

BRUKERHÅNDBOK

EMBLEM™ S-ICD,

EMBLEM™ MRI S-ICD

SUBKUTAN IMPLANTERBAR

KARDIOVERTERDEFIBRILLATOR

REF A209, A219

Outdated version. Do not use.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version obsolète. Ne pas utiliser.
Versión obsoleta. No utilizar.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Verouderde versie. Niet gebruiken.
Föråldrad version. Använd ej.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Versão obsoleta. Não utilize.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Elavult verzió. Ne használja!
wersja nieaktualna. Nie używać.

Følgende er varemerker for Boston Scientific Corporation eller deres samarbeidspartnere: EMBLEM, AF Monitor, IMAGEREADY og LATITUDE.

Dette produktet kan være beskyttet av ett eller flere patenter. Du finner patentinformasjon på <http://www.bostonscientific.com/patents>.

Følgende akronymer kan finnes i denne manualen:

AC	Alternating Current (Vekselstrøm)
AF	Atrial Fibrillation (Atrieflimmer)
ATP	Antitachycardia Pacing (Antitakykardipacing)
BOL	Beginning of life (Start levetid)
CPR	Cardiopulmonary Resuscitation (Hjerte-lunge-redning)
CRM	Cardiac Rhythm Management (Behandling av hjerterytme)
CRT	Cardiac Resynchronization Therapy (Hjerteresynkroniseringsterapi)
DFT	Defibrillation Threshold (Defibrilleringerstreskel)
EAS	Electronic Article Surveillance (Elektronisk artikkelovervåkning)
EKG	Elektrokardiogram
EGM	Elektrogram
EIT	Electrode insertion tool (Elektrodeinnføringsverktøy)
EKG	Elektrokardiogram
EMI	Electromagnetic Interference (Elektromagnetisk interferens)
EOL	End of Life (Levetidsslutt)
ERI	Elective Replacement Indicator (Elektiv erstatningsindikator)
ESWL	Extracorporeal shock wave lithotripsy (Ekstrakorporeal sjokkbølgelitotripsi)
HBOT	Hyperbaric Oxygen Therapy (Hyperbar oksygenterapi)
ISO	International Standards Organization
MRI	Magnetic Resonance Imaging (MR avbilding)
NSR	Normal Sinus Rhythm (Normal sinusrytme)
PVC	Premature Ventricular Contraction (Prematur ventrikkelkontraksjon)
RF	Radio Frequency (Radiofrekvens)
RFID	Radio Frequency Identification (Radiofrekvensidentifikasjon)
S-EKG	Subkutan elektrokardiogram
S-ICD	Subkutan implanterbar kardioverterdefibrillator
SVT	Supraventricular Tachycardia (Supraventrikulær takykardi)
TENS	Transcutaneous Electrical Nerve Stimulation (Transkutan elektrisk nervestimulering)
VAD	Ventricular Assist Device (Ventrikkelassistanseenhet)
VF	Ventricular Fibrillation (Ventrikkeflimmer)
VT	Ventricular Tachycardia (Ventrikeltakykardi)

Outdated version. Do not use.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version obsolète. Ne pas utiliser.
Versión obsoleta. No utilizar.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Verouderde versie. Niet gebruiken.
Föråldrad version. Använd ej.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Versão obsoleta. Não utilize.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Elavult verzió. Ne használja!
wersja nieaktualna. Nie używać.

Innholdsfortegnelse

Beskrivelse	1
Relatert informasjon	1
Indikasjoner for bruk	2
Kontraindikasjoner	2
Advarsler	2
Forholdsregler	5
Ytterligere forholdsregler	13
Oppfølging av pulsgeneratoren etter terapi	13
Potensielle ønskede hendelser	13
Pasientscreening	15
Innhente overflate-EKG	15
Evaluere overflate-EKG	17
Bestemme en akseptabel sensevektor	18
Bruk	19
Generelt	19
Bruksmoduser	19
Magnetic Resonance Imaging (MR-avbildning, MRI)	20
Valg av sensorkonfigurasjon og forsterkning	21
Sensing og detektering av takarytmier	22
Terapisoner	23
Analys i Conditional Shock Zone (Betinget sjokksone)	24
Ladningsinformasjon	25
Levering av terapi	25
SMART Charge (Smart ladning)	26
Redetektering	26
Sjokkbølgeform og polaritet	26
Bradykardipacingterapi etter sjokk	26
Levering av manuelt sjokk og redningssjokk	27
Andre funksjoner i S-ICD-systemet	27
Automatisk kondensatorreformering	27
Internt varslingssystem – Beeper Control (Lydsignalkontroll)	27
Induksjon av arytmie	28
Systemdiagnostikk	29
Lagring og analyse av data	30
AF Monitor	33
Bruk av magnet på S-ICD-systemet	33
Toveis momentnøkkel	36
Bruk av S-ICD-systemet	37
Gjenstander inkludert i pakken	37
Implantasjon av S-ICD-systemet	37

Kontroller utstyrte.....	39
Avles og kontroller pulsgeneratoren	39
Lage lømmen for enheten	39
Implantasjon av EMBLEM S-ICD subkutan elektrode	40
Koble den subkutane elektroden til enheten	44
Sette opp pulsgeneratoren ved bruk av modell 3200 S-ICD programmerer	48
Defibrilleringstesting	49
Fyll ut og send inn implantasjonsskjemaet	50
Informasjon om pasientkonsultasjon	50
Oppfølgingsprosedyrer etter implantasjon	51
Eksplantering	52
Løsning av festeskruer som sitter fast	53
Kommunikasjonssvar	54
Radio og telekommunikasjons terminalutstyr (RTTE)	54
Ytterligere informasjon	55
Produktpålitelighet	55
Pulsgeneratorens levetid	55
Røntgenidentifikator	56
Spesifikasjoner	57
Definisjoner av symboler på emballasjen	62
Interaksjon mellom S-ICD-systemet og en pacemaker	65
Garantiinformasjon	66

BESKRIVELSE

EMBLEM™ S-ICD-serien av pulsgeneratorer ("enheten") er komponenter i Boston Scientific S-ICD-systemet, som foreskrives til pasienter når hjertearytmibehandling er relevant. Enheten kan tilkobles én subkutan EMBLEM S-ICD-elektrode med en SQ-1 S-ICD-kobling¹. Enheten er også kompatibel med Cameron Health Model 3010 Q-TRAK subkutan elektrode.

Pulsgeneratoren og den subkutane elektroden utgjør den implanterbare delen av S-ICD-systemet. Pulsgeneratoren kan kun brukes med EMBLEM S-ICD programmerer modell 3200 og modell 3203 telemetristav.

Denne veiledningen kan inneholde referanser til modellnumre som for øyeblikket ikke er godkjent for salg i alle geografiske områder. For en komplett liste over modellnumre som er godkjent i ditt geografiske område, kontakt din lokale salgsrepresentant. Noen modeller har færre funksjoner. Når det gjelder disse enheten, kan du se bort fra beskrivelsene av de ut tilgjengelige funksjonene. Beskrivelsene i denne manualen gjelder for enhetsmodeller med mindre noe annet er angitt.

MERKNAD: EMBLEM S-ICD-enheter anses som MR-betingede. Se "Magnetic Resonance Imaging (MR-avbildning, MRI)" på side 20 og *MRI teknisk bruksanvisning for ImageReady MR-betinget S-ICD-system for mer informasjon*.

MERKNAD: En elektrode fra Boston Scientific / Cameron Health må brukes for at et implantert system skal anses som MR-betinget. Se i *MRI teknisk bruksanvisning for ImageReady MR-betinget S-ICD-system for modellnumre for systemkomponenter som trengs for å oppfylle bruksvilkårene*.

RELATERT INFORMASJON

Du finner mer informasjon om andre komponenter i S-ICD-systemet her:

- Brukerhåndbok for subkutan EMBLEM S-ICD-elektrode
- Brukerhåndbok for innføringsverktøy for subkutan EMBLEM S-ICD-elektrode
- Brukerhåndbok for EMBLEM S-ICD programmerer

Se i *MRI teknisk bruksanvisning for ImageReady MR-betinget S-ICD-system* (heretter henvist til som *MRI teknisk bruksanvisning*) for informasjon om MRI-skanning.

LATITUDE NXT er et fjernovervåkingssystem som skaffer pulsgeneratordata til klinikere. Alle pulsgeneratorene som er beskrevet i denne håndboken, er utformet for å være LATITUDE NXT-aktivert. Tilgjengelighet varierer etter region.

- Leger/klinikere – Med LATITUDE NXT kan dere automatisk og regelmessig fjernovervåke både pasientens og enhetens status. LATITUDE NXT-systemet skaffer pasientdata som kan brukes som en del av den kliniske evalueringen av pasienten.
- Pasienter – En nøkkelkomponent i systemet er LATITUDE-kommunikatoren, et enkelt apparat for hjemmeovervåking. Kommunikatoren avleser data fra den implanteerde enheten fra en kompatibel Boston Scientific-pulsgenerator og sender disse dataene til den sikre LATITUDE NXT-serveren. LATITUDE NXT-

1. SQ-1 er en ikke-standard kobling som er unik for S-ICD-systemet.

serveren viser pasientdataene på LATITUDE NXT-nettsiden, som er lett tilgjengelig på Internett for autoriserte leger og klinikere.

Du finner mer informasjon i brukermanualen for LATITUDE NXT.

TILTENKTE LESERE

Denne litteraturen er tiltenkt for bruk av fagfolk opplært eller erfarne i implantasjon av pulsgenerator og/eller oppfølgingsprosedyrer.

INDIKASJONER FOR BRUK

S-ICD-systemet er ment å gi defibrilleringsterapi i behandlingen av livstruende ventrikeltakykardi hos pasienter som ikke har symptomatisk bradykardi, vedvarende ventrikeltakykardi eller spontan, hyppig tilbakevendende ventrikeltakykardi som termineres pålitelig ved hjelp av antitakykardipacing.

KONTRAINDIKASJONER

Unipolar pacing og impedansbaserte funksjoner er kontraindisert for bruk sammen med S-ICD-systemet.

ADVARSLER

Generelt

- **Kjennskap til merking.** Les denne håndboken grundig før du bruker S-ICD-systemet, for å unngå skade på pulsgeneratoren og/eller den subkutane elektroden. Slik skade kan føre til pasientskade eller død.
- **Kun for engangsbruk.** Ikke for gjenbruk, rebehandling eller resterilisering. Gjenbruk, rebehandling eller resterilisering kan ødelegge den strukturelle integriteten til enheten og/eller føre til at enheten svikter, noe som igjen kan føre til skade, sykdom eller død for pasienten. Gjenbruk, rebehandling eller resterilisering kan også medføre risiko for kontaminerering av enheten og/eller forårsake infeksjon eller kryssinfeksjon hos pasienten, inkludert, men ikke begrenset til overføring av smittsom(me) sykdom(mer) fra en pasient til en annen. Kontaminerering av enheten kan føre til skade, sykdom eller død for pasienten.
- **Komponentkompatibilitet.** Alle planterbare Boston Scientific S-ICD-komponenter er utformet for bruk kun sammen med Boston Scientific eller Cameron Health S-ICD-systemet. Hvis du kobler en S-ICD-systemkomponent til en ikke-kompatibel komponent, vil systemet ikke gi livreddende defibrilleringsterapi.
- **Backupbeskyttelse for defibrillator.** Ha alltid eksternt defibrilléringsutstyr og medisinsk personell som kan CPR, tilgjengelig under implantasjon og oppfølgingstesting. Dersom en induksjon ventrikulær takarytm ikke avsluttes i tide, kan det resultere i at pasienten dør.
- **Pulsgeneratorinteraksjon.** Bruk av flere pulsgeneratorer kan forårsake pulsgeneratorinteraksjon, som kan forårsake pasientskade eller manglende levering av terapi. Test hvert system individuelt og kombinert for å bidra til å forhindre uønskede interaksjoner. Se "Interaksjon mellom S-ICD-systemet og en pacemaker" på side 65 for mer informasjon.
- **Interaksjon med andre implanterte enheter.** Samtidig bruk av S-ICD-systemet og implanterte elektromekaniske enheter (for eksempel en hjertepumpe, VAD) eller implanterbar insulinpumpe eller legemiddelpumpe) kan føre til interaksjoner som kan kompromittere funksjonene i S-ICD-systemet, den andre implementerte enheten eller begge deler. Elektromagnetisk interferens (EMI) eller terapilevering fra

den andre implanterte enheten kan forstyrre S-ICD-sensing og/eller frekvensvurdering, og resultere i feil terapi eller manglende levering av terapi ved behov. I tillegg vil et sjokk fra S-ICD-pulsgeneratoren kunne skade den andre implanterte enheten og kompromittere denne enhetens virkemåte. For å bidra til å hindre uønskede interaksjoner, tester du S-ICD-systemet når det brukes i kombinasjon med den andre implanterte enheten, og vurderer den potensielle effekten av sjokk på den andre implanterte enheten.

Håndtering

- **Riktig håndtering.** Behandle alltid komponentene til S-ICD-systemet med forsiktighet og oppretthold riktig sterili teknikk. Hvis ikke dette gjøres, kan det føre til skade, sykdom eller død for pasienten.
- **Ikke påfør komponenter skade.** Du må ikke endre, skjære i, bøye, klemme, strekke eller på annen måte skade en komponent i S-ICD-systemet. Skade på S-ICD-systemet kan forårsake et feilaktig sjokk eller at pasienten ikke får sin terapi.
- **Håndtering av den subkutane elektroden.** Vis forsiktigheit ved håndtering av koblingen til den subkutane elektroden. Ikke berør koblingen direkte med kirurgiske instrumenter som pinsetter, peanger eller klemmer. Dette kan skade koblingen. En skadet kobling kan føre til skade på forsegling som kan føre til sensefeil, manglende terapi eller utilstrekkelig terapi.

Implantasjon

- **Systemforskyving.** Bruk tilfredsstillende festeteknikk som beskrevet i implantasjonsprosedyren, for å hindre at S-ICD-systemet forskyes og/eller migrerer. Forskyving og/eller migrasjon av S-ICD-systemet kan forårsake et feilaktig sjokk eller at pasienten ikke får sin terapi.
- **Ikke implanter i en MRI-sone III.** Implantering av systemet kan ikke utføres i sone III (og høyere) av et MRI-sted som defineres av American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices². Noe av tilbehøret som er pakket med pulsgeneratorer og elektroder, inkludert momentnøkkelen og elektrodeinnføringsverktøyet, er ikke MR-betinget og må ikke bringes inn i MRI-skannerommet, kontrollrommet eller MRI-stedets sone III- eller IV-områder.

Etter implantering

- **Magnetrespons.** Utvis forsiktigheit ved posisjonering av en magnet over S-ICD-pulsgeneratoren, da dette innstiller arytmidetektering og terapirespons midlertidig. Når magneten tas vekk, gjenopptas arytmidetektering og terapirespons.
- **Magnetrespons ved dyp implantatplassering.** Hos pasienter med dyp implantatplassering (større avstand mellom magneten og pulsgeneratoren), kan det forekomme at bruk av magnet ikke utløser magnetresponsen. I slike tilfeller kan magneten ikke brukes til å hindre terapilevering.
- **Diatermi.** Ikke utsett en pasient med et implantert S-ICD-system for diatermi. Påvirkning fra diatermiterapi på en implantert S-ICD pulsgenerator eller elektrode kan skade pulsgeneratoren og forårsake skade på pasienten.
- **Eksponering for MR-avbildning (MRI).** EMBLEM S-ICD-enheter anses som MR-betingede. Hvis ikke alle vilkårene for bruk av MRI er oppfylt, innfrir ikke MRI-skanning av pasienten MR-betinget-kravene for det

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

implanterte systemet. Resultatet kan være alvorlig skade på pasienten eller dødsfall for pasienten og/eller skade på det implanterte systemet.

- **Programmereren er MR-usikker.** Programmereren er MR-usikker, og må holdes utenfor MRI-stedets sone III (og høyere) som definert av the American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices³ Programmereren må ikke under noen omstendigheter bringes inn i MRI-skannerrommet, kontrollrommet eller MRI-stedets sone III- eller IV-områder.
- **Takykarditerapien stoppes midlertidig når enheten er programmert til MRI-beskyttelsesmodus.** I MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) stoppes takykarditerapien midlertidig. Før pasienten gjennomgår en MRI-skanning, må et ImageReady S-ICD-system programmeres til MRI-beskyttelsesmodus ved hjelp av programmereren. MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) deaktivérer takykarditerapien. Systemet vil ikke detektere ventrikkelarytmier, og pasienten vil ikke motta sjokkdefibrilleringsterapi, før pulsgeneratoren går tilbake til normal modus. Enheten må bare programmeres til MRI-beskyttelsesmodus hvis pasienten vurderes å være klinisk i stand til å tåle manglende takykardibeskyttelse mens pulsgeneratoren er i MRI-beskyttelsesmodus.
- **MRI-skanning etter ERI-status.** MRI-skanning etter at ERI-status er nådd, kan føre til for tidlig batteriutlading, forkortet tid før enheten må byttes ut eller plutselig tap av terapi. Etter å ha utført en MRI-skanning på en enhet som har nådd ERI-status, må pulsgeneratorens virkemåte kontrolleres, og utskifting av enheten må planlegges.
- **Lydsignalvolum etter MRI.** Det kan hende at Beeper (Lydsignal) ikke lenger virker etter en MRI-skanning. Dersom enheten kommer i kontakt med det sterke magnetfeltet til en MRI-skanner, kan det føre til permanent tap av volum for Beeper (Lydsignal). Dette kan ikke gjenopprettes, selv etter å ha forlatt MRI-skannermiljøet og avsluttet MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus). Før en MRI-prosedyre utføres, må legen og pasienten sammen overvye nytten av MR-prosedyren mot risikoen for å miste Beeper (Lydsignal). Det anbefales sterkt at pasienter følges opp på LATITUDE NXT etter en MRI-skanning hvis dette ikke allerede gjøres. Ellers anbefales oppfølgingskontroller på klinikken hver tredje måned sterkt for å overvåke enhetens ytelse.
- **Beskyttede miljøer.** Råd pasienter til å søke medisinsk veiledning før de går inn i miljøer som kan påvirke funksjonen til aktivt, implantert medisinsk utstyr, inkludert områder som er beskyttet med advarseisskjilt som hindrer tilgang for pasienter som har en pulsgenerator.
- **Sensitivitetsinnstilling og EMI.** Pulsgeneratorene kan være mer følsom overfor elektromagnetisk interferens med lav frekvens ved induserte signaler på mer enn 80 uV. Oversensing av støy på grunn av denne økte mottakeligheten kan føre til feilaktige sjokk og må tas i betraktning når man bestemmer oppfølgingsplanen for pasienter som eksponeres for elektromagnetisk interferens med lav frekvens. Den vanligste kilden til elektromagnetisk interferens i dette frekvensområdet er strømforsyningen til noen europeiske tog som fungerer ved 16,6 Hz. Vær spesielt oppmerksom på pasienter som eksponeres for denne typen systemer i sitt arbeid.

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

FORHOLDSREGLER

Kliniske vurderinger

- **Levetid.** Utladning av batteriet vil til slutt forårsake at S-ICD pulsgenerator slutter å fungere. Defibrillering og et høyt antall ladesykluser forkorter batteriets levetid.
- **Pediatrisk bruk.** S-ICD-systemet er ikke blitt evaluert for pediatrisk bruk.
- **Tilgjengelige terapi**. S-ICD-systemet gir ikke langsiktig bradykardipacing, hjerteresynkroniseringsterapi (CRT) eller antitakykardipacing (ATP).

Sterilisering og oppbevaring

- **Om pakken er skadet.** Blisterpakningen og innholdet er sterilisert med etylenoksids før endelig pakking. Når pulsgeneratoren og/eller den subkutane elektroden blir mottatt, er de sterile, forutsatt at beholderen er intakt. Om pakningen er våt, punktert, åpenet eller på andre måter skadet, skal pulsgeneratoren og/eller den subkutane elektroden returneres til Boston Scientific.
- **Hvis enheten slippes.** Ikke implanter en enhet som har blitt sluppet mens den har vært utenfor sin intakte hylleballasje. Ikke implanter en enhet som har blitt sluppet fra en høyde på mer enn 61 cm (24 tommer) mens den er i sin intakte hylleballasje. Sterilitet, integritet og/eller funksjon kan ikke garanteres under disse forholdene, og enheten skal returneres til Boston Scientific for kontroll.
- **Brukes før-dato.** Implanter pulsgeneratoren og/eller den subkutane elektroden før BRÜKES FØR-datoen på pakningssetiketten, da denne datoen representerer en validert holdbarhet. Hvis datoen for eksempel er 1. januar, skal du ikke implantere 2. januar eller senere.
- **Lagring av utstyret.** Lagre pulsgeneratoren i rene omgivelser, vekk fra magneter, sett som inneholder magneter eller EMI-kilder for å unngå skade på utstyret.
- **Oppbevaringstemperatur og utjevning.** Anbefalt oppbevaringstemperatur er 0 °C–50 °C (32 °F–122 °F). La enheten nå passende temperatur før anvendelse av telemetrikommunikasjon, programmering eller implantasjon av enheten, fordi ekstreme temperaturer kan påvirke enhetens funksjon i begynnelsen.

Implantasjon

- **Unngå sjokk ved implantering.** Kontroller at enheten er i Shelf mode (Hyllemodus) eller modusen Therapy Off (Terapi av) for å hindre levering av uønskede sjokk til pasienten eller personen som håndterer enheten under implantasjonsprosedyren.
- **Evaluere pasienten for operasjon.** Det kan være ytterligere faktorer knyttet til pasientens allmenne helse og medisinske tilstand som, selv om de ikke er relatert til enhetens funksjon eller formål, kan gjøre pasienten til en dårlig kandidat for implantasjon av dette systemet. Støttegrupper for hjertesykdommer kan ha publisert retningslinjer som kan være nyttige i utføringen av denne evalueringen.
- **Danne den subkutane tunnelen.** Bruk kun elektrodeinnføringsverktøyet til å danne den subkutane tunnelen ved implantasjon og plassering av den subkutane elektroden. Unngå tunnelering i nærheten av andre subkutane implanterte medisinske enheter eller komponenter, for eksempel en implantert insulinpumpe, legemiddelpumpe eller hjertepumpe.
- **Plassering av sutur.** Suturer kun de områdene som er indikert i implantasjonsinstruksjonene.

- **Ikke suturer direkte over den subkutane elektroden.** Ikke suturer direkte over den subkutane elektroden – det kan føre til strukturell skade. Bruk suturhylsen til å hindre bevegelse av den subkutane elektroden.
- **Ikke bøy den subkutane elektroden i nærheten av grensesnittet mellom elektroden og koblingsblokken.** Sett koblingen til den subkutane elektroden rett inn i koblingsblokkporten på pulsgeneratoren. Ikke bøy den subkutane elektroden i nærheten av grensesnittet mellom den subkutane elektroden og koblingsblokken. Feil innsæting kan forårsake isolasjons- eller koblingsskade.
- **Koblinger for subkutan elektrode.** Ikke før inn den subkutane elektroden i pulsgeneratoratkoblingsporten uten å ta følgende forholdsregler for å sikre korrekt innføring:
 - Før momentnøkkelen inn i den forhåndsskårne fordypningen i tetringspluggen før koblingen til den subkutane elektroden settes inn i porten for å frigjøre eventuell innestengt væske eller luft.
 - Bekrefte visuelt at festeskruen er tilstrekkelig trukket tilbake til å muliggjøre innføring. Bruk momentnøkkelen til å løsne festeskruen om nødvendig.
 - Sett koblingen til den subkutane elektroden helt inn i porten, og stram deretter festeskruen på koblingen.
- **Sternumtråder.** Ved implantasjon av S-ICD-systemet i en pasient med sternumtråder, må du påse at det ikke er kontakt mellom sternumtrådene og distal og proksimal senseelektrode (for eksempel ved bruk av fluoroskop). Det kan forekomme senseseil hvis det er kontakt metall-til metall mellom senseelektroden og en sternumtråd. Om nødvendig danner du en ny tunnel til elektroden for å sikre tilstrekkelig separasjon mellom senseelektrodene og sternumtrådene.
- **Erstatningsutstyr.** Implantering av en utbytteenhet i en subkutan lomme som tidligere inneholdt en større enhet kan resultere i opptak av luft i lommen, migrasjon, erosjon og utilstrekkelig kontakt med det omkringliggende vev. Skylling av lommen med steril saltvannsoppløsning, reduserer muligheten for dannelse av luftlommer og utilstrekkelig kontakt. Sutering av enheten i lommen reduserer muligheten for migrering og erosjon.
- **Telemetristav.** Staven er en ikke-sterili enhet. Ikke steriliser staven eller programmereren. Staven må plasseres innenfor en steril barriere før den brukes i det sterile området.

Programmering av enheten

- **Enhetskommunikasjon.** Bruk bare angitt programmerer og programvare til å kommunisere med denne pulsgeneratoren.
- **Justering av sensing.** Etter enhver justering av en sensingparameter eller enhver endring av den subkutane elektroden, må det alltid verifiseres at sensingen er korrekt.
- **Pasienter hører toner fra enhetene.** Pasienter må informeres om at de alltid må kontakte legen umiddelbart hvis de hører pipetoner fra enheten.
- **Programmering for supraventrikulære takyarytmier (SVT).** Fastså om enheten og de programmerte parameterne er riktige for pasienter med SVT, fordi SVT kan igangsette uønsket terapi fra enheten.

Miljømessige farer og farer ved medisinsk terapi

- **Unngå elektromagnetisk Interferens (EMI).** Rådfør pasienter til å unngå kilder til EMI fordi EMI kan forårsake at pulsgeneratoren gir uhensiktsmessig terapi eller hemmer nødvendig terapi.

Hvis man beveger seg bort fra EMI-kilden eller slår av kilden, returnerer pulsgeneratoren vanligvis til normal drift.

Eksempler på potensielle EMI kilder:

- Strømkilder
- Utstyr for elektrosveising eller motsandssveising (skal ha en avstand på minst 61 cm fra implantatet)
- Robotjekker
- Høyspenningskraftlinjer
- Elektriske smelteovner
- Store RF-sendere, for eksempel radar
- Radiosendere inkludert de som brukes for å kontrollere leker
- Elektronisk overvåkningsutstyr (tyverisikring)
- Vekselstrømsgenerator på en bil som er i gang
- Medisinske behandlinger og diagnostiske tester der en elektrisk strøm sendes gjennom kroppen, slik som TENS, elektroauterisering, elektrolyse/termolyse, elektrodiagnostisk testing, elektromyografi eller neverledningsstudier
- Alle eksternt påførte enheter som benytter et automatisk alarmsystem med elektrodedektering (f. eks. et EKG-apparat)

Sykehus- og medisinske miljøer

- **Ekstern defibrillering.** Ekstern defibrillering eller elektrokonvertering kan skade pulsgeneratoren eller den subkutane elektroden. Ta hensyn til følgende for å bidra til å hindre skade på implanterte systemkomponenter:
 - Unngå å plassere en pad (eller paddle) direkte over pulsgeneratoren eller den subkutane elektroden. Plasser padsene (eller paddlene) så langt fra implanterte systemkomponenter som mulig.
 - Still inn energieffekten for det eksterne defibrilleringsutstyret så lavt som klinisk akseptabelt.
 - Etter en ekstern kardioversjon eller defibrillering skal pulsgeneratorens funksjon verifiseres ("Oppfølging av pulsgeneratoren etter terapi" på side 13).
- **Hjerte-lunge-redning.** Hjerte-lunge-redning (CPR) kan forstyrre sensingen midlertidig og kan forårsake forsiktig terapi.
- **Elektrisk interferens.** Elektrisk interferens eller "støy" fra enheter som elektroauterisings- eller overvåkningsutstyr, kan påvirke etablering eller opprettholdelse av telemetri for avlesing eller programmering av enheten. Når slik interferens er til stede, flytter du programmereren vekk fra elektriske

enheter og påser at stavledningen og kablene ikke krysser hverandre. Elektrisk interferens eller "støy" fra andre implanterte enheter, som hjertepumpe (VAD), legemiddelpumpe eller insulinpumpe, kan påvirke etablering eller opprettholdelse av telemetri for avlesning eller programmering av pulsgeneratoren. Når slik interferens er til stede, plasserer du staven over pulsgeneratoren og skjermer begge deler med et materiale som beskytter mot stråling.

- **Ioniserende strålebehandling.** Det er ikke mulig å angi en trygg stråledose, eller garantere at pulsgeneratoren fungerer som den skal, etter at den er utsatt for ioniserende stråling. Flere faktorer sammen avgjør virkningen av strålebehandling på en implantert pulsgenerator, inkludert hvor nær strålebanen pulsgeneratoren befinner seg, strålingen type og energinivå, dosegrekvens, total dose levert i løpet av pulsgeneratorens levetid, og skjerming av pulsgeneratoren. Påvirkningen fra ioniserende stråling vil også variere fra en pulsgenerator til en annen og kan variere fra ingen endring i funksjon til tap av terapi.

Kilder til ioniserende stråling varierer betydelig i forhold til potensiell påvirkning av en implantert pulsgenerator. Flere terapeutiske strålingskilder har potensial til å påvirke eller skade en implantert pulsgenerator, inkludert de som brukes i behandling av kreft, slik som radioaktiv kobolt, lineære akseleatorer, radioaktive korn og betatroner.

Før en serie med strålebehandling må pasientens stråleonkolog og kardiolog eller elektrofysiolog vurdere alle pasientens behandlingsmuligheter, inkludert økt oppfølging og utskifting av enheten. Andre vurderinger omfatter:

- Skjerming av pulsgeneratoren med et materiale som beskytter mot stråling, uavhengig av avstanden mellom pulsgeneratoren og strålebanen.
- Bestemmelse av det riktige nivået for pasientoppfølging under behandling.

Vurdering av pulsgeneratorens funksjon under og etter strålebehandling for å bruke så mye av enhetens funksjonalitet som mulig ("Oppfølging av pulsgeneratoren etter terapi" på side 13). Omfang av, tidspunkt for og hyppighet av denne evalueringen i forhold til strålebehandlingsregimet avhenger av pasientens helse, og skal derfor avgjøres av ansvarlig kardiolog eller elektrofysiolog.

Pulsgeneratordiagnostikk utføres automatisk én gang i timen, så pulsgeneratorevaluering bør ikke avslutes før pulsgeneratordiagnositten er oppdatert og gjennomgått (minst én time etter stråleeksponering). Effekten av stråleeksponering på en implantert pulsgenerator kan forbl立 upåvist i noen tid etter eksponeringen. Av denne grunn må pulsgeneratorens funksjon fortsatt overvåkes nøye, og det må utvises forsiktighet ved programmering av funksjoner i ukene og månedene etter strålebehandling.

- **Elektrokauterisering og RF-ablasjon.** Elektrokauterisering og RF-ablasjon kan indusere ventrikulære arytmier og/eller flimmer og kan forårsake feiltaktige sjokk og hemming av pacing etter sjokk. I tillegg må du utvise forsiktighet når du utfører andre typer hjerteablasjonsprosedyrer hos pasienter med implanterte enheter. Hvis elektrokauterisering eller RF-ablasjon er medisinsk nødvendig, må du ta hensyn til følgende for å redusere risiko for pasienten og enheten:

- Programmer pulsgeneratoren til modusen Terapi av.
- Ha eksternt defibrilléringsutstyr tilgjengelig.
- Unngå direkte kontakt mellom elektrokauteriseringsutstyret eller ablasjonskatetre og pulsgeneratoren og den subkutane elektroden.

- Hold banen til den elektriske strømmen så langt unna pulsgeneratoren og den subkutane elektroden som mulig.
- Hvis RF-ablasjon og/eller elektrokauterisering blir utført på vev i nærheten av enheten eller den subkutane elektroden, må du kontrollere at pulsgeneratoren virker som den skal ("Oppfølging av pulsgeneratoren etter terapi" på side 13).
- Til elektrokauterisering, bruk et bipolart elektrokauteriseringssystem hvis mulig, og bruk korte, intermitterende og uregelmessige støt på lavest mulig energinivå.

Når prosedyren er avsluttet, settes pulsgeneratoren tilbake til modusen Therapy On (Terapi på).

- **Litotripsi.** Ekstrakorporal sjokkbølgelitotripsi (extracorporeal shock wave lithotripsy, ESWL) kan forårsake elektromagnetisk interferens med, eller skade på, pulsgeneratoren. Hvis ESWL er medisinsk nødvendig, må du vurdere følgende for å redusere muligheten for interaksjon:
 - Unngå å fokusere litotripsistrålen i nærheten av stedet der pulsgeneratoren er implantert.
 - Programmer pulsgeneratoren til modusen Therapy Off (terapi av) for å hindre utilsiktede sjokk.
- **Ultralydenergi.** Terapeutisk ultralyd-(f.eks litotripsi) energi kan skade pulsgeneratoren. Om terapeutisk ultralydenergi må brukes, unngå fokusering nær implantasjonsstedet for pulsgeneratoren. Diagnostisk ultralyd (for eksempel ekkokardiografi) vil ikke være skadelig for pulsgeneratoren.
- **Radiofrekvens (RF) interferens.** RF-signaler fra utstyr som opererer på frekvenser nær pulsgeneratorens, kan forstyrre telemetri mens pulsgeneratoren avleses eller programmeres. Denne RF-interferansen kan reduseres ved å øke avstanden mellom det utstyret som interfererer, og programmereren og pulsgeneratoren.
- **Ledet elektrisk spenning.** Alt medisinsk utstyr, all behandling, terapi eller diagnostiske tester der det føres elektrisk strøm inn i pasienten, kan interFERERE med pulsgeneratorens funksjon. Medisinske terapier, behandlinger og diagnostiske tester som bruker ledet elektrisk strøm (f.eks. TENS, elektrokauterisering, elektrolyse/termolyse, elektrodiagnostisk testing, elektromyografi eller nerveleddningsstudier), kan forstyrre eller skade pulsgeneratoren. Programmer enheten til modusen Therapy Off (terapi av) før behandlingen, og overvåk enhetens ytelse under behandlingen. Etter behandling skal pulsgeneratorens funksjon verifiseres ("Oppfølging av pulsgeneratoren etter terapi" på side 13).
- **Implantert medisinsk utstyr som potensielt kan generere elektromagnetisk interferens (EMI).** Elektromekanisk medisinsk utstyr som er implantert i nærheten av S-ICD-systemet (for eksempel implanterbare insulinpumper, legemiddelpumper eller hjertepumper) kan potensielt generere EMI og kan forstyrre funksjonene i S-ICD-systemet. Vurder og/eller test med tanke på potensielle EMI-effekter dersom slike enheter planteres i nærheten av S-ICD-systemet.
- **Implantert medisinsk utstyr som potensielt kan generere magnetiske felt.** Noen typer implantert medisinsk utstyr, inkludert hjertepumper og legemiddel- eller insulinpumper, inneholder permanente magneter og motorer som kan danne sterke magnetiske felt (over 10 gauss eller 1 mTesla). Magnetiske felt kan innstille arytmidetektering og terapilevering ved implantering i nærheten av S-ICD-systemet. Kontroller at S-ICD-arytmideteksjon og terapilevering fungerer som de skal når S-ICD-systemet planteres sammen med en slik enhet.

- **Transkutan elektrisk nervestimulering (TENS).** TENS innebærer at det sendes elektrisk strøm gjennom kroppen, og den kan forstyrre pulsgeneratorens funksjon. Hvis TENS er medisinsk nødvendig, må du evaluere terapiinnstillingene for TENS for kompatibilitet med pulsgeneratoren. Følgende retningslinjer kan redusere sannsynligheten for interaksjon:
 - Plasser TENS-elektrodene så nær hverandre som mulig, og så langt fra pulsgeneratoren og den subkutane elektroden som mulig.
 - Bruk så lav energi for TENS som mulig ut fra klinisk vurdering.
 - Overvei bruk av hjerteovervakning under bruk av TENS.

Ytterligere tiltak kan utføres for å hjelpe til å redusere interferens under klinisk bruk av TENS:

- Hvis det mistenkes interferens under klinisk bruk, slå av TENS-enheten.
- Ikke endre TENS-innstillingene før du har kontrollert at de nye innstillingene ikke påvirker pulsgeneratorens funksjon.

Hvis TENS er medisinsk nødvendig utenfor sykehus (hjemmebruk), utstyr pasienten med følgende instruksjoner:

- Innstillingene for TENS og plassering av elektrodene må ikke endres uten beskjed om dette.
- Avslutt hver TENS-økt med å slå av enheten før elektrodene fjernes.
- Hvis pasienten mottar et sjokk under bruk av TENS, må vedkommende slå av TENS-enheten og kontakte legen.

Følg disse trinnene for å bruke programmereren til å evaluere pulsgeneratorfunksjonen under bruk av TENS:

1. Programmer pulsgeneratoren til modusen Terapi av.
2. Observer sanntids-S-EKG ved foreskrevne TENS-innstillinger, og legg merke til når det forekommer normal sensing eller interferens.
3. Når du er ferdig, slår du av TENS-enheten og programmerer pulsgeneratoren om til modusen Therapy On (Terapi på).

Du bør også utføre en grundig oppfølgingsevaluering av pulsgeneratoren etter TENS, for å kontrollere at enhetens virkemåte ikke er svekket ("Oppfølging av pulsgeneratoren etter terapi" på side 13).

Hvis du vil ha mer informasjon, kan du kontakte Boston Scientific ved hjelp av informasjonen på baksiden.

Pasientens hjemme- og arbeidsmiljø

- **Husholdningsutstyr.** Husholdningsapparater som er i god stand og riktig jordet vil vanligvis ikke produsere nok EMI til å forstyrre pulsgeneratorens drift. Det har vært rapportert pulsgeneratorforstyrrelser forårsaket av elektriske håndverktøy eller elektriske barbermaskiner brukt direkte over implantasjonsstedet for pulsgeneratoren.

- **Elektronisk artikkelovervåkning (EAS) og sikkerhetssystemer.** Gi pasientene råd om hvordan de kan unngå at hjerteenhetens funksjon påvirkes av typeri- eller sikkerhetsdetektorer, etikett-deaktivatorer eller etikklesere som inneholder utstyr for radiofrekvensidentifisering (RFID). Slike systemer finnes ved innganger og utganger til butikker, ved kasser, i offentlige bibliotek og i adgangskontrollsystemer. Pasientene bør unngå å oppholde seg i nærheten av eller lene seg mot typeri- eller sikkerhetsdetektorer og etikklesere. Pasientene bør i tillegg unngå å lene seg mot systemer for etikett-deaktivering som er håndholdte eller montert ved kassen. Det er usannsynlig at tyveridetektorer, sikkerhetsdetektorer og adgangssystemer påvirker hjerteenhetens funksjon når pasienter går gjennom dem i vanlig tempo. Hvis pasienten er i nærheten av et elektronisk tyveridekteterings-, sikkerhets- eller adgangskontrollsysteem og opplever symptomer, skal vedkommende raskt bevege seg vekk fra utstyret og informere legen.
- **Mobiltelefoner.** Råd pasienter til å holde mobiltelefoner til øret på motsatt side av det implanterte utsyret. Pasienter bør ikke bære en påslått mobiltelefon i brystlommen eller i beltet nærmere enn 15 cm (6 in) fra det implanterte utsyret, siden noen mobil telefoner kan forårsake at pulsgeneratoren gir utilsiktet terapi eller hemme nødvendig behandling.
- **Magnetfelt.** Informer pasienter om at omfattende eksponering for sterke magnetfelt (større enn 10 gauss eller 1 mtesla) kan innstille arytmidetektering. Eksempler på magnetiske kilder er:
 - Industritransformatorer og motorer
 - MRI-skannerer
 - MERKNAD:** Magnetfunksjonen er deaktivert når enheten er i MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus). Se "Magnetic Resonance Imaging (MR-avbildning, MRI)" på side 20 og *MRI teknisk bruksanvisning* for mer informasjon.
 - Store stereohøyttalere
 - Telefonrør, hvis de holdes nærmere enn 1,27 cm (0,5 tommer) fra pulsgeneratoren
 - Magnetstaver, slik som de som brukes i sikkerhetskontrollen på flyplasser, og i spillet Bingo
- **Forhøyet trykk.** International Standards Organization (ISO) har ikke godkjent en standardisert trykktest for implanterbare pulsgeneratorer som utsettes for hyperbar oksygenterapi (HBOT) eller dykking. Imidlertid har Boston Scientific utviklet en forsøksprotokoll for å evaluere enhetens funksjon når den utsettes for økte atmosfæriske trykk. Følgende oppsummering av trykktesting må ikke regnes som, og er ikke en anbefaling av, HBOT-behandling eller dykkeaktiviteter.

Forhøyede trykk på grunn av trykkammerekspansjoner eller dykking kan skade pulsgeneratoren. Under laboratorietesting fungerte alle pulsgeneratorer i testutvalget som forutsatt når de ble utsatt for mer enn 300 sykler ved et trykk opp til 3,0 ATA. Laboratorietestinga beskrev ikke virkningen av økt trykk på pulsgeneratorens ytelse eller fysiologisk respons når den var implantert i en menneskekropp.

Trykk for hver testsyklus begynte ved omgivelses-/romtrykk, økte til et høyt trykknivå og gikk deretter tilbake til omgivelsestrykket. Selv om oppholdstiden (tiden under forhøyet trykk) kan ha en virkning på menneskelig fysiologi, viste testing at det ikke påvirket pulsgeneratorens funksjon. Trykkverdiekvivalenter er angitt i Tabell 1 Trykkverdiekvivalenter på side 12.

Tabell 1. Trykkverdiekvivalenter

Atmosfærer absolutt	3,0 ATA
Sjøvanndybde ^a	20 m (65 fot)
Absolutt trykk	42,7 psia
Trykk, måler ^b	28,0 psig
Bar	2,9
kPa Absolutt	290

- a. Alle trykk som ble utledet, tar utgangspunkt i en sjøanntetthet på 1030 kg/m³.
b. Trykk som avlest på en måler eller viser (psia = psig + 14,7 psi).

Før dykking eller oppstart av et HBOT-program må pasientens behandelende kardiolog eller elektrofysiolog konsulteres for fullt ut å forstå de potensielle konsekvensene i forhold til pasientens spesifikke helsetilstand. En spesialist på dykkemedisin kan også konsulteres før dykking.

Hyppigere oppfølging av enheten kan være relevant i sammenheng med hyperbar oksygenterapi (HBOT) eller dykking. Evaluér pulsgeneratorens drift etter at den har blitt utsatt for høyt trykk ("Oppfølging av pulsgeneratoren etter terapi" på side 13). Omfanget til, tidspunklene for og hyppigheten av denne evalueringen i forhold til eksponeringen for høyt trykk avhenger av pasientens helse, og må derfor bestemmes av ansvarlig kardiolog eller elektrofysiolog. Hvis du har ytterligere spørsmål, eller ønsker flere detaljer om testprotokollen eller spesifikke resultater for HBOT eller dykking, kontakt Boston Scientific ved hjelp av informasjonen som finnes på det bakre omslaget.

Oppfølgende tester

- Lav sjokkimpedans.** En rapportert sjokkimpedansverdi på mindre enn 25 ohm fra et levert sjokk kan indikere et problem med enheten. Det leverte sjokket han ha blitt kompromittert, og/eller eventuell fremtidig terapi fra enheten kan være komrommet. Hvis en rapportert impedansverdi på mindre enn 25 ohm observeres, må du kontrollere at enheten fungerer korrekt.
- Konverteringstest.** Vellykket VF- eller VT-konvertering under arytmikonverteringstesting gir ingen garanti for at konvertering vil finne sted postoperativt. Vær klar over at endringer i pasientens tilstand, medikamentregime og andre faktorer kan endre defibrilleringstresholden (DFT), noe som kan resultere i manglende konvertering av arytmier postoperativt. Bekrefte ved hjelp av en konverteringstest at pasientens takarytmier kan detekteres og termineres med pulsgeneratorsystemet, dersom pasientens status er endret, eller parametere har blitt reprogrammet.
- Overveielser for oppfølging av pasienter som skal forlate landet.** Overveielse for oppfølging av pulsgeneratoren bør foretas for pasienter reiser eller flytter til et land annet enn landet i hvilket deres enhet er implantert. Regulerende godkjennelsesstatus for enheter og assosierede programvarekonfigurasjoner for programmer varierer fra land til land; visse land kan muligens ikke ha godkjennelse eller evne til å følge spesifikke produkter.

Kontakt Boston Scientific, ved bruk av informasjonen på baksiden, for hjelp med å fastsette sannsynligheten av oppfølging av enheten i pasientens hjemland.

Eksplantasjon og kassering

- **Håndtering ved eksplantasjon.** Før eksplantasjon, rengjøring eller forsendelse av enheten, må du gjøre følgende for å forhindre uønskede sjokk, overskriving av viktige terapihistorikkdata og hørbare toner:
 - Programmer pulsgeneratoren til modusen Therapy Off (Terapi av).
 - Deaktivert lydsignalet hvis det er tilgjengelig.
 - Rengjør og desinfiser enheten ved å bruke standard smittevernsprosedyrer.
- **Forbrenning.** Pass på at pulsgeneratoren fjernes før kremasjon. Kremasjons- og forbrenningstemperaturer kan få pulsgeneratoren til å eksplodere.

YTTERLIGERE FORHOLDSREGLER

Oppfølging av pulsgeneratoren etter terapi

Etter enhver operasjon eller medisinsk prosedyre som kan påvirke pulsgeneratorens funksjon, skal det utføres en fullstendig oppfølging, som kan inkludere følgende:

- Avlese pulsgeneratoren med en programmerer
- Gjennomgang av lagrede hendelser, feilkoder og sanntids-S-EKG-er før lagring av alle pasientdata
- Teste impedansen til den subkutane elektroden
- Kontroll av batteristatus
- Utskrift av ønskede rapporter
- Kontrollerere at endelig programmering er riktig, før pasienten forlater klinikken.
- Avslutte økten

POTENSIELLE UØNSKEDE HENDELSER

Potensielle uønskede hendelser relatert til implantasjon av S-ICD-systemet kan inkludere, men er ikke begrenset til følgende:

- Akselerasjon/induksjon av atrIELL eller ventrikulær arytmI
- Ugunstig reaksjon på induksjonstesting
- Allergisk/ugunstig reaksjon på system eller medisinering
- Blødning
- Lederfraktur
- Cystedannelse
- Død

- Forsinket levering av terapi
- Ubehag eller forlenget tilheling av innsnitt
- Deformering og/eller knekking av elektrode
- Feil på elektrodeisolasjon
- Erosjon/utstøting
- Manglende levering av terapi
- Feber
- Hematom/serom
- Hemotoraks
- Feil tilkobling av elektroden til enheten
- Manglende evne til å kommunisere med enheten
- Manglende evne til å defibrillere eller pace
- Feilaktig pacing etter sjokk
- Feilaktig levering av sjokk
- Infeksjon
- Keloiddannelse
- Forflytning eller løsning
- Muskel-/nervestimulering
- Nerveskade
- Pneumotoraks
- Ubehag etter sjokk/pacing
- For tidlig batteriuttladning
- Tilfeldig komponentsvikt
- Slag
- Subkutan emfysem
- Kirurgisk revisjon eller utskifting av systemet
- Synkope
- Vevsrødming, -irritasjon, -nummenhet eller nekrose

Hvis du vil ha en liste over potensielle uønskede hendelser forbundet med MRI-skanning, kan du se MRI teknisk bruksanvisning.

Hvis det skulle oppstå uønskede hendelser, kan et invasivt tiltak og/eller endring eller fjerning av S-ICD-systemet være nødvendig.

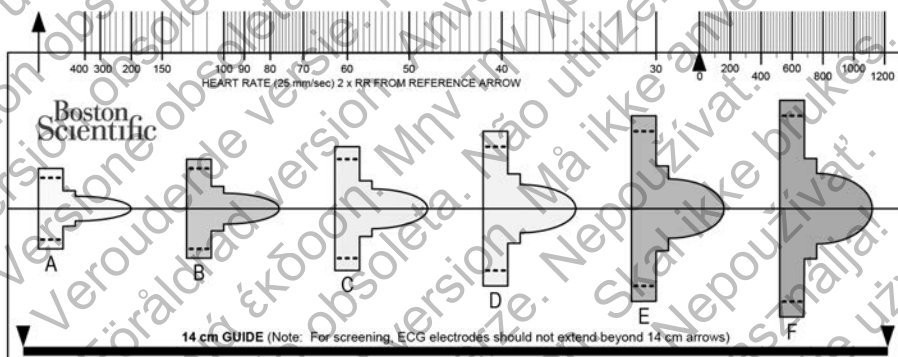
Pasienter som mottar et S-ICD-system, kan også utvikle psykologiske forstyrrelser som inkluderer, men ikke er begrenset til følgende:

- Depresjon/angst
- Frykt for feilfunksjon på enheten
- Frykt for sjokk
- Fantomsjokk

PASIENTSCREENING

Verktøy for pasientscreening, modell 4744 (Figur 1 Verktøy for pasientscreening på side 15) er et tilpasset måleverktøy som er laget av transparent plast med påtrykte fargefargede profiler. Hver farget profil er tildelet en bokstav (A, B, C, D, E, F) for enklere referanse. Profilene er utarbeidet for å sikre tilfredsstillende ytelse hos enheten ved å identifisere signalkarakteristikkene som kan føre til tilfredsstillende detekteringsresultater for en pasient før implantasjon. Pasientscreeningprosessen utføres i tre trinn: (1) Innhente overflate-EKG, (2) evaluere overflate-EKG og (3) bestemme en akseptabel sensevektor.

Verktøyet for pasientscreening kan skaffes hos alle Boston Scientific-representanter eller ved å kontakte Boston Scientific ved å benytte informasjonen på baksiden av omslaget.



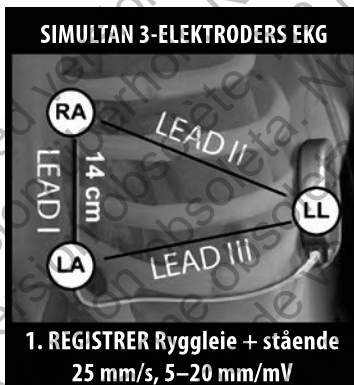
Figur 1. Verktøy for pasientscreening

Innhente overflate-EKG

1. For å utføre patientscreeningprosessen må man innhente en overflateekvivalent til de subkutane sensektorene. Det er viktig å innhente overflate-EKG på stedet som representerer den tiltenkte

plasseringen av det implanterte S-ICD-systemet. Ved plassering av S-ICD-systemet på et typisk implantasjonssted skal overflate-EKG-elektroden plasseres som beskrevet (Figur 2 Typisk plassering av overflate-EKG-elektroder for pasientscreening på side 16). Hvis en ikke-standard plassering av subkutan elektrode eller pulsgenerator for et S-ICD-system er ønskelig, må plasseringen av overflate-EKG-elektroden endres tilsvarende.

- **EKG-elektrode LL** skal plasseres i en lateral plassering ved 5. interkostalrom langs midtakssillærlinjen for å representere den tiltenkte plasseringen av den implanterte pulsgeneratoren.
- **EKG-elektrode LA** skal plasseres 1 cm til venstre lateralt for xifoid-midtlinjen for å representere plasseringen til den proksimale sensenoden til den implanterte subkutane elektroden.
- **EKG-elektrode RA** skal plasseres 14 cm superiort for EKG-elektrode LA for å representere den tiltenkte plasseringen til den distale sensetuppen til den implanterte subkutane elektroden. En linjal på 14 cm er plassert nederst på det transparente screeningverktøyet.



Figur 2. Typisk plassering av overflate-EKG-elektroder for pasientscreening

2. Bruk et standard EKG-apparat, og registrer 10–20 sekunder med EKG ved bruk av elektrode I, II og III med en sveiphastighet på 25 mm/sek og EKG-forsterkning i området 5–20 mm/mV. Bruk den største EKG-forsterkningen som ikke fører til klipping.

MERKNAD: Det er viktig å etablere en stabil grunnlinje ved innhenting av overflate-EKG. Hvis en vandrende grunnlinje blir observert, må du påse at de korrekte jordingselektrodene fra EKG-apparatet er festet til pasienten. For å gi et akseptabelt resultat for testing kan forsterkningen justeres for hver EKG-elektrode for seg.

3. Registrer EKG-signaler i minst to stillinger: (1) ryggleie og (2) stående. Andre stillinger kan innhentes inkludert: Sittende, venstre side, høyre side og mageleie.

MERKNAD: Hvis S-ICD-systemet skal implanteres sammen med en pacemaker, skal alle ventrikulære morfologier (pacete og intrinsiske, hvis normal ledning forventes) innhentes.

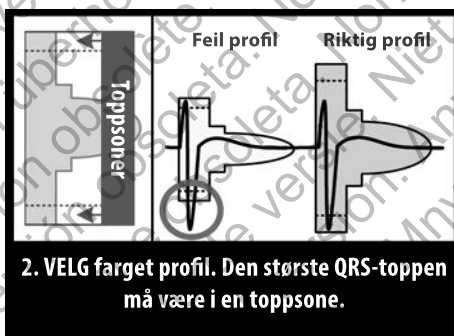
Evaluere overflate-EKG

Hver overflate-EKG skal evalueres ved analyse av minst 10 sekunder med QRS-komplekser. Hvis flere morfologier observeres (f.eks. bigemini, pacing osv.), skal alle morfologier testes som beskrevet nedenfor før vektoren blir ansett som akseptabel.

Hvert QRS-kompleks evalueres slik:

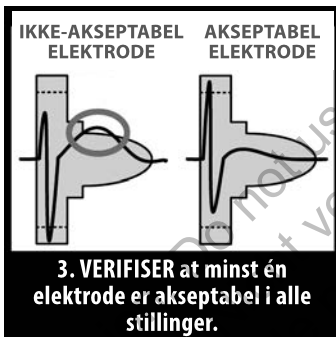
1. **Velg** den fargeide profilen fra verktøyet for pasientscreening som stemmer best med QRS-amplityden (Figur 3 Velge farget profil på side 17). For bifasiske eller taggete signaler skal den høyeste toppen brukes til å bestemme den aktuelle fargeide profilen. QRS-toppen må ligge i vinduet avgrenset av den prikkede linjen og toppen på den fargeide profilen.

MERKNAD: EKG-forsterkning > 20 mm/mV er ikke tillatt. Hvis QRS-toppen, når den blir skrevet ut ved den maksimale forsterkningen på 20 mm/mV, ikke når minimumsgrensen (prikket linje) på den minste fargeide profilen, skal dette QRS-komplekset anses som ikke akseptabelt.



Figur 3. Velge farget profil

2. **Juster** den venstre kanten av den fargeide profilen i forhold til starten av QRS-komplekset. Den horisontale linjen på den fargeide profilen skal brukes som guide for justering av isoelektrisk grunnlinje.
3. **Evaluér** QRS-komplekset. Hvis hele QRS-komplekset og den etterfølgende T-bølgen får plass i den fargeide profilen, anses QRS som akseptabelt. Hvis noen del av QRS-komplekset eller den etterfølgende T-bølgen faller utenfor den fargeide profilen, anses QRS som ikke akseptabelt (Figur 4 Evaluere QRS-komplekset på side 18). Flere fargeide profiler kan brukes til å evaluere samme overflate-EKG hvis varierende QRS-amplityder blir observert.



Figur 4. Evaluere QRS-komplekset

- Gjenta trinnene ovenfor med alle QRS-kompleksler som er innhentet med alle overflate-EKG-elektroder i alle stillinger det er innhentet for.

Bestemme en akseptabel sensevektor

Innhentingen for hver overflate-EKG-elektrode representerer en sensevektor for S-ICD-systemet. Evaluer hver overflate EKG-elektrode for seg å se om den er akseptabel. En overflate-EKG-elektrode (sensevektor) skal anses som akseptabel kun hvis alle de følgende betingelsene er innfridd:

- Alle testede QRS-kompleksler og morfologier fra en overflate-EKG-elektrode (sensevektor) må bestå i QRS-evalueringen. Det kan gjøres unntak for en stor morfologiendring knyttet til et ektopisk slag av og til (f.eks. PVC).
- Morfologien til det intrinsiske/pacede QRS-komplekset er stabilt for ulike stillinger (tilsvarende positive/negative toppamplidyrer og QRS-bredder). Ingen vesentlig endring i QRS-komplekset blir observert som resultat av endret stilling. For tagte signaler må du påse at plasseringen av den største toppen er enhetlig i forhold til den lille toppen.
- Overflate-EKG-elektroden (sensevektoren) må anses som akseptabel for alle testede stillinger.

En pasient anses som egnet for implantasjon av S-ICD-systemet hvis minst én overflate-EKG-elektrode (sensevektor) er akseptabel for alle testede stillinger.

MERKNAD: Det kan forekomme spesielle forhold der legen velger å utføre implantasjonen av S-ICD-systemet på tross av at screeningen ikke bestas. I dette tilfellet må det utvises stor oppmerksomhet i oppsettprosessen for enheten i S-ICD-systemet, siden risikoen for dårlig sensing og eller feilaktig sjokk er økt.

BRUK

Generelt

S-ICD-systemet er utformet for å gjøre bruk og pasientbehandling enklere. Arytmidetekteringssystemet benytter opp til fire frekvenssoner, og enheten har én automatisk respons på en detektert ventrikulær takyarytm - et ikke-programmerbart, maksimalenergibasert, bifasisk sjokk på 80 J. Systemet har flere automatiske funksjoner som er utformet for å redusere tiden som er nødvendig for implantasjon, innledende programmering og pasientoppfølging.

Bruksmoduser

Enheten har følgende tre bruksmoduser:

- Hylle
- Therapy On (Terapi på)
- Therapy Off (Terapi av)
- MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus)

Shelf Mode(Hyllemodus)

Hyllemodusen er en tilstand med lavt strømforbruk, som kun er beregnet på oppbevaring. Når kommunikasjon inngås mellom enheten og programmereren, vil en kondensatorreforming med full energi automatisk utføres, og enheten er klar for oppsett. Når enheten tas ut av hyllemodus, kan den ikke reprogrfferes tilbake til hyllemodus.

Terapi på-modus

Modusen Therapy On (Terapi på) er den primære bruksmodusen for enheten, og den muliggjør automatisk detektering av og respons på ventrikulære takyarytmier. Alle enhetsfunksjoner er aktive.

MERKNAD: Enheten må programmes ut av hyllemodus før den programmes til Therapy On (Terapi på).

Terapi av-modus

Modusen Therapy Off (Terapi av) deaktiviserer automatisk levering av terapi, men muliggjør fortsatt manuell kontroll over sjokklevering. Programmerbare parametre kan vises og justeres via programmereren. Et subkutan elektrogram (S-EKG) kan også vises eller skrives ut.

Enheten går automatisk til Therapy Off (Terapi av) som standard når den tas ut av hyllemodus.

MERKNAD: Manuelt sjokk og redningssjokk er tilgjengelig når enheten er satt i modusen Therapy On (Terapi på) eller Therapy Off (Terapi av), men bare etter at den innledende oppsettprosessen er fullført. Se "Sette opp pulsgeneratoren ved bruk av modell 3200 S-ICD programmerer" på side 48.

MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus)

Se "Magnetic Resonance Imaging (MR-avbildning, MRI)" på side 20.

Magnetic Resonance Imaging (MR-avbildning, MRI)

MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) endrer visse pulsgeneratorfunksjoner for å redusere risikoer forbundet med å utsette S-ICD-systemet for MRI-miljøet. Når du velger MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus), starter en sekvens av skjermbilder for å vurdere om pasienten er egnet og klar for å gjennomgå MR-betinget MRI-skanning. Se i Summary Report (Oppsummeringsrapport) for å finne ut om enheten har vært i MRI-beskyttelsesmodus. Du finner en fullstendig beskrivelse av MRI-beskyttelsesmodus, en liste over MR-betingede enheter og ytterligere informasjon om ImageReady S-ICD-system i MRI teknisk bruksanvisning.

Før pasienten gjennomgår en MRI-skanning, må et ImageReady S-ICD-system programmeres til MRI-beskyttelsesmodus ved hjelp av programmereren. I MRI-beskyttelsesmodus:

- Takykarditerapi suspenderes
- En tidsavbruddsfunksjon er nominelt innstilt på 6 timer og har de programmerbare verdiene 6, 9, 12 og 24 timer
- Beeper (Lydsignal) deaktivertes

MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) avsluttes ved å gå ut manuelt eller med den brukerprogrammerte automatiske tidsavbruddsperioden for MRI-beskyttelse (se MRI teknisk bruksanvisning for programmeringsinstruksjoner for MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus)). Rescue Shock (Redningssjok) avslutter også MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus). Når MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) blir avsluttet, går alle parametere (bortsett fra Beeper (Lydsignal)) tilbake til tidligere programmerte innstillingar.

MERKNAD: Beeper (Lydsignal) kan reaktivertes etter avslutning av MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) ("Internt verslingssystem – Beeper Control (Lydsignalkontroll)" på side 27).

Følgende advarsler, forholdsregler, og bruksvilkår gjelder ved MRI-skanning av pasienter med et implantert ImageReady S-ICD-system. For flere advarsler, forholdsregler, bruksvilkår, og potensielle uønskede hendelser i tilfeller der bruksvilkårene oppfylles/ikke oppfylles, kan du se MRI teknisk bruksanvisning.

Advarsler og forholdsregler for MR-betingede S-ICD-systemer

ADVARSEL: EMBLEM S-ICD-enheter anses som MR-betingede. Hvis ikke alle villkårene for bruk av MRI er oppfylt, innfrir ikke MRI-skanning av pasienten MR-betinget-kravene for det implanterte systemet. Resultatet kan være alvorlig skade på pasienten etter dødsfall for pasienten og/eller skade på det implanterte systemet.

ADVARSEL: Det kan hende at Beeper (Lydsignal) ikke lenger virker etter en MRI-skanning. Dersom enheten kommer i kontakt med det sterke magnetfeltet til en MRI-skanner, kan det føre til et permanent tap av volum for Beeper (Lydsignal). Dette kan ikke gjenopprettes, selv etter å ha forlatt MRI-skannermiljøet og avsluttet MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus). Før en MRI-prosedyre utføres, må legen og pasienten sammen overveie nytten av MR-prosedyren mot risikoene for å miste Beeper (Lydsignal). Det anbefales sterkt at pasienter følges opp på LATITUDE NXT etter en MRI-skanning hvis dette ikke allerede gjøres. Ellers anbefales oppfølgingskontroller på klinikken hver tredje måned sterkt for å overvåke enhetens ytelse.

ADVARSEL: Programmereren er MR-usikker, og må holdes utenfor MRI-stedets sone III (og høyere) som definert av the American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices⁴. Programmereren må ikke under noen omstendigheter bringes inn i MRI-skannerrommet, kontrollrommet eller MRI-stedets sone III- eller IV-områder.

ADVARSEL: Implantering av systemet kan ikke utføres i sone III (og høyere) av et MRI-sted som definert av American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices⁵. Noe av tilbehøret som er pakket med pulsgeneratorer og elektroder, inkludert momentnøkkelen og elektrodeinnføringsverktøyet, er ikke MR-betinget og må ikke bringes inn i MRI-skannerrommet, kontrollrommet eller MRI-stedets sone III- eller IV-områder.

ADVARSEL: JMRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) stoppes takykarditerapien midlertidig. Før pasienten gjennomgår en MRI-skanning, må et ImageReady S-ICD-system programmeres til MRI-beskyttelsesmodus ved hjelp av programmereren. MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) deaktiviserer takykarditerapien. Systemet vil ikke detektere ventrikkelarytmier, og pasienten vil ikke motta sjokkdefibrilleringstherapi, før pulsgeneratoren går tilbake til normal.modus. Enheten må bare programmeres til MRI-beskyttelsesmodus hvis pasienten vurderes å være klinisk i stand til å tåle manglende takykardibeskyttelse mens pulsgeneratoren er i MRI-beskyttelsesmodus.

Vilkår for bruk av MRI

Følgende delsett av vilkårene for bruk av MRI gjelder for implantasjon og må være oppfylt for at en pasient med et ImageReady S-ICD-system skal kunne gjennomgå en MRI-skanning. Før hver skanning må det kontrolleres at bruksvilkårene er oppfylt for å sikre at den mest oppdaterte informasjonen alltid ligger til grunn for vurderingen av om pasienten er egnet og klar for en MR betinget skanning. Se MRI teknisk bruksanvisning på www.bostonscientific-elabeling.com for en omfattende liste over advarsler og forholdsregler samt bruksvilkår som gjelder for MRI-skanning av pasienter med et implantert ImageReady MR-betinget S-ICD-system.

Kardiologi

1. Pasienten har fått implantert et ImageReady S-ICD-system
2. Ingen andre aktive eller etterlatte implanteerde enheter, komponenter eller tilbehør er til stede, for eksempel elektrodeadaptere, forlengere, elektroder eller pulsgeneratorer
3. Minst seks (6) uker er gått siden implantasjonen og/eller siden en eventuell elektroderevisjon eller kirurgisk endring av ImageReady S-ICD-systemet
4. Ingen tegn på skader på elektrode eller svekket integritet for pulsgenerator/elektrøde-systemet

VALG AV SENSEKONFIGURASJON OG FORSTERKNING

Under prosessen for Automatic Setup (Automatisk oppsett) velger enheten automatisk en optimal sensevektor basert på analysen av hjertesignalamplitude og signal-til-støy-forhold. Denne analysen utføres på de tre tilgjengelige vektorene:

- **Primær:** Senser fra den proksimale elektroderingen på den subkutane elektroden til den aktive overflaten på enheten.

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

- **Sekundær:** Senser fra den distale senseelektroderingen på den subkutane elektroden til den aktive overflaten på enheten.
- **Alternativ:** Senser fra den distale senseelektroderingen til den proksimale senseelektroderingen på den subkutane elektroden.

Sensevektoren kan også velges manuelt. I brukerhåndboken for EMBLEM S-ICD programmerer finner du ytterligere informasjon om valg av sensevektor.

Funksjonen SMART Pass aktiverer et ekstra høypassfilter som er utformet for å redusere oversensing samtidig som det opprettholder en akseptabel sensemargin. Intern in-vitro-testing av SMART Pass-funksjonen ved bruk av et standard arytmidatasett viste at det opprettholdt den totale S-ICD-systemsensitiviteten og -spesifisiteten. Dessuten reduserte SMART Pass-funksjonen uegent terapi med mer enn 40 %. Systemet evaluerer automatisk om SMART Pass skal aktiveres når en sensevektor blir valgt med automatisk eller manuelt oppsett. SMART Pass aktiveres når EKG-signalene målte amplityder under oppsett er $\geq 0,5$ mV. Statusen til SMART Pass (på av) vises på programmeringsskjermen SMART Settings (SMART-innstillinger) og i Summary Report (Oppsummeringsrapport), Captured S-ECG Reports (Registrerte S-EKG-rapporter) og Episode Reports (Episoderapporter).

Enheten overvåker amplituden til EKG-signallene kontinuerlig og deaktivører SMART Pass ved mistanke om undersensing. Funksjonen kan deaktiveres manuelt ved mistanke om undersensing ved å velge knappen Disable (Deaktivér) på SMART Settings-skjermen. Hvis SMART Pass er deaktivert, må det utføres et nytt automatisk eller manuelt oppsett for å reaktivere funksjonen.

Ytterligere diagnostisk SMART Pass-informasjon kan hentes fra enheten. Hvis du vil ha assistanse, kontakt Boston Scientific ved hjelp av informasjonen på baksiden.

Enheten velger automatisk en passende forsterkningsinnstilling under prosessen Automatic Setup (Automatisk oppsett). Forsterkningen kan også velges manuelt, som ytterligere forklart i brukerhåndboken for EMBLEM S-ICD programmerer. Det er to forsterkningsinnstillinger:

- **1x Gain (Forsterkning) (± 4 mV):** Velges når signalamplitiden klippes ved innstillingen 2 x forsterkning.
- **2x Gain (Forsterkning) (± 2 mV):** Velges når signalamplitiden ikke klippes ved denne innstillingen.

SENSING OG DETEKTERING AV TAKYARYTMI

Enheten er utformet for å hindre feilaktig levering av terapi som et resultat av støysensing eller telling av enkelthjertesykluser flere ganger. Dette oppnås med automatisk analyse av sensede signaler, som omfatter fasen hendelsesdetektering, sertifisering og beslutning.

Detekteringsfasen

I detekteringsfasen benytter enheten en detekteringstreshold til å identifisere sensede hendelser. Detekteringstresholden justeres automatisk og kontinuerlig ved bruk av amplityder fra nylig detekterte elektriske hendelser. Dessuten blir detekteringsparametere endret for å øke sensitivitetene når høye frekvenser detekteres. Hendelser som blir detektert i detekteringsfasen, sendes videre til sertifiseringsfasen.

Sertifiseringsfasen

I sertifiseringsfasen undersøkes de detekterte hendelsene, og de klassifiseres som sertifiserte hjertehendelser eller som mistenkede hendelser. Sertifiserte hendelser brukes til å sikre at en nøyaktig hjertefrekvens blir sendt til

beslutningsfasen. En mistenklig hendelse kan være en hendelse der mønster og/eller timing indikerer at signalet er forårsaket av støy, for eksempel en muskelartefakt eller et annet irrelevant signal. Hendelser blir også markert som mistenklig hvis det virker som de kommer fra éller tre detekteringene av enkelt hjertehendelser. Enheten er utformet for å identifisere og korrigere flere detekteringene av brede QRS-kompleksene og/eller feilaktige detekteringene av en T-bølge.

Beslutningsfase

I beslutningsfasen undersøkes alle sertifiserte hendelser og det beregnes kontinuerlig fire R-til-R-intervallgjennomsnitt (4 RR-gjennomsnitt). 4 RR-gjennomsnittet brukes i hele analysen som en indikator på hjertefrekvens.

ADVARSEL: I MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) stoppes takykarditerapien midlertidig. Før pasienten gjennomgår en MRI-skanning, må et ImageReady S-ICD-system programmeres til MRI-beskyttelsesmodus ved hjelp av programmereren. MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) deaktiviserer takykarditerapien. Systemet vil ikke detektere ventrikkelarytmier, og pasienten vil ikke motta sjokkdefibrilleringstherapi, før pulsgeneratoren går tilbake til normal modus. Enheten må bare programmeres til MRI-beskyttelsesmodus hvis pasienten vurderes å være klinisk i stand til å tåle manglende takykardibeskyttelse mens pulsgeneratoren er i MRI-beskyttelsesmodus.

TERAPISØRER

Enheten muliggjør valg av frekvensterskler som definerer en Shock Zone (Sjokksone) og en valgfri Conditional Shock Zone (Betinget sjokksone). I en Shock Zone (Sjokksone) er frekvens det eneste kriteriet som brukes til å fastslå om en rytmie vil bli behandlet med et sjokk. En Conditional Shock Zone (Betinget sjokksone) har flere diskriminatører som brukes til å fastslå om et sjokk er relevant for å behandle en arytmie.

En Shock Zone (Sjokksone) er programmerbar i området 170–250 spm i trinn på 10 spm. Conditional Shock Zone (Betinget sjokksone) må ligge under Shock Zone (Sjokksone) med et område på 170–240 bpm i trinn på 10 bpm.

MERKNAD: For å sikre riktig detektering av VF skal Shock Zone (Sjokksone) eller Conditional Shock Zone (Betinget sjokksone) programmeres til 200 bpm eller mindre.

MERKNAD: Klinisk testing av første generasjon av S-ICD-systemet viste en signifikant reduksjon av feilaktig terapi ved aktivering av Conditional Shock Zone (Betinget sjokksone) før utskrivning fra sykehuset.⁶

Bruken av en Shock Zone (Sjokksone) og Conditional Shock Zone (Betinget sjokksone) er vist grafisk i Figur 5. Diagram over detektering av frekvens i sjokksonen på side 24:

6. Weiss R, Knight BP, Gold MR, Leon AR, Herre JM, Hood M, Rashtian M, Kremers M, Crozier I, Lee KI, Smith W, Burke MC. Safety and efficacy of a totally subcutaneous implantable cardioverter-defibrillator. Circulation. 2013;128:944–953



Figur 5. Diagram over detektering av frekvens i sjokksonen

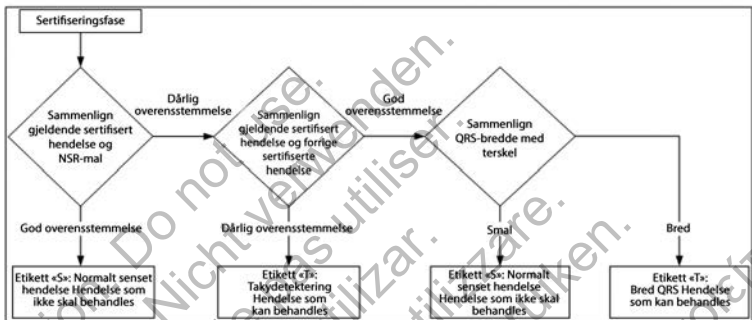
Enheten fastslår en takykardi når 4RR-gjennomsnittet kommer inn i en av terapisonene.

Når en takykardi er fastslått, må 4RR-gjennomsnittet bli lengre (i ms) enn sonen med lavest frekvens pluss 40 ms i 24 sykluser for at enheten skal betrakte episoden som avsluttet. I Shock Zone (Sjokksone) blir arytmier som kan behandles, fastslått kun på grunnlag av frekvens.

ANALYSE I CONDITIONAL SHOCK ZONE (BETINGET SJOKKSONE)

I den betingede sjokksonen blir imidlertid frekvens og morfologi analysert. Den betingede sjokksonen er utformet for å skille mellom hendelser som kan behandles, og andre hendelser med høy frekvens, som atrieflimmer, sinustakykardi og andre supraventrikulære takykardier.

En mal for normal sinusrytme (NSR-mal) blir generert under initialisering av enheten. Denne NSR-malen brukes under analyse i den betingede sjokksonen for å identifisere arytmier som kan behandles, i tillegg til sammenligning av morfologi med NSR-malen brukes annen morfologianalyse til å identifisere polymorfe rytmier. Morfologi og QRS-bredde brukes til å identifisere morfologiske arytmier som ventrikeltakykardi. Hvis den betingede sjokksonen er aktivert, blir det fastslått om en arytmii er mulig å behandle, i henhold til beslutningstreet (Figur 6 Beslutningstre for å bestemme arytmier som kan behandles, i betinget sjokksone på side 25).



Figur 6. Beslutningstre for å bestemme arytmier som kan behandles, i betinget sjokksone

For noen pasienter kan det hende at en NSR-mål ikke blir generert under initialisering av enheten på grunn av variasjon i hjertesignala ved hvilepuls. For slike pasienter bruker enheten analyse av slag-for-slag-morfologi og QRS-bredde for å skille ut arytmier.

LADNINGSFORSKJELLER

Enheten må lade de interne kondensatorene før levering av sjokk. Bekreftelse av pågående forekomst av takyarytmier krever overvåkning av et bevegelig vindu med de 24 nyeste intervallene som er definert av sertifiserte hendelser. Ved bekreftelse benyttes en strategi for X (intervall som kan behandles) av Y (intervaller totalt i vinduet) for å oppnå dette. Hvis det påvises at 18 av de 24 nyeste intervallene kan behandles, begynner enheten å analysere rytmepersistens. Persistensanalyse krever at betingelsen X av Y opprettholdes eller overskrides i minst to påfølgende intervaller. Imidlertid kan denne verdien bli økt som et resultat av SMART Charge (Smart ladning), som forklart nedenfor.

Ledning av kondensatorer blir startet når følgende tre betingelser er innfridd:

1. Kriteriet X av Y er tilfredsstilt.
2. Persistenskravet er tilfredsstilt.
3. De siste to sertifiserte intervallene er i sonen som kan behandles.

LEVERING AV TERAPI

Rytmeanalysen fortsetter under kondensatorladeprosessen. Levering av terapi blir avbrutt hvis 4 RR-gjennomsnittsintervallet blir lengre (i ms) enn sonen med lavest frekvens pluss 40 ms i 24 intervaller. Når dette skjer, blir en ubehandlet episode erklært, og en forlengelse for SMART Charge (Smart ladning) blir inkrementert, som forklart nedenfor.

Kondensatorladning fortsetter til kondensatoren har nådd sin målspenning, da ny bekrefteelse blir utført. Ny bekrefteelse blir benyttet for å sikre at rytmien som kan behandles ikke terminerte spontant under ladesyklusen.

Ny bekreftelse krever at de siste tre detekterte intervallene (uansett om intervallene er sertifisert eller mistenkt) er raskere enn den laveste terapisonen. Hvis hendelser som ikke kan behandles, blir detektert under eller etter ladesekvensen, blir ny bekreftelse forlenget automatisk, ett intervall om gangen, opptil maksimalt 24 intervaller.

Ny bekreftelse utføres alltid, og levering av sjokk er "non-committed" til ny bekreftelse er fullført. Når kriteriene for ny bekreftelse er innfridd, leveres sjokket.

SMART CHARGE (SMART LADNING)

SMART Charge (smart ladning) er en funksjon som automatisk øker persistenskravet med tre intervaller hver gang en ubehandlet episode blir erklaært, opptil maksimalt fem forlengelser. Derved, etter en ubehandlet episode, blir kravet for å starte kondensatorladning mer stringent. Forlengelsesverdien for SMART Charge (Smart ladning) kan tilbakestilles til sin nominelle verdi (null forlengelse) ved bruk av programmereren.

Funksjonen for SMART Charge (Smart ladning) kan ikke deaktiveres, men den brukes ikke for det andre og senere sjokk som forekommer under en gitt episode.

REDETEKTERING

En blankingperiode blir aktivert etter levering av et høyspenningssjokk. Etter levering av det første sjokket, leveres opptil fire sjokk til hvis episoden ikke avsluttes. Rytmeanalyse for levering av sjokk 2–5 følger vanligvis detekteringstrinnene som er beskrevet ovenfor, med følgende unntak:

1. Etter levering av det første sjokket, blir X/Y-kriteriet endret til krav om 14 intervaller som kan behandles, av de siste 24 (14/24), i stedet for 18.
2. Persistensfaktoren blir alltid satt til to intervaller (dvs. endres ikke av funksjonen SMART Charge (Smart ladning)).

SJOKKBØLGEFORM OG POLARITET

Sjokkbølgeformen er bifasisk med en fast helning på 50 %. Sjokket leveres synkront, med mindre det skjer et tidsavbrudd ved 1000 ms uten at en hendelse for synkronisering er blitt detektert. Da blir sjokket levert på en asynkron måte.

Enheten er utformet for å velge den aktuelle polariteten for terapi automatisk. Både standardsjokk og sjokk med omvendt polaritet er tilgjengelig. Hvis et sjokk ikke konverterer arytmien, og påfølgende sjokk er påkrevet, blir polariteten reversert automatisk for hvert påfølgende sjokk. Polariteten til det vellykkede sjokket blir deretter beholdt som startpolaritet for fremtidige episoder. Polariteten kan også velges under prosessene Induction (Induksjon) og Manual Shock (Manuelt sjokk) for å forenkle enhetsbasert testing.

BRADYKARDIPACINGTERAPI ETTER SJOKK

Enheten gir valgri behovsbasert bradykardipacingterapi etter sjokk. Når den er aktivert via programmereren skjer bradykardipacing ved en ikke-programmerbar frekvens på 50 spm i opptil 30 sekunder. Pacingstrømmen er fastsatt til 200 mA og benytter en 15 ms bifasisk bølgeform.

Pacing hemmes hvis den intrinsiske frekvensen er høyere enn 50 spm. I tillegg blir pacing etter sjokk avsluttet hvis en takarytmii blir detektert, eller en magnet blir plassert over enheten i pacingperioden etter sjokk.

LEVERING AV MANUEL SJOKK OG REDNINGSSJOKK

Etter programmererkommando kan enheten levere manuelle sjokk og redningssjokk. Manual shocks (Manuelle sjokk) kan programmeres fra 10 til 80 J levert energi i trinn på 5 J. Rescue shocks (Redningssjokk) er ikke-programmerbare og leverer maksimal energi på 80 J.

MERKNAD: Et redningssjokk som det gir kommando for når magneten er på plass, vil bli levert, men hvis magneten blir plassert etter at det er gitt kommando om redningssjokk, blir sjokket avbrutt. Se "Bruk av magnet på S-ICD-systemet" på side 33 for fullstendig informasjon.

MERKNAD: Redningssjokk avslutter MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus).

Andre funksjoner i S-ICD-systemet

I dette avsnittet beskrives flere andre funksjoner som er tilgjengelige i S-ICD-systemet.

Automatisk kondensatorreformering

Enheten utfører automatisk en kondensatorreformering med full energi (80 J) når den blir tatt ut av Shelf mode (Hyllemodus) og hver fjerde måned til enheten når sin Elective Replacement (Elektiv erstatning) (ERI). Utløst energi og reformasjontidsintervallet er ikke-programmerbare. Det automatiske intervallet for kondensatorreformering blir tilbakestilt hver gang en kondensatorladning på 80 J blir levert eller avbrutt.

Internt varslingssystem – Beeper Control (Lydsignalkontroll)

Enheten har et internt varslingssystem (lydkilde) som kan avgi en tone for å varsle pasienten om visse tilstander hos enheten som krever umiddelbar konsultasjon med legen. Disse tilstandene omfatter:

- Indikatorene for elektiv erstatning (ERI) og slutt på levetid (EOL) (se "Lagring og analyse av data" på side 30)
- Elektrodeimpedans utenfor område
- Forlengede ladetider
- Ikke bestått enhetsintegritetssjekk
- Irregulær batteriutladning

Dette interne varslingssystemet blir aktivert automatisk ved implantasjonstidspunktet. Hvis det er aktivert, lyder signalet, når det blir utløst, i 16 sekunder hver niende time til den utløsende tilstanden er blitt fjernet. Hvis den utløsende tilstanden vender tilbake, vil tonene nok en gang varsle pasienten om å konsultere legen.

OBS: Pasienter må informeres om at de alltid må kontakte legen umiddelbart hvis de hører pipetoner fra enheten.

Beeper (Lydsignal) kan aktiveres for demonstrasjonsformål, eller for å evaluere hvor godt det høres i klinikken, ved å bruke programmereren til å teste Beeper (Lydsignal) på følgende måte.

Utfør følgende trinn for å programmere Beeper (lydsignal):

1. På skjermen Utilities (Verktøy) velger du Beeper Control (Lydsignalkontroll).
2. Velg knappen Test Beeper (Test lydsignal) på skjermen Set Beeper Function (Still inn lydsignalfunksjon).
3. Evaluér om Beeper (Lydsignal) høres. Bruk stetoskop.
4. Hvis Beeper (Lydsignal) høres, velger du knappen Yes, Enable Beeper (Ja, aktiver lydsignal). Hvis Beeper (Lydsignal) ikke høres, velger du knappen No, Disable Beeper (Nei, deaktiver lydsignal).

Hvis pasienten ikke kan høre Beeper (Lydsignal), anbefales det sterkt at pasienten følges opp regelmessig hver tredje måned, enten på LATITUDE NXT eller i klinikken for å overvåke enhetens ytelse.

Når Beeper (Lydsignal) er deaktivert, vises det etter flere interrogeringer et varsel om at det er deaktivert, på skjermen Device Status Since Last Follow-up (Enhets status siden siste oppfølging).

Når Beeper (Lydsignal) er deaktivert, avgir enheten ikke noe signal når noe av det følgende skjer:

- Programmereren kobler seg til enheten
- Det oppstår en systemfeil
- En magnet holdes over enheten

ADVARSEL: Det kan hende at Beeper (Lydsignal) ikke lenger virker etter en MRI-skanning. Dersom enheten kommer i kontakt med det sterke magnetfeltet til en MRI-skanner, kan det føre til et permanent tap av volum for Beeper (Lydsignal). Dette kan ikke gjenopprettes, selv etter å ha forlatt MRI-skannermiljøet og avsluttet MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus). Før en MRI-prosedyre utføres, må legen og pasienten sammen overveie nytten av MR-prosedyren mot risikoen for å miste Beeper (Lydsignal). Det anbefales sterkt at pasienter følges opp på LATITUDE NXT etter en MRI-skanning hvis dette ikke allerede gjøres. Ellers anbefales oppfølgingkontroller på klinikken hver tredje måned sterkt for å overvåke enhetens ytelse.

Systemet deaktivérer Beeper (Lydsignal) proaktivt når MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus) blir programmert. Beeper (Lydsignal) forblir "av" når du avslutter MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus). Lydsignalet kan reaktiveres ved bruk av alternativet Beeper Control (Lydsignalkontroll).

Beeper (Lydsignal) avgir toner på grunn av en tilbakestilling av enheten, selv når lydsignalet er deaktivert. Men etter en MRI-skanning reduseres volumet på Beeper (Lydsignal) i enheten, og det kan hende det ikke kan høres.

Hvis du vil ha ytterligere informasjon om Beeper (Lydsignal), kan du se i MRI teknisk bruksanvisning eller kontakte Boston Scientific ved hjelp av informasjonen bak på omslaget.

Induksjon av arytmia

Enheten forenkler testing ved å gi mulighet til å indusere en ventrikulær takyarytmia. Via programmereren kan det implanterte systemet levere en strøm på 200 mA ved en frekvens på 50 Hz. Den maksimale stimuleringslengden er 10 sekunder.

MERKNAD: Induksjonen krever at enheten er programmet til TherapyOn (Terapi på).

ADVARSEL: Ha alltid eksternt defibrilléringsutstyr og medisinsk personell som kan CPR, tilgjengelig under implantasjon og oppfølgingstesting. Dersom en indusert ventrikulær takarytm i ikke avslutes i tide, kan det resultere i at pasienten dør.

Systemdiagnostikk

S-ICD-systemet utfører automatisk en diagnostisk sjekk med planlagte intervaller.

Impedans for subkutan elektrode

En integritetstest for subkutan elektrode utføres én gang per uke med en energipuls under terskelen. En Summary report (Oppsummeringsrapport) indikerer om impedansen er innenfor området ved å rapportere "Ok" for verdier under 400 ohm. Verdier over 400 ohm fører til aktivering av det interne varslingssystemet (pipetoner).

MERKNAD: *Hvis enheten blir tatt ut av Shelf mode (Hyllemodus), men ikke blir implantert, blir varslingssystemet aktivert på grunn av de ukentlige automatiske målingene av impedans. Det er normalt at enheten piper på grunn av denne mekanismen.*

Dessuten blir impedansen i den subkutane elektroden målt hver gang et sjokk blir levert, og sjokkimpedanseverdiene blir lagret og vist i episodedataene og blir rapportert på programmererskjermen like etter at sjokket er levert. Rapporterte sjokkimpedansverdier skal være i området 25–200 ohm. En rapportert verdi som er større enn 200 ohm, vil aktivere det interne varslingssystemet.

OBS: En rapportert sjokkimpedansverdi på mindre enn 25 ohm fra et levert sjokk kan indikere et problem med enheten. Det leverte sjokket han ha blitt kompromittert, og/eller eventuell fremtidig terapi fra enheten kan være kompromittert. Hvis en rapportert impedansverdi på mindre enn 25 ohm observeres, må du kontrollere at enheten fungerer korrekt.

MERKNAD: *Det kan forekomme at en måling av elektrodeimpedans, enten ved måling under terskel eller under levering av sjokk, ikke detekterer en løs festeskru på grunn av plasseringen av festeskruen på elektrodetuppen.*

Enhetsintegritetssjekk

En Device Integrity Check (Enhetsintegritetssjekk) utføres automatisk daglig av det implanterte systemet og også hver gang programmeren kommuniserer med en implantert enhet. Denne testen skanner for eventuelle uvanlige tilstander i enheten, og hvis noen blir detektert, gir systemet et varsel, enten via pulsgeneratorens interne varslingssystem eller på programmererskjermen.

Overvåkningssystem for batteriytelse

Enheten overvåker batteristatus automatisk for å varsle om nært forstående utladning av batteriet. To indikatorer formidles via meldinger på programmereren, og begge aktiveres av synkende batterispennning. ERI og EOL varsles også med aktivering av enhetens lydkilde.

- **Elektiv erstatningsindikator (ERI):** Når ERI blir detektert, vil enheten gi terapi i minst tre måneder, hvis det ikke forekommer flere enn maksimalt seks ladninger/sjokk med maksimal energi. Utskifting av enheten hos pasienten må planlegges.
- **Slutt levetid (EOL):** Når indikatoren EOL blir detektert, skal enheten skiftes ut umiddelbart. Det kan hende terapi ikke er tilgjengelig når EOL er erklaert.
MERKNAD: Et LATITUDE-varsel blir generert, og deretter slutter LATITUDE NXT å utføre eksterne interrogering av enheten.

ADVARSEL: MRI-skanning etter at ERI-status er nådd, kan føre til for tidlig batteriutlading, forkortet tid før enheten må byttes ut eller plutselig tap av terapi. Etter å ha utført en MRI-skanning på en enhet som har nådd ERI-status, må pulsgeneratorens virkemåte kontrolleres, og utskifting av enheten må planlegges.

Lagring og analyse av data

EMBLEM S-ICD (modell A209) lagrer S-EKG-er for opptil 25 behandlede og 20 ubehandlede takarytmiepisoder.

EMBLEM MRI S-ICD (modell A219) lagrer S-EKG-er for opptil 20 behandlede og 15 ubehandlede takarytmiepisoder samt opptil 7 AF-episoder.

For alle EMBLEM S-ICD-enheter blir en behandlet eller ikke-behandlet episode kun lagret hvis den utvikler deg til punktet der ladning blir initiert. Antallet episoder og terapisjokkene som er levert siden siste oppfettingsprosedyre og opprinnelig implantasjon, blir registrert og lagret. Via trådløs kommunikasjon med programmereren blir de lagrete dataene hentet for analyse og utskrift av rapport.

MERKNAD: Episodedata knyttet til redningssjokk etter kommando fra programmereren, manuelle sjokk, induksjonstesting eller episoder som forekommer under kommunikasjon med programmereren, blir ikke lagret av pulsgeneratoren. Episodedata knyttet til induksjonstesting etter kommando fra programmereren ved bruk av knappen Hold to Induce (Hold for å indusere) blir registrert av programmereren og er tilgjengelig som et registrert S-EKG. (Se brukerhåndboken for EMBLEM S-ICD programmerer hvis du vil ha mer informasjon.)

MERKNAD: SVT-episoder med hjertefrekvenser som er lavere enn eller innenfor Conditional Shock Zone (Betinget sjokksone) blir ikke lagret.

Behandlede episoder

Opp til 128 sekunder med S-EKG-data lagres for hver behandlet episode:

- **Første sjokk:** 44 sekunder før kondensatorladning, opptil 24 sekunder før levering av sjokk og opptil 12 sekunder med S-EKG etter sjokk.
- **Etterfølgende sjokk:** Minst 6 sekunder med S-EKG før sjokk og opptil 6 sekunder etter sjokk.

Ubehandlede episoder

For ubehandlede episoder blir 44 sekunder med S-EKG før episoden og opptil 84 sekunder av episoden lagret. Ved retur til normal sinusrytmie under en ubehandlet episode avsluttes lagringen av S-EKG.

AF-episoder

EMBLEM MRI S-ICD (modell A219) med AF Monitor lagrer opptil én AF-episode for hver dag en atriearytmie detekteres. Opptil syv av de nyeste S-EKG-ene for AF-episoder (med lengde 44 sekunder) kan lagres.

Innhentet S-EKG

S-EKG kan registreres i sanntid på rytmestrimler når enheten er aktivt tilkoblet via trådløs telemetri til programmereren. Opptil femten 12-sekunders optak av S-EKG kan lagres.

S-EKG-rytmestrimmelmærker

Systemet har S-EKG-merknader (Tabell 2 S-EKG-markører på programmererskjermen og rapportutskrifter på side 31) som identifiserer spesifikke hendelser under en registrert episode. Eksempler på merknader er vist for programmererskjermen (Figur 7 Markører på programmererskjermen på side 32) og rapportutskriften (Figur 8 Markører på rapportutskrift på side 32).

Tabell 2. S-EKG-markører på programmererskjermen og rapportutskrifter

Beskrivelse	Markør
Lader ^a	C
Senset slag	S
Støyfullt slag	N
Pacet slag	P
Takydetektering	T
Forkast slag	•
Gå tilbake til NSR ^a	I 

Tabell 2. S-EKG-markører på programmererskjerner og rapportutskrifter (Fortsettelse)

Beskrivelse	Markør
Sjokk	
Episodedata komprimert eller ikke tilgjengelig	

- a. Markør vises på rapporten som er skrevet ut, men ikke på programmerer-fargeskjerm.



Figur 7. Markører på programmererskjermen



Figur 8. Markører på rapportutskrift

Pasientdata

Enheten kan lagre følgende pasientdata, som kan hentes og oppdateres med programmeren:

- Pasientens navn
- Legens navn og kontaktopplysninger

- Identifikasjonsinformasjon for enhet og subkutan elektrode (modell og serienummer) og implantasjonsdata
- Patient Notes (Pasientmerknader) (vises etter tilkobling til enheten)

AF MONITOR

Funksjonen AF Monitor er tilgjengelig på EMBLEM MRI S-ICD (modell A219) og er utformet for å bidra til diagnose av atrieflimmer. Intern in vitro-testing ved bruk av data fra den offentlige Physiobank-databasen viste en sensitivitet større enn eller lik 87 % og en positiv prediksjonsverdi større enn eller lik 90 % for AF Monitor.

AF Monitor er utformet for å varsle en kliniker når minst seks minutter med atrieflimmer er blitt detektert på en dag. De seks minuttene er akkumulerte og kan omfatte én enkelt arytmii eller flere korte arytmier. AF detekteres ved bruk av 192-slågs vinduer. Mer enn 80 % av slagene i et vindu må være AF for at hele vinduet skal bli akkumulert. På grunn av dette kan AF Monitor underrapportere total tid med AF for pasienter med visse AF-arytmier eller episoder som har kort varighet.

Når AF er blitt detektert, bør klinikeren ta hensyn til annen klinisk informasjon og resultatet av diagnostiske tester, for eksempel Holter-overvåkning, for å bekrefte AF-diagnosen. Vurder om AF Monitor-funksjonen skal slås av når AF-diagnosen er bekreftet.

Du får tilgang til følgende statistikk på programmeringsskjermen ved å velge AF Monitor-knappen:

1. Dager med målt AF: Gir antall dager med detektert AF i løpet av de siste 90 dagene.
2. Estimat av målt AF: Gir samlet prosentandel av detektert AF i løpet av de siste 90 dagene.

I tillegg lagrer enheten S-EKG for én AF-episode for hver dag atrieflimmer blir detektert. S-EKG skal brukes sammen med annen AF-statistikk til å bekrefte forekomst av atrieflimmer. Opp til syv av de nyeste S-EKG-ene for AF-episoder (med lengde 44 sekunder) kan lagres.

AF Monitor-statistikk blir inkludert i Summary Report (Oppsummeringsrapport), og S-EKG-er for AF-episoder kan skrives ut med utskriftsalternativet Episode Reports (Episoderapporter). AF Monitor-informasjon, og dessuten en trend, er også tilgjengelig på LATITUDE NXT sammen med et programmerbart varsle.

MERKNAD: Skriv ut ønskede rapporter og/eller lagre økdata (med End Session (Avslutt økt)) før du programmerer AF Monitor til Off (Av). Når AF Monitor er programert til Off (Av), blir gjeldende lagret AF Monitor-statistikk fjernet og kan ikke lenger skrives ut eller lagres.

Bruk av magnet på S-ICD-systemet

Boston Scientific magnet modell 6860 (magneten) er et ikke-sterilt tilbehør som kan brukes til å hindre levering av terapi fra enheten midlertidig om nødvendig. Cameron Health-magneten modell 4520 og Boston Scientific-magneten kan brukes om hverandre for dette formålet.

MERKNAD: Når man ønsker å stanse terapien lenge, anbefales det å endre pulsgeneratorens virkemåte med programmereren og ikke med magneten når dette er mulig.

MERKNAD: Magnetfunksjonen innstilles når pulsgeneratoren er i MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus).

Innstille terapien ved bruk av en magnet:

1. PLASSER magneten over enhetens koblingsblokk eller over nedre kant av enheten som illustrert i Figur 9 Startposisjon for magneten for å innstille terapi på side 34.
2. LYTT etter pipetoner (bruk et stetoskop om nødvendig). Terapien blir ikke innstilt før pipetoner høres. Hvis ingen signaler høres, bør du prøve andre posisjoner innenfor målsonene illustrert i figuren til du hører pipetoner (Figur 10 Sone der plassering av magneten gir høyest sannsynlighet for innstilling av terapi på side 35). Beveg magneten vertikalt over målsonen som indikert med pilene. Hold magneten i hver testet posisjon i ett sekund (det tar ca. ett sekund for pulsgeneratoren å respondere på magneten).
3. HOLD magneten på plass for å fortsette å innstille terapien. Pipene fortsetter i 60 sekunder mens magneten holdes på plass.. Etter 60 sekunder stopper pipingen, men terapien er fortsatt stanset med mindre magneten er blitt flyttet.

MERKNAD: *Hvis Beeper (Lydsignal) er deaktivert, eller hvis det har vært utført en MRI-skanning av pasienten, kan det hende at lydsignalet ikke høres. Det kan være nødvendig å bruke programmereren til å innstille terapien hos disse pasientene.*

MERKNAD: *Hvis det er nødvendig å bekrefte at terapien fortsatt er stanset etter at pipingen er stoppet, kan du fjerne og sette magneten tilbake for å reaktivere pipetonene. Dette trinnet kan gjentas etter behov.*

4. FJERN magneten for å gjenoppta normal bruk av pulsgeneratoren.



Figur 9. Startposisjon for magneten for å innstille terapi



Figur 10. Sone der plassering av magneten gir høyest sannsynlighet for innstilling av terapi

Bruk av magnet for pasienter med dyp implantatplassering

Ta hensyn til følgende før du bruker magneten på pasienter med dyp plassering av implantat:

- Hvis den nøyaktige plasseringen av pulsgeneratoren ikke er åpenbar, må magneten testes over et større område av kroppen som omgir den forventede plasseringen av pulsgeneratoren. Hvis det ikke høres pipetoner, er terapien ikke blitt innstilt.
- Pipetoner fra en enhet som er implantert dyp, kan være vanskelig å høre. Bruk stetoskop om nødvendig. Korrekt plassering av magneten kan bare bekreftes ved detektering av pipetonene.
- Flere stablede magneter kan brukes for å øke sannsynligheten for å fremkalte pipetonene og den tilhørende hindringen av terapi.
- Hvis pipetoner ikke kan detekteres, kan det være nødvendig å bruke programmereren til å innstille terapi hos disse pasientene.

ADVARSEL: Hos pasienter med dyp implantatplassering (større avstand mellom magneten og pulsgeneratoren), kan det forekomme at bruk av magnet ikke utløser magnetresponsen. I slike tilfeller kan magneten ikke brukes til å hindre terapilevering.

Magnetrespons og pulsgeneratormodus

Virkningen av magneten på pulsgeneratoren varierer avhengig av modusen pulsgeneratoren er programert til, som vist i Tabell 3 Magnet Response (Magnetrespons) på side 36.

Tabell 3. Magnet Response (Magnetrespons)

Pulsgeneratormodus	Magnet Response (Magnetrespons)
Hyllemodus	Ett enkelt pip når magneten blir detektert
Terapi på	<ul style="list-style-type: none">Arytmidelektroering og terapirespons er innstilt til magneten blir fjernetDet avgis lydsignal for hvert detektert QRS-kompleks i 60 sekunder eller til magneten blir fjernet, avhengig av hva som skjer førstRedningssjokk og manuelle sjokk etter kommando fra programmereren blir avbrutt hvis magneten blir påført etter at kommando om sjokk er gitt^aPacing etter sjokk blir avsluttetArytminduksjonstesting er ikke tillatt
Terapi av	<ul style="list-style-type: none">Det avgis lydsignal for hvert detektert QRS-kompleks i 60 sekunder eller til magneten blir fjernet, avhengig av hva som skjer førstRedningssjokk og manuelle sjokk etter kommando fra programmereren blir avbrutt hvis magneten blir påført etter at kommando om sjokk er gitt^aPacing etter sjokk blir avsluttet
MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus)	<ul style="list-style-type: none">Magnetrespons er deaktivert

- a. Redningssjokk og manuelle sjokk etter kommando fra programmereren blir levert hvis kommandoen blir gitt mens magneten allerede er på plass.

MERKNAD: Hvis magneten påføres under en behandlet eller ikke-behandlet episode, vil episoden ikke bli lagret i enhetsminnet.

MERKNAD: Magnetpåføring påvirker ikke trådløs kommunikasjon mellom enheten og programmereren.

MERKNAD: Hvis Beeper (Lydsignal) er deaktivert, eller hvis det har vært utført en MRI-skanning av pasienten, kan det hende at lydsignalet ikke høres.

Toveis momentnøkkel

Det sterile brettet med pulsgeneratoren inneholder en momentnøkkel (modell 6628) som er beregnet på å stramme og løsne festeskruer (nr. 2-56), "fangede" festeskruer og festeskruer på denne og andre

pulsgeneratorer og annet elektrodetilbehør fra Boston Scientific som har festeskruer som roterer fritt når de er skrudd helt ut (disse festeskruene har vanligvis hvite tetringsplummer).

Denne momentnøkkelen er toveis, er innstilt på forhånd for å gi tilstrekkelig moment til festeskruen og vil "skralle" når festeskruen er sikret. Skrallutlösningmekanismen forhindrer overstramming som kunne forårsake skade på enheten. For å lette løsning av hardt tilstrammede festeskruer gir denne nøkkelen større moment mot urviseren enn med urviseren.

MERKNAD: Som en ytterligere sikkerhet er tuppen av momentnøkkelen utformet for å brekke av hvis den brukes til å overstramme utover forhåndsinnstilte momentnivåer. Hvis dette inntrer, må den brutte spissen fjernes fra festeskruen med pinsett.

Denne momentnøkkelen kan også brukes til å løsne festeskruer på andre pulsgeneratorer og annet elektrodetilbehør fra Boston Scientific som har festeskruer som strammes mot et stopp når de er helt skrudd ut (disse festeskruene har gjennomsiktige tetringsplummer). Imidlertid må man slutte å dreie momentnøkkelen når festeskruen er kommet i kontakt med stoppet, når man skrur ut disse festeskruene. Det ekstra momentet mot urviseren hos denne nøkkelen kan forårsake at disse festeskruene setter seg fast hvis de strammes mot stoppet.

BRUK AV S-ICD-SYSTEMET

Gjenstander inkludert i pakken

Enheten er sterilisert med etylenoksidgass og pakket i en steril beholder som egner seg for bruk i operasjonsfeltet. Oppbevar elektroden på et rent og tørt sted. Følgende gjenstander følger med pulsgeneratoren:

- Én toveis momentnøkkel
- Produktdokumentasjon

MERKNAD: Tilbehør (f.eks skrunøkler) er bare ment til engangsbruk. De skal ikke resteriliseres eller brukes på nytt.

Implantasjon av S-ICD-systemet

I denne delen finner du nødvendig informasjon for å implantere og teste S-ICD-systemet, inkludert:

- Implantasjon av pulsgeneratoren ("enheten")
- Implantasjon av den subkutane elektroden ("elektroden") ved hjelp av innføringsverktøyet for subkutan elektrode ("EIT")
- Oppsett og testing av enheten ved hjelp av programmereren.

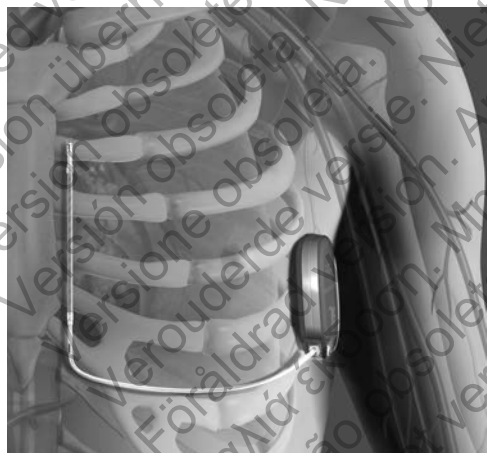
ADVARSEL: Alle implanterbare Boston Scientific S-ICD-komponenter er utformet for bruk kun sammen med Boston Scientific eller Cameron Health S-ICD-systemet. Hvis du kobler en S-ICD-systemkomponent til en ikke-kompatibel komponent, vil systemet ikke gi livreddende defibrilleringsterapi.

ADVARSEL: Implantering av systemet kan ikke utføres i sone III (og høyere) av et MRI-sted som definert av American College of Radiology Guidance Document for Safe MR Practices⁷. Noe av tilbehøret som er pakket med pulsgeneratorer og elektroder, inkludert momenthøkkelen og elektrodeinnføringsverktøyet, er ikke MR-betinget og må ikke bringes inn i MRI-skannerommet, kontrollrommet eller MRI-stedets sone III- eller IV-områder.

MERKNAD: En elektrode fra Boston Scientific / Cameron Health må brukes for at et implantert system skal anses som MR-betinget. Se i MRI teknisk bruksanvisning for modellnumre for systemkomponenter som trengs for å oppfylle bruksvilkårene.

S-ICD-systemet er utformet på en slik måte at det skal plasseres ved hjelp av anatomiske landemerker. Det anbefales imidlertid å se over et røntgenbilde tatt av toraks for implantasjon, for å kontrollere at en pasient ikke har en merkbar atypisk anatomi (f.eks. dekstroktokardi). Det anbefales heller ikke å avvike fra implantasjonsinstruksjonene for å ta høyde for fysisk kropssstørrelse eller habitus, med mindre et røntgenbilde tatt av toraks før implantasjon, er vurdert.

Enheten og den subkutane elektroden blir vanligvis implantert subkutan i den venstre brystregionen (Figur 11. Plassering av S-ICD-systemet på side 38). EIT-et brukes til å lage de subkutane tunnelene som elektroden skal settes inn gjennom.



Figur 11. Plassering av S-ICD-systemet

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

Kontroller utstyr

Det anbefales at utstyr for hjerteovervåkning og defibrillering er tilgjengelig under implantasjonsprosedyren. Dette inkluderer S-ICD-systemets programmerer med tilbehør samt programvareapplikasjonen. Før implantasjonsprosedyren starter, må du fullt ut kjenne bruken av alt av utstyr og informasjonen i de respektive brukerhåndbøkene. Kontroller at alt utstyr som kan bli brukt under prosedyren, fungerer. I tilfelle skade eller kontaminering bør følgende være tilgjengelig:

- Sterile duplikater av alt som skal implanteres
- Stav innenfor en steril barriere
- Momentnøkler og nøkler uten momentfunksjon.

Under implantasjonsprosedyren skal alltid en standard, transtorakal defibrillator med eksterne pads eller paddles være tilgjengelig for bruk under testing av defibrilleringstreskel.

Avles og kontroller pulsgeneratoren

Før å opprettholde steriliteten tester du pulsgeneratoren som beskrevet nedenfor før du åpner den sterile pakningen. Pulsgeneratoren bør være ved romtemperatur for å sikre korrekt målte parametre.

1. Plasser staven direkte over pulsgeneratoren.
2. På startskjermbildet på programmereren velger du knappen Scan for Devices (Skann etter enheter).
3. Identifiser pulsgeneratoren som skal implanteres, på skjermbildet Device List (Enhetsliste), og verifiser at statussen til pulsgeneratoren rapporteres som Not Implanted (Ikke implantert). Dette indikerer at pulsgeneratoren er i Shelf mode (Hyllemodus). Om ikke, kontakt Boston Scientific ved hjelp av informasjonen på baksiden.
4. På skjermbildet Device List (Enhetsliste) velger du pulsgeneratoren som blir implantert, for å innføre en kommunikasjonsøkt.
5. Etter tilkobling til pulsgeneratorene viser programmereren et varsel hvis status for pulsgeneratorbatteriet er under tilfredsstillende nivå for en enhet ved implantasjon. Hvis det vises et batterivarsel, kan du kontakte Boston Scientific ved å bruke informasjonen på baksiden.

Lage lommen for enheten

Enheten implanteres i den venstre laterale brystregionen. Når du skal lage lommen for enheten, lager du et innsnitt, slik at enheten kan plasseres i nærheten av venstre 5. og 6. interkostalrom og nær midtaksillærlinjen (Figur 12 Lage lommen for enheten på side 40) og festes til fascialplanet som dekker serratusmuskelen. Dette kan du gjøre ved å lage et innsnitt langs den inframammære folder.



Figur 12. Lage lommen for enheten

Implantasjon av EMBLEM S-ICD subkutan elektrode

Prosedyren som beskrives nedenfor, er én av flere kirurgiske tilnærminger som kan brukes for å implantere og plassere elektroden på riktig måte. Uavhengig av kirurgisk tilnærming må defibrillatingscoilen plasseres parallelt med sternum, nært inntil eller i kontakt med den dype fascien, omtrent 2 cm fra midtlinjen til sternum (Figur 11 Plassering av S-ICD-systemet på side 38). Dessuten er god kontakt mellom vev og elektroden og pulsgeneratoren viktig for å optimere sensing og levering av terapi. Bruk standard kirurgiske teknikker for å oppnå god vevskontakt. Hold for eksempel vevet fuktig ved å skylle det med sterilt saltvann, press ut eventuell restluft gjennom innsnittene før lukking, og pass på ikke å føre luft inn i det subkutane vevet ved lukking av huden.

1. Lag et lite, horisontalt innsnitt på 2 cm ved xiphisternum (xifoid-innsnitt).
MERKNAD: *Hvis du ønsker å gjøre det enklere å feste suturhylsen til fascien etter at elektroden er satt på plass, kan du lage to suturfester i fascien i xifoid-innsnittet før du fortsetter.*
2. Sett den distale tuppen av EIT-et i xifoid-innsnittet, og tunneler lateral frem til den distale tuppen kommer til syne i enhetslommen.

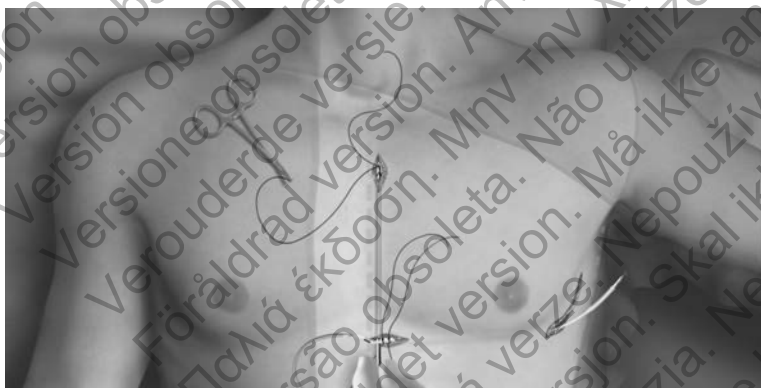
OBS: Bruk kun elektrodeinnføringsverktøyet til å danne den subkutane tunnelen ved implantasjon og plassering av den subkutane elektroden. Unngå tunnelering i nærheten av andre subkutant implanterte medisinske enheter eller komponenter, for eksempel en implantert insulinpumpe, legemiddelpumpe eller hjertepumpe.

3. Fest forankringshullet på den subkutane elektroden til EIT-et ved bruk av vanlig suturmateriale slik at du lager en 15–16 cm lang løkke (Figur 13 Koble den distale enden av den subkutane elektroden til EIT-et på side 41).



Figur 13. Koble den distale enden av den subkutane elektroden til EIT-et

- Med den subkutane elektroden festet trekker du forsiktig EIT-et tilbake gjennom tunnelen til xifoid-innsnittet frem til den proksimale senseelektroden kommer til syne.
 - Plasser en suturhylse over skaftet til den subkutane elektroden 1 cm under den proksimale senseelektroden. Ved hjelp av de forhåndsdannede fordyppningene binder du suturhylsen til skaftet til den subkutane elektroden ved hjelp av 2-0-silke eller tilsvarende ikke-absorberbart suturmateriale. Kontroller at du ikke dekker den proksimale senseelektroden. Kontroller suturhylsen etter forankring for å sikre stabilitet ved å ta tak i suturhylsen med fingrene og prøve å bevege den subkutane elektroden i en hvilken som helst retning.
- NOTAT:** Ikke fest suturhyslen og den subkutane elektroden til fascien før elektroden er plassert der den skal være.
- Lag et nytt innsnitt omtrent 14 cm over xifoid-innsnittet (øvre innsnitt). Du kan om ønskelig plassere den synlige delen av den subkutane elektroden på huden for å måle opp lengden. Avstanden mellom det øvre innsnittet og xifoid-innsnittet må være stor nok til delen av den subkutane elektroden fra den distale senseelektroden til den proksimale senseelektroden. Plasser én eller to fasciesuturer på forhånd i øvre innsnitt. Bruk et ikke-absorberbart suturmateriale av passende størrelse for langsiktig feste. Trekk forsiktig for å kontrollereré adekvat feste i vevet. La nålen være på suturen for senere bruk til føring gjennom elektrodeforankningshullet.
 - Sett inn den distale tuppen av EIT-et i xifoid-innsnittet, og tunneler subkutant mot øvre innsnitt så nært den dype fascien som mulig (Figur 14 Tunnelering til øvre innsnitt på side 42).



Figur 14. Tunnelering til øvre innsnitt

8. Når den distale tuppen av EIT-et kommer til syne i det øvre innsnittet, frigjør du suturløkken fra den distale tuppen av EIT-et og holder den på plass. Fest endene av suturen med en kirurgisk klemme. Fjern EIT-et.
9. Ved bruk av den festede suturen i det øvre innsnittet trekker du suturen og den subkutane elektroden gjennom tunnelen helt til elektrodens forankringshull kommer til syne. Den subkutane elektroden skal være parallel med midtlinjen til sternum med defibrillatingscoilen i nært intil den dype fascien.
10. Klipp av og kast suturmaterialet.
11. Fest suturhylsen med den subkutane elektroden til fascien i xifoid-innsnittet ved hjelp av 2-0-silke eller tilsvarende ikke-absorberbart suturmateriale.

ADVARSEL: Bruk tilfredsstillende festeteknikk som beskrevet i implantasjonsprosedyren, for å hindre at S-ICD-systemet forskyves og/eller migrerer. Forskyvning og/eller migrasjon av S-ICD-systemet kan forårsake et feilaktig sjokk eller at pasienten ikke får sin terapi.

OBS: Ikke suturer direkte over den subkutane elektroden – det kan føre til strukturell skade. Bruk suturhylsen til å hindre bevegelse av den subkutane elektroden.

OBS: Suturer kun de områdene som er indikert i implantasjonsinstruksjonene.

MERKNAD: Kontroller at suturen sitter godt i fascien ved å trekke forsiktig i suturen før du fester den til suturhylsen og den subkutane elektroden.

12. Ved øvre innsnitt fester du forankringshullet til fascien ved å bruke de forhåndsplasserte suturene fra trinn 6 (Figur 15 Feste den distale tuppen av den subkutane elektroden på side 43).



Figur 15. Feste den distale tuppen av den subkutane elektroden

MERKNAD: Kontroller at suturen sitter godt i fascien ved å trekke forsiktig i suturen før du fester den til den subkutane elektrodens forankringshull.

13. Kontroller at forankringshullet er festet til fascien ved å trekke forsiktig i den subkutane elektroden i det øvre innsnittet.
14. Du avhender EIT-et ved å legge det brukte produktet tilbake i originalemballasjen og deretter kaste det i en konteiner for farlig avfall.
15. For å sikre god kontakt mellom vevet og den implanterte subkutane elektroden, skal du skylle xifoid-innsnittet og det øvre innsnittet med saltvannsopløsning og trykker bestemt langs elektroden for å presse ut eventuell restluft gjennom innsnittene før lukking.

Koble den subkutane elektroden til enheten

Når du kobler den subkutane elektroden til enheten, må du bare bruke verktøyene som finnes på enhetsbrettet. Dersom ikke de medfølgende verktøyene brukes, kan dette føre til skade på festeskruen. Behold alt verktøy på plass frem til alle testprosedyrer er gjennomført og enheten er implantert.

OBS: Kontroller at enheten er i Shelf mode (Hyllemodus) eller modusen Therapy Off (Terapi av) for å hindre levering av uønskede sjokk til pasienten eller personen som håndterer enheten under implantasjonsprosedyren.

MERKNAD: Unngå at det trenger blod eller andre kroppsvæsker inn i koblingsporten i enhetens koblingsblokk. Hvis blod eller andre kroppsvæsker likevel skulle trenge inn i koblingsporten, skyller du med steril vann.

MERKNAD: Ikke implanter enheten hvis tetningspluggen på festeskruen ser ut til å være skadet.

1. Hvis relevant, fjern og kast tuppbeskyttelsen før bruk av momentnøkkelen.
2. Sett momentnøkkelen forsiktig inn i festeskruen ved å skyve den gjennom den sentrale, forboredde forsenkingen i tetningspluggen i 90° vinkel (Figur 16 Sette inn momentnøkkelen på side 45). Dette vil åpne tetningspluggen og avlaste potensiell trykkoppbygging fra koblingsporten ved å skape en kanal for å slippe ut innestengt væske eller luft.

MERKNAD: Dersom momentnøkkelen ikke settes inn i den forborede forsenkingen i tetningspluggene, kan det oppstå skade på pluggen og dens forseglingsegenskaper.

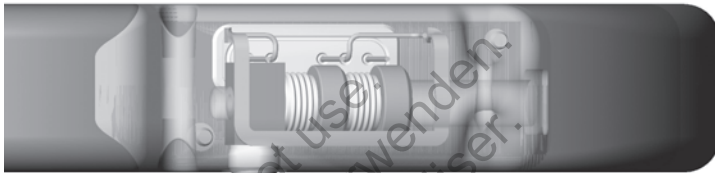
OBS: Ikke før inn den subkutane elektroden i pulsgeneratorkoblingsporten uten å ta følgende forholdsregler for å sikre korrekt innføring:

- Før momentnøkkelen inn i den forhåndsskårne fordypningen i tetningspluggen før koblingen til den subkutane elektroden settes inn i porten for å frigjøre eventuell innestengt væske eller luft.
- Bekreft visuelt at festeskruen er tilstrekkelig trukket tilbake til å muliggjøre innføring. Bruk momentnøkkelen til å løsne festeskruen om nødvendig.
- Sett koblingen til den subkutane elektroden helt inn i porten, og stram deretter festeskruen på koblingen.



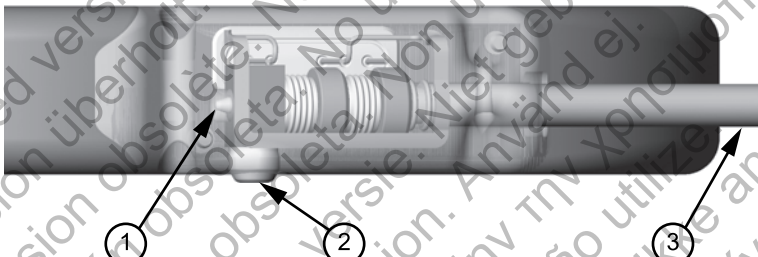
Figur 16. Sette inn momentnøkkelen

3. Med momentnøkkelen på plass fører du terminalen på den subkutane elektroden inn i elektrodeporten. Hold den subkutane elektroden nær koblingen, og sett den rett inn i koblingsporten. Elektroden er satt helt inn når tuppen av koblingen er synlig utenfor koblingsblokken når den ses ovenfra. Se figurene for illustrasjoner av koblingsblokken uten innsatt elektrode (Figur 17 Kobling for subkutan elektrode uten innsatt elektrode (sett ovenfra) på side 46) og med elektroden helt innsatt (Figur 18 Kobling for subkutan elektrode uten elektrode satt helt inn (sett ovenfra) på side 46). Legg trykk på den subkutane elektroden for å holde den på plass og sikre at den blir værende helt inne i koblingsporten.



[1] Festeskrue

Figur 17. Kobling for subkutan elektrode uten innsatt elektrode (sett ovenfra)



[1] Tuppen av koblingen, [2] festeskrue, [3] elektrode

Figur 18. Kobling for subkutan elektrode uten elektrode satt helt inn (sett ovenfra)

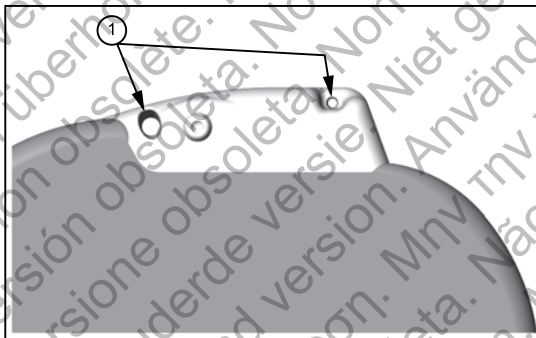
ADVARSEL: Vis forsiktighet ved håndtering av koblingen til den subkutane elektroden. Ikke berør koblingen direkte med kirurgiske instrumenter som pinsetter, peånger eller klemmer. Dette kan skade koblingen. En skadet kobling kan føre til skade på forsegling som kan føre til sensefeil, manglende terapi eller utilstrekkelig terapi.

OBS: Sett koblingen til den subkutane elektroden rett inn i koblingsblokkporten på pulsgeneratoren. Ikke bøy den subkutane elektroden i nærheten av grensesnittet mellom den subkutane elektroden og koblingsblokken. Feil innsetting kan forårsake isolasjons- eller koblingsskade.

MERKNAD: Smør om nødvendig koblingen med litt sterilt vann før å lette innsetting.

4. Press forsiktig nedover på momentnøkkelen til bladet er fullstendig festet i fordypningen i festeskruen. Vær forsiktig for å unngå skade på tettningsslugger. Stram festeskruen ved å vrî momentnøkkelen langsomt med klokken, til den glipper én gang. Momentnøkkelen er innstilt på å avgjor korrekt kraft til festeskruen, ytterligere rotasjon og kraft er unødvendig.

- Fjern momentnøkkelen.
- Undersøk om den subkutane elektroden er festet ordentlig ved å trekke forsiktig.
- Hvis terminalen til den subkutane elektroden ikke er festet, forsøker du å feste festeskruen på nytt. Sett momentnøkkelen inn igjen som beskrevet over, og løsne festeskruen ved å vri momentnøkkelen langsomt mot urviseren til den subkutane elektroden er løsnet. Gjenta deretter som anviset over.
- Sett enheten inn i den subkutane lommen, og plasser eventuell overskytende subkutana elektrode under enheten.
- Fest enheten til fascioplanet som dekker serratusmuskelen. Fest enheten for å forhindre at den potensielt skifter posisjon, ved hjelp av vanlig 0-slike eller tilsvarende ikke-absorberbart suturmateriale. Det finnes to suturhull i koblingsblokken til dette (Figur 19 Suturhull i koblingsblokken for forankring av enheten på side 47).
- Skyll pulsgeneratorlommen med steril saltvannsløsning, og påse at det er god kontakt mellom pulsgeneratoren og det omgivende vevet i lommen før du lukker det første leget med vev, og før du utfører Automatic Setup (Automatisk oppsett) av enheten.



Figur 19. Suturhull i koblingsblokken for forankring av enheten

- Utfør Automatic Setup (Automatisk oppsett) som beskrevet i "Sette opp pulsgeneratoren ved bruk av modell 3200 S-ICD programmerer" på side 48 i denne håndboken.
- Etter å ha utført Automatic Setup (Automatisk oppsett) og med enhetens modus fremdeles innstilt på Therapy Off (Terapi av) palperer du den subkutane elektroden mens du overvåker sanntids-S-EKG på programmererens skjerm for tegn på feilaktig sensing. Hvis du observerer feilaktig sensing, må du ikke fortsette før problemet er løst. Kontakt om nødvendig Boston Scientific for assistanse. Så snart grunnlinje og stabil og korrekt sensing blir observert, setter du enhetens modus på Therapy On (Terapi på) og

- utfører defibrilleringstesting om ønskelig. (Se "Defibrilleringstesting" på side 49 for instruksjoner om defibrilleringstesting.)
13. Etter oppsett av enheten og defibrilleringstesting lukkes alle innsnitt. Bruk standard kirurgisk teknikk for å oppnå god kontakt mellom vev og både subkutane elektrode og pulsgenerator, for eksempel ved å unngå innestengt luft i det subkutane vevet.



Figur 20. Plassering av systemet etter lukking av alle innsnitt

Sette opp pulsgeneratoren ved bruk av modell 3200 S-ICD programmerer

En kort oppsettprosess må fullføres før enheten kan levere manuell eller automatisk terapi. Du finner flere detaljer i brukerhåndboken for EMBLEM S-ICD modell 3200 programmerer. Denne prosessen kan gjennomføres automatisk eller manuelt under implantasjonsprosedyren, men Automatic Setup (Automatisk oppsett) anbefales. Under oppsett gjør systemet følgende automatisk:

- Bekrefter innlagt modell og serienummer for den subkutane elektroden.
 - Måler elektrodeimpedansen ved sjokk.
- Optimerer senseelektrodekonfigurasjonen (og aktiverer SMART Pass automatisk hvis det er relevant).
- Optimiserer valget av forsterkning.
- Innhenter en NSR-mal til referanse.

Slik initierer du prosessen Automatic Setup (Automatisk oppsett):

1. Etter å ha brukt programmereren til å skanne etter enheter, velger du enheten som blir implantert, på skjerm bildet Device List (Enhetsliste).
2. Programmereren kobler seg til den valgte pulsgeneratoren, og skjerm bildet Device Identification (Enhetsidentifikasjon) vises. Når du velger knappen Continue (Fortsett) fra denne skjermen, tas pulsgeneratoren ut av Shelf mode (Hyllemodus) og skjermen Automatic Setup (Automatisk oppsett) vises.
3. Velg knappen Automatic Setup (Automatisk oppsett) for å initiere Automatic Setup (Automatisk oppsett).
4. Følg instruksjonene på skjermen for å utføre sekvensen for Automatic Setup (Automatisk oppsett).

Hvis pasientens hjertefrekvens er høyere enn 130 spm, får du instruksjoner om å utføre prosessen Manual Setup (Manuelt oppsett) i stedet. Slik initierer du prosessen for Manual Setup (Manuelt oppsett):

1. På skjermbildet Main Menu (Hovedmeny) velger du knappen Utilities (Verktøy).
2. På skjermen Utilities (Verktøy) velger du knappen Manual Setup (Manuelt oppsett).

Du blir ledet gjennom en manuell impedanitest, valg av sensevektor, valg av forsterkningsinnstilling og innhenting av et referanse-S-EKG. Under Manual Setup (Manuelt oppsett) vil systemet også aktivere SMART Pass automatisk hvis det er aktuelt.

Defibrilleringstesting

Når enheten er implantert og programmert til Therapy On (Terapi på), kan det bli utført defibrilleringstesting. En sikkerhetsmargin på 15 J anbefales for defibrilleringstesting.

MERKNAD: *Defibrilleringstesting anbefales under implantasjon og utskifting for å bekrefte S-ICD-systemets evne til å sense og konvertere VF.*

ADVARSEL: Ha alltid eksternt defibrilléringsutstyr og medisinsk personell som kan CPR, tilgjengelig under implantasjon og oppfølgingstesting. Dersom en indusert ventrikulær takarytmI ikke avsluttes i tide, kan det resultere i at pasienten dør.

Indusere VF og teste S-ICD-systemet ved bruk av modell 3200 S-ICD programmerer:

1. Velg ikonet for Main Menu (Hovedmeny) (pill i en sirkel) på navigasjonslinjen øverst til høyre på skjermen.
2. På skjermbildet Main Menu (Hovedmeny) velger du knappen Patient Test (Pasienttest) for å sette opp induksjonstesten.
3. Følg instruksjonene på skjermen for å angi sjokkenergi og polaritet og induse en arytmI.
4. Den programmerte energien kan avbrytes når som helst før terapilevering ved å velge den røde knappen Abort (Avbryt).
5. Velg knappen Exit (Avslutt) for å avslutte induksjonsprosessen og gå tilbake til skjermbildet Main Menu (Hovedmeny).

Følgende funksjoner forekommer under testen:

- S-ICD-systemet induserer ventrikelflimmer ved å bruke 200 mA vekslestrøm (AC) på 50 Hz. Induksjon fortsetter helt til knappen Hold To Induce (Hold for å induse) slippes (opptil maksimalt 10 sekunder per forsøk).
- MERKNAD:** *Induksjon kan om nødvendig avsluttes ved å koble staven fra programmereren.*
- Arytmidetektering og live-S-EKG innstilles under AC-induksjon. Når knappen Hold to Induce (Hold for å induse) slippes, viser programmereren pasientens rytmI.
- Før detektering og bekrefteelse av en indusert arytmI vil S-ICD-systemet automatisk levere et sjokk med den programmerte energieffekten og polariteten.

MERKNAD: Når programmereren er i aktiv kommunikasjon med en S-ICD pulsgenerator, vil ladning av pulsgeneratoren som forberedelse til levering av et sjokk (uansett om det skjer etter kommando eller som respons på en detektert arytmri), bli indikert med et lydsignal. Lydsignalet fortsetter helt til sjokket er levert eller avbrytes.

- Hvis sjokket ikke får konvertert arytmien, finner en ny detektering sted, og etterfølgende sjokk leveres med pulsgeneratorens maksimumsenergieffekt (80 J).

MERKNAD: Pulsgeneratoren kan levere maksimalt fem sjokk per episode. Et redningssjokk på 80 J kan leveres når som helst ved å trykke på knappen Rescue Shock (Redningssjokk).

MERKNAD: Etter å ha sluppet knappen Hold to Induce (Hold inne for å indusere), skal sensormerkene evalueres under indusert rytm. S-ICD-systemet bruker en forlenget rytmemedtekteringsperiode. Jevne "T"-takymarker indikerer at takarytmidetektering pågår og at kondensatorladningen er nært forestående. Hvis en høy grad av amplitudemvariasjon registreres under arytmien, kan det ventes en liten forsinkelse før kondensatorladning eller levering av sjokk.

Hvis riktig sensing eller VF-konvertering ikke kan påvises, bør du vurdere å endre den valgte sensekonfigurasjonen eller flytte den subkulane elektroden eller enheten og teste på nyt. Testing av VF-konvertering kan utføres i begge polariteter.

Fyll ut og send inn implantasjonsskjemaet

Innen ti dager etter implantasjon fyller du ut skjemaet for garantivalidering og elektroderegistrering og returnerer originalen til Boston Scientific ammen med kopier av Summary Report (Oppsummeringsrapport), Captured S-ECG Reports (Registrert S-EKG-rapporter) og Episode Reports (Episoderapporter) skrevet ut fra programmereren. Denne informasjonen gjør det mulig for Boston Scientific å registrere hver implantert pulsgenerator og subkulær elektrode og skaffe kliniske data om det implanteerte systemets ytelse. Behold en kopi av garantivaliderings- og elektroderegistreringsskjemaet og utskriftene fra programmereren til pasientjournalen.

Informasjon om pasientkonsultasjon

Følgende temaer bør tas opp med pasienten før utskriving.

- Ekstern defibrillering – pasienten må kontakte sin lege for å få kontrollert pulsgeneratoren hvis pasienten mottar ekstern defibrillering
- Pipetoner – pasienten må kontakte lege øyeblikkelig hvis de hører toner fra pulsgeneratoren sin
- Tegn og symptomer på infeksjon
- Symptomer som bør rapporteres (bl.a. svimmelhet, palpitasjoner, uventede sjokk)
- Beskyttede omgivelser – pasienten bør søke medisinsk veiledning før man går inn på områder som er utstyrt med varselskilt som varsler at pasienter med pulsgenerator ikke må gå inn
- MRI-skanning – legen som følger opp pasientens enhet, må konsulteres for å bestemme egnetheten for en MRI-skanning. Før en MRI-prosedyre utføres, må legen og pasienten sammen overveie nytten av MR-proseduren mot risikoen for å miste lydsignalet.

ADVARSEL: Det kan hende at Beeper (Lydsignal) ikke lenger virker etter en MRI-skanning. Dersom enheten kommer i kontakt med det sterke magnetfeltet til en MRI-skanner, kan det føre til et permanent tap av volum for Beeper (Lydsignal). Dette kan ikke gjenopprettes, selv etter å ha forlatt MRI-skannermiljøet og avsluttet MRI Protection Mode (MRI-beskyttelsesmodus). Før en MRI-prosedyre utføres, må legen og pasienten sammen overvæie nytten av MR-prosedyren mot risikoen for å miste Beeper (Lydsignal). Det anbefales sterkt at pasienter følges opp på LATITUDE NXT etter en MRI-skanning hvis dette ikke allerede gjøres. Ellers anbefales oppfølgingkontroller på klinikken hver tredje måned sterkt for å overvåke enhetens ytelse.

- Unngå potensielle kilder til EMI hjemme, på arbeid og i medisinske omgivelser
- Personer som administrerer CPR kan oppleve spenning (prøkking) på pasientens kroppsoverflate når pulsgeneratoren leverer et sjokk
- Pulsgeneratorens pålitelighet ("Produktpålitelighet" på side 55)
- Aktivitetsrestriksjoner (om gjeldende)
- Frekvens av oppfølging
- Reise eller flytting – Oppfølging bør foretas på forhånd om pasienten skal forlate implantasjonslandet
- ID-kort for pasient – et ID-kort for pasient er pakket med enheten, og pasienten må være informert om å bære kortet til alle tider

MERKNAD: Pasientene skal fremvise pasient-ID-kortet før de går inn i beskyttede omgivelser, som ved en MRI-skanning.

Pasienthåndbok

En kopi av pasienthåndboken er tilgjengelig for pasienten, pasientens familie og andre interesserte.

Det anbefales at du diskuterer informasjonen i pasienthåndboken med interesserte individer både før og etter implantasjonen, slik at de er godt kjent med pulsgeneratorens funksjon.

I tillegg er en MRI-patientguide tilgjengelig for et ImageReady MR-betinget S-ICD System for MRI-skanninger.

Hvis du ønsker flere kopier, kontakt Boston Scientific ved hjelp av informasjonen på baksiden av denne bruksanvisningen.

Oppfølgingsprosedyrer etter implantasjon

Det anbefales at enhetens virkemåte evalueres med regelmessig oppfølgingstesting utført av kompetent personell for å sikre oversikt over enhetens ytelse og tilhørende pasienthelsestatus i hele enhetens levetid.

ADVARSEL: Ha alltid eksternt defibrilléringsutstyr og medisinsk personell som kan CPR, tilgjengelig under implantasjon og oppfølgingstesting. Dersom en indusert ventrikulær takyarytmii ikke avsluttes i tide, kan det resultere i at pasienten dør.

Umiddebart etter implantasjonsprosedyren anbefales det at følgende prosedyrer utføres:

- Avles pulsgeneratoren og gå gjennom skjermbildet Device Status (Enhetsstatus) (du finner ytterligere informasjon i brukerhåndboken for EMBLEM S-ICD programmer).

2. Utfør senseoptimering (se "Sette opp pulsgeneratoren ved bruk av modell 3200 S-ICD programmerer" på side 48 for instruksjoner for å utføre Automatic Setup (Automatisk oppsett) inkludert senseoptimering).
3. Følg instruksjonene på skjermen for å registrere et referanse-S-EKG.
4. Skriv ut Summary Report (Oppsummeringsrapport), Captured S-ECG Report (Registrert S-EKG-rapport) og Episode Reports (Episoderapporter) for oppbevaring i pasientens journal for fremtidig referanse.
5. Avslutt økten.

Under en oppfølgingsprosedyre anbefales det å regelmessig kontrollere den subkutane elektrodens plassering gjennom palpering og/eller røntgen. Når kommunikasjon mellom enheten og programmereren er etablert, varsler programmereren automatisk legen om eventuelle uvanlige forhold. Se brukerhåndboken for EMBLEM S-ICD programmerer hvis du vil ha mer informasjon.

Legen bestemmer selv ved skjønn hvor ofte pasienten skal komme inn til behandling og oppfølging, men anbefalingen er en måned etter implantasjon og minst hver 3. måned for å holde øye med pasientens tilstand og evaluere hvordan enheten fungerer. Kontorbesøk kan suppleres med fjernovervåking når dette er tilgjengelig.

MERKNAD: Fordi varigheten til enhetens utskiftingstidsur er tre måneder (starter når ERI er nådd), er tre månaders oppfølgingshyppighet spesielt viktig for å sikre utskifting av enheten i rett tid om nødvendig.

OBS: Vellykket VF- eller VT-konvertering under arytmikonverteringstesting gir ingen garanti for at konvertering vil finne sted postoperativt. Vær klar over at endringer i pasientens tilstand, medikamentregime og andre faktorer kan endre defibrilleringstresholden (DFT), noe som kan resultere i manglende konvertering av arytmier postoperativt. Bekreft ved hjelp av en konverteringstest at pasientens takarytmier kan detekteres og termineres med pulsgeneratorsystemet, dersom pasientens status er endret, eller parametere har blitt reprogrammet.

Eksplantering

MERKNAD: Returner alle eksplanterte pulsgeneratorer og subkutane elektroder til Boston Scientific. Undersøkelse av eksplanerte pulsgeneratorer og subkutane elektroder kan gi informasjon for videre forbedring av systemets pålitelighet og vurdering av garantirelaterte forhold.

ADVARSEL: Ikke for gjenbruk, rebehandling eller resterilisering. Gjenbruk, rebehandling eller resterilisering kan ødelegge den strukturelle integriteten til enheten og/eller føre til at enheten svikter, noe som igjen kan føre til skade, sykdom eller død for pasienten. Gjenbruk, rebehandling eller resterilisering kan også medføre risiko for kontaminering av enheten og/eller forårsake infeksjon eller kryssinfeksjon hos pasienten, inkludert, men ikke begrenset til overføring av smittsom(me) sykdom(mer) fra en pasient til en annen. Kontaminering av enheten kan føre til skade, sykdom eller død for pasienten.

Kontakt Boston Scientific når noe av det følgende inntreffer:

- Når et produkt tas ut av bruk.
- Hvis pasienten dør (uansett årsak), sammen med en obduksjonsrapport, hvis utført.
- Ved andre grunner til observasjon eller komplikasjoner.

MERKNAD: Avhending av eksplanerte pulsgeneratorer og/eller subkutane elektroder er underlagt gjeldende lover og forskrifter. Hvis du ønsker å få et returproduktsett, kontakt Boston Scientific ved hjelp av informasjonen på det bakre omslaget.

OBS: Pass på at pulsgeneratoren fjernes før kremasjon. Kremasjons- og forbrenningstemperaturer kan få pulsgeneratoren til å eksplodere.

OBS: Før eksplantasjon, rengjøring eller forsendelse av enheten, må du gjøre følgende for å forhindre uønskede sjokk, overskriving av viktige terapihistorikkdata og hørbare toner:

- Programmer pulsgeneratoren til modusen Therapy Off (Terapi av).
- Deaktiver lydsignalet hvis det er tilgjengelig.
- Rengjør og desinfiser enheten ved å bruke standard smittevernsprosedyrer.

Ta hensyn til følgende punkter når pulsgeneratoren og/eller den subkutane elektroden skal eksplanteres og returneres:

- Avles pulsgeneratoren, og skriv ut alle rapporter.
- Deaktiver pulsgeneratoren før eksplantasjon.
- Koble den subkutane elektroden fra pulsgeneratoren.
- Hvis den subkutane elektroden blir eksplantert, prøv å fjerne den intakt, og returner den uansett tilstand. Ikke fjern den subkutane elektroden med peånger eller andre klemmeverktøy som kan skade den. Bruk verktøy kun hvis du ikke kan løse den subkutane elektroden med manuell manipulering.
- Vask pulsgeneratoren og den subkutane elektroden for å fjerne kroppsvæsker og rester ved bruk av et desinfiseringsmiddel, men senk dem ikke ned i væske. Ikke la det komme væske inn i pulsgeneratorens koblingsport.
- Bruk et Boston Scientific produktretursett til å pakke inn pulsgeneratoren og/eller den subkutane elektroden forsvarlig, og send det til Boston Scientific.

Løsning av festeskruer som sitter fast

Følg disse trinnene for å løsne festeskruer som har satt seg fast:

1. Fra en vinkelrett posisjon vipper du momentnøkkelen til siden 20° til 30° fra festeskrueens vertikale midtakse (Figur 21 Rotere momentnøkkelen for å løsne en festeskrue som sitter fast på side 54).
2. Dreier momentnøkkelen med klokken (for festeskrue som er skrudd ut) eller mot klokken (for innskrudd festeskrue) rundt aksen tre ganger slik at håndtaket på nøkkelen går i bløe rundt skruens sentrallinje (Figur 21 Rotere momentnøkkelen for å løsne en festeskrue som sitter fast på side 54). Momentnøkkelens håndtak skal ikke dreies eller vris under denne rotasjonen.



[1] Rotasjon med urviseren for å frigjøre festeskruer som har satt seg fast i utskrudd stilling, [2] rotasjon mot urviseren for å løsne festeskruer som har satt seg fast i innskrudd stilling.

Figur 21. Rotere momentnøkkelen for å løsne en festeskue som sitter fast

3. Du kan forsøke dette opp til fire ganger etter behov, med litt større vinkel hver gang. Hvis du ikke kan løsne festeskruen helt, bruk momentnøkkel nr. 2 fra nøkkelsett modell 6501.
4. Når festeskruen er løsnet, kan den skrus inn eller ut etter behov.
5. Kast momentnøkkelen når denne prosedyren er fullført.

KOMMUNIKASJONSSAMSVAR

Denne senderen fungerer i båndet 402–405 MHz ved bruk av FSK-modulasjon med utstrålt effekt som samsvarer med den gjeldende grensen på 25 µW. Hensikten med senderen er å kommunisere med programmerer til S-ICD-systemet for å overføre data og motta og respondere på programmeringskommandoer.

Radio og telekommunikasjons terminalutstyr (RTTE)

Boston Scientific erklærer herved at denne enheten er i overensstemmelse med de vesentlige krav og andre relevante bestemmelser i direktiv 1999/5/EF. Kontakt Boston Scientific for å få tilsendt den fullstendige samsvarserklæringen. Bruk kontaktopplysningene på baksiden.

MERKNAD: Som med annet telekommunikasjonsutstyr, må nasjonal dataLovgivning om personvern kontrolleres før bruk.

YTTERLIGERE INFORMASJON

Produktpålitelighet

Det er intensjonen til Boston Scientific å levere implanterbare enheter av høy kvalitet og med høy pålitelighet. Allikevel kan disse enhetene få feil som kan resultere i tapt eller kompromittert mulighet til å gi terapi. Disse feilene kan inkludere følgende:

- For tidlig batteriutladning
- Sense- eller pacingproblemer
- Ingen mulighet for å gi sjokk
- Feilkoder
- Tap av telemetri

Se Boston Scientific CRM Product Performance Report på www.bostonscientific.com for ytterligere informasjon om ytelsen til enheten, inkludert typer og frekvenser av feilfunksjoner som tidligere er blitt rapportert for disse enhetene. Selv om historiske data ikke nødvendigvis forutsier fremtidig ytelse for enheter, kan slike data gi en viktig sammenheng for å forstå den totale påliteligheten for disse typer produkter.

Noen ganger vil feil på enheten føre til at det publiseres råd om produktet. Boston Scientific avgjør behovet for å publisere produkråd basert på estimerte feilfunksjonsfrekvenser og de kliniske konsekvensene av feilen. Når Boston Scientific formidler råd om produktet, må man ved beslutningen om hvorvidt enheten skal skiftes ut, ta hensyn til risikoen for feilfunksjon, risikoene ved utskjittingsprosedyren og ytelsen frem til når hos utskjiftingsenheten.

Pulsgeneratorenes levetid

Basert på simuleringssstudier er det ventet at disse pulsgeneratorene har en gjennomsnittlig levetid til EOL som vist i Tabel 4 Enheten levetid på side 56. Ved produksjonsstidspunktet har enheten kapasitet til flere enn 100 ladninger/sjokk med full energi. Den gjennomsnittlige forventede levetiden, som tar hensyn til energien som blir brukt under produksjon og oppbevaring, forutsetter følgende betingelser:

- To ladninger med maksimal energi ved implantasjon og seks ladninger/sjokk med maksimal energi i den avsluttende perioden på tre måneder mellom ERI og EOL
- Pulsgeneratoren tilbringer seks måneder i hyllemodus under transport og oppbevaring
- Telemetri brukes én time ved implantasjon og i 30 minutter årlig ved oppfølgingskontroll på sykehuset
- Standard bruk av LATITUDE-kommunikasjonen: Ukentlig enhetskontroll, månedlige fullstendige avleshninger (planlagt fjernoppfølging og kvartalsvis pasientinitiert avleshning)
- Med lagret Episode Report Onset EGM

Tabell 4. Enhetens levetid

Årlige fullenergiladninger	Gjennomsnittlig forventet levetid (år)
3 (Normal bruk ^a)	7,3
4	6,7
5	6,3

a. Medianantallet for årlige fullenergiladninger som ble observert i klinisk testing av første generasjons S-ICD-system, var 3,3.

MERKNAD: Energiforbruket i tabellen for levetiden er basert på teoretiske elektriske prinsipper og er kun verifisert via *in vitro*-testing.

Fullenergiladninger skyldes kondensatorreformeringer, ikke vedvarende episoder og leverte sjokk.

OBS: Utladning av batteriet vil til slutt forårsake at S-ICD pulsgeneratoren slutter å fungere. Defibrillering og et høyt antall ladesyklinger forkorter batteriets levetid.

Levetiden kan også påvirkes under følgende betingelser:

- En reduksjon av ladningshappigheten kan øke levetiden
- Et ekstra maksimalenergisjokk reduserer levetiden med omtrent 29 dager
- Ytterligere én time med telemetri reduserer levetiden med omtrent 14 dager
- Fem pasientinitierede avlesninger med LATITUDE-kommunikatoren per uke over ett år reduserer levetiden med omtrent 31 dager
- Opplasting av 100 AF-episoder til LATITUDE-kommunikatoren reduserer levetiden med ca. seks dager (Kun EMBLEM MRI S-ICD modell A219)
- Ytterligere seks måneder i hyllemodus før implantasjon reduserer levetiden med 103 dager
- Seks timer i MRI Protection Mode (MR-beskyttelsesmodus) reduserer levetiden med omtrent to dager.

Enhetens levetid kan også bli påvirket av toleranser hos elektroniske komponenter, variasjoner i programmerte parametere og variasjoner i bruk som resultat av pasientens tilstand.

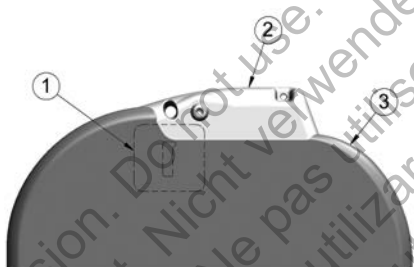
På skjermbildet Patient View (Pasientvisning) eller Device Status (Enhetssatus) på programmereren eller i Summary Report (Oppsummeringsrapport) som er skrevet ut, finner du et estimat for gjenværende batterikapasitet som er spesifikk for den implanteerde enheten.

Røntgenidentifikator

Pulsgeneratoren har en identifikator som er synlig på røntgenfilm eller under fluoroskopi. Identifikatoren gir ikke-invasiv bekrefteelse av produsenten og består av følgende:

- Bokstavene BSC, for å identifisere Boston Scientific som produsenten
- Nummeret, 507, for å identifisere enheten som en EMBLEM- eller EMBLEM MRI-pulsgenerator

Røntgenidentifikatoren er plassert i pulsgeneratorkannen, like under koblingsblokken (Figur 22 Plassering av røntgen-ID på side 57) og leses vertikalt.



[1] Plassering av røntgen-ID [2] Koblingsblokk [3] Pulsgeneratorkanne

Figur 22. Plassering av røntgen-ID

Spesifikasjoner

Spesifikasjoner er gitt ved $37^{\circ}\text{C} \pm 3^{\circ}\text{C}$ og forutsetter en belastning på 75 ohm ($\pm 1\%$) hvis ikke annet er oppgitt.

Tabell 5. Mekaniske spesifikasjoner

Modell	Mål B x H x D (mm)	Vekt (g)	Volum (cm ³)	Koblingstype ^a
A209, A219	83,1 x 69,1 x 12,7	130	59,5	SQ-1 S-ICD-kobling (ikke-standard)

a. Pulsgeneratoren er kompatibel med alle elektroder fra Boston Scientific / Cameron Health.

Pulsgeneratoren har en elektrodeoverflate for innkapslingen på 111,0 cm².

Materialspesifikasjoner

- Kanne: hermetisk forseglet titan, belagt med titannitrid
- Koblingsblokk: polymer med implantasjonsstandard
- Strømforsyning: litium-mangandioksidcelle; Boston Scientific, 400530

Tabell 6. Programmerbare parametere

Parameter	Programmerbare verdier	Nominell (som leverert)
Sjokksone	170–250 spm (trinn på 10 spm)	220 spm
Betinget sjokksone	Av, 170–240 bpm (Hvis den er på, minst 10 bpm mindre enn sjokksonen)	200 spm
S-ICD-pulsgeneratormodus	Hylle, terapi på, terapi av, MRI-beskyttelsesmodus	Hylle
Pacing etter sjokk	På, av	Av
Sensekonfigurasjon	Primær: Proksimal elektrodering til enhet Sekundær: Distal elektrodering til enhet Alternativ: Distal elektrodering til proksimal elektrodering	Primær
Maks. senseområde	x 1 (± 4 mV) x 2 (± 2 mV)	x 1
Manuelt sjokk	10–80 J (i trinn på 5 J)	80 J
SMART Charge (Smart lading)	Tilbakestilles til nominell	0 forlengelser
Polaritet	Standard: Fase 1 coil (+) Reversert: Fase 1 coil (-)	Standard
AF Monitor ^a	På, av	På
Tidsavbrudd for MRI-beskyttelse (timer)	6, 9, 12, 24	6
Set Beeper Function (Still inn lydsignalfunksjon)	Aktiver lydsignal, deaktiver lydsignal	Aktiver lydsignal

a. Tilgjengelig på EMBLEM MRI S-ICD (modell A219).

Tabell 7. Ikke-programmerbare parametere (sjokkterapi)

Parameter	Verdi
SJOKKTERAPI	
Levert energi	80 J
Toppsjokkspenning (80 J)	1328 V
Sjokkhøyde (%)	50%
Bølgeformtype	Bifasisk
Maksimalt antall sjokk per episode	5 sjokk
Ladningstid til 80 J (BOL/ERI) ^a	≤ 10 sek / ≤ 15 sek ^b
Synktsavbrudd	1 sek
Sjokksynkfersinkelse	100 ms
Blankingperiode etter sjokk	1600 ms

a. Ladningstiden er én del av samlet tid-til-terapi. BOL henviser til start av levetid.

b. Under typiske forhold.

Tabell 8. Ikke-programmerbare parametere (pacing etter sjokk)

Parameter	Verdi
PACING ETTER SJOKK	
Frekvens	50 ppm
Pacingstrøm	200 mA
Pulsbrede (hver fase)	7,6 ms
Bølgeform	Bifasisk
Polaritet (første fase)	Standard: Fase 1 coil (+)
Modus	Hemmet pacing

Tabell 8. Ikke-programmerbare parametere (pacing etter sjokk) (Fortsettelse)

Parameter	Verdi
PACING ETTER SJOKK	
Durasjon	30 sek
Blankingperiode etter sjokk / Refraktærperiode	750 ms (første pacepuls) 550 ms (påfølgende pacepulser)
Runaway-beskyttelse	120 ppm

Tabell 9. Ikke-programmerbare parametere (detektering/rytmekriminering, fibrilleringsinduksjon, sensing, kondensatorreformplan, internt varslingssystem)

Parameter	Verdi
DETEKTERING/RYTMEDISKRIMINERING	
X/Y for innledende detektering	18/24 intervaller
X/Y for redetektering	14/24 intervaller
Bekreftelse før sjokk	3–24 påfølgende takyintervaller
Refraktærperiode	Rask 160 ms, langsom 200 ms
FIBRILLERINGSINDUKSJON	
Frekvens	50 Hz
Utgående	200 mA
Tidsavbrudd etter aktivering	10 sek
SENSING	
Minimum senseterskela ^a	0,08 mV
KONDENSATORREFORMERINGSPLAN	
Intervall for automatisk kondensatorreformering	Ca. 4 måneder ^b

Tabell 9. Ikke-programmerbare parametere (detektering/rytmmediskriminering, fibrilleringsindusjon, sensing, kondensatorreformplan, internt varslingssystem) (Fortsettelse)

Parameter	Verdi
INTERNT VARSLINGSSYSTEM	
Høy impedans (underterskel)	> 400 ohm
Høy impedans (levert sjokk)	> 200 ohm
Tidsavbrudd maksimal ladning	44 sek

- a. Med sinusbølge på 10 Hz.
- b. Reformering kan bli forsinket hvis kondensatoren ble ladet på grunn av vedvarende / ikke-vedvarende arytm i de siste 4 måneder.

Tabell 10. Episodedataparametere

Parameter	Verdi
Behandlete episoder	25 lagret (A209), 20 lagret (A219)
Ubehandlete episoder	20 lagret (A209), 15 lagret (A219)
AF-episoder ^a	7 lagret
Maksimal lengde per S-EKG-episode	128 sek
Registrert S-EKG-rapport	Opp til 15 (12 sek hver)

a. Tilgjengelig på EMBLEM MRI S-ICD (modell A219).

Tabell 11. Lagret pasientinformasjon

Pasientinformasjon (lagrede data)
Pasientens navn
Legens navn
Legens kontaktopplysninger
Enhetsmodellnummer

Tabell 11. Lagret pasientinformasjon (Fortsettelse)

Pasientinformasjon (lagrede data)
Enhetsserienummer
Elektrodemodellnummer
Elektrodeserienummer
Pasientmerknader

Tabell 12. Magnetspesifikasjoner (modell 6860)

Komponent	Spesifikasjon
Form	Sirkelformet
Størrelse	Omtrentlig diameter: 7,2 cm (2,8 tommer) Tykkelse: 1,3 cm (0,5 tommer)
Innhold	Jernlegemer belagt med epoksy
Feltstyrke	90 gauss minimum målt i en avstand på 3,8 cm (1,5 tommer) fra magnetoverflaten

MERKNAD: Spesifikasjonene gjelder også Cameron Health magnet modell 4520.

Definisjoner av symboler på emballasjen

De følgende symbolene kan brukes på emballasje og merking.

Tabell 13. Symboler på emballasjen

Symbol	Beskrivelse
STERILE EO	Sterilisert ved bruk av etylenoksid
	Produksjonsdato
EC REP	Autorisert representant i Europa

Tabell 13. Symboler på emballasjen (Fortsettelse)

Symbol	Beskrivelse
	Farlig spenning
	Brukes før:
	Serienummer
	Lotnummer
	Referansenummer
	Temperaturbegrensning
	Åpne her
	Se instruksjoner for bruk på denne nettsiden: www.bostonscientific-elabeling.com
	Dokumentasjon vedlagt
	Innhold i pakken

Tabell 13. Symboler på emballasjen (Fortsettelse)

Symbol	Beskrivelse
	Skal ikke resteriliseres
	Ikke for gjenbruk
	Skal ikke brukes hvis emballasjen er skadet
	Produsent
	MR-betinget
	SQ-1 S-ICD-kobling (ikke-standard)
	Samsvarsmerke for radiokommunikasjonsstandarder i New Zealand
	Samsvarsmerke for radiokommunikasjonsstadarder fra Australian Communication and Media Authority (ACMA)
	RF-telemetri
	Ubelagt enhet
	Pulsgenerator

Tabell 13. Symboler på emballasjen (Fortsettelse)

Symbol	Beskrivelse
	Momentnøkkel
CE0086	CE-merke for samsvar med identifikasjon av godkjenningsorgan som har godkjent bruk av merket
AUS	Australisk sponsoradresse

Interaksjon mellom S-ICD-systemet og en pacemaker

ADVARSEL: Bruk av flere pulsgeneratorer kan forårsake pulsgeneratorinteraksjon, som kan forårsake pasientskade eller manglende levering av terapi. Test hvert system individuelt og kombinert for å bidra til å forhindre uønskede interaksjoner. Se "Interaksjon mellom S-ICD-systemet og en pacemaker" på side 65 for mer informasjon.

Interaksjon mellom S-ICD-systemet og en midlertidig eller permanent pacemaker er mulig og kan forstyrre identifikasjon av takarytmier på flere måter.

- Hvis pacingpulsen blir detektert, kan det hende S-ICD-systemet ikke justerer sensitiviteten tilstrekkelig, mislykkes i å sense en takarytmieepisode og/eller ikke leverer terapi.
- Pacemakersensefeil, elektrodeforskyvning eller feil ved registrering kan føre til at S-ICD-systemet senser to asynkron sett av signaler, som forårsaker måling av en høyere frekvens, og dette kan føre til levering av unødvendig sjokkterapi.
- Ledningsforsinkelse kan forårsake at enheten oversenser fremkalt QRS og T-bølge, noe som fører til unødvendig sjokkterapi.

Unipolar pacing og impedansbaserte forhold kan interagere med S-ICD. Dette omfatter bipolare pacemakere som vender tilbake til eller tilbakestilles til modus for unipolar pacing. I produsentens håndbok for pacemakeren finner du vurderinger for konfigurering av en bipolar pacemaker for kompatibilitet med en S-ICD.

Før implantasjon bør du følge prosedyren for verktøyet for pasientscreening for å sikre at pasienten pacede S-EKG-signal består kriteriene.

Testprosedyren nedenfor er til hjelp ved bestemmelse av interaksjon mellom S-ICD-system og pacemaker etter implantasjon:

ADVARSEL: Ha alltid eksternt defibrilléringsutstyr og medisinsk personell som kan CPR, tilgjengelig under implantasjon og oppfølgingstesting. Dersom en indusert ventrikulær takarytmie ikke avsluttes i tide, kan det resultere i at pasienten dør.

MERKNAD: Hvis du implanterer en pacemaker sammen med et eksisterende S-ICD-system, programmerer du S-ICD-systemet til Therapy Off (Terapi av) under implantasjon og innledende testing av pacemakeren.

Under testprosedyren programmerer du pacemakeren til maksimal effekt og asynkron pacing i pacingmodusen som pacemakeren vil bli programert permanent til (for eksempel DOO for de fleste tokammermoduser og VOO énkokammermoduser).

1. Fullfør oppsettprosedyren for S-ICD-systemet.
2. Observer S-EKG for eventuelle pacingartefakter. Hvis det finnes pacingartefakter og de er større i amplitud enn R-bølgen, anbefales ikke bruk av S-ICD-systemet.
3. Induser takyarytm og observer S-EKG-mårkørene for å fastslå korrett detektering og levering av terapi.
4. Hvis feilaktig sensing blir observert som et resultat av at enheten senser pacingartefakt, reduserer du pacemakerens pacingeffekt og tester på nyt.

I tillegg kan pacemakerens drift bli påvirket av levering av terapi fra S-ICD-systemet. Dette kan endre pacemakers programmerte innstillingar eller skade pacemakeren. I denne situasjonen vil de fleste pacemakere gjennomføre en minnesjekk for å fastslå om parametere for sikker drift ble påvirket. Videre avsporing vil fastslå om programmerte pacemakerparametere ble endret. Du finner vurderinger for implantasjon og eksplantering i produsentens håndbok for pacemakeren.

Garantiinformasjon

Et begrenset garantisertifikat for pulsgeneratoren er tilgjengelig på www.bostonscientific.com. Hvis du vil ha en kopi, kontakt Boston Scientific ved hjelp av informasjonen på baksiden.

Outdated version. Do not use.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version obsolète. Ne pas utiliser.
Versión obsoleta. No utilizar.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Verouderde versie. Niet gebruiken.
Föråldrad version. Använd ej.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Versão obsoleta. Não utilize.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Elavult verzió. Ne használja!
wersja nieaktualna. Nie używać.

Outdated version. Do not use.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version obsolète. Ne pas utiliser.
Versión obsoleta. No utilizar.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Verouderde versie. Niet gebruiken.
Föråldrad version. Använd ej.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Versão obsoleta. Não utilize.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Elavult verzió. Ne használja!
wersja nieaktualna. Nie używać.

Outdated version. Do not use.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version obsolète. Ne pas utiliser.
Versión obsoleta. No utilizar.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Verouderde versie. Niet gebruiken.
Föråldrad version. Använd ej.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Versão obsoleta. Não utilize.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Zastaraná verzia. Nepoužívať.
Elavult verzió. Ne használja!
wersja nieaktualna. Nie używać.



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

EC REP

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

AUS

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

www.bostonscientific.com

1.800.CARDIAC (227.3422)
+1.651.582.4000

© 2015 Boston Scientific Corporation or its affiliates.
All rights reserved.

359481-013 NO Europe 2015-11

€0086

Authorized 2016 (EMBLEM MRI S-ICD); 2015
(EMBLEM S-ICD)

