plus prononcé à chaque fois. Si la vis ne peut pas être complètement desserrée, utiliser le

 - Artatarminamana Nie Iinmak Elavult verzió. Ne haszthálial Jatan Varcian Chalikka hrikac une rois la vis liberee, la visser ou la dévisser au besoin.

 Jeter le tournevis dynamométrique une fois la procédure terminée. Urelt litolata.



libérer les vis coincées en position sortie

Rotation du tournevis dynamométrique pour libérer une vis coincée

CONTRÔLES DE SUIVI

Il est recommandé que les fonctions du dispositif soient évaluées par du personnel formé durant les tests de suivi périodiques. Les directives de suivi ci-dessous permettront un examen approfondi de la performance du dispositif et de l'état de santé du patient concerné tout au long de la durée de vie du dispositif (se reporter aux ans las. Pasenusivers on "In Skalikh Elavult verzió. Ne informations de l'étape « Programmer le générateur d'impulsions » dans la section "Implantation du générateur rata Anna Cantilla. nr Tatarminowana. d'impulsions" en page 66). Enler's NEO Itilly P.

is inorabite.

Suivi précédant la sortie de l'hôpitat

3 Verle. Nepouling Les procédant la soi Les procédures suivante de la télémètrie du PEM : 1. Interroger le ~ ´ 2. V'´ Les procédures suivantes sont généralement effectuées durant le suivi précédant la sortie de l'hôpital à l'aide

- Interroger le générateur d'impulsions et contrôler l'écran Résumé
- Vérifier les seuils de stimulation. l'impédance de sonde et l'amplitude des signaux intrinsègues.
- Passer en revue les compteurs et les histogrammes.
- is Jon Liberty Lorsque toutes les vérifications sont terminées, effectuer une dernière interrogation et sauvegarder toutes les données patient.
 - Imprimer les rapports Quick Notes et Données patient afin de les conserver dans vos dossiers pour la prochaine consultation.
- redunid yers Mohid Ext Effacer les données des compteurs et des histogrammes de sorté que les données les plus récentes s'affichent au prochain suivi. Pour cela, appuyer sur le bouton Réinit / Remise à zéro sur l'écran Histogramme, Compteurs tachy ou Compteurs Brady.

Suivi de routine

En début de vie et jusqu'à la mi-vie du dispositif, surveiller la performance par des contrôles de routine un mois après l'examen précédant la sortie et au moins une fois par an par la suite. Les visites au cabinet peuvent être complétées par un contrôle à distance le cas échéant. Comme toujours, le médecin doit évaluer l'état de santé du patient, l'état du dispositif et les valeurs des paramètres, ainsi que les directives médicales locales pour déterminer le programme de suivi le plus approprié.

Lorsque le dispositif atteint l'état Une année restante et/ou qu'une fréquence sous aimant de 90 min-1 est Sitic PAN VAIOUIDE Jatari Harcinn Skall rata Anii ca Itili 73. aten, aten, arminowala Elavult verzió. observée, effectuer un suivi au moins tous les trois mois pour faciliter la détection en temps voulu des all. indicateurs de remplacement.

BENLINH. HId. REMARQUE: É'
"état d'explan"
"utine in Étant donné que la durée de la minuterie de remplacement du dispositif (qui démarre lorsque l'état d'explantation est atteint) est de trois mois, il est particulièrement important de procéder aux contrôles de routine tous les trois mois dès lors que l'état Une année restante est atteint.

Envisager d'effectuer les procédures suivantes au cours d'un contrôle de routine

- Interroger le générateur d'impulsions et contrôler l'écran Résumé
- Vérifier les seuils de stimulation, l'impédance de sonde et l'amplitude des signaux intrinsèques.
- Imprimer les rapports Quick Notes et Données patient afin de les conserver dans vos dossiers pour la prochaine consultation.
- Consulter l'écran Registre des arythmies et pour les épisodes intéressants, imprimer les détails de l'épisode et les informations mémorisées de l'électrogramme.
- Effacer les données des compteurs et des histogrammes de sorte que les données d'épisode les plus récentes s'affichent au prochain suivi.
- Vérifier que les valeurs programmées de paramètre important (p. ex. Fréquence minimum. Délai AV Correction VG, Fréquence de stimulation adaptable, Amplitude de sortie, Durée impulsion, Sensibilité) soient optimales pour l'état actuel du patient.

REMARQUE: Des échographies Doppler peuvent être utilisées pour évaluer le Délai AV et d'autres options de programmation de façon non invasive après l'implantation

EXPLANTATION

REMARQUE: Retourner tous les dispositifs explantés à Boston Scientific. L'étude des dispositifs explantés Elavult verzió. Ne Pasenusi vers a fiau a peut apporter des informations pouvant être utilisées pour améliorer la fiabilité du système et les considérations Jarant Varcinn Skalik rata Ann cantiliza. nratarminowana. relatives à la garantie. calata Não Itilize.

icurorahite.

id hely fer hehonthy ATTENTION: Ne pas réutiliser, reconditionner ni restériliser. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation de ce dispositif risque de compromettre son intégrité structurelle et/ou d'entraîner son dysfonctionnement, risquant de provoquer des blessures, des maladies ou le décès du patient. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation des dispositifs à usage unique peut aussi créer un risque de contamination et/ou provoquer des infections ou des infections croisées chez le patient, y compris, mais sans s'y limiter, la transmission de maladies infectieuses d'un patient à un autre. La contamination du dispositif peut entraîner des lésions, des affections ou le décès du patient.

Contacter Boston Scientific en cas de survenue des événements suivants :

- Le produit est mis hors service
- Le patient est décédé (indépendamment de la cause) : joindre le rapport d'autopsie, le cas échéant,
- Autres observations ou motifs de complication.

REMARQUE: L'élimination du matériel explanté est soumise aux lois et réglementations en vigueur. Pour un kit de retour de produit, contacter Boston Scientific en utilisant les coordonnées figurant au dos de ce manuel.

REMARQUE: Une décoloration du générateur d'impulsions peut se produire en raison d'un processus normal d'anodisation, et n'a aucun effet sur la fonction du générateur d'impulsions.

PRECAUTION : S'assurer que le générateur d'impulsions est retiré avant toute incinération. Les températures d'incinération peuvent causer l'explosion du générateur d'impulsions.

PRECAUTION: Avant d'explanter, de nettoyer ou d'expédier le dispositif, effectuer les actions suivantes afin d'éviter l'effacement de données de traitement historiques importantes :

- Programmer le Mode brady du générateur d'impulsions sur Arrêt
- Programmer Enregistrement EGM Tachy Ventriculaire sur Arrêt

Nettoyer et désinfecter l'appareil en utilisant les techniques de traitement relatives aux déchets médicaux présentant un risque biologique. rata Anii ce Utiliza. Prendre les points suivants en compte lors de l'explantation des dispositifs et leur retour au fabricant :

Interroger le générateur d'impulsions et imprimer un rapport complet.

Désactiver le générateur d'impulsions avant l'explantation

Déconnecter les compte lors de l'explantation des dispositifs et leur retour au fabricant :

Désactiver le générateur d'impulsions avant l'explantation des dispositifs et leur retour au fabricant :

Désactiver le générateur d'impulsions avant l'explantation des dispositifs et leur retour au fabricant :

- Deconnecter les sondes du générateur d'impulsions.

 Si des sondes sont explantées, essayer de les retirer intacte, et les renvoyer quel que soit leur état. Ne pas rétirer les sondes à l'aide de pinces hémostatiques ou de tout autre outil de préhension suscentible de les endommager. Ne recourir à des outils que si les manipulations manuelles por libèrer la sonde.

 Nettoyer les dispositifs (mais sano l'effuide organiques)
- Aedunud. de les dispositifs nuide organique ou débi générateur d'impulsions.

 Utiliser un kit de real Boston Seir Nettoyer les dispositifs (mais sans les immerger) à l'aide d'une solution désinfectante, pour éliminer tout générateur d'impulsions.

 Utiliser un kit de retour de produit Boston Scientific pour emballer correctement le dispositif et l'envoyer à Boston Scientific.
 - envoyer and might make the Might mak Jersjon périme Pasenusi versila. Nenaudokite. Version

Elavult verzió. Ne használia!

Artatarminamana Nia Ilivinat

Surarahite.

listis.

Idvid Ekoodu www. tw. Xoudino to refire. Lastariela verzija. Nemojte upotrebliavati Outdated version. Do not use. Version obsoleta. No Utilizar Version périmée. Ne pas utiliser. Versione obsoleta. Non utili Zzare. Ditis agn Varounder da Versia Nigit da bruikan Novecojusi versija. Neizmantot Urelt uto ata. Notito ekki. Pasenusi versija. Nenaudokite. Elavult verzió. Ne használia! i allograbite. Vinto.



Pour obtenir d'autres informations de référence, visiter le site : www.bostonscientific-elabeling.com.

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

EC REP

Guidant Europe NWSA; Bren Square, Lambror Diegem, Belgiir Boston Scientific Co.
All rights reserved.

359254-037 FR Europe 2018-03

Fig. 1. Solution

Fig. 1. So Versione obsoleta. Non utilizzare

1.800.CARDIAC (227.3422) +1.651.582.4000

ARDIAC (227,3422)

Les produits qui ne sont plus mis sur le marricontinuent à être pris èn charge. 2011 (INVIVE) Authorize

Les produits qui continuent à être (INVIVE)

linia.

