

MANUALE PER L'OPERATORE

**LATITUDETM
PROGRAMMING
SYSTEM**

REF 3300

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioon. Ärge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version obsolete. No utilizar.
Zastarijela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úrelt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novecojusi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Zastaraná verzija. A nu se utiliza.
Versiune expirată. Nepoužívať.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

Indice

INFORMAZIONI PER L'USO	1
Dichiarazione sui marchi commerciali	1
Descrizione e uso	1
Uso previsto	1
Destinatari previsti	1
Esperienza e conoscenze necessarie	1
Ordinanza sugli operatori di prodotti medicali	2
Prestazioni essenziali	2
Controindicazioni	2
Avvertenze	3
Precauzioni	8
Effetti avversi	13
FUNZIONALITÀ DEL SISTEMA	13
Hardware	13
Interrogazione e programmazione	13
Gestione dati paziente	14
Rete	14
Software	14
ACCESSORI DEL SISTEMA	15
Apparecchiatura esterna opzionale	16
Supporto	16
Stampante esterna	17
Cavo e spina di messa a terra USB	17
Monitor esterno	18
COLLEGAMENTI	18
Pannello lato paziente (lato destro)	18
Pannello lato medico (lato sinistro)	19
Spie	19
Pulsante STAT	19
USO DEL SISTEMA DI PROGRAMMAZIONE LATITUDE	20
Preparazione per l'uso	20
Livello di carica della batteria e ricarica	20
Preparazione di una testa telemetrica	20
Collegamenti dei cavi	21
Collegamenti lato paziente	21
Collegamenti lato medico	22
Cavi per elettrochirurgia	23
Preparazione per la telemetria ZIP (RF)	24
Avvio	25
Pulsante PSA	28

Pulsante Quick Start	29
Pulsante Gestione dati paziente	29
Pulsante STAT per GI transvenosi	29
Avvio di una sessione di GI transvenoso	31
Quick Start (pulsante)	31
Selezionare GI (pulsante)	31
ECG di superficie	31
Visualizzazione ECG	32
Elettrogramma intracardiaco	33
Analizzatore di Sistema di pacing (PSA)	33
Utilità Gestione dati paziente	33
Eventuali modifiche ai parametri, immissione dati, modalità demo e utilità	34
Modifica dei valori dei parametri	34
Modalità Demo	35
Pulsante Utilità	36
Impostazione - Configura impostazioni	36
Scheda Data e Ora	36
Scheda Imposta rete	37
Scheda Aggiornamento software	37
Pulsante Info	39
Selezione di un GI	39
Registro in tempo reale per GI transvenosi	41
Strumenti di Registro in tempo reale	43
Calibri elettronici	43
Eventi del Registro in tempo reale	43
MANUTENZIONE	45
Pulizia del programmatore e degli accessori	45
Pulizia dei cavi e delle teste telemetriche	46
Disinfezione di cavi ECG e PSA	46
Sterilizzazione	46
Livello della batteria, installazione, sostituzione e riciclaggio	48
Sostituzione della batteria	52
Riciclaggio della batteria	53
Funzionamento e conservazione	53
Conservazione del Sistema di programmazione LATITUDE	55
Controlli di manutenzione e misure di sicurezza	55
Controllo di manutenzione del Sistema di programmazione LATITUDE	55
Misure di sicurezza	56
Assistenza	56
RISOLUZIONE DEI PROBLEMI	57

MANIPOLAZIONE	61
Uso di un monitor ECG esterno con il Programmatore modello 3300	61
Protezione ambientale e smaltimento	63
Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni.....	63
NORME DI SICUREZZA, CONFORMITÀ E COMPATIBILITÀ	66
Norme di sicurezza.....	66
Norme di compatibilità elettromagnetica.....	66
Norme di conformità dello spettro radio.....	67
Emissioni elettromagnetiche e immunità	67
Informazioni IEC 60601–1–2:2014.....	67
SICUREZZA DEL SISTEMA DI PROGRAMMAZIONE LATITUDE	70
Software	70
Gestione dati paziente	70
Rete.....	70
Hardware non supportato	70
Vigilanza sulla sicurezza.....	70
Controlli fisici.....	70
Programmatore compromesso.....	71
SPECIFICHE	71
INFORMAZIONI SULLA GARANZIA	75

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioon. Ärge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version obsolete. No utilizar.
Zastarijela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úrelt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzate.
Novecojusi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Zastaraná verzija. A nu se utiliza.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

INFORMAZIONI PER L'USO

Dichiarazione sui marchi commerciali

Quelli che seguono sono marchi commerciali di Boston Scientific Corporation o delle sue affiliate: LATITUDE, Quick Start e ZIP.

Bluetooth® è un marchio registrato di Bluetooth SIG.

DisplayPort è un marchio di fabbrica di Video Electronics Standards Association (VESA).

Descrizione e uso

Il Sistema di programmazione LATITUDE è descritto in quattro manuali per l'operatore:

1. *Manuale per l'operatore del Sistema di programmazione LATITUDE™ (modello 3300)*
2. *Manuale per l'operatore dell'Analizzatore di Sistema di pacing (PSA) (modello 3922)*
3. *Manuale per l'operatore della Gestione dati paziente (modello 3931)*
4. *Manuale per l'operatore relativo a rete e connettività (modello 3924)*

Questi manuali sono disponibili anche online all'indirizzo:
www.bostonscientific-elabeling.com.

Il Programmatore modello 3300 è il dispositivo di programmazione del Sistema di programmazione LATITUDE, che è un sistema di gestione del ritmo cardiaco portatile da utilizzare con sistemi Boston Scientific specifici, vale a dire generatori d'impulsi (GI) ed elettrocaterteri impiantabili.

Uso previsto

Il Sistema di programmazione LATITUDE è destinato all'uso in ambienti ospedalieri e clinici per comunicare con i sistemi impiantabili Boston Scientific. Il software in uso controlla tutte le funzioni di comunicazione per il GI. Per istruzioni dettagliate relative all'applicazione software, fare riferimento alla documentazione del prodotto associata al GI interrogato.

Destinatari previsti

Il Sistema di programmazione LATITUDE è destinato a professionisti sanitari qualificati o esperti nelle procedure di impianto e/o di follow-up dei dispositivi.

Esperienza e conoscenze necessarie

Gli utenti devono disporre di grande familiarità con la terapia elettrica cardiaca. Solo medici specialisti qualificati, in possesso delle speciali conoscenze necessarie per l'uso corretto del dispositivo, potranno adoperarlo.

Supervisione medica

Il Sistema di programmazione LATITUDE può essere azionato esclusivamente sotto la costante supervisione di un medico. Durante una procedura, il paziente

deve essere monitorato continuamente da personale medico con l'aiuto di un monitor ECG di superficie.

Ordinanza sugli operatori di prodotti medicali

Le normative nazionali possono richiedere che l'utente, il fabbricante o il rappresentante del fabbricante effettuino e documentino i controlli di sicurezza del dispositivo durante l'installazione. Esse possono inoltre prevedere che il fabbricante o il suo rappresentante forniscano formazione agli utenti sull'uso corretto del dispositivo e dei suoi accessori.

Se non si conoscono le normative nazionali in vigore nel proprio paese, contattare il rappresentante locale Boston Scientific.

Prestazioni essenziali

Affinché il Sistema di programmazione LATITUDE soddisfi le finalità dell'uso previsto, deve comunicare con i generatori d'impulsi (GI) impiantabili Boston Scientific. Pertanto le funzioni che riguardano le comunicazioni con i GI impiantati mediante teste telemetriche sono considerate prestazioni essenziali.

Le prestazioni del Sistema di programmazione LATITUDE considerate essenziali da Boston Scientific per il test della compatibilità elettromagnetica, come da IEC 60601-1-2, consistono nella capacità di:

- Interrogare e programmare un GI supportato mediante telemetria RF induttiva con testa telemetrica
- Dare avvio a un comando STIM, STAT, PSA STIM STAT, SHOCK STAT o DEVIAZIONE TERAPIA a un GI ove supportato
- Visualizzare elettrogrammi intracardiaci in tempo reale
- Supportare le interazioni date da tocchi sul touchscreen e da pressione di pulsanti
- Erogare il pacing ed eseguire misurazioni dell'impedenza dell'elettrocattetero con la funzione Analizzatore di Sistema di pacing (PSA)

Boston Scientific dichiara che questo dispositivo è conforme ai requisiti essenziali e ad altre parti pertinenti dell'attuale direttiva 1999/5/CE per apparecchiature radio e terminali di telecomunicazioni (RTTE). Per avere il testo completo della Dichiarazione di conformità, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

NOTA: non è necessaria alcuna calibrazione ricorrente del Sistema di programmazione LATITUDE né delle sue applicazioni.

Controindicazioni

L'uso del Sistema di programmazione LATITUDE è controindicato con GI non Boston Scientific. Per le controindicazioni relative al GI, fare riferimento alla documentazione del prodotto associata al GI interrogato.

L'applicazione PSA è controindicata per l'uso con sistemi di programmazione diversi dal Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300 di Boston Scientific.

I seguenti utilizzi del PSA sono controindicati:

- in presenza di alterazioni della conduzione AV; pacing monocamerale atriale
- con ritmi intrinseci contestuali; modalità asincrona
- con tachicardia atriale cronica o fibrillazione o flutter atriali cronici; modalità con controllo atriale (DDD, VDD)
- con scarsa tolleranza di frequenze ventricolari elevate (ad es., in presenza di angina pectoris); modalità di trascinamento (ovvero modalità di controllo atriale) e propensione alla tachicardia atriale
- uso come pacemaker esterno¹

AVVERTENZE

- **Uso di cavi e accessori non specificati.**



L'uso di cavi o accessori con il Sistema di programmazione LATITUDE diversi da quelli forniti o specificati da Boston Scientific potrebbe generare un aumento delle emissioni elettromagnetiche, una diminuzione dell'immunità elettromagnetica o una scossa elettrica del Sistema di programmazione LATITUDE. Chiunque colleghi tali cavi o accessori, comprese le prese multiple, al Sistema di programmazione LATITUDE, configura un sistema medico ed è responsabile di far sì che il sistema rispetti i requisiti della norma IEC/EN 60601-1, clausola 16 per sistemi elettrici medici.

- **Apparecchiature di comunicazione a radiofrequenza (RF).**



Tenere tutte le apparecchiature di comunicazione a RF (comprese periferiche quali antenne, teste telemetriche e cavi) ad almeno 30 cm (12 pollici) di distanza dal Programmatore modello 3300, compresi i cavi specificati da Boston Scientific, allo scopo di evitare il peggioramento delle prestazioni di questa apparecchiatura.

- **Contatti del connettore.**



Non toccare contemporaneamente il paziente e qualunque connettore accessibile del Sistema di programmazione LATITUDE o conduttore esposto.

- **Scosse elettriche.**



Per evitare il rischio di scosse elettriche, collegare l'adattatore di alimentazione modello 6689 del programmatore esclusivamente a una presa di alimentazione dotata di messa a terra.

- **Accesso alla batteria.**

1. Durante l'impianto l'applicazione PSA è adatta per il pacing temporaneo esterno mentre il paziente viene continuamente monitorato da personale medico.



Per accedere alla batteria, assicurarsi che il programmatore sia stato scollegato dall'alimentazione. Non toccare i terminali del connettore nel vano batteria durante la rimozione o la sostituzione della batteria poiché è presente una carica elettrica.

• Scariche elettrostatiche.



Il sistema degli elettrocateri PSA è in contatto elettrico con il cuore e il sangue del paziente.

- Non toccare le clip metalliche presenti sul cavo paziente o nell'elettrocateri di pacing. Le correnti elettriche possono essere pericolose per il paziente e l'utente.
- Scaricare eventuali cariche elettrostatiche dalla propria persona toccando una superficie metallica dotata di messa a terra prima di toccare il paziente, i cavi paziente o il dispositivo.

• Corrente elettrica.



Le connessioni inutilizzate del cavo PSA che vengono a contatto con superfici conduttive possono indurre correnti elettriche nel cuore del paziente.

- Collegare le connessioni inutilizzate del cavo a un telo chirurgico vicino al paziente oppure scollegare i cavi inutilizzati dal sistema.

Elettrocauterizzazione.



Il Sistema di programmazione LATITUDE è stato concepito e testato perché sia sicuro rispetto all'elettrocauterizzazione.

- Anche se il dispositivo è concepito e testato per essere sicuro all'elettrocauterizzazione, l'elettrocauterizzazione può indurre correnti elettriche nei cavi PSA che possono a loro volta essere condotte nel cuore del paziente. Boston Scientific raccomanda di posizionare il programmatore quanto più possibile lontano dal sistema di elettrocauterizzazione e dai componenti associati, per ridurre al minimo i disturbi generati nel Sistema di programmazione LATITUDE e nei cavi paziente.
- Non impilare mai il programmatore su un sistema per elettrocauterizzazione o su componenti associati.
- Non appendere componenti o cavi per elettrocauterizzazione sopra o vicino al programmatore o ai relativi cavi e componenti.
- Quando possibile, scollegare i cavi PSA dagli elettrocateri di pacing mentre si esegue una procedura di elettrocauterizzazione.
- Se il programmatore è collegato al paziente durante una procedura di elettrocauterizzazione, verificarne il funzionamento al termine della stessa.
- Se il programmatore subisce una situazione che causa un errore, deve essere spento e poi riacceso. Durante la reimpostazione e il riavvio, che impiega al massimo un minuto, non vi sarà alcun supporto di pacing. Per tale motivo deve essere disponibile una riserva di PSA/pacing di riserva in caso di applicazione dell'elettrocauterizzazione.

- **Posizione del Sistema di programmazione LATITUDE.**



Evitare l'uso dell'applicazione PSA sul Programmatore modello 3300 in posizione adiacente o impilato su altre apparecchiature: ne potrebbe derivare un funzionamento non corretto. Qualora tali posizioni si rendano necessarie, tenere sotto controllo questa e le altre apparecchiature per verificare che funzionino normalmente.

- **Il Sistema di programmazione LATITUDE deve rimanere all'esterno del campo sterile.**



Il programmatore viene fornito non sterile e non può essere sterilizzato. Non lasciare che il dispositivo entri in una zona sterile in una situazione di impianto.

- **Segnali fisiologici.**



L'uso del Sistema di programmazione LATITUDE con segnali fisiologici inferiori all'ampiezza minima rilevabile potrebbe non garantire risultati accurati.

- **Il Sistema di programmazione LATITUDE è MR Unsafe (non sicuro per l'uso con apparecchiature di risonanza magnetica).**



Il Sistema di programmazione LATITUDE è MR Unsafe (non sicuro per l'uso con apparecchiature di risonanza magnetica) e deve essere posizionato al di fuori della Zona III (e superiori) di un sito MRI in base a quanto stabilito nel Guidance Document for Safe MR Practices dell'American College of Radiology². Il Sistema di programmazione LATITUDE non deve essere portato in nessuna circostanza nella sala dello scanner MRI, nella sala di controllo o nelle aree Zona III o IV del sito MRI.

- **Induzione.**



Quando si attiva la stimolazione a raffica del PSA, che può causare aritmie non prevedibili, tenere sempre a portata di mano apparecchiature per emergenza cardiaca (ad esempio un pacemaker esterno o un defibrillatore esterno) funzionanti, per un supporto vitale immediato.

- Prendere in esame ulteriori misure precauzionali in pazienti in cui l'accelerazione o la perdita di ritmo possa costituire un pericolo potenzialmente letale.

- **Defibrillazione esterna.**

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



Il Sistema di programmazione LATITUDE è stato concepito e testato perché sia sicuro in caso di defibrillazione.

- Sebbene il programmatore sia concepito e testato per essere sicuro in caso di defibrillazione, il paziente può essere esposto a rischi e il programmatore può subire danni.
- Scollegare il cavo PSA dagli elettrocateteri prima di utilizzare un'apparecchiatura per defibrillazione esterna.
- Quando possibile, scollegare tutti i cavi dal paziente quando si utilizza un'apparecchiatura per defibrillazione esterna.
- Se il Sistema di programmazione LATITUDE è connesso al paziente durante la defibrillazione, dopo la defibrillazione verificare che il programmatore funzioni normalmente.

• **Apparecchiatura di pacing esterna.**



Se il paziente è pacemaker-dipendente e nel programmatore si verifica una condizione di guasto, il pacing continua a meno che il guasto non sia nel componente PSA stesso. Per questa ragione, tenere sempre a disposizione un'apparecchiatura di pacing esterna di riserva per il paziente.

• **Perdita di alimentazione.**



L'uso del programmatore con una batteria interna scarica o senza batteria può causare la sospensione del funzionamento del programmatore stesso qualora l'alimentazione CA venga temporaneamente interrotta.

- Qualora venga usata una batteria opzionale, accertarsi che non sia scarica o non approvata. Per una maggiore sicurezza del paziente, quando l'indicatore del livello della batteria mostra 25% o meno di carica rimanente, collegare l'alimentazione CA al Programmatore.
- Quando il dispositivo funziona a batteria, non tentare di sostituire la batteria.
- Un messaggio di attenzione di colore giallo appare sulla schermata del programmatore quando la batteria raggiunge il 25% di carica rimanente. Quando la batteria raggiunge il 10% di carica rimanente o meno, appare un messaggio di avvertimento di colore rosso. Al 5% viene visualizzato un altro messaggio di avvertimento rosso, seguito da uno spegnimento automatico di 60 secondi.

• **Perdita di supporto di pacing.**



Tenere sempre disponibile un'apparecchiatura esterna per pacing cardiaco in grado di funzionare, per un supporto vitale immediato.

- Inizialmente, all'accensione del Programmatore, le funzioni di pacing sono spente durante la conduzione di un test automatico. Durante il test automatico, che può durare fino a un minuto, non è possibile alcuna stimolazione.
- La connessione del cavo PSA all'elettrocatetere errato può generare un comportamento inefficace di sensing e pacing e la perdita del supporto di pacing.
- Se l'utente riavvia manualmente il programmatore, il supporto di pacing resta assente finché il sistema non completa il proprio test automatico, che può durare fino a un minuto, e l'utente deve riavviare il PSA manualmente se lo desidera.
- Se non vi è alcuna batteria installata, il supporto di pacing andrà perduto se si perde l'alimentazione CA.

- **Conduzione AV lenta.**



Le modalità atriali monocamerale sono controindicate per pazienti con conduzione AV lenta.

- Se il paziente ha una conduzione AV lenta, non si devono eseguire i test di conduzione anterograda e di programmazione AAI.

- **Interruzione improvvisa del pacing.**



L'interruzione improvvisa del pacing può generare lunghi periodi di asistolia in alcuni pazienti.

- Diminuire gradualmente la frequenza di pacing finché non viene rilevata la frequenza intrinseca del paziente, per una transizione controllata dal pacing al ritmo intrinseco.

- **Perdita di cattura.**



Il test della soglia di pacing implica perdita di cattura. Al momento della perdita di cattura, possono verificarsi asistolia e pacing durante i periodi vulnerabili.

- Considerare la salute del paziente prima di eseguire un test di soglia di pacing.

- **Uso di manicotti di protezione.**



Il posizionamento non corretto dei manicotti di protezione in gomma al silicone sulle clip del cavo PSA può causare delle connessioni elettriche indesiderate in grado di danneggiare il funzionamento del cavo e mettere in pericolo il paziente.

- Prima di collegare i cavi, verificare la posizione corretta dei manicotti di protezione.

- **Non utilizzare cavi bagnati.**



L'umidità sui cavi può danneggiare il funzionamento dei cavi stessi e mettere in pericolo il paziente.

- **Esposizione a sostanze liquide.**



Prima di pulire e disinfettare le superfici del programmatore, spegnere il dispositivo e scollegare l'alimentazione esterna. Prima di fare uso del Sistema di programmazione LATITUDE, lasciare evaporare gli agenti di pulizia e disinfezione utilizzati sul programmatore.

- **Emissioni e interferenza.**



Le emissioni caratteristiche di questa apparecchiatura la rendono idonea per l'uso in contesti industriali e negli ospedali (CISPR 11 classe A). Se utilizzata in un ambiente residenziale (per il quale è in genere richiesta la conformità alla norma CISPR 11 classe B), questa apparecchiatura potrebbe non offrire un'adeguata protezione ai servizi di comunicazione in radiofrequenza. Potrebbe essere necessario adottare misure per attenuare il problema, ad esempio spostare l'apparecchiatura o orientarla diversamente. Il Sistema di programmazione LATITUDE può subire interferenze da altre apparecchiature, anche nel caso in cui queste siano conformi ai requisiti CISPR sulle emissioni.

- **Batteria agli ioni di litio.**



La batteria modello 6753 è una batteria agli ioni di litio e come tale è considerata merce pericolosa per quanto riguarda il trasporto. Per le spedizioni per via aerea, la carica della batteria non può superare il 30% come da norme applicabili sul trasporto aereo. La spedizione con una carica superiore al 30% è in violazione diretta delle norme sul trasporto aereo e può generare sanzioni significative per il mittente, compresa la persona responsabile della spedizione. Quando si spedisce per via aerea, è necessario applicare un'etichetta per la gestione della batteria agli ioni di litio sulla parte esterna dell'imballaggio di spedizione, visibile al corriere. Non vi sono restrizioni per le spedizioni via terra e l'etichetta per la gestione della batteria agli ioni di litio non è richiesta per spedizioni di superficie.

PRECAUZIONI

Generali

- **Problema funzionale dovuto a danno esterno.** Un impatto meccanico, ad esempio una caduta del programmatore disimballato, può danneggiare in modo permanente il funzionamento del sistema. Non usare il programmatore se vi è un danno evidente. Se si è verificato un danno, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale e restituire il programmatore.
- **Sistema di programmazione.** Per programmare specifici GI Boston Scientific, usare solo il Sistema di programmazione LATITUDE dotato del software appropriato.

- **Uso della testa telemetrica.** Per la telemetria con GI transvenoso, utilizzare solo la Testa telemetrica modello 6395 con il Sistema di programmazione LATITUDE.
- **Uso della penna del programmatore.** Se si desidera utilizzare una penna del programmatore, assicurarsi che sia una penna a capacitanza proiettata. L'uso di qualunque altro oggetto potrebbe danneggiare il touchscreen.
- **Cavi per elettrocauterizzazione.** Tenere tutti i cavi per elettrocauterizzazione ad almeno 30 cm (12 pollici) di distanza dal Sistema di programmazione LATITUDE, per evitare falsi segnali dovuti all'energia di elettrocauterizzazione.
- **Dispersione di corrente.** Per quanto qualunque apparecchiatura esterna opzionale collegata al Programmatore modello 3300 debba essere conforme ai requisiti applicabili relativi alle dispersioni di corrente per i prodotti commerciali, è possibile che non soddisfi i requisiti ancora più rigorosi per le dispersioni che si applicano ai prodotti medicali. Pertanto, ogni apparecchiatura esterna deve essere mantenuta all'esterno dell'ambiente del paziente.
 - Non toccare mai contemporaneamente i contatti elettrici sui pannelli laterali del Programmatore modello 3300 e il paziente, una testa telemetrica o un qualunque cavo.
- **Temperatura testa (solo modello 6395).** Le procedure telemetriche di durata superiore a 8 ore richiedono un isolatore termico tra la Testa telemetrica modello 6395 e la cute del paziente poiché la temperatura della testa oscilla tra 33 e 41 °C (88 - 106 °F).
- **Collegamenti del PSA.** Verificare che gli elettrocateri siano connessi adeguatamente per l'uso desiderato; una impostazione non corretta può generare eventi di pacing/sensing che vengono visualizzati sotto una camera diversa sullo schermo. L'interfaccia utente dell'applicazione PSA associa specifiche connessioni di elettrocateri alle camere AD, VD e VS sullo schermo, per supportare il test di tutte e tre le camere con la minima variazione delle connessioni fisiche. Le misurazioni PSA salvate vengono anche etichettate automaticamente in base alla camera in uso sullo schermo. Tali etichette possono in seguito essere regolate dall'utente se si decide di usare una connessione fisica per testare altre camere (ad esempio utilizzando solo la connessione VD per testare gli elettrocateri AD, VD e VS).
- **Sensing ventricolare.** Durante una sessione PSA, il comportamento del sensing ventricolare è guidato dalla configurazione di pacing ventricolare selezionata più di recente: Solo VD, Solo VS o Bi-V.
 - All'avvio del sistema, la modalità PSA è impostata su ODO (non pacing) e l'effettiva configurazione di pacing ventricolare è Bi-V.
 - Quando dalla tavolozza delle modalità è selezionata una modalità non pacing (ODO o OVO), il sensing è impostato su Bi-V per fare in modo che il sensing sia abilitato su entrambi gli elettrocateri indipendentemente dall'eventuale configurazione precedente.

- **Cavo ECG aperto/in cortocircuito.** La perdita del segnale ECG in caso di un cavo ECG aperto/in cortocircuito può incidere sulla diagnosi e lo screening prolungando la procedura o impedendone la conclusione.
 - Innanzitutto verificare i cavi e sostituirli se rotti o usurati.
 - Se il cavo non funziona correttamente, sostituirlo.
- **Adattatore di alimentazione modello 6689.** In genere l'adattatore si scalda quando è in uso o sta caricando. Non porre l'adattatore nel vano portaoggetti del supporto mentre è in uso o sta caricando, poiché lo spazio limitato non consentirebbe al calore di dissiparsi in modo corretto.
- **Ethernet.** Se lo si desidera per l'uso, collegare il cavo Ethernet solo al connettore della porta Ethernet RJ45 sul programmatore Modello 3300. L'inserimento o la rimozione del cavo Ethernet durante il funzionamento può influenzare le funzioni di rete. La connessione Ethernet RJ45 sul Programmatore modello 3300 è destinata esclusivamente all'uso di una rete locale (LAN). Non deve essere usata per un collegamento telefonico.
- **Telemetria induttiva.** L'uso del programmatore alimentato solo a batteria comporta la possibile riduzione della distanza della telemetria (dalla testa al dispositivo impiantato). Se necessario, utilizzare l'alimentazione CA per migliorare la telemetria induttiva.
- **Funzionamento della batteria durante lunghi periodi di conservazione.** Rimuovere la batteria per impedire che si scarichi quando si conserva il programmatore per lunghi periodi (ad esempio per mesi).
- **Precisione di data e ora.** L'impossibilità di accedere a un server remoto di riferimento ora potrebbe causare discrepanze rispetto all'ora del programmatore. In caso di necessità, il rappresentante Boston Scientific ha la possibilità di impostare l'ora e la data manualmente.
- **Dati paziente.** I dati paziente possono rimanere memorizzati nel programmatore fino a 14 giorni ed è opportuno prendere adeguate precauzioni per proteggere il programmatore da accessi non autorizzati.
 - Eliminare tutti i dati paziente dal programmatore (per le istruzioni di eliminazione fare riferimento al *Manuale per l'operatore della Gestione dati paziente, modello 3931*) prima di spedire il programmatore oppure ogni volta in cui il programmatore non è sotto il diretto controllo di un supervisore.
 - Collegarsi solo a dispositivi Bluetooth® noti per ridurre la possibilità di trasmettere i dati paziente a stampanti o dispositivi non autorizzati.
- **Dispositivi USB.** I dispositivi USB collegati al programmatore dovranno essere controllati allo scopo di limitare la potenziale introduzione di malware.
- **Uso della batteria con dispositivi esterni.** L'uso di dispositivi esterni (USB, monitor) contribuisce a scaricare la batteria. Per prolungare il funzionamento del programmatore, evitare di utilizzare dispositivi esterni quando il programmatore è alimentato solo a batteria e l'indicatore del livello della batteria mostra una carica residua pari al 25% o inferiore.

- **Software.** Verificare che siano installate le versioni software più recenti (vedere "Scheda Aggiornamento software" a pagina 37). In caso di necessità, il rappresentante locale Boston Scientific è in grado di fornire aggiornamenti software utilizzando un'unità USB.
- **Testa telemetrica modello 6395 fornita non sterile.** La Testa telemetrica modello 6395 viene fornita non sterile. Rimuovere la testa da tutto il materiale di imballaggio prima di sterilizzarla. Se la testa telemetrica è destinata all'uso in un campo sterile, è necessario sterilizzarla attivamente prima di servirsene o inserirla in una guaina chirurgica sterile monouso (modello 3320) durante l'uso. Per informazioni sulla sterilizzazione e la pulizia, fare riferimento a "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 45.
- **Testa telemetrica S-ICD modello 3203 fornita non sterile.** La Testa telemetrica S-ICD modello 3203 viene fornita non sterile. Rimuovere la testa da tutto il materiale di imballaggio prima di utilizzarla. Se la testa telemetrica è destinata all'uso in un campo sterile, è necessario inserirla in una protezione sterile per sonda intraoperatoria (modello 3320) durante l'uso. Per informazioni sulla pulizia, fare riferimento a "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 45.
- **Interferenza elettrica e magnetica.** Evitare di stabilire comunicazioni telemetriche tra il programmatore e il GI quando il programmatore si trova molto vicino a monitor, attrezzature di elettrocauterizzazione ad alta frequenza o forti campi magnetici. Il collegamento telemetrico può essere danneggiato.
- **Uso di un'antenna esterna per telemetria RF.** La Testa telemetrica S-ICD modello 3203 può essere utilizzata come antenna aggiuntiva per migliorare l'efficacia della telemetria RF del programmatore. Se la testa telemetrica è in un campo sterile, è necessario inserirla in una guaina chirurgica sterile monouso (modello 3320) durante l'uso. Se la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 non viene utilizzata per la telemetria RF, avere cura di scollegarla dal programmatore per impedire interruzioni della telemetria.
- **Modifiche all'apparecchiatura.** Non è consentita alcuna modifica a questa apparecchiatura se non espressamente approvata da Boston Scientific. Le modifiche non espressamente approvate da Boston Scientific possono rendere nulla l'autorizzazione dell'utente alla messa in funzione di questa apparecchiatura.
- **Wi-Fi.** La connettività Wi-Fi non è consentita in Indonesia, a causa di specifici requisiti di configurazione.

Manutenzione e gestione

- **Pulizia del programmatore.** Non utilizzare panni abrasivi o solventi volatili per pulire una qualsiasi parte del dispositivo. Vedere "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 45 per le procedure di pulizia raccomandate.
- **Manipolazione del magnete.** Non posizionare magneti sul programmatore.

- **Presenza di sostanze infiammabili.** Il Sistema di programmazione LATITUDE non è impermeabile o a prova di esplosione e non può essere sterilizzato. Non utilizzarlo in presenza di miscele di gas infiammabili, tra cui anestetici, ossigeno o ossido d'azoto.
- **Scollegamento del programmatore.** Per scollegare completamente il programmatore dalla fonte di alimentazione, premere e rilasciare il pulsante di accensione  per spegnere il sistema. Quindi scollegare il cavo di alimentazione dal lato del programmatore.
- **Accesso al programmatore.** Verificare che le parti laterali del programmatore siano accessibili in qualunque momento, in modo che sia possibile scollegare il cavo dell'adattatore.
- **Batteria agli ioni di litio.** La batteria agli ioni di litio modello 6753 contiene sostanze chimiche altamente infiammabili e deve essere maneggiata con cautela. L'uso improprio della batteria può causare incendi o esplosioni. Leggere le seguenti avvertenze prima di utilizzare la batteria:
 - Non esporre la batteria a temperature superiori a 60 °C (140 °F).
 - Non forare la batteria, poiché potrebbe prendere fuoco o esplodere. Se l'alloggiamento della batteria è perforato o visibilmente danneggiato in altro modo, non provare a utilizzarla.
 - Non urtare la batteria né sottoporla a forti impatti di altro genere.
 - Non immergere la batteria in sostanze liquide.
 - Non collegare i poli + e - a cavi o oggetti conduttivi.
 - Non smontare, modificare o riparare la batteria.
 - Per caricare la batteria, utilizzare esclusivamente il Programmatore modello 3300. L'uso di un caricabatterie diverso può danneggiare in modo permanente la batteria o causare incendi o esplosioni.

Prestazioni della radiofrequenza (RF)

Per ridurre le emissioni e migliorare le prestazioni RF, rispettare le linee guida seguenti:

- Evitare di stabilire comunicazioni telemetriche tra il programmatore e il GI quando il dispositivo si trova molto vicino a monitor, attrezzature elettrochirurgiche ad alta frequenza o forti campi magnetici. Il collegamento telemetrico (a RF o induttivo) potrebbe esserne compromesso.
- Non attorcigliare i cavi attorno al programmatore.
- I cavi del pannello lato medico e del pannello lato paziente devono essere tenuti separati, ciascuno nel proprio lato, per ridurre al minimo la possibilità di accoppiamento.
- Allontanare direttamente i cavi dal programmatore non appena possibile.
- Quando si utilizza l'uscita DisplayPort per collegare uno schermo esterno o un monitor digitale:
 - Tenere lo schermo esterno o il monitor digitale e relativi cavi lontani dal programmatore per evitare interferenze elettriche.

- Se possibile, utilizzare cavi schermati di qualità con conversioni integrali (ad esempio da DisplayPort a HDMI).
- Ridurre al minimo l'uso di adattatori attivi diversi da quelli indicati da Boston Scientific poiché possono creare emissioni in grado di interferire con la telemetria del GI.

Effetti avversi

Nessuno noto.

FUNZIONALITÀ DEL SISTEMA

Il Sistema di programmazione LATITUDE comunica con i generatori d'impulsi (GI) e si caratterizza per le funzionalità seguenti a livello di hardware, interrogazione/programmazione, gestione dati paziente, rete e software:

Hardware

- Touchscreen a colori capacitivo
- Disco fisso interno
- I connettori consentono l'inserimento di un cavo ECG paziente e di un cavo PSA, visualizzati sul programmatore (solo alcune applicazioni)
- DisplayPort per un monitor esterno opzionale
- Porte USB (4) disponibili per l'esportazione dei dati paziente su un'unità USB 2.0 o 3.0 standard, il collegamento a una stampante esterna o per l'installazione del software da parte del personale Boston Scientific

NOTA: le porte USB sono compatibili con le versioni successive e precedenti. I dispositivi USB 2.0 funzionano con le porte USB 3.0 e i dispositivi USB 3.0 funzionano con le porte USB 2.0. La velocità dipende dalla versione USB inferiore. Ad esempio un dispositivo USB 3.0 inserito in una porta USB 2.0 usufruisce della velocità 2.0 e un dispositivo USB 2.0 inserito in una porta USB 3.0 usufruisce della velocità 2.0.

Interrogazione e programmazione

- Interrogazione e programmazione del GI impiantabile
- Visualizzazione di record, memorizzazione di dati paziente e possibilità per il medico di valutare terapie alternative, generare report e registrare episodi
- Esecuzione di test nel laboratorio di elettrofisiologia, in sala operatoria, al pronto soccorso, in ambienti clinici o presso il letto del paziente
- Supporto delle attività diagnostiche³ relative all'impianto, alla programmazione e al monitoraggio dei GI impiantabili Boston Scientific

3. Il Sistema di programmazione LATITUDE non è concepito per essere utilizzato come monitor ECG né come dispositivo diagnostico generico.

- È fornita l'applicazione Analizzatore di Sistema di pacing (PSA)⁴ per valutare le prestazioni elettriche e il posizionamento di sistemi di elettrocateretri cardiaci durante l'impianto di dispositivi per la gestione del ritmo cardiaco
- Acquisizione elettronica in tempo reale di vari eventi dal GI e dall'applicazione PSA
- Uscita dei segnali dell'ECG di superficie e della telemetria (elettrogrammi intracardiaci e marker di eventi) in formato PDF
- Accesso di emergenza alle funzioni SHOCK STAT, STIM. STAT e DEVIAZIONE TERAPIA pertinenti del GI e dell'applicazione PSA
- Telemetria ZIP, un'opzione di comunicazione a radiofrequenza (RF), cordless e utilizzabile senza mani che consente al programmatore di comunicare con il GI

Gestione dati paziente

Il Sistema di programmazione LATITUDE fornisce la possibilità di stampare, salvare o trasferire i dati correlati (tramite Bluetooth® o unità USB), durante o dopo una sessione di impianto/follow-up, a un computer clinico per l'elaborazione/il trasferimento dei dati a sistemi esterni (ad esempio i sistemi EMR).

Per ulteriori informazioni, fare riferimento al *Manuale per l'operatore della Gestione dati paziente (modello 3931)*.

Rete

Il Sistema di programmazione LATITUDE fornisce connettività Ethernet e wireless (Wi-Fi) per la trasmissione dei dati.⁵ La connettività Bluetooth® è disponibile per il trasferimento dati (ad esempio verso un laptop) e per la stampa.

Per informazioni aggiuntive sull'impostazione della rete e della connettività e sul relativo uso, fare riferimento al *Manuale per l'operatore relativo a rete e connettività (modello 3924)*.

Software

Gli aggiornamenti e i download di software vengono forniti via Internet o tramite unità USB. Se un aggiornamento software o un download non vengono completati correttamente, è possibile avviarli di nuovo.

La scheda Utilità nella schermata del programmatore comprende una serie di aggiornamenti software. L'utente può scegliere se scaricare e installare tutti gli aggiornamenti o vedere gli aggiornamenti disponibili e operare una selezione. Vedere "Scheda Aggiornamento software" a pagina 37.

4. Per informazioni sulla configurazione e l'uso del PSA, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'Analizzatore di Sistema di pacing (PSA) (modello 3222)*.
5. La connettività Wi-Fi non è consentita in Indonesia, a causa di specifici requisiti di configurazione.

ACCESSORI DEL SISTEMA

I seguenti accessori sono stati testati e possono essere utilizzati con il Programmatore modello 3300:

- Testa telemetrica modello 6395⁶ (risterilizzabile)
- Testa telemetrica S-ICD modello 3203⁷
- Protezione sonda intraoperatoria modello 3320, da utilizzare con la Testa telemetrica modello 6395 o con la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 se la testa S-ICD è all'interno del campo sterile
- Cavo monouso PSA modello 6697 (Remington modello S-101-97), esclusivamente monouso, necessita di un adattatore di sicurezza modello 6133
- Cavo PSA modello 6763, sterilizzabile e riutilizzabile; le protezioni delle clip del cavo contengono Elastosil R401 (gomma al silicone)
- Adattatore di sicurezza modello 6133 (Remington modello ADAP-2R)
- Cavo ECG fisso per elettrocateteri paziente modello 3154⁸
- Cavo slave ECG-BNC modello 6629
- Adattatore modello 6689 (alimentazione)
- Cavo di alimentazione CA modello 6281 (Italia)
- Cavo di alimentazione CA modello 6282 (Svizzera)
- Cavo di alimentazione CA modello 6285 (Europa)
- Cavo di alimentazione CA modello 6343 (Regno Unito)
- Batteria agli ioni di litio modello 6753, ricaricabile e sostituibile

Per ordinare gli accessori, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

AVVERTENZA:



L'uso di cavi o accessori con il Sistema di programmazione LATITUDE diversi da quelli forniti o specificati da Boston Scientific potrebbe generare un aumento delle emissioni elettromagnetiche, una diminuzione dell'immunità elettromagnetica o una scossa elettrica del Sistema di programmazione LATITUDE. Chiunque colleghi tali cavi o accessori, comprese le prese multiple, al Sistema di programmazione LATITUDE, configura un sistema medico ed è responsabile di far sì che il sistema rispetti i requisiti della norma IEC/EN 60601-1, clausola 16 per sistemi elettrici medici.

6. Il modello 6395 della testa telemetrica non include un magnete.
7. Il modello 3203 della testa telemetrica S-ICD può essere utilizzato come antenna aggiuntiva per migliorare l'efficacia della telemetria MICS.
8. Il cavo ECG fisso per elettrocateteri paziente modello 3154 contiene funzioni di limitazione di corrente per proteggere contro la defibrillazione e deve essere il cavo ECG da utilizzare con il Sistema di programmazione LATITUDE.

Apparecchiatura esterna opzionale

Con il Sistema di programmazione LATITUDE è possibile utilizzare un'apparecchiatura esterna opzionale. Contattare il rappresentante di vendita Boston Scientific per determinare l'apparecchiatura esterna da utilizzare.

NOTA: *chi aggiunge un'apparecchiatura esterna configura un sistema medico ed è pertanto responsabile del fare sì che il sistema rispetti i requisiti della norma IEC/EN 60601-1, clausola 16 per sistemi elettrici medici.*

AVVERTENZA:



Non toccare contemporaneamente il paziente e qualunque connettore accessibile del Sistema di programmazione LATITUDE o conduttore esposto.

ATTENZIONE: Per quanto qualunque apparecchiatura esterna opzionale collegata al Programmatore modello 3300 debba essere conforme ai requisiti applicabili relativi alle dispersioni di corrente per i prodotti commerciali, è possibile che non soddisfatti i requisiti ancora più rigorosi per le dispersioni che si applicano ai prodotti medicali. Pertanto, ogni apparecchiatura esterna deve essere mantenuta all'esterno dell'ambiente del paziente.

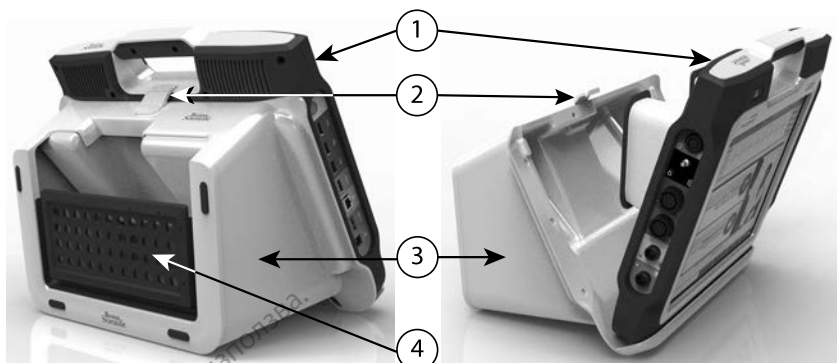
- Non toccare mai contemporaneamente i contatti elettrici sui pannelli laterali del Programmatore modello 3300 e il paziente, una testa telemetrica o un qualunque cavo.

Supporto

Per il Sistema di programmazione LATITUDE è disponibile un supporto (modello 6755). Si aggancia facilmente alla parte inferiore del programmatore mediante una clip. Fornisce due inclinazioni per una visione confortevole e dispone di un vano portaoggetti sul retro per la conservazione di cavi e teste telemetriche.

Quando il supporto è utilizzato nella posizione non inclinata, non premere la maniglia con forza poiché l'unità potrebbe rovesciarsi.

Per applicare il supporto, posizionarlo sotto il programmatore e inclinarlo in modo che si agganci alla clip come illustrato in Figura 1 Supporto opzionale per il Sistema di programmazione LATITUDE a pagina 17.



[1] Programmatore modello 3300 [2] Clip del supporto [3] Supporto modello 6755 [4] Vano portaoggetti

Figura 1. Supporto opzionale per il Sistema di programmazione LATITUDE

ATTENZIONE: In genere l'adattatore si scalda quando è in uso o sta caricando. Non porre l'adattatore nel vano portaoggetti del supporto mentre è in uso o sta caricando, poiché lo spazio limitato non consentirebbe al calore di dissiparsi in modo corretto.

Stampante esterna

Il Sistema di programmazione LATITUDE supporta una vasta gamma di stampanti USB 2.0 e 3.0 esterne. Per informazioni sul collegamento del cavo USB della stampante, fare riferimento a "Collegamenti" a pagina 18.

Sono inoltre supportate anche alcune stampanti Bluetooth®. Per informazioni aggiuntive sull'impostazione e l'uso, fare riferimento al *Manuale per l'operatore relativo a rete e connettività (modello 3924)*.

Cavo e spina di messa a terra USB

Con il Programmatore modello 3300 è possibile utilizzare cavo e spina di messa a terra USB per fornire una messa a terra e diminuire le interferenze a carico del Sistema di programmazione LATITUDE. Per informazioni su questo componente standard dell'apparecchiatura, contattare il reparto di tecniche biomediche dell'ospedale/clinica.

AVVERTENZA:



L'uso di cavi o accessori con il Sistema di programmazione LATITUDE diversi da quelli forniti o specificati da Boston Scientific potrebbe generare un aumento delle emissioni elettromagnetiche, una diminuzione dell'immunità elettromagnetica o una scossa elettrica del Sistema di programmazione LATITUDE. Chiunque colleghi tali cavi o accessori, comprese le prese multiple, al Sistema di programmazione LATITUDE, configura un sistema medico ed è responsabile di far sì che il sistema rispetti i requisiti della norma IEC/EN 60601-1, clausola 16 per sistemi elettrici medici.

Monitor esterno

È possibile utilizzare un monitor esterno (o equivalente) in grado di sincronizzarsi a una qualunque frequenza di scansione orizzontale.

NOTA: i monitor esterni possono necessitare di un adattatore e/o cavo per collegarsi alla DisplayPort del programmatore.

NOTA: le apparecchiature collegate ai connettori esterni devono essere conformi alle norme applicabili per le apparecchiature di elaborazione dati e per le apparecchiature medicali.

AVVERTENZA:

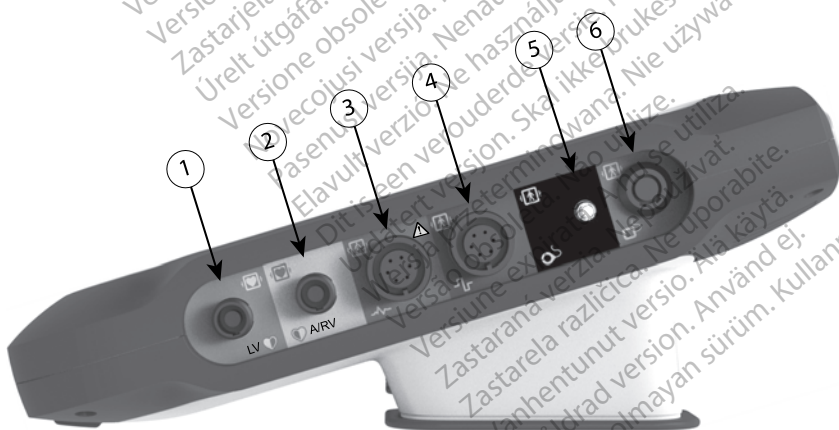


L'uso di cavi o accessori con il Sistema di programmazione LATITUDE diversi da quelli forniti o specificati da Boston Scientific potrebbe generare un aumento delle emissioni elettromagnetiche, una diminuzione dell'immunità elettromagnetica o una scossa elettrica del Sistema di programmazione LATITUDE. Chiunque colleghi tali cavi o accessori, comprese le prese multiple, al Sistema di programmazione LATITUDE, configura un sistema medico ed è responsabile di far sì che il sistema rispetti i requisiti della norma IEC/EN 60601-1, clausola 16 per sistemi elettrici medici.

COLLEGAMENTI

Per identificare le porte di connessione sul programmatore, fare riferimento a Figura 2 Pannello destro del programmatore a pagina 18 e a Figura 3 Pannello sinistro del programmatore a pagina 19.

Pannello lato paziente (lato destro)

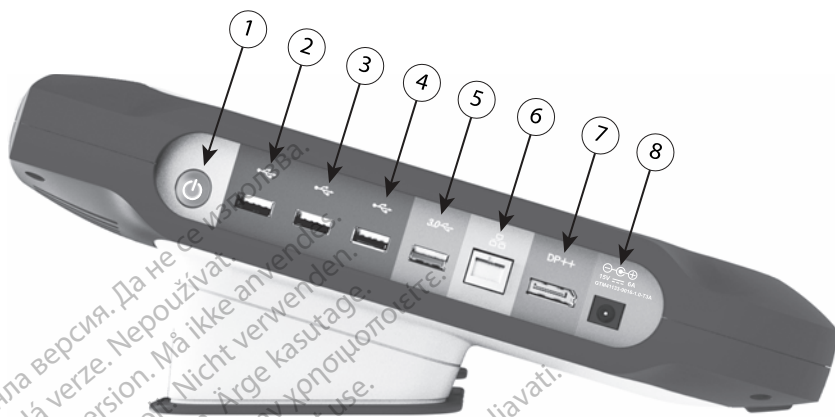


[1] Cavo PSA modello 6763 per VS (verde) [2] Cavo PSA modello 6763 per A/RV (grigio chiaro) [3] Cavo ECG modello 3154 (grigio scuro) [4] Porta di collegamento per uso futuro (marrone) [5] Testa telemetrica S-ICD modello 3203 (nero) [6] Testa telemetrica modello 6395 (blu)

Figura 2. Pannello destro del programmatore

Pannello lato medico (lato sinistro)

NOTA: le apparecchiature collegate ai connettori esterni devono essere conformi alle norme applicabili per le apparecchiature di elaborazione dati e per le apparecchiature medicali.



[1] Pulsante di accensione (grigio chiaro) [2-4] Porte USB 2.0 (grigio scuro) [5] Porta USB 3.0 (blu) [6] Porta Ethernet (arancione) [7] Uscita DisplayPort (rosso-arancione) [8] Collegamento alimentazione CC per l'adattatore modello 6689 (verde)

Figura 3. Pannello sinistro del programmatore

Spie

Il programmatore dispone di una spia sul lato sinistro del dispositivo, all'interno del pulsante di accensione . La Testa telemetrica modello 6395 dispone di una spia sulla parte anteriore. Le funzioni sono descritte di seguito.

-  Il pulsante di accensione è illuminato quando il programmatore è acceso.
- La spia sulla Testa telemetrica modello 6395 si illumina per indicare che è stata stabilita la telemetria induttiva e che la comunicazione con il GI è in corso.

Pulsante STAT

Il programmatore dispone di un pulsante STAT rosso  in alto sulla parte anteriore del dispositivo. A seconda della situazione, la funzione STAT fornisce STIM. STAT, SHOCK STAT o DEVIAZIONE TERAPIA.



[1] Pulsante rosso STAT

Figura 4. Vista anteriore del Sistema di programmazione LATITUDE con l'indicazione della posizione del pulsante rosso STAT

USO DEL SISTEMA DI PROGRAMMAZIONE LATITUDE

Preparazione per l'uso

Livello di carica della batteria e ricarica

Il programmatore viene spedito con la batteria agli ioni di litio scarica. Per caricare la batteria, attenersi alla procedura seguente.

NOTA: prima di utilizzare la batteria con il Sistema di programmazione LATITUDE, assicurarsi che la batteria sia completamente carica.

1. Collegare l'alimentazione CA e accendere il programmatore. Vedere Figura 3 Pannello sinistro del programmatore a pagina 19.
2. Verificare la carica della batteria osservando l'indicatore di livello della batteria nella parte superiore sinistra dello schermo, che mostra la percentuale di carica della batteria. Vedere Figura 9 Schermata principale a pagina 26.
3. In genere per caricare la batteria sono necessarie 1-2 ore quando carica della batteria è inferiore al 30%.

NOTA: se il programmatore è collegato all'alimentazione CA, la batteria viene caricata. Non è necessario che il programmatore sia acceso.

Preparazione di una testa telemetrica

Preparare la testa appropriata per il GI in uso.

Testa telemetrica modello 6395

ATTENZIONE: La Testa telemetrica modello 6395 viene fornita non sterile. Rimuovere la testa da tutto il materiale di imballaggio prima di sterilizzarla. Se la testa telemetrica è destinata all'uso in un campo sterile, è necessario sterilizzarla attivamente prima di servirsene o inserirla in una guaina chirurgica sterile monouso (modello 3320) durante l'uso. Per informazioni sulla

sterilizzazione e la pulizia, fare riferimento a "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 45.

Se necessario, preparare la Testa telemetrica modello 6395 per il campo sterile seguendo le procedure fornite in "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 45 o inserendo la testa in un manicotto sterile modello 3320.

Testa telemetrica S-ICD modello 3203

ATTENZIONE: La Testa telemetrica S-ICD modello 3203 viene fornita non sterile. Rimuovere la testa da tutto il materiale di imballaggio prima di utilizzarla. Se la testa telemetrica è destinata all'uso in un campo sterile, è necessario inserirla in una protezione sterile per sonda intraoperatoria (modello 3320) durante l'uso. Per informazioni sulla pulizia, fare riferimento a "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 45.

Per l'uso della testa telemetrica S-ICD modello 3203 come antenna aggiuntiva per la telemetria RF, fare riferimento a "Preparazione per la telemetria ZIP (RF)" a pagina 24.

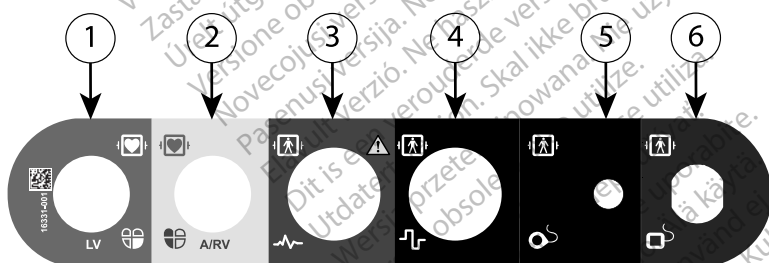
Se necessario, preparare la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 per il campo sterile inserendo la testa in un manicotto sterile modello 3320.

Collegamenti dei cavi

Per la posizione dei connettori, fare riferimento ai pannelli sul lato destro e sinistro del Programmatore modello 3300 (Figura 2 Pannello destro del programmatore a pagina 18 e Figura 3 Pannello sinistro del programmatore a pagina 19).

Collegamenti lato paziente

Effettuare i seguenti collegamenti sul lato destro del programmatore in base alle esigenze.



[1] Cavo PSA modello 6763 per VS (verde) [2] Cavo PSA modello 6763 per A/VD (grigio chiaro) [3] Cavo ECG modello 3154 (grigio scuro) [4] Porta di collegamento per uso futuro (marrone) [5] Testa telemetrica S-ICD modello 3203 (nero) [6] Testa telemetrica modello 6395 (blu)

Figura 5. Pannello lato destro (paziente)

1. Per le misurazioni PSA, collegare il cavo PSA appropriato all'apposito connettore (VS o A/VD).
2. Collegare la testa telemetrica appropriata al relativo connettore:

- Testa telemetrica modello 6395
- Testa telemetrica S-ICD modello 3203

NOTA: in caso di funzionamento a batteria con testa telemetrica, il Sistema di programmazione LATITUDE è in grado di comunicare con il GI impiantato sotto la cute del paziente. Per la maggior parte degli impianti pettorali, la telemetria è sufficiente per comunicare con il GI. Per gli impianti addominali è possibile che la distanza sia maggiore e l'alimentazione a batteria potrebbe non essere sufficiente da sola per una comunicazione valida. Per una comunicazione ottimale con il generatore d'impulsi mediante telemetria induttiva, ricorrere sempre all'alimentazione esterna.

3. Collegare il cavo paziente dell'ECG di superficie al connettore ECG. Applicare gli elettrodi di superficie sul paziente nella configurazione standard a tre o a cinque derivazioni.

NOTA: la funzione ECG potrebbe essere sensibile alle interferenze ambientali ad alta frequenza quando gli ingressi ECG non sono applicati. Se gli elettrodi non sono applicati al paziente, possono essere sensibili alle interferenze ambientali ad alta frequenza e fornire dunque un segnale insufficiente. In caso di eccessivi disturbi, è possibile disattivare i tracciati di superficie dell'ECG.

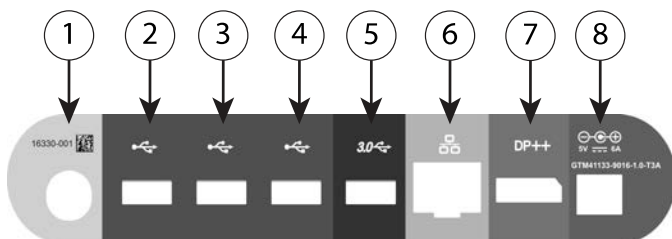
NOTA: la funzione ECG è destinata all'uso durante gli esami del paziente per test quali quello della soglia di pacing.

NOTA: la funzione ECG può presentare interferenze se il Sistema di programmazione LATITUDE si trova molto vicino a dispositivi di elettrochirurgia ad alta frequenza. Per informazioni sulle azioni correttive, fare riferimento a "Risoluzione dei problemi" a pagina 57.

4. Se la telemetria MICS o RF non è sufficiente, collegare la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 al relativo connettore. La testa telemetrica S-ICD funge da antenna RF extra. Orientare la testa nella misura necessaria per migliorare l'efficacia della telemetria RF. Per ulteriori informazioni, fare riferimento a "Procedura per migliorare l'efficacia della telemetria ZIP (RF)" a pagina 25.

Collegamenti lato medico

Quando necessario, eseguire le seguenti connessioni sul lato sinistro del Sistema di programmazione LATITUDE.



[1] Pulsante di accensione (grigio chiaro) [2-4] Porte USB 2.0 (grigio scuro) [5] Porta USB 3.0 (blu) [6] Porta Ethernet (arancione) [7] Uscita DisplayPort (rosso-arancione) [8] Collegamento alimentazione CC per l'adattatore modello 6689 (verde)

Figura 6. Pannello lato sinistro (medico)

1. Collegare il cavo di alimentazione alla presa CC sul lato sinistro del programmatore.
2. Per collegare una stampante USB esterna, collegare il cavo USB adeguato (2.0 o 3.0) alla porta USB giusta sul programmatore. Poi, verificare che la stampante sia collegata all'alimentazione esterna.

NOTA: collegare la stampante alla porta USB e attendere 30 secondi prima di inviare i file alla stampante per dare il tempo al sistema di riconoscere la periferica.

NOTA: il Sistema di programmazione LATITUDE dispone della funzionalità Bluetooth®, utile per collegarsi a stampanti Bluetooth®.

3. Per collegare un monitor esterno, utilizzare il connettore di uscita DisplayPort. Quindi, verificare che il monitor sia collegato all'alimentazione esterna.
4. Per connettersi a una rete locale (LAN), collegare un cavo Ethernet alla porta Ethernet.

NOTA: collegare il cavo Ethernet solo al connettore della porta Ethernet RJ45 sul Programmatore modello 3300.

NOTA: quando si utilizza la comunicazione Bluetooth® o LAN, sono necessari passaggi aggiuntivi. Per ulteriori informazioni, fare riferimento al Manuale per l'operatore relativo a rete e connettività (modello 3924).

5. Verificare che il cavo dell'adattatore di alimentazione sia inserito nella porta CC sul lato sinistro del programmatore e che il cavo di alimentazione sia inserito nell'adattatore.

NOTA: verificare che il lato sinistro del dispositivo sia sempre accessibile, in modo che sia possibile collegare e scollegare il cavo di alimentazione.

Cavi per elettrochirurgia

Tenere i cavi per elettrochirurgia ad almeno 30 cm (12 pollici) di distanza dal Sistema di programmazione LATITUDE per evitare falsi tracciati dovuti all'energia elettrochirurgica applicata.

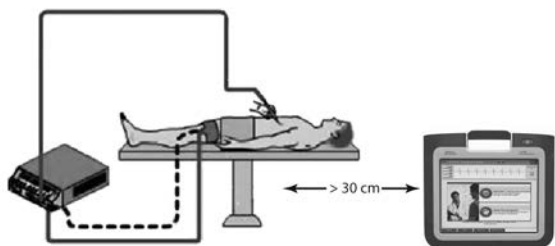


Figura 7. Distanza dei cavi elettrochirurgici dal Sistema di programmazione LATITUDE

Preparazione per la telemetria ZIP (RF)

NOTA: La funzione Telemetria ZIP non è disponibile per tutti i GI Boston Scientific. Per maggiori informazioni, fare riferimento alla documentazione del prodotto associata al GI interrogato.

Per GI che comunicano con la telemetria ZIP:

1. Per una comunicazione ottimale mediante telemetria ZIP, posizionare il Sistema di programmazione LATITUDE entro 3 metri (10 piedi) dal GI.
2. Rimuovere gli ostacoli tra il Sistema di programmazione LATITUDE e il GI.

NOTA: il riorientamento o il riposizionamento del Sistema di programmazione LATITUDE può migliorare l'efficacia della telemetria ZIP.

NOTA: La Testa telemetrica S-ICD modello 3203 può essere utilizzata come terza antenna RF per migliorare l'efficacia della telemetria RF.

NOTA: Se il funzionamento della telemetria ZIP non è soddisfacente, utilizzare la Testa telemetrica modello 6395 per interrogare il GI.



[1] Posizione delle antenne interne (approssimativa)

Figura 8. Vista anteriore del Sistema di programmazione LATITUDE con l'indicazione approssimativa della posizione delle antenne sul dispositivo

Procedura per migliorare l'efficacia della telemetria ZIP (RF)

Eseguire la procedura seguente per migliorare l'efficacia della telemetria RF:

1. Scollegare tutti i cavi e le teste non utilizzati e metterli da parte.
2. Tutti i cavi collegati lato paziente restanti (PSA, ECG) devono uscire perpendicolarmente rispetto al programmatore e (per quanto possibile) direttamente verso il paziente.
3. Tutti i cavi collegati lato medico restanti (alimentazione, USB, DisplayPort, Ethernet) devono essere tenuti lontani dal paziente.
4. Se accanto al programmatore sono presenti apparecchiature elettriche (laptop, monitor, ecc.) o oggetti metallici, allontanarli il più possibile dal programmatore.
5. Avvicinare il programmatore al paziente, preferibilmente lontano da punti della sala pieni di oggetti o affollati.
6. Modificare l'orientamento del programmatore ruotandolo fino a 45 gradi in senso orario o antiorario oppure inserendo il programmatore nel Supporto modello 6755 opzionale.
7. Assicurarsi che il personale medico non si trovi nel percorso ottico diretto tra il programmatore e il GI impiantato.
8. Se la telemetria non è ancora costante, collegare la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 e posizionarla entro 0,6 m (2 piedi) dal GI impiantato. Nel campo sterile utilizzare una protezione per sonda intraoperatoria modello 3320 e posizionare la testa sullo stomaco del paziente.
 - Se la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 non viene utilizzata per la telemetria RF, scollegarla dal programmatore per impedire interruzioni della telemetria.
9. Se la telemetria ZIP non è soddisfacente per un GI idoneo per telemetria RF, utilizzare la Testa telemetrica modello 6395 per interrogare il GI.

Avvio

Per accendere il Sistema di programmazione LATITUDE:

1. Collegare il cavo dell'adattatore di alimentazione alla presa CC sul lato sinistro del Sistema di programmazione LATITUDE (Figura 3 Pannello sinistro del programmatore a pagina 19).
2. Inserire il cavo di alimentazione CA nell'adattatore e in una presa CA appropriata.
3. Premere il pulsante di accensione 

NOTA: può essere necessario fino a un minuto perché il Programmatore modello 3300 completi il test automatico e visualizzi la schermata di avvio. Durante questo intervallo di tempo lo schermo potrebbe lampeggiare o essere nero.

4. Attendere la visualizzazione della schermata di avvio.

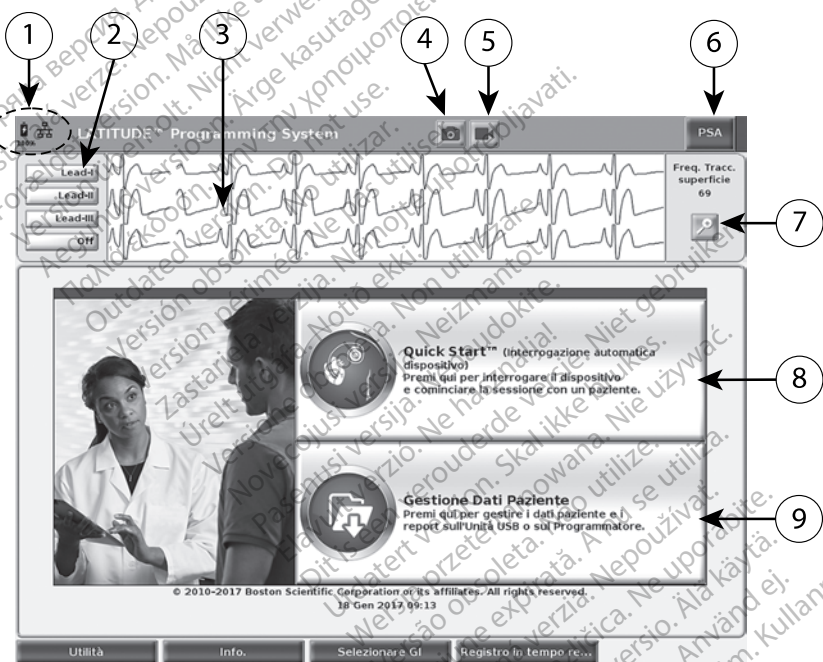
NOTA: durante l'avvio del sistema, osservare lo schermo per eventuali messaggi. Se appare un messaggio di errore, non utilizzare il dispositivo, scrivere una descrizione dettagliata dell'errore e contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

5. Completato l'avvio, viene visualizzata la schermata principale (Figura 9 Schermata principale a pagina 26) e il sistema è pronto per l'uso.

Il touchscreen del programmatore consente di selezionare gli elementi visualizzati sullo schermo, quali pulsanti, caselle di spunta e schede. È possibile selezionare solo un elemento per volta.

NOTA: le schermate illustrate in questo manuale sono solo indicative e potrebbero non corrispondere esattamente alle schermate reali.

ATTENZIONE: Se si desidera utilizzare una penna del programmatore, assicurarsi che sia una penna a capacitance proiettata. L'uso di qualunque altro oggetto potrebbe danneggiare il touchscreen.



- [1] Indicatori livello della batteria, connessione Ethernet e Bluetooth® [2] Tracciati degli elettrocateri ECG ed EGM selezionati, fino a quattro [3] Area di visualizzazione dei tracciati [4] Pulsante Istantanea [5] Pulsante Registratore in tempo reale [6] Pulsante applicazione PSA [7] Pulsante ingrandimento tracciati [8] Pulsante Quick Start [9] Pulsante Gestione dati paziente

Figura 9. Schermata principale

Quando il Sistema di programmazione LATITUDE viene avviato, nella finestra di avvio applicazione viene visualizzata una barra di avanzamento man mano

che il software viene caricato. Di norma questo processo ha una durata di un minuto. Al termine, la schermata principale visualizza quanto segue come illustrato in Figura 9 Schermata principale a pagina 26:

- Nell'area di stato vengono visualizzati il livello di carica della batteria e gli indicatori della connettività Wi-Fi, Ethernet e Bluetooth®
- Per la valutazione del paziente vengono visualizzati i tracciati degli elettrocateri fino a un massimo di quattro, ad esempio da ECG di superficie o PSA
- Sono presenti due pulsanti (Istantanea  e Registratore in tempo reale ) nella parte superiore della schermata, per acquisire in tempo reale le registrazioni dei tracciati durante l'attività ECG, GI e PSA
- Il pulsante PSA attiva l'applicazione PSA (vedere "Analizzatore di Sistema di pacing (PSA)" a pagina 33)
- Il pulsante Quick Start  avvia la comunicazione con il generatore d'impulsi per leggere una specifica applicazione GI
- Il pulsante Gestione dati paziente  accede dai dati paziente per l'esportazione, la stampa, il trasferimento e l'eliminazione
- Il pulsante di ingrandimento tracciati  ingrandisce l'area dei tracciati degli elettrocateri occupando l'intera finestra di visualizzazione e fornisce ulteriori informazioni come illustrato in Figura 10 Schermata di ingrandimento dei tracciati (durante la sessione del GI) a pagina 28



Figura 10. Schermata di ingrandimento dei tracciati (durante la sessione del GI)

Nella parte inferiore della schermata sono presenti:

- Il pulsante **Utilità**, che consente l'accesso alle informazioni sul Sistema di programmazione LATITUDE e alle funzioni di impostazione che l'utente può utilizzare prima di accedere al software applicativo
- Il pulsante **Info.**, che consente all'utente di visualizzare, stampare o salvare su unità USB le informazioni di configurazione del Sistema di programmazione LATITUDE (applicazioni installate nel sistema e relativi numeri di versione associati)
- Il pulsante **Selezionare GI**, che consente di scegliere e di avviare l'applicazione GI (generatore d'impulsi) desiderata e che include l'opzione MODALITÀ DEMO per le applicazioni dei GI (vedere "Modalità Demo" a pagina 35)
- Il pulsante **Registro in tempo reale**, che consente di accedere alla registrazione di vari eventi dall'ECG di superficie e dal PSA
- La data e l'ora sono situate in basso nell'area centrale della schermata, come illustrato in Figura 9 Schermata principale a pagina 26 (vedere "Scheda Data e Ora" a pagina 36 per l'impostazione del fuso orario)

Pulsante PSA

Il pulsante PSA nella parte superiore destra della schermata di avvio alterna la visualizzazione dello schermo e attiva l'applicazione PSA. Per informazioni dettagliate e istruzioni sull'uso di questa applicazione, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'Analizzatore di Sistema di pacing (PSA) (modello 3222)*.

Pulsante Quick Start

Il pulsante Quick Start sulla schermata principale consente di identificare e interrogare automaticamente il GI impiantato. Per ulteriori informazioni, fare riferimento a "Avvio di una sessione di GI transvenoso" a pagina 31.

Pulsante Gestione dati paziente

L'applicazione Gestione dati paziente consente di esportare, trasferire, stampare, leggere ed eliminare i dati paziente che sono stati salvati nel disco fisso del programmatore o sull'unità USB. Per informazioni dettagliate e istruzioni sull'uso di questa applicazione, fare riferimento al *Manuale per l'operatore della Gestione dati paziente (modello 3931)*.

Pulsante STAT per GI transvenosi

Il pulsante STAT  è situato nella parte superiore destra del Programmatore modello 3300.

Quando si preme il pulsante STAT, si verificano le azioni seguenti:

- Quando il GI è in modalità Memorizzazione, Off o modalità Solo monitoraggio, viene erogato uno SHOCK STAT o uno STIM. STAT. Se SHOCK STAT o STIM. STAT viene erogato in Memorizzazione, la modalità tachy passa a Off.
- Quando si è in comunicazione telemetrica con un GI ad alta tensione (ICD o CRT-D), appare una finestra per consentire all'utente di avviare un comando STIM. STAT, SHOCK STAT o DEVIAZIONE TERAPIA. Se è in corso una sessione PSA, è presente anche l'opzione PSA STIM STAT.
- Quando si è in comunicazione telemetrica con un GI a bassa tensione, appare una finestra che consente all'utente di avviare un comando STIM. STAT o DEVIAZIONE TERAPIA. Se è in corso una sessione PSA, viene visualizzata anche l'opzione PSA STIM STAT come mostrato in Figura 11 Pulsante STAT visualizzato in una sessione del generatore d'impulsi transvenoso ad alta tensione con l'applicazione PSA in funzione a pagina 30.
- Quando non si è in comunicazione con un GI, viene visualizzato un pulsante Interroga con un testo che chiede all'utente di eseguire un Quick Start per tentare di identificare il dispositivo (vedere Figura 12 Pulsante PSA STIM STAT visualizzato al di fuori di qualunque sessione del generatore d'impulsi mentre l'applicazione PSA è in esecuzione a pagina 30). Una volta entrati nella sessione con un dispositivo transvenoso impiantato, premere di nuovo il pulsante rosso STAT per visualizzare le opzioni disponibili.
- STIM. STAT: avvia la funzionalità STIM. STAT del GI specifica del dispositivo transvenoso supportato (ICD, CRT-D, Pacemaker/CRT-P).
- SHOCK STAT: avvia la funzionalità SHOCK STAT del GI specifica per i GI transvenosi ad alta tensione ICD-D e CRT-D supportati.
- DEVIAZIONE TERAPIA: avvia la funzione DEVIAZIONE TERAPIA del GI per qualunque dispositivo transvenoso supportato (ICD, CRT-D,

Pacemaker/CRT-P) e, mentre si è in una sessione GI, arresta la terapia in sospeso.

- PSA STIM STAT: quando è stata abilitata una sessione PSA, configura il PSA con le impostazioni e le funzionalità di STIM. STAT.

NOTA: tutti i comandi della funzione di emergenza invitano l'utente a uscire e avviare una nuova sessione.



Figura 11. Pulsante STAT visualizzato in una sessione del generatore d'impulsi transvenoso ad alta tensione con l'applicazione PSA in funzione

I pulsanti della riga superiore (STIM. STAT, DEVIAZIONE TERAPIA e SHOCK STAT) vengono visualizzati durante una sessione GI.



Figura 12. Pulsante PSA STIM STAT visualizzato al di fuori di qualunque sessione del generatore d'impulsi mentre l'applicazione PSA è in esecuzione

Se non si è in una sessione GI, il pulsante STAT visualizza la seguente finestra di dialogo priva di pulsanti: "Nessuna sessione attiva. Premere "Interroga" per avviare la funzione Quick Start™."

Se si è solo in una sessione PSA (senza interrogazione del GI), viene visualizzata la stessa finestra di dialogo con il pulsante PSA STIM STAT (vedere Figura 12 Pulsante PSA STIM STAT visualizzato al di fuori di qualunque sessione del generatore d'impulsi mentre l'applicazione PSA è in esecuzione a pagina 30).

Avvio di una sessione di GI transvenoso

È possibile avviare una sessione di GI transvenoso in due modi:

1. Utilizzando il pulsante Quick Start per identificare automaticamente il GI connesso al sistema.
2. Utilizzando il pulsante Selezionare GI per scegliere manualmente l'applicazione con la quale avviare una sessione con il dispositivo GI.

Quick Start (pulsante)

1. Posizionare la Testa telemetrica modello 6395 sul GI e selezionare il pulsante Quick Start.
2. Appare una finestra di messaggio che indica una delle seguenti condizioni, in base al GI impiantato:
 - Avvio dell'applicazione in corso: se il software per il GI impiantato è stato installato nel Sistema di programmazione LATITUDE, identificherà il GI, avviando l'applicazione corretta e interrogando automaticamente il GI.
 - GI non identificato: se viene interrogato un GI non Boston Scientific oppure un GI Boston Scientific per il quale non è caricata alcuna applicazione nel programmatore, viene visualizzata una finestra di messaggio con cui si informa che il GI non è stato identificato.
 - Vengono visualizzati messaggi di fuori portata/disturbi per segnalare all'utente che la testa è fuori portata o che sono presenti interferenze nella telemetria.
3. Per procedere con la sessione di interrogazione, fare riferimento alla documentazione del prodotto associata al GI interrogato.

Selezionare GI (pulsante)

Utilizzare il pulsante Selezionare GI nella parte inferiore della schermata per interrogare manualmente un GI transvenoso.

NOTA: il pulsante Selezionare GI consente inoltre di accedere alla MODALITÀ DEMO. Vedere "Modalità Demo" a pagina 35.

1. Posizionare la Testa telemetrica modello 6395 sul GI e fare clic sul pulsante Selezionare GI nella schermata di avvio.
2. Selezionare l'icona che rappresenta la famiglia di generatori d'impulsi desiderata.
3. Fare clic sul pulsante Interroga nella finestra a comparsa.
4. Per procedere con la sessione di interrogazione, fare riferimento alla documentazione del prodotto associata al GI interrogato.

Per maggiori informazioni sulle opzioni Quick Start e Selezionare GI, fare riferimento alla documentazione del prodotto associata al GI interrogato.

ECG di superficie

Per eseguire un ECG di superficie:

1. Collegare il cavo ECG al Programmatore modello 3300.
2. Collegare il cavo agli elettrodi applicati sul paziente.
3. Quando necessario, utilizzare i pulsanti Istantanea e Registratore in tempo reale per registrare i dati dei tracciati ECG.

I tracciati ECG o PSA verranno visualizzati nella schermata principale. Per ulteriori informazioni sulla schermata principale, fare riferimento a Figura 9 Schermata principale a pagina 26.

Visualizzazione ECG

Quando il cavo paziente ECG è collegato al paziente e al programmatore, il display ECG mostra segnali ECG di superficie senza interrogazione del GI.

Se si desidera rivedere o salvare le informazioni ECG, utilizzare i pulsanti Istantanea e Registratore in tempo reale per registrare un registro in tempo reale.

NOTA: il Sistema di programmazione LATITUDE può visualizzare quattro tracciati di superficie per un massimo di sei derivazioni sugli arti o una derivazione sul torace. La derivazione visualizzata nella parte superiore sarà annotata con il marker dello spike di pacing, se tale funzione è selezionata. Per visualizzare correttamente i marker degli spike di pacing, collegare al paziente gli elettrodi connessi al tracciato di visualizzazione della derivazione II, indipendentemente dalla derivazione visualizzata. La Frequenza Tracciato di superficie visualizza la frequenza ventricolare.

NOTA: la funzionalità ECG del Sistema di programmazione LATITUDE è concepita per supportare le attività di diagnostica relative all'impianto, alla programmazione e al monitoraggio dei GI impiantabili Boston Scientific. Il Sistema di programmazione LATITUDE non è concepito come monitor ECG né come dispositivo diagnostico generico.

AVVERTENZA:



L'uso del Sistema di programmazione LATITUDE con segnali fisiologici inferiori all'ampiezza minima rilevabile potrebbe non garantire risultati accurati.

Visualizzazione dell'ECG a schermo intero

Per visualizzare l'ECG a schermo intero, selezionare il pulsante di

ingrandimento tracciati  a destra dell'area di visualizzazione dei tracciati, quindi utilizzare i pulsanti seguenti della schermata per modificare i valori e l'aspetto dei tracciati (vedere Figura 10 Schermata di ingrandimento dei tracciati (durante la sessione del GI) a pagina 28):

- Velocità di tracciato: selezionare la velocità desiderata del display ECG: 0 (stop), 25 o 50 mm/s
- Tracciato 1, Tracciato 2, Tracciato 3 e Tracciato 4: selezionare i tracciati degli elettrocateri che si desidera visualizzare
- Guadagno: selezionare il valore appropriato per regolare il guadagno di superficie dei tracciati acquisiti negli stampati

- Pulsante Calibra: trasmette un impulso di calibrazione da 1 mV in modo che l'utente abbia un punto di riferimento per valutare le ampiezze
- Pulsante Valore basale: riporta forzatamente il tracciato sul valore basale ed è normalmente usato dopo una scarica di defibrillazione
- Abilita filtro di superficie: selezionare la casella di spunta per ridurre al minimo il disturbo sull'ECG di superficie
- Mostra lo spike di pacing: selezionare la casella di spunta per visualizzare gli spike di pacing rilevati, contrassegnati da un marker sulla forma d'onda in alto
- Mostra marker del GI: durante una sessione dell'applicazione PSA, selezionare questa casella di spunta per abilitare i marker del generatore d'impulsi.

NOTA: i valori impostati nella schermata di avvio saranno i valori predefiniti per i tracciati dell'applicazione. I valori corrispondenti possono essere modificati dalla schermata di selezione dei tracciati quando è attiva l'applicazione. Per istruzioni dettagliate relative alla programmazione dell'applicazione, fare riferimento alla documentazione del prodotto associata al GI interrogato.

Elettrogramma intracardiaco

È possibile visualizzare elettrogrammi intracardiaci sulla schermata del programmatore. È possibile acquisire e stampare gli elettrogrammi intracardiaci e i marker di eventi grazie alla funzione Registro in tempo reale. Per istruzioni dettagliate, fare riferimento alla documentazione del prodotto associata al GI interrogato.

Analizzatore di Sistema di pacing (PSA)

L'applicazione PSA consente di valutare le prestazioni elettriche e il posizionamento di sistemi di elettrocateri cardiaci durante l'impianto di dispositivi per la gestione del ritmo cardiaco. L'applicazione PSA visualizza i tracciati EGM in tempo reale e marker di eventi per ciascun canale abilitato. Gli EGM in tempo reale vengono visualizzati nella stessa schermata dell'ECG di superficie, che include un indicatore della frequenza cardiaca.

Fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'Analizzatore di Sistema di pacing (PSA) (Modello 3222)* per ulteriori informazioni sull'uso dell'applicazione PSA del Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300.

Utilità Gestione dati paziente

L'applicazione Gestione dati paziente consente di generare report e di stampare, salvare o trasferire dati correlati. Nei report stampabili sono dettagliate le funzioni del GI, l'archivio dati paziente e i risultati dei test. I dati di una sessione paziente memorizzati possono essere richiamati in un secondo momento nella sessione paziente per l'analisi (solo per determinate applicazioni), salvati nel disco fisso del Programmatore modello 3300 e/o salvati in un'unità USB rimovibile e facoltativamente codificati.

Per informazioni aggiuntive sull'uso di questa applicazione, fare riferimento al *Manuale per l'operatore della Gestione dati paziente (modello 3931)*.

Eventuali modifiche ai parametri, immissione dati, modalità demo e utilità

Modifica dei valori dei parametri

Le schermate di molte delle funzioni contengono informazioni sui parametri, che possono essere modificati tramite la finestra tavolozza o la finestra tastiera.



Figura 13. Finestra tavolozza: esempio di selezione dei parametri

Finestra tavolozza

Per modificare il valore di un parametro, selezionare prima la casella dei valori del parametro interessato. Apparirà una finestra tavolozza. Selezionare un valore dalla finestra tavolozza toccando il valore desiderato; la finestra si chiude automaticamente in seguito alla selezione. Per chiudere una finestra senza effettuare una selezione, toccare la schermata fuori della finestra.



Figura 14. Esempio di finestra tastiera

Finestra tastiera

Alcune schermate visualizzano caselle di valori che richiedono l'inserimento di dati univoci, generalmente da una finestra tastiera. Per inserire dati da una finestra tastiera, selezionare prima la casella di valori appropriata. Viene visualizzata una finestra tastiera. Toccare il primo carattere del nuovo valore; questo viene visualizzato nella casella di immissione dati della tastiera grafica.

Continuare fino a quando il nuovo valore appare per intero nella casella. Per eliminare un carattere alla volta, iniziando dall'ultimo, selezionare il tasto freccia sinistra sulla tastiera grafica. Ogni volta che si seleziona la freccia sinistra, si elimina un carattere nella casella. Per annullare eventuali eliminazioni o aggiunte appena apportate, selezionare il pulsante Annulla modifiche. Una volta selezionati tutti i caratteri appropriati, selezionare il pulsante Accetta modifiche sulla tastiera grafica.

NOTA: allorché la finestra tastiera viene inizialmente visualizzata, se contiene dati nella casella di immissione dati, selezionare il pulsante Elimina sulla tastiera grafica per eliminare tutti i caratteri nella casella di immissione dati.

Modalità Demo

Per accedere alla modalità dimostrativa (DEMO), fare clic sul pulsante Selezionare GI nella parte inferiore della schermata, identificare il dispositivo/la famiglia facendo clic sull'icona appropriata, quindi fare clic sul pulsante Demo nella finestra a comparsa SELEZIONARE MODO GI.



Figura 15. Finestra a comparsa SELEZIONARE MODO GI (demo) (ICD/CRT-D selezionati)



Figura 16. Modalità Demo del generatore d'impulsi

La schermata principale dell'applicazione viene visualizzata con il messaggio relativo alla modalità demo e il logo MODALITÀ DEMO nella parte alta, come illustrato in Figura 16 Modalità Demo del generatore d'impulsi a pagina 35. Le schermate dell'applicazione software visualizzate in modalità demo riflettono le funzioni e i valori programmabili della famiglia di GI selezionata.

Per uscire dalla modalità demo, selezionare il pulsante Fine sessione nell'angolo inferiore destro della schermata.

Pulsante Utilità

Prima di accedere all'applicazione software del GI, è possibile selezionare il pulsante Utilità per effettuare le operazioni descritte nella presente sezione.



Figura 17. Utilità

La schermata Utilità contiene quattro schede: Impostazione, Data e Ora, Imposta rete e Aggiornamento software.

Impostazione - Configura impostazioni

La scheda Impostazione (vedere Figura 17 Utilità a pagina 36) consente di:

- Modificare la lingua visualizzata.
- Abilitare la telemetria con testa telemetrica o la telemetria ZIP (se approvata per l'uso nel proprio paese).
- Come indicato in Figura 17 Utilità a pagina 36, la telemetria ZIP non può essere abilitata (il pulsante è visualizzato in grigio). Per l'abilitazione della telemetria ZIP da parte di un rappresentante, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

Scheda Data e Ora

La scheda Data e Ora consente di selezionare la Zona di Fuso Orario per il programmatore. La data e l'ora vengono visualizzate nella parte inferiore della schermata principale.



Figura 18. Utilità - Data e Ora

NOTA: il Sistema di programmazione LATITUDE si sincronizza automaticamente quando è connesso a una rete. Se la connessione di rete è assente, il rappresentante di Boston Scientific può impostare l'orologio interno del programmatore con una speciale chiave USB.

NOTA: se viene visualizzata una finestra a comparsa in cui si chiede di sincronizzare gli orologi, seguire le istruzioni a video per eseguire questa operazione.

Scheda Imposta rete

La scheda Imposta rete fornisce connettività a reti e dispositivi tramite Wi-Fi, Bluetooth® ed Ethernet. Per informazioni aggiuntive sull'impostazione e la configurazione della rete, fare riferimento al *Manuale per l'operatore relativo a rete e connettività (modello 3924)*.

Scheda Aggiornamento software

La scheda Aggiornamento software consente di installare gli aggiornamenti del software. L'utente può scegliere se scaricare e installare tutti gli aggiornamenti o vedere gli aggiornamenti disponibili e operare una selezione.

Gli aggiornamenti vengono resi disponibili online via Internet. Possono inoltre essere forniti in unità USB. Per ulteriori informazioni sugli aggiornamenti software forniti su unità USB, contattare il rappresentante locale Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

Aggiornamenti online

Nella schermata Utilità selezionare la scheda Aggiornamento software, nella quale sono visualizzati due pulsanti:

- **Installazione facile:** avvia direttamente il download di tutti i pacchetti disponibili e qualificati. Al termine il programmatore si riavvia automaticamente in modalità installazione, completa l'aggiornamento e torna al normale funzionamento.

- **Installazione personalizzata:** visualizza i pacchetti di aggiornamento disponibili e qualificati lasciando all'utente la possibilità di vederli e selezionarli. Una volta eseguita la selezione, l'utente può procedere con il processo di aggiornamento e installazione.

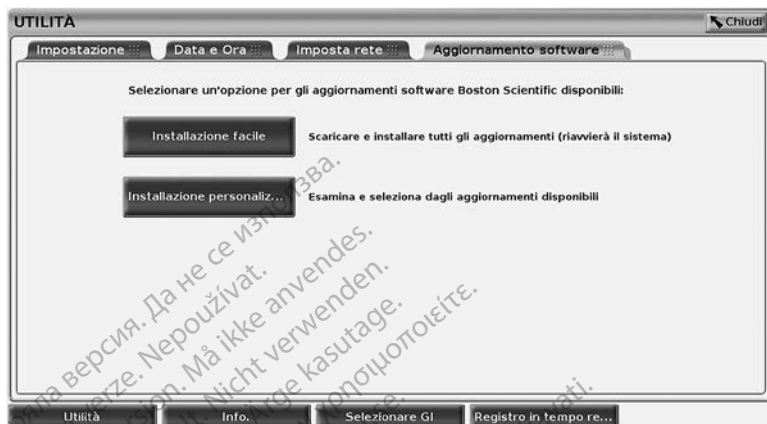


Figura 19. Utilità: Aggiornamento software

NOTA: gli aggiornamenti obbligatori devono essere installati e non possono essere deselezionati.

Boston Scientific viene informata automaticamente in caso di download riuscito dell'aggiornamento software.

Se il download non è andato a buon fine, fare un altro tentativo prima di contattare Boston Scientific per chiedere assistenza.

Se il download viene completato correttamente, il programmatore si riavvia in modalità installazione e visualizza l'elenco di pacchetti di aggiornamento qualificati. Fare clic sul pulsante Installa per avviare l'installazione.

Al termine dell'installazione, il programmatore si riavvia.

NOTA: consentire al programmatore di eseguire un riavvio completo poiché verrà inviata una conferma di aggiornamento via rete a Boston Scientific con l'indicazione che l'installazione del software è stata completata correttamente.

Aggiornamenti offline

È possibile aggiornare il programmatore con una speciale installazione del software⁹ su unità USB. Quando l'installazione software completa un aggiornamento offline, spegnere il programmatore e poi riaccenderlo per completare il processo.

NOTA: consentire al programmatore di eseguire un riavvio completo poiché verrà inviata una conferma di aggiornamento via rete a Boston Scientific con l'indicazione che l'installazione del software è stata completata correttamente.

9. L'unità USB per l'installazione del software è disponibile solo rivolgendosi a un rappresentante Boston Scientific.

Pulsante Info.

Selezionare Info. per visualizzare la schermata Info.

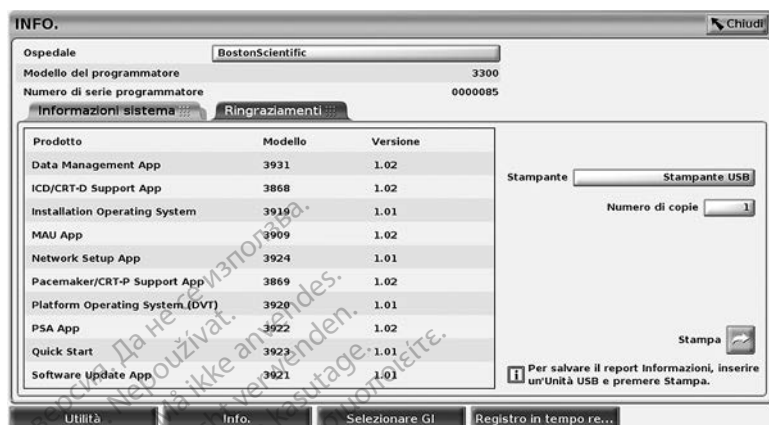


Figura 20. Schermata Info.

Usare la schermata Info. per eseguire le seguenti azioni:

- Modificare il nome dell'ospedale. Selezionare la casella dei valori accanto a Ospedale. Fare riferimento alle istruzioni dettagliate per l'inserimento di nuovi dati utilizzando la finestra tastiera (Figura 14 Esempio di finestra tastiera a pagina 34).
- Visualizzare le informazioni sul modello del Sistema di programmazione LATITUDE e il numero di serie.
- Selezionare la scheda Informazioni sistema e visualizzare le informazioni del Sistema di programmazione LATITUDE, inclusi i numeri di versione del software del sistema e delle applicazioni software installate.
- Stampare le informazioni del Sistema di programmazione LATITUDE (note come report Info.).
 - Dalla schermata Info. (vedere Figura 20 Schermata Info. a pagina 39) selezionare una stampante (USB o Bluetooth®) e il numero di copie, quindi selezionare il pulsante Stampa.

NOTA: se un'unità USB è inserita nel Programmatore modello 3300 quando si crea il report Info., questo viene convertito in PDF e salvato sull'unità USB.

Selezione di un GI

Per selezionare un GI, selezionare innanzitutto il pulsante Selezionare GI, visibile nella parte inferiore della Figura 20 Schermata Info. a pagina 39, per visualizzare la schermata SELEZIONARE GI.

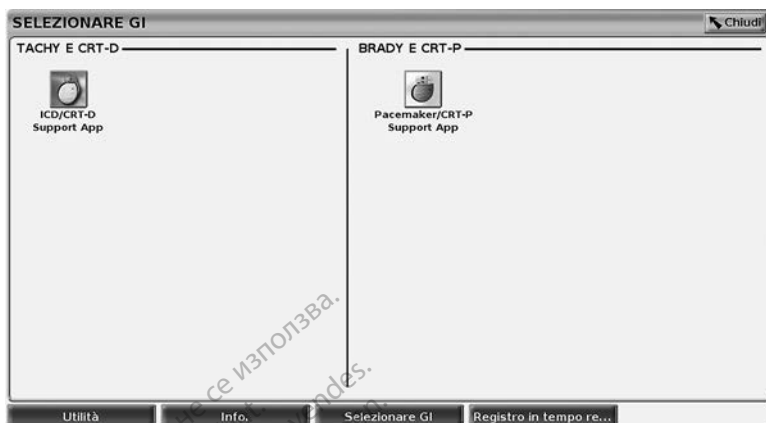


Figura 21. Schermata SELEZIONARE GI



Figura 22. SELEZIONARE MODO GI

Selezionare il pulsante con l'icona del dispositivo (Figura 21 Schermata SELEZIONARE GI a pagina 40), quindi selezionare il pulsante Interroga nel messaggio a comparsa illustrato in Figura 22 SELEZIONARE MODO GI a pagina 40.

In seguito all'interrogazione, l'applicazione viene caricata, controlla lo stato del sistema e visualizza la schermata Riepilogo (Figura 23 Schermata Riepilogo a pagina 41) relativa alla terapia del dispositivo scelto.

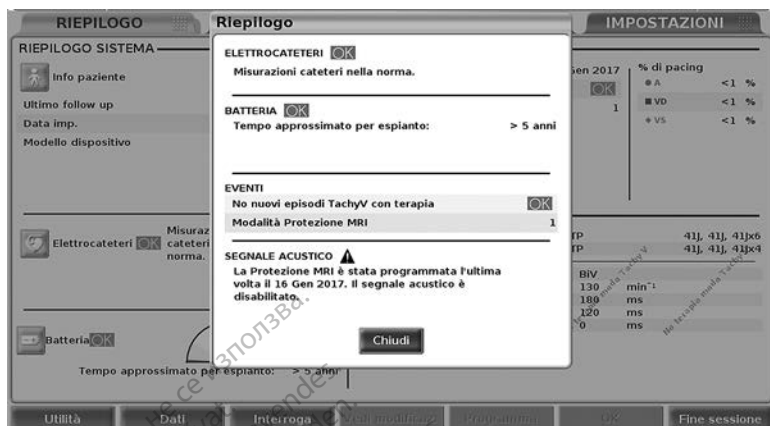


Figura 23. Schermata Riepilogo

Se il dispositivo GI non viene trovato, viene visualizzato un messaggio "dispositivo non supportato" che consente di porre fine alla sessione.

Registro in tempo reale per GI transvenosi

Il Sistema di programmazione LATITUDE fornisce la registrazione di vari eventi ECG ed EGM in tempo reale da un GI transvenoso e dal PSA.

Due pulsanti nella barra dell'interfaccia della schermata consentono di registrare in tempo reale i tracciati degli elettrocatereteri e l'attività del PSA.

- Il pulsante Istantanea  registra fino a 12 secondi per pressione (10 secondi dopo e 2 secondi prima). Premere una volta per avviare e di nuovo per interrompere.
- Registro in tempo reale: il pulsante Registro in tempo reale  registra di continuo una volta premuto e memorizza i dati in segmenti di tre minuti fino alla pressione successiva. Durante la registrazione l'icona lampeggia per segnalare che la memorizzazione è in corso.
- Durante una sessione è possibile gestire fino a 100 singole registrazioni. Se ne vengono acquisite più di 100, le più vecchie vengono eliminate per consentire la memorizzazione di quelle nuove. Il Registro in tempo reale non viene conservato da una sessione all'altra; se non viene salvato come PDF o stampato, viene eliminato al termine della sessione del dispositivo corrente o all'avvio di una nuova sessione.

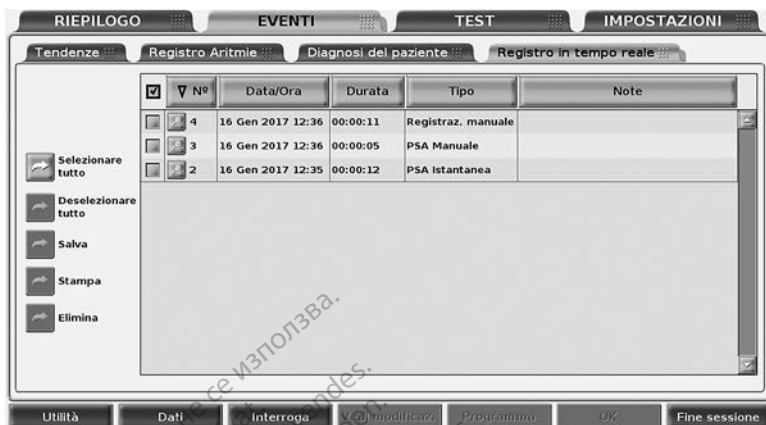
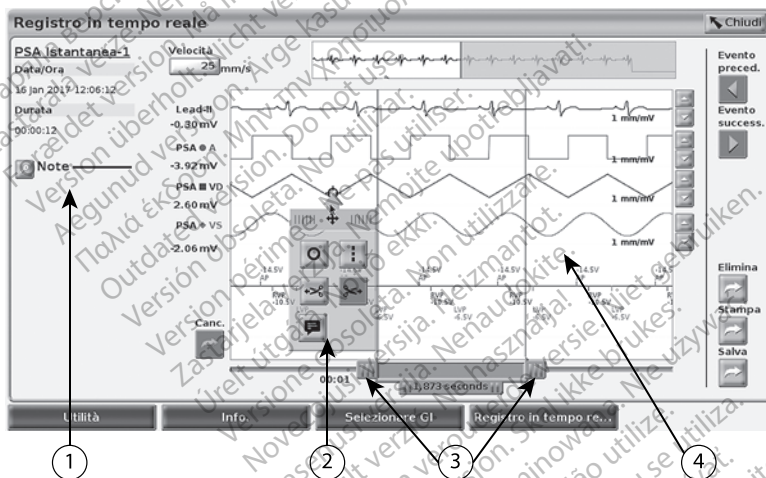


Figura 24. Registro in tempo reale: schermata elenco



[1] Area Note [2] Finestra a comparsa con gli strumenti del Registro in tempo reale [3] Calibri elettronici (barra di scorrimento) per regolare l'intervallo di tempo dell'evento [4] Visualizzazione dell'evento del registro in tempo reale

Figura 25. Registro in tempo reale: esempio di tracciati di un evento

Il pulsante Note nell'area Note consente di aggiungere commenti. È possibile personalizzare un registro in tempo reale utilizzando gli strumenti contenuti nella finestra a comparsa degli strumenti del Registro in tempo reale. È possibile regolare i calibri elettronici nella parte inferiore della schermata per misurare l'intervallo di tempo desiderato.

Strumenti di Registro in tempo reale

Selezionare una parte qualunque della visualizzazione dell'evento in Registro in tempo reale; la finestra a comparsa degli strumenti apparirà come mostrato in Figura 25 Registro in tempo reale: esempio di tracciati di un evento a pagina 42. In alto al centro nella finestra a comparsa sono presenti una freccia e un'icona a forma di bersaglio. Quando si seleziona uno strumento, la relativa azione ha luogo sul punto dello schermo in cui si trova il bersaglio. Ogni volta in cui si seleziona un'altra parte della visualizzazione dell'evento in Registro in tempo reale, appare una nuova finestra di strumenti, per cui è possibile utilizzare più strumenti ovunque sulla visualizzazione.

I cinque strumenti sono:

- Strumento Cerchio  - traccia un cerchio sulla visualizzazione in corrispondenza del punto di destinazione.
- Strumento Linea  - traccia una linea verticale tratteggiata sulla visualizzazione, nel punto di destinazione.
- Strumento Forbice a sinistra  - rimuove dal punto di destinazione la porzione a sinistra della visualizzazione.
- Strumento Forbice a destra  - rimuove dal punto di destinazione la porzione a destra della visualizzazione.

NOTA: quando si utilizzano le forbici, il tracciato originale è ancora disponibile nel Registro in tempo reale unitamente alla parte effettivamente asportata.

- Strumento Commenti  - visualizza una tastiera con la quale inserire delle note, che appariranno sul tracciato.

Calibri elettronici

Usare i calibri elettronici (barra di scorrimento) per regolare l'intervallo di tempo del tracciato Istantanea. L'intervallo di tempo fra i calibri è espresso in secondi. È possibile riposizionare un calibro selezionandolo e trascinandolo per espandere o ridurre la portata temporale. Per istruzioni dettagliate sull'uso dei calibri elettronici, fare riferimento alla documentazione del prodotto associata al GI interrogato.

Eventi del Registro in tempo reale

Gli eventi dei GI idonei per la registrazione in tempo reale automatica sono elencati nella Tabella 1 Eventi GI a pagina 44. L'azione del dispositivo che avvia la memorizzazione è inserita nel Registro in tempo reale.

Tabella 1. Eventi GI

Tipo di evento	Evento attivatore	Durata della registrazione (secondi)
Presente	Interrogazione iniziale completata	12
Modalità Elettrocauterizzazione	Modalità Elettrocauterizzazione avviata	12
STIM. STAT	Evento STIM. STAT comandato	12
DEVIAZIONE TERAPIA	Evento DEVIAZIONE TERAPIA comandato	12
TEST SOGLIA DI PACING (AUTO, A, V, VD, VS, Ampl e PW)	Test di soglia terminato	12
TEST AMPIEZZA INTRINSECA (A, V, VD e SSI)	Test dell'ampiezza intrinseca completato	12
BRADY TEMP	Inizio temporaneo immesso. Fine temporanea immessa	Da inizio temp. a Fine temp.
SHOCK STAT	SHOCK STAT comandato	48
ATP V comandato	ATP comandata	12
Shock V comandato	Shock comandato	12
Induzione Fib alta	Induzione Fib. comandata	24
Induzione Fib bassa	Induzione Fib. comandata	24
Comando Shock su T	Shock su T comandato	43
SEF ventricolare	SEF comandata	24
SEF atriale	SEF comandata	24
Stimolazione a raffica ventricolare GI	Raffica GI completata	24
Stimolazione a raffica atriale GI	Raffica GI completata	24
Stimolazione a raffica 50 Hz ventricolare GI	Raffica GI completata	24
Stimolazione a raffica 50 Hz atriale GI	Raffica GI completata	24
GI Guasto	Guasto GI in atto	12

Gli eventi PSA vengono etichettati e memorizzati automaticamente. Questi tipi di eventi sono elencati nella Tabella 2 Eventi PSA a pagina 45.

Tabella 2. Eventi PSA

Tipo di evento	Evento attivatore	Durata della registrazione (secondi)
TEST SOGLIA DI PACING PSA (A, VD e VS)	Pressione del pulsante Salva soglia PSA	12
STIMOLAZIONE A RAFFICA PSA	Rilascio pulsante Raffica PSA	24

MANUTENZIONE

Pulizia del programmatore e degli accessori

Oltre a spegnere il Programmatore modello 3300 e a scollegare il cavo di alimentazione, Boston Scientific consiglia di rimuovere la batteria dal programmatore prima delle operazioni di pulizia. Per istruzioni sulla rimozione della batteria, vedere "Livello della batteria, installazione, sostituzione e riciclaggio" a pagina 48.

Pulire l'alloggiamento e il touchscreen del programmatore con un panno morbido leggermente inumidito con acqua, alcol isopropilico o detergente delicato.

- NON utilizzare una soluzione disinfettante per le mani sul programmatore o sullo schermo.
- NON consentire a detergente o condensa di venire a contatto con le porte sui lati del programmatore.
- NON consentire a detergente o condensa di venire a contatto con le aperture dell'altoparlante o del microfono sulla parte anteriore del programmatore in basso.

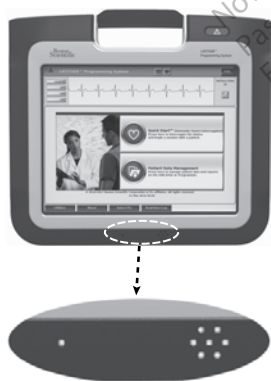


Figura 26. Aperture di microfono e altoparlante

I cavi e le teste utilizzati con il Sistema di programmazione LATITUDE non sono confezionati in modo sterile. Solo il cavo PSA modello 6763 e la Testa telemetrica modello 6395 possono essere sterilizzati. Tutti gli altri cavi e la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 non possono essere sterilizzati ma solo puliti.

AVVERTENZA:



Prima di pulire e disinfettare le superfici del programmatore, spegnere il dispositivo e scollegare l'alimentazione esterna. Prima di fare uso del Sistema di programmazione LATITUDE, lasciare evaporare gli agenti di pulizia e disinfezione utilizzati sul programmatore.

ATTENZIONE: Non utilizzare panni abrasivi o solventi volatili per pulire una qualsiasi parte del dispositivo. Vedere "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 45 per le procedure di pulizia raccomandate.

Pulizia dei cavi e delle teste telemetriche

Quando è necessario, pulire i cavi e le teste telemetriche con un panno inumidito con un detergente delicato come il sapone vegetale antisettico verde, la tintura di sapone vegetale antisettico verde (US Pharmacopoeia), Borax o un sapone per le mani senza alcol. Per rimuovere eventuali residui utilizzare un panno soffice inumidito con acqua sterile. Asciugare i cavi con un panno o all'aria.

- NON utilizzare un sistema di pulizia a ultrasuoni.
- NON immergere i cavi.
- NON immergere la Testa telemetrica modello 6395 o la Testa telemetrica S-ICD modello 3203.
- NON consentire l'ingresso di fluidi nella cavità della Testa telemetrica modello 6395 o nella Testa telemetrica S-ICD modello 3203.

NOTA: *Gettare i cavi PSA ed ECG e le teste telemetriche ogni volta che si rilevano incrinature sui cavi e/o i cavi appaiono scoloriti, visibilmente usurati o se l'etichetta diventa illeggibile. Per informazioni sullo smaltimento, vedere "Protezione ambientale e smaltimento" a pagina 63.*

Disinfezione di cavi ECG e PSA

Se necessario, disinfettare il cavo ECG o PSA con una soluzione al 2% di glutaraldeide (quale Cidex), una soluzione di candeggina (quale ipoclorito di sodio al 10%) oppure una soluzione per disinfezione generale approvata per la disinfezione di dispositivi esterni nella concentrazione appropriata secondo le istruzioni per l'uso del prodotto.

Sterilizzazione

NOTA: *la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 non è sterilizzabile.*

Istruzioni per la sterilizzazione con ossido di etilene (EO)

Il cavo PSA modello 6763 e la Testa telemetrica modello 6395 possono essere sterilizzati con ossido di etilene. Seguire le istruzioni del fabbricante

dell'apparecchiatura di sterilizzazione con ossido di etilene (EO) e attendere il tempo di aerazione specificato prima dell'uso.

Parametro	Valore
Temperatura massima	60 °C (140 °F)
Differenziale di pressione	106 kPa (15,4 psi)
Umidità massima	85% senza condensa
Tempo massimo di permanenza dell'ossido di etilene	2 ore
Concentrazione minima dell'ossido di etilene	450 mg/l
Tempo minimo di aerazione	12 ore a 60 °C (140 °F)
Numero di cicli di sterilizzazione consentiti	Cavo PSA 6763 = 50 Testa telemetrica 6395 = 25

Istruzioni per la sterilizzazione a vapore

Il cavo PSA modello 6763 può essere sterilizzato a vapore. Seguire le istruzioni del fabbricante dell'apparecchiatura di sterilizzazione a vapore e attendere il tempo di permanenza del vapore specificato prima dell'uso.

Parametro	Valore
Temperatura massima	118 °C (244 °F)
Differenziale di pressione	96,5 kPa (14 psi)
Tempo massimo di permanenza del vapore	30 minuti
Numero di cicli di sterilizzazione consentiti	50

Istruzioni per la sterilizzazione flash

Il cavo PSA modello 6763 può essere sottoposto a sterilizzazione flash. Seguire le istruzioni del fabbricante dell'apparecchiatura di sterilizzazione flash e attendere il tempo di permanenza specificato prima dell'uso.

Parametro	Valore
Temperatura massima	134 °C (273 °F)
Differenziale di pressione	213,7 kPa (31 psi)

Parametro	Valore
Tempo massimo di permanenza della sterilizzazione flash	6 minuti
Numero di cicli di sterilizzazione consentiti	50

Livello della batteria, installazione, sostituzione e riciclaggio

La batteria del programmatore è stata testata e approvata per l'uso negli ambienti ospedalieri e clinici. Il livello della batteria è espresso sotto forma di percentuale della carica residua (vedere Figura 28 Icone del livello della batteria indicanti la percentuale di carica a pagina 49) ed è visualizzato nell'angolo superiore sinistro di tutte le schermate del programmatore, come illustrato in Figura 27 Indicatore del livello della batteria sulla schermata principale con l'alimentazione CA attiva a pagina 48.

NOTA: è necessario sostituire la batteria quando non è più in grado di mantenere una carica superiore al 25%.

NOTA: a seconda dell'età della batteria, una carica completa dovrebbe durare almeno due ore in condizioni di normale funzionamento.

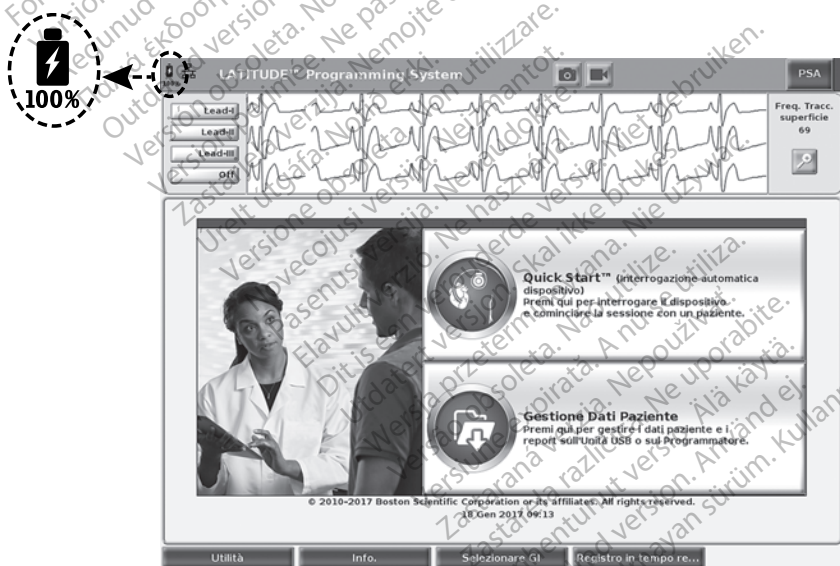
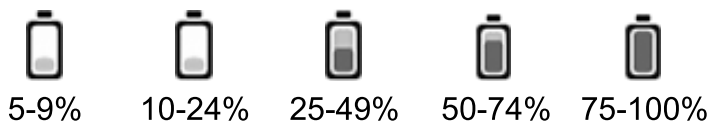


Figura 27. Indicatore del livello della batteria sulla schermata principale con l'alimentazione CA attiva



Colore della batteria: <10% è rosso, 10-24% è giallo, 25-100% è verde

Figura 28. Icone del livello della batteria indicanti la percentuale di carica

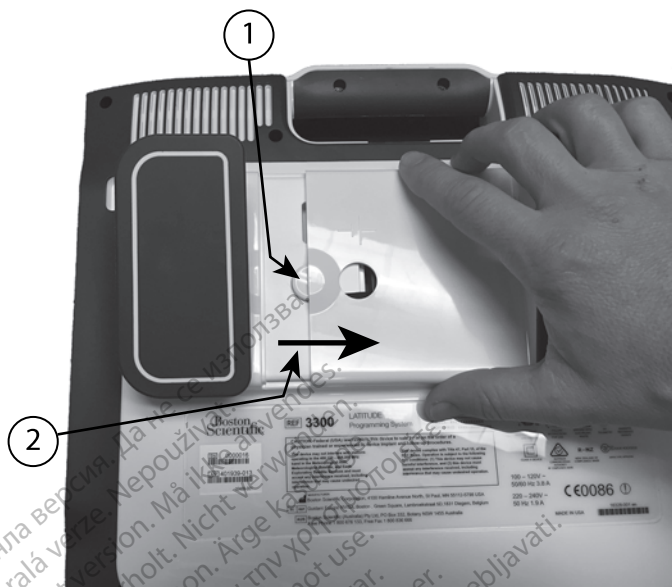
Un messaggio di attenzione appare sulla schermata del programmatore quando la batteria raggiunge il 25% di carica rimanente. Quando la batteria raggiunge il 10% di carica rimanente o meno, appare un messaggio di avvertimento. Al 5% viene visualizzato un altro messaggio di avvertimento, seguito da uno spegnimento automatico dopo 60 secondi.

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Ärgе kasutage.
Aegunud versioon. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Πολιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Version obsolete. Ne pas utiliser.
Zastarijela verzija. Ne koristite.
Úreלט útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Nemojте upotrebljavati.
Pasenusi versija. Ne naudokite.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Zastarana verzija. A nu se utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käyttää.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.



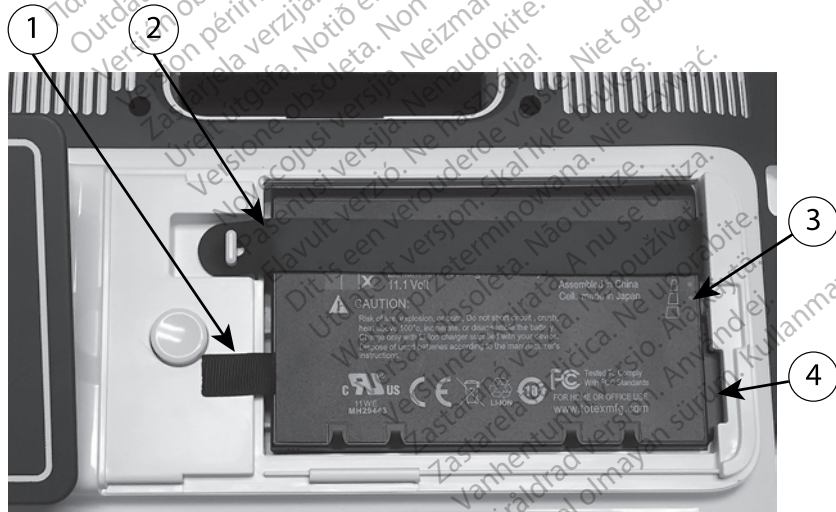
Figura 29. Livello della batteria - Finestre a comparsa di attenzione e avvertimento

Sono inoltre presenti indicatori del livello della batteria sulla parte superiore destra della batteria, che indicano la carica residua a incrementi del 25%: 100%, 75%, 50% e 25%. Vedere Figura 31 Batteria del programmatore sostituibile a pagina 51.



[1] Pulsante per il rilascio della batteria [2] Direzione nella quale fare scorrere il coperchio per rimuoverlo (direzione inversa per riposizionarlo)

Figura 30. Vano batteria nella parte inferiore del programmatore



[1] Linguetta di sollevamento batteria [2] Nastro di fermo della batteria [3] LED di indicazione livello della batteria [4] Terminali del connettore della batteria (parzialmente nascosti)

Figura 31. Batteria del programmatore sostituibile

Sostituzione della batteria

NOTA: per ottenere una batteria sostitutiva, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

Per rimuovere la batteria:

1. Premere e rilasciare il pulsante di accensione  per spegnere il programmatore.
2. Se il programmatore è collegato all'alimentazione CA, scollegare il cavo di alimentazione CA.
3. Se il programmatore è collegato al supporto opzionale, sganciare il supporto e staccarlo.
4. Sistemare lo schermo del dispositivo capovolto su un panno morbido.
5. Premere e tenere premuto il pulsante del coperchio della batteria, quindi far scorrere il coperchio come illustrato in Figura 30 Vano batteria nella parte inferiore del programmatore a pagina 51.
6. Rilasciare il nastro che tiene ferma la batteria indicato in Figura 31 Batteria del programmatore sostituibile a pagina 51.
7. Sollevare la batteria utilizzando la linguetta nera sul lato sinistro della batteria.

AVVERTENZA:



Per accedere alla batteria, assicurarsi che il programmatore sia stato scollegato dall'alimentazione. Non toccare i terminali del connettore nel vano batteria durante la rimozione o la sostituzione della batteria poiché è presente una carica elettrica.

Per installare la batteria:

1. Inserire la nuova batteria (modello 6753) leggermente inclinata con gli indicatori del livello della batteria in alto a destra, per stabilire una connessione sicura tra la batteria e i contatti del programmatore.
2. Premere il bordo sinistro della batteria per inserirla completamente nell'alloggiamento e per poter chiudere il coperchio in modo che sia a filo con il contenitore.
3. Determinare la carica premendo il pulsante del livello della batteria in alto, situato appena sopra i led che indicano il livello della batteria.
4. Riposizionare il nastro che tiene ferma la batteria.
5. Riposizionare il coperchio allineandone il bordo sinistro con la parte centrale del pulsante di rilascio della batteria (vedere Figura 30 Vano batteria nella parte inferiore del programmatore a pagina 51).
6. Chiudere il coperchio della batteria facendo scorrere lo sportello a sinistra fino a percepire un clic.
7. Se il livello di carica della batteria è inferiore al 100%, collegare il programmatore all'alimentazione CA. Una ricarica completa a partire da una batteria scarica impiega approssimativamente da 2 a 2,5 ore.

NOTA: se il programmatore è collegato all'alimentazione CA, la batteria viene caricata. Non è necessario che il programmatore sia acceso. Per poter verificare il livello di carica della batteria, tuttavia, è necessario accendere il programmatore (vedere Figura 9 Schermata principale a pagina 26).

NOTA: per ottenere risultati ottimali, prima di utilizzare il programmatore con la sola alimentazione a batteria avere cura di caricare la batteria fino al 100%.

Riciclaggio della batteria

Boston Scientific raccomanda di scaricare la batteria agli ioni di litio fino al 25% o a una capacità inferiore e di smaltirla nella raccolta differenziata per le apparecchiature elettriche ed elettroniche. Non gettare la batteria nel cestino dei rifiuti.

NOTA: non includere la batteria quando si restituisce il Programmatore modello 3300 a Boston Scientific Corporation.

AVVERTENZA:



La batteria modello 6753 è una batteria agli ioni di litio e come tale è considerata merce pericolosa per quanto riguarda il trasporto. Per le spedizioni per via aerea, la carica della batteria non può superare il 30% come da norme applicabili sul trasporto aereo. La spedizione con una carica superiore al 30% è in violazione diretta delle norme sul trasporto aereo e può generare sanzioni significative per il mittente, compresa la persona responsabile della spedizione. Quando si spedisce per via aerea, è necessario applicare un'etichetta per la gestione della batteria agli ioni di litio sulla parte esterna dell'imballaggio di spedizione, visibile al corriere. Non vi sono restrizioni per le spedizioni via terra e l'etichetta per la gestione della batteria agli ioni di litio non è richiesta per spedizioni di superficie.

Se la restituzione della batteria agli ioni di litio avviene per via aerea, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale e chiedere informazioni sulle etichette e i requisiti necessari per una corretta restituzione.

Funzionamento e conservazione

Il Sistema di programmazione LATITUDE richiede attenzione durante l'uso. L'unità disco fisso interna del Programmatore modello 3300 deve essere protetta da uso improprio. Per proteggere il dispositivo da eventuali danni, fare riferimento alle informazioni seguenti:

- NON spegnere il Sistema di programmazione LATITUDE mentre il disco fisso interno accede ai dati.
- NON sottoporre il Sistema di programmazione LATITUDE a shock o vibrazioni.
- NON posizionare magneti sul programmatore.
- NON versare o schizzare liquidi sopra o dentro il programmatore.

- NON urtare, graffiare, scalfire o rovinare in altro modo la superficie del touchscreen. Avere cura di usare solo le dita o una penna del programmatore capacitiva sul touchscreen.
- NON smontare il Sistema di programmazione LATITUDE.
- Quando si trasporta il Sistema di programmazione LATITUDE da un ambiente esterno ad un ambiente interno, attendere che il Sistema di programmazione LATITUDE si porti a temperatura ambiente prima dell'uso.
- Spegnerne il Sistema di programmazione LATITUDE quando non è in uso e prima del trasporto.
- Scollegare tutti i cavi e i fili elettrici esterni prima di trasportare il Sistema di programmazione LATITUDE.
- Non ostruire le aperture poste sul fondo del programmatore.

Le condizioni di funzionamento e trasporto sono elencate in "Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE" a pagina 71.

Se il Sistema di programmazione LATITUDE viene conservato in condizioni che non rientrano nei normali limiti di esercizio, prima di utilizzarlo lasciarlo a temperatura ambiente finché non rientra nei limiti di temperatura adatti.

Durante il funzionamento del programmatore la ventola si attiva o si disattiva a seconda del caso per mantenere una temperatura interna ottimale. Il Sistema di programmazione LATITUDE può funzionare continuamente e non si spegne automaticamente se non viene utilizzato per un periodo lungo.

ATTENZIONE: il Sistema di programmazione LATITUDE non è impermeabile o a prova di esplosione e non può essere sterilizzato. Non utilizzare il programmatore in presenza di miscele di gas infiammabili, tra cui anestetici, ossigeno o ossido d'azoto.

ATTENZIONE: La batteria agli ioni di litio modello 6753 contiene sostanze chimiche altamente infiammabili e deve essere maneggiata con cautela. L'uso improprio della batteria può causare incendi o esplosioni. Leggere le seguenti avvertenze prima di utilizzare la batteria:

- Non esporre la batteria a temperature superiori a 60 °C (140 °F).
- Non forare la batteria, poiché potrebbe prendere fuoco o esplodere. Se l'alloggiamento della batteria è perforato o visibilmente danneggiato in altro modo, non provare a utilizzarla.
- Non urtare la batteria né sottoporla a forti impatti di altro genere.
- Non immergere la batteria in sostanze liquide.
- Non collegare i poli + e - a cavi o oggetti conduttivi.
- Non smontare, modificare o riparare la batteria.
- Per caricare la batteria, utilizzare esclusivamente il Programmatore modello 3300. L'uso di un caricabatterie diverso può danneggiare in modo permanente la batteria o causare incendi o esplosioni.

Conservazione del Sistema di programmazione LATITUDE

1. Abbandonare l'applicazione software corrente premendo il pulsante Fine sessione.
2. Premere e rilasciare il pulsante di accensione  per spegnere il Sistema di programmazione LATITUDE.

NOTA: prima di spostare il Sistema di programmazione LATITUDE, uscire sempre dall'applicazione software e premere e rilasciare il pulsante di accensione  per spegnere il Sistema di programmazione LATITUDE, quindi scollegare il cavo di alimentazione.

NOTA: in caso di alimentazione a batteria, premere e rilasciare il pulsante di accensione  per spegnere il dispositivo.

3. Staccare il cavo di alimentazione dalla parete.
4. Scollegare i cavi di tutte le apparecchiature dai pannelli laterali del Sistema di programmazione LATITUDE.

NOTA: per informazioni sulle condizioni di trasporto e conservazione, vedere la documentazione di ciascun accessorio. Verificare che ogni accessorio venga conservato entro i limiti appropriati.

Conservazione a lungo termine del Sistema di programmazione LATITUDE

Se il programmatore deve essere conservato per lunghi periodi (ad esempio per mesi), rimuovere la batteria per impedire che si scarichi fino al punto in cui per poterla utilizzare di nuovo sia necessario ricaricarla. Per istruzioni sulla rimozione della batteria, vedere "Livello della batteria, installazione, sostituzione e riciclaggio" a pagina 48.

Controlli di manutenzione e misure di sicurezza

Controllo di manutenzione del Sistema di programmazione LATITUDE

Prima di ogni uso, è necessario eseguire una verifica visiva e controllare quanto segue:

- Integrità meccanica e funzionale del Sistema di programmazione LATITUDE, dei cavi e degli accessori.
- Leggibilità e aderenza delle etichette del Sistema di programmazione LATITUDE.
- Eseguire la procedura "Avvio" a pagina 25. Il normale processo di accensione verifica che il Sistema di programmazione LATITUDE abbia superato i controlli interni e sia pronto per l'uso.

NOTA: il Sistema di programmazione LATITUDE non contiene parti che l'utente possa riparare e non dispone di un requisito di calibrazione. La manutenzione non richiede passaggi aggiuntivi.

Il Sistema di programmazione LATITUDE contiene solo un componente al quale l'utente può accedere, ovvero la batteria agli ioni di litio modello 6753.

NOTA: in caso di sostituzione o riparazione dei componenti interni, restituire il programmatore privo di batteria. Vedere "Riciclaggio della batteria" a pagina 53 per altri dettagli.

Misure di sicurezza

Le normative nazionali possono richiedere che l'utente, il fabbricante o il rappresentante del fabbricante effettui e documentino periodicamente test di sicurezza del dispositivo. Se nel proprio paese è necessario effettuare tali test, attenersi al ciclo e al tipo di test come specificato nel proprio paese. Se non si conoscono le normative nazionali in vigore nel proprio paese, contattare il rappresentante locale Boston Scientific.

Non è necessario che le verifiche tecniche e di sicurezza vengano eseguite da personale Boston Scientific. È tuttavia consigliabile che le verifiche tecniche e di sicurezza del programmatore e dei suoi accessori vengano eseguite da persone che, in base alla preparazione, alle conoscenze e all'esperienza pratica in loro possesso, siano in grado di eseguirle e che non necessitino di istruzioni ad hoc.

Se la norma IEC/EN 62353 è obbligatoria nel proprio paese ma non sono indicati test o cicli specifici, si raccomanda di effettuare il test di sicurezza utilizzando il metodo diretto specificato in IEC/EN 62353, ogni 24 mesi o con la frequenza richiesta dalle normative locali. Fare riferimento a "Programmatore compromesso" a pagina 71.

Assistenza

Per domande relative al funzionamento o alla riparazione del Sistema di programmazione LATITUDE, contattare Boston Scientific facendo uso delle informazioni riportate sul retro di questo manuale. Gli interventi di assistenza sul Sistema di programmazione LATITUDE devono essere eseguiti esclusivamente da personale Boston Scientific.

Se il Sistema di programmazione LATITUDE non funziona e deve essere riparato, si potrà usufruire di un'assistenza efficiente seguendo le istruzioni riportate di seguito:

1. Lasciare la configurazione dello strumento esattamente come era al momento del malfunzionamento. Contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
2. Scrivere una descrizione dettagliata del guasto.
3. Se possibile, conservare le stampe o gli altri materiali che illustrano il problema.
4. Accertarsi di salvare tutti i dati del GI su un'unità USB prima di restituire un Sistema di programmazione LATITUDE a Boston Scientific, in quanto tutti i dati sui pazienti e sui generatori d'impulsi verranno cancellati dal Sistema di programmazione LATITUDE quando quest'ultimo viene inviato in manutenzione.
5. Se il Sistema di programmazione LATITUDE deve essere inviato a Boston Scientific per l'assistenza, rimuovere la batteria agli ioni di litio dal programmatore, imballare il dispositivo nella confezione che lo conteneva quando lo si è ricevuto o in un contenitore per la spedizione fornito da

Boston Scientific. Non includere la batteria agli ioni di litio quando si restituisce il programmatore a Boston Scientific Corporation.

6. Per i dati di spedizione, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

Se il Sistema di programmazione LATITUDE non funziona correttamente, controllare che i fili elettrici e i cavi siano saldamente collegati e funzionino correttamente (ovvero senza difetti visibili). Le possibili cause e le azioni correttive dei problemi sono elencate di seguito.

Tabella 3. Possibili cause e azioni correttive dei problemi del Sistema di programmazione LATITUDE

Sintomo	Causa possibile	Azione correttiva
Telemetria: comunicazione insoddisfacente, intermittente o assente	Programma applicativo non corretto o Sistema di programmazione LATITUDE non corretto per il GI	Installare il programma applicativo corretto per il GI in uso. Utilizzare il Sistema di programmazione LATITUDE corretto per il GI interrogato.
		Per verificare la compatibilità tra il GI e il Programmatore modello 3300, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
	Testa telemetrica errata	Usare solo la Testa telemetrica modello 6395 per i GI transvenosi.
	Comunicazione insoddisfacente tra la testa telemetrica e il programmatore	Scollegare e ricollegare la Testa telemetrica modello 6395 al programmatore.
	Programmatore alimentato solo a batteria	Collegare il programmatore all'alimentazione CA per migliorare l'efficacia della telemetria.
	Emissioni radio eccessive dalle apparecchiature	Riposizionare il Sistema di programmazione LATITUDE. Vedere anche Problemi di interferenza: ECG.

Tabella 3. Possibili cause e azioni correttive dei problemi del Sistema di programmazione LATITUDE (continua)

Sintomo	Causa possibile	Azione correttiva
	Comunicazione telemetrica incompleta con la Testa telemetrica modello 6395	Riposizionare la Testa telemetrica modello 6395 sul GI; ripetere l'interrogazione.
		Ruotare la testa telemetrica. Scollegare e ricollegare la testa. Spegner il programmatore e riaccenderlo. Ripetere l'interrogazione.
		Utilizzare un altro Programmatore modello 3300 o un'altra Testa telemetrica modello 6395. Ripetere l'interrogazione.
		Se il problema non viene risolto, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
	Segnale telemetria RF ostruito	Verificare che sia presente un percorso ottico diretto e privo di ostacoli tra il Sistema di programmazione LATITUDE e il GI. Ripetere l'interrogazione.
	Interferenza segnale telemetria RF	Riposizionare il Sistema di programmazione LATITUDE. Ripetere l'interrogazione.
	Telemetria RF non riuscita	Riposizionare la Testa telemetrica modello 6395 sul GI transvenoso e ripetere l'interrogazione.
		Utilizzare la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 come antenna aggiuntiva.
	Versione software del Sistema di programmazione LATITUDE obsoleta	Contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

Tabella 3. Possibili cause e azioni correttive dei problemi del Sistema di programmazione LATITUDE (continua)

Sintomo	Causa possibile	Azione correttiva
Problemi di interferenza: ECG	Collegamenti con il paziente non corretti	Controllare di nuovo gli elettrocateteri del paziente per verificare che il contatto con la cute sia adeguato e che il posizionamento sugli arti sia corretto. Verificare che la derivazione della gamba destra sia collegata. Per altre tecniche ECG, consultare i manuali ECG.
	Emissioni radio eccessive dalle apparecchiature	Controllare che nell'area circostante non vi siano apparecchiature elettriche accese e non necessarie. Allontanare le apparecchiature non necessarie dal paziente e/ o dal Sistema di programmazione LATITUDE, oppure spegnerle.
		Allontanare il cavo ECG dalle potenziali fonti di disturbo, come altre apparecchiature e cavi associati, cavi CA inclusi.
		Fornire la messa a terra al programmatore collegandolo al letto conduttivo del paziente (se applicabile) mediante un cavo di messa a terra USB. Attorcigliare gli elettrocateteri ECG eccessivamente lunghi quando possibile. Per altre tecniche ECG, consultare i manuali ECG.
		Verificare la presenza di resistenza di terra inferiore a 10 Ω , misurata con tecniche per bassa impedenza, nelle prese dell'edificio, tra le prese e dalle prese agli altri punti di messa a terra del locale

Tabella 3. Possibili cause e azioni correttive dei problemi del Sistema di programmazione LATITUDE (continua)

Sintomo	Causa possibile	Azione correttiva
		(ad es. presa di terra del locale, tubazioni per acqua fredda, lettino da visita, ecc.).
Telemetria: interferenza	Le interferenze dannose causate dal Sistema di programmazione LATITUDE o dal sistema incidono negativamente su altri dispositivi RF	Riorientare o spostare i dispositivi.
		Aumentare la distanza tra i dispositivi.
		Collegare l'apparecchiatura a una presa di un circuito diverso oppure utilizzare l'alimentazione a batteria.
		Contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
Shock marker non rilevati durante l'erogazione di uno shock	Il rumore durante l'erogazione di uno shock può impedire la ricezione dello shock marker alla distanza telemetrica massima di 6 cm (2,35 pollici)	Esaminare l'ECG di superficie per avere la conferma dell'erogazione dello shock, se disponibile. Esaminare il Registro Aritmie del GI per avere la conferma dell'erogazione dello shock.
L'orologio visualizzato non conserva correttamente l'ora dopo l'impostazione	Batteria dell'orologio interno in esaurimento	La batteria dell'orologio interno non è sostituibile sul campo. Per la sostituzione della batteria dell'orologio interno restituire il Sistema di programmazione LATITUDE a Boston Scientific.
Impossibile inviare la stampa a una stampante collegata via USB	Collegamento non corretto	Verificare i collegamenti del cavo USB tra la stampante e il programmatore.
	Alimentazione assente	Verificare i cavi di alimentazione della stampante.
	Stampante non riconosciuta	Ricollegare la stampante alla porta USB e attendere

Tabella 3. Possibili cause e azioni correttive dei problemi del Sistema di programmazione LATITUDE (continua)

Sintomo	Causa possibile	Azione correttiva
		30 secondi prima di inviare i file alla stampante per dare il tempo al sistema di riconoscere la periferica.
Il touchscreen non risponde o si spegne	Selezione di pulsanti inattivi sul touchscreen	Selezionare i pulsanti attivi.
	Touchscreen non funzionante	Spegnere il Sistema di programmazione LATITUDE, quindi accenderlo.
		Se il problema non viene risolto, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
Il sistema di programmazione LATITUDE non risponde	Il Sistema di programmazione LATITUDE non funziona	Spegnere il Sistema di programmazione LATITUDE, quindi accenderlo.
		Se il problema non viene risolto, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
Il monitor esterno non visualizza bene le immagini	Collegamento cavo/adattatore alla porta DisplayPort	Rimuovere il cavo/adattatore e reinserirlo nella DisplayPort per risincronizzare il segnale video.

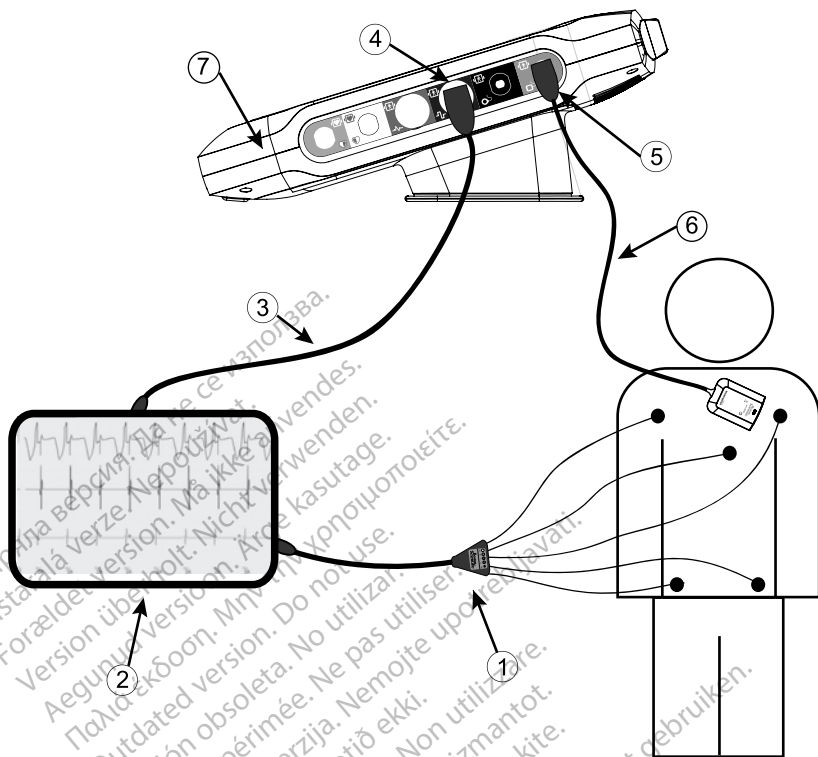
MANIPOLAZIONE

Le emissioni caratteristiche di questa apparecchiatura la rendono idonea per l'uso in contesti industriali e negli ospedali (CISPR 11 classe A).

Uso di un monitor ECG esterno con il Programmatore modello 3300

Utilizzare i seguenti accessori per definire la configurazione descritta in questa sezione:

- Cavo ECG fisso per elettrocateteri paziente modello 3154
- Cavo slave ECG-BNC modello 6629
- Testa telemetrica modello 6395



[1] Cavo ECG modello 3154, [2] Monitor ECG, [3] Cavo slave ECG-BNC, [4] Connettore ECG del programmatore, [5] Connettore per Testa telemetrica modello 6395 su programmatore, [6] Testa telemetrica modello 6395, [7] Sistema di programmazione LATITUDE (vista lato destro)

Figura 32. Configurazione del monitor ECG esterno

Per visualizzare un tracciato su un monitor ECG esterno e sul programmatore, predisporre l'attrezzatura come mostrato in Figura 32 Configurazione del monitor ECG esterno a pagina 62.

Nell'esempio in Figura 32 Configurazione del monitor ECG esterno a pagina 62, il segnale ECG di superficie copre il percorso seguente:

1. Cavo ECG fisso per elettrocateteri paziente modello 3154
2. Monitor ECG esterno
3. Cavo slave ECG-BNC
4. Connettore ECG del programmatore
5. Connettore per Testa telemetrica modello 6395 su programmatore
6. Testa telemetrica modello 6395

Protezione ambientale e smaltimento

Al termine della loro vita utile, restituire il Sistema di programmazione LATITUDE e gli accessori a Boston Scientific per consentirne uno smaltimento appropriato.

Accertarsi di salvare tutti i dati del GI su un'unità USB prima di restituire un Sistema di programmazione LATITUDE a Boston Scientific, poiché tutti i dati sui pazienti e sui generatori d'impulsi verranno cancellati dal Sistema di programmazione LATITUDE quando quest'ultimo viene ricevuto da Boston Scientific.

NOTA: il programmatore deve essere restituito senza batteria. Vedere "Riciclaggio della batteria" a pagina 53 per altri dettagli.

AVVERTENZA:



La batteria modello 6753 è una batteria agli ioni di litio e come tale è considerata merce pericolosa per quanto riguarda il trasporto. Per le spedizioni per via aerea, la carica della batteria non può superare il 30% come da norme applicabili sul trasporto aereo. La spedizione con una carica superiore al 30% è in violazione diretta delle norme sul trasporto aereo e può generare sanzioni significative per il mittente, compresa la persona responsabile della spedizione. Quando si spedisce per via aerea, è necessario applicare un'etichetta per la gestione della batteria agli ioni di litio sulla parte esterna dell'imballaggio di spedizione, visibile al corriere. Non vi sono restrizioni per le spedizioni via terra e l'etichetta per la gestione della batteria agli ioni di litio non è richiesta per spedizioni di superficie.

Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni

Sulla confezione, sull'etichetta e sui dispositivi del Sistema di programmazione LATITUDE possono essere presenti i simboli riportati di seguito.

Tabella 4. Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni

Simbolo	Descrizione
	Numero di riferimento
	Numero di serie
	Numero di lotto
	Numero gruppo
	Fabbricante
	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea
	Data di fabbricazione

Tabella 4. Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni (continua)

Simbolo	Descrizione
	Radiazione elettromagnetica non ionizzante; spia telemetria ZIP
	Sterilizzato con ossido di etilene
	Consultare le istruzioni per l'uso
	Seguire le istruzioni per l'uso
	Seguire le istruzioni per l'uso; vedere www.bostonscientific-elabeling.com
	Corrente alternata
	Pulsante di accensione sul lato sinistro del programmatore, rappresentato dal simbolo di standby
	USB 2.0
	USB 3.0
	DisplayPort
	Porta rete locale (LAN)
	Testa telemetrica S-ICD modello 3203
	Testa telemetrica modello 6395
	PSA VS
	PSA AD, VD
	Parte applicata di tipo CF a prova di defibrillazione

Tabella 4. Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni (continua)

Simbolo	Descrizione
	Parte applicata di tipo BF a prova di defibrillazione
	Connettore per cavo ECG
	Connessione per uso futuro
	Marchio per test riconosciuti a livello nazionale secondo le norme di sicurezza
	Il pulsante rosso STAT sul programmatore fornisce comandi per l'emergenza a bassa tensione e ad alta tensione
	Attenzione, elettricità: non toccare i terminali del connettore nel vano batteria del programmatore durante la rimozione o la sostituzione della batteria poiché è presente una carica elettrica
	Simbolo generico di avvertenza ISO 7010-W001 per il connettore ECG sul programmatore
	Indica il rischio di shock elettrico (non toccare i contatti nel vano batteria); contattare l'assistenza di Boston Scientific
	Rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche (RAEE): indica la raccolta differenziata per le apparecchiature elettriche ed elettroniche (in altri termini, non gettare questo dispositivo nei rifiuti indifferenziati)
	Lato rivolto verso l'alto
	Fragile, maneggiare con cura
	Conservare al riparo dall'umidità
	Non usare ganci
	Limiti di temperatura
	Limiti di umidità

Tabella 4. Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni (continua)

Simbolo	Descrizione
	Limiti di pressione atmosferica
	Riciclare la scatola
	MR Unsafe
	Simbolo della batteria
	Bluetooth®
	Connessione alimentazione CC

NORME DI SICUREZZA, CONFORMITÀ E COMPATIBILITÀ

Le seguenti norme si applicano al Sistema di programmazione LATITUDE.

Norme di sicurezza

Il Sistema di programmazione LATITUDE è stato testato ed è risultato conforme ai requisiti di sicurezza applicabili delle norme seguenti:

- IEC 60601-1:/A1:2012
- IEC 80001-1:2010
- ANSI/AAMI ES60601-1:2005(R)2012
- EN 60601-1:2006 + A1:2013 1
- CAN/CSA-C22 N. 60601-1:2014

Norme di compatibilità elettromagnetica

Il Sistema di programmazione LATITUDE è stato testato ed è risultato conforme alle disposizioni applicabili delle norme FCC e IEC in materia di compatibilità elettromagnetica (EMC):

- FCC Parte 15.209:2016 + 15.207:2016 + 15.249:2016
- IEC 60601-1-2:2014

Norme di conformità dello spettro radio

Il Sistema di programmazione LATITUDE è conforme alle parti applicabili delle seguenti norme di conformità dello spettro radio:

- EN 302 195-2 V1.1.1:2004
- EN 300 220-2 V2.4.1:2012
- EN 301 489-1 V1.9.2:2011
- EN 301 489-3 V1.6.1:2013
- EN 301 489-17 V2.2.1 2012
- EN 301 489-27 V1.1.1 2004
- EN 301 489-31 V1.1.1 2005

NOTA: durante l'installazione e l'uso del Sistema di programmazione LATITUDE, adottare specifiche precauzioni in materia di EMC secondo le istruzioni EMC fornite in questo manuale. Fare riferimento ai dettagli sull'immunità e sulle emissioni elettromagnetiche del Sistema di programmazione LATITUDE contenute nella Tabella 6 Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE a pagina 71 e nella Tabella 7 Specifiche nominali per comunicazioni radio a pagina 74.

NOTA: prestare attenzione quando si utilizzano apparecchiature a RF mobili e portatili in prossimità del Sistema di programmazione LATITUDE. Fare riferimento ai dettagli sull'immunità elettromagnetica del Sistema di programmazione LATITUDE contenuti nella Tabella 8 Specifiche relative a rete e connettività a pagina 75.

Emissioni elettromagnetiche e immunità

Informazioni IEC 60601-1-2:2014

Questa apparecchiatura è stata sottoposta a test ed è risultata ai limiti applicabili per i dispositivi medicali in base di Classe A utilizzati in ambienti sanitari professionali in base alla norma ANSI/AAMI/IEC 60601-1-2:2014 [o BS EN 60601-1-2:2015 o Direttiva sui dispositivi medicali impiantabili attivi 90/385/CEE]. Questo test indica che il dispositivo fornisce una protezione ragionevole contro le interferenze dannose in una tipica installazione medica. Non è tuttavia possibile garantire che in una determinata installazione non si verifichino interferenze.

ATTENZIONE: Non è consentita alcuna modifica a questa apparecchiatura se non espressamente approvata da Boston Scientific. Le modifiche non espressamente approvate da Boston Scientific possono rendere nulla l'autorizzazione dell'utente alla messa in funzione di questa apparecchiatura.

Questo dispositivo non deve interferire con stazioni che funzionano all'interno della banda di frequenza 400,150–406,000 MHz negli ausili meteorologici, nei servizi di meteorologia via satellite e nei servizi di esplorazione della terra via satellite, e deve accettare qualsiasi interferenza ricevuta, comprese interferenze che possano causare malfunzionamenti.

Nella Tabella 5 Linee guida e dichiarazione del fabbricante — Compatibilità elettromagnetica a pagina 68 sono fornite informazioni sulle emissioni e l'immunità elettromagnetiche.

Tabella 5. Linee guida e dichiarazione del fabbricante — Compatibilità elettromagnetica

Il Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300 è idoneo all'uso negli ambienti sanitari professionali. Il cliente o l'utente del sistema deve garantire che il dispositivo venga usato in tale ambiente.		
Test	Conformità	Ambiente elettromagnetico – Linee guida
Protezione di servizi radio e altre apparecchiature	CISPR 11 Gruppo 1, Classe A	Il Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300 utilizza l'energia RF solo per la propria destinazione d'uso per la comunicazione con il dispositivo impiantato o le funzioni di connettività. Le emissioni RF sono estremamente basse e non provocano interferenze con le apparecchiature elettroniche vicine.
Protezione della rete di alimentazione pubblica	CISPR 11 Classe A IEC 61000-3-2 IEC 61000-3-3	Il Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300 è idoneo all'uso negli ambienti sanitari professionali.
Scariche elettrostatiche	± 8 kV contatto ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV e ± 15 kV in aria	
Campo elettromagnetico irradiato da RF	3 V/m da 80 MHz a 2,7 GHz	
Campi di prossimità da apparecchiature di comunicazione wireless RF	MHz: 27 V/m 430 - 470 MHz: 28 V/m 704 - 787 MHz: 9 V/m 800 - 960 MHz: 28 V/m 1700 - 1900 MHz: 28 V/m 2400 - 2570 MHz: 28 V/m 5100 - 5800 MHz: 9 V/m	
Campo magnetico alla frequenza nominale	30 A/m	
Transitori elettrici veloci/burst	± 2 kV alimentazione CA in ingresso	

Tabella 5. Linee guida e dichiarazione del fabbricante — Compatibilità elettromagnetica (continua)

Il Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300 è idoneo all'uso negli ambienti sanitari professionali. Il cliente o l'utente del sistema deve garantire che il dispositivo venga usato in tale ambiente.		
Test	Conformità	Ambiente elettromagnetico – Linee guida
	± 1 kV SIP/SOP (sezioni di input/output)	
Sbalzi di corrente da linea a linea	$\pm 0,5$ kV, ± 1 kV alimentazione CA in ingresso	
Sbalzi di corrente da linea a terra	$\pm 0,5$ kV, ± 1 kV ± 2 kV alimentazione CA in ingresso	
Disturbi condotti generati da campi RF	3 V/m da 0,15 MHz a 80 MHz 6 V/m in bande ISM da 0,15 MHz a 80 MHz	Le bande ISM tra 0,15 MHz e 80 MHz sono 6,765 MHz - 6,795 MHz 13,553 MHz - 13,567 MHz 26,957 MHz - 27,283 MHz 40,66 MHz - 40,70 MHz. Le bande radioamatoriali tra 0,15 MHz e 80 MHz sono 1,8 MHz - 2,0 MHz 3,5 MHz - 4,0 MHz 5,3 MHz - 5,4 MHz 7,0 MHz - 7,3 MHz 10,1 MHz - 10,15 MHz 14,0 MHz - 14,2 MHz 18,07 MHz - 18,17 MHz 21,0 MHz - 21,4 MHz 24,89 MHz - 24,99 MHz 28,0 MHz - 29,7 MHz 50,0 MHz - 54,0 MHz.
Calì di tensione ^a	0% U_T per $\frac{1}{2}$ ciclo a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0% U_T per 1 ciclo e 70% U_T per 25/30 cicli a 0°	
Interruzioni di tensione ^a	0% U_T per 250/300 cicli	

a. Calì di tensione e interruzioni: U_T è la tensione di rete CA prima dell'applicazione del livello del test.

SICUREZZA DEL SISTEMA DI PROGRAMMAZIONE LATITUDE

Allo scopo di proteggere i dati paziente e l'integrità del Sistema di programmazione LATITUDE quando si è connessi a una rete, sono necessarie pratiche di sicurezza dei dati sensibili. Il programmatore incorpora funzioni che facilitano la gestione della sicurezza della rete. Tali funzioni operano congiuntamente alle pratiche di sicurezza di ospedali e cliniche allo scopo di garantire un funzionamento sicuro del programmatore e proteggere la rete collegata.

NOTA: *sul disco fisso interno del programmatore tutti i dati paziente sono codificati e il programmatore dispone di misure per la sicurezza della rete per evitare attacchi dolosi.*

Software

Il software installato è stato interamente approvato da Boston Scientific; non è consentita l'installazione di software per uso generico. Ciò riduce al minimo la possibilità di esposizione delle vulnerabilità. Il software interno che consente al programmatore di funzionare è bloccato, non può essere modificato e viene verificato di nuovo dopo ogni esecuzione. Installare gli aggiornamenti software Boston Scientific non appena vengono resi disponibili. Le impostazioni del programmatore possono essere modificate solo in base alle linee guida fornite dal supporto tecnico Boston Scientific verificato oppure dal personale sanitario.

Gestione dati paziente

Per ulteriori informazioni sulla sicurezza, fare riferimento al *Manuale per l'operatore della Gestione dati paziente (modello 3931)*.

Rete

Per informazioni aggiuntive sulla sicurezza della rete e della connettività, fare riferimento al *Manuale per l'operatore relativo a rete e connettività (modello 3924)*.

Hardware non supportato

L'hardware non supportato, compresi i dispositivi USB non supportati, vengono ignorati dal programmatore e non viene eseguito l'accesso.

Vigilanza sulla sicurezza

Boston Scientific continua a collaborare con i suoi partner per analizzare le nuove minacce e valutarne il potenziale impatto sul Sistema di programmazione LATITUDE.

Controlli fisici

Esercitare un buon controllo fisico sul programmatore. Un ambiente fisico sicuro impedisce l'accesso alle parti interne del programmatore. I dispositivi

USB collegati al programmatore dovranno essere controllati allo scopo di limitare la potenziale introduzione di malware. Le informazioni sensibili del paziente possono essere memorizzate sul programmatore e sarà opportuno prendere adeguate precauzioni per proteggere il programmatore da accessi non autorizzati.

Programmatore compromesso

Se si ritiene che il programmatore sia stato compromesso da una minaccia per la sicurezza, spegnerlo, scollegarlo dalla rete e riavviare il Sistema di programmazione LATITUDE. Interrompere l'uso del programmatore qualora esso non superi il test automatico di avvio o non funzioni come previsto. Per ulteriore assistenza, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

SPECIFICHE

Tabella 6. Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE

Caratteristiche	Valori nominali
Classificazione sicurezza	Sistema di programmazione LATITUDE: Classe I. • Collegamento ECG: tipo BF, protetto da defibrillazione • Collegamento Testa telemetrica modello 6395: tipo BF, protetto da defibrillazione • Collegamento Testa telemetrica S-ICD modello 3203: tipo BF, protetto da defibrillazione • Cavo per telemetria condotto: tipo BF, protetto da defibrillazione • Collegamenti del cavo PSA: tipo CF, protetto da defibrillazione • Dati nominali protezione ingresso: IPX0
Dimensioni	Programmatore senza supporto: 30,7 cm (12,1 pollici) profondità, 34 cm (13,4 pollici) larghezza 12,5 cm (4,9 pollici) altezza Con supporto (posizione impugnatura in alto): 24,9 cm (9,8 pollici) profondità, 35,1 cm (13,8 pollici) larghezza 31,8 cm (12,5 pollici) altezza
Peso (approssimativo)	Programmatore (senza batteria o supporto): 3,58 kg (7,9 libbre) Batteria: 0,45 kg (1,0 libbre) Supporto: 1,28 kg (2,75 libbre)

Tabella 6. Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE

(continua)

Caratteristiche	Valori nominali
Potenza nominale adattatore modello 6689	100-120 V, 50/60 Hz, 3,8 A 220-240 V, 50 Hz, 1,9 A
Uscita massima	456 W
Lunghezza cavo	1,53 m (5 piedi)
Dimensioni	14,94 cm x 6,26 cm x 3,35 cm (5,88 x 2,46 x 1,32 pollici)
Cavo di alimentazione (3 poli)	2,05 m (6,7 piedi) 250 V
Ciclo	Continuo
Temperatura di esercizio	Da 10 °C a 32 °C (da 50 °F a 90 °F)
Temperatura di trasporto e conservazione	Da -20 °C a 60 °C (da -4 °F a 140 °F)
Umidità di esercizio	25% - 85%
Umidità di trasporto e conservazione	25% - 85%
Altitudine di funzionamento	≤ 3.000 m (≤ 9.843 piedi)
Pressione atmosferica di trasporto e conservazione	50 kPa - 106 kPa (7,252 psi - 15,374 psi)
Supporto esterno; unità USB, stampante	(3) porte USB 2.0; (1) porta USB 3.0
Supporto per monitor digitale esterno	Connettore digitale DisplayPort; Il monitor deve essere conforme alla norma sulle emissioni CISPR 32.
Tipo di batteria	Agli ioni di litio da 7,5 Ah, Totex n. di parte U80221-3
Ethernet:	
Interfaccia dati	Connettore Ethernet RJ-45 interfaccia dati
Modulazione dati	IEEE 802.3u, 100 Mbps full duplex e half duplex su 100BASE-T IEEE 802.3ab, 1 Gbps full duplex e half duplex su 1000BASE-T
Wi-Fi	IEEE 802.11g, 802.11n e 802.11ac

Tabella 6. Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE

(continua)

Caratteristiche	Valori nominali
Cavo ECG, modello 3154	Da 3,9 m a 4,3 m (da 12,7 piedi a 14,0 piedi)
Prestazioni dell'ECG:	
Ampiezza minima rilevata	4,56 μ V
Derivazioni disponibili	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V
Visualizzazione della frequenza ventricolare intrinseca e stimolata	Da 30 min ⁻¹ a 120 min ⁻¹ $\pm$ 4 min ⁻¹ sulla base di una media su tre battiti; da 120 min ⁻¹ a 240 min ⁻¹ $\pm$ 8 min ⁻¹ sulla base di una media su tre battiti
Impedenza in ingresso	> 2,5 m Ω
Tolleranza spostamento elettrodo	300 mV
Risoluzione di memorizzazione	800 campioni/sec, 4,56 μ V
Impostazioni dei filtri per risoluzione di memorizzazione	ON: da 0,5 Hz a 40 Hz, $\pm$ 0,2 dB, con filtri elimina banda 50 e 60 Hz OFF: da 0,5 Hz a 100 Hz, $\pm$ 0,2 dB, risposta piatta, senza filtri elimina banda 50 e 60 Hz; da 0,05 Hz a 100 Hz, $\pm$ 0,2 dB/-3,0 dB, senza filtri elimina banda 50 e 60 Hz
Impostazioni di guadagno	0,5, 1, 2, 5, 10, 20 mm/mV $\pm$ 25%
Test di sicurezza elettrica- Riferimento per il test secondo la norma IEC 62353 (installazione, manutenzione, riparazione) ^{a b}	
Test collegamento a massa (test collegamento a terra)	$\leq$ 300 m Ω incluso cavo di alimentazione di lunghezza non superiore a 3 metri
Dispersione dell'apparecchiatura, metodo diretto (parti accessibili)	$\leq$ 500 μ A
Corrente di dispersione del paziente, metodo diretto	Testa telemetrica modello 6395 (BF) $\leq$ 5000 μ A, ECG (BF) $\leq$ 5000 μ A, PSA (CF) $\leq$ 50 μ A
Funzione di sicurezza	
Protezione del defibrillatore	Fino a 5000 V (400 J)

Tabella 6. Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE

(continua)

- a. Per domande relative al funzionamento o alla riparazione del Sistema di programmazione LATITUDE, contattare Boston Scientific facendo uso delle informazioni riportate sul retro di questo manuale. Gli interventi di assistenza sul Sistema di programmazione LATITUDE devono essere eseguiti esclusivamente da personale Boston Scientific.
- b. Dopo aver completato con successo il test di sicurezza, verificare che il Sistema di programmazione LATITUDE continui a soddisfare le prestazioni essenziali definite all'inizio del presente manuale.

Tabella 7. Specifiche nominali per comunicazioni radio

Caratteristiche	Valori nominali
Telemetria MICS ZIP (MICS/MedRadio)	
Banda di frequenza	402 – 405 MHz MICS, Medical Implant Communication Service (Servizio di comunicazione per impianti medicali) MedRadio, Medical Device Radio Communication Service (Servizio di comunicazione radio per dispositivi medicali)
Larghezza di banda	< 145 kHz
Modulazione	FSK
Potenza irradiata	< 25 µW di potenza irradiata equivalente (ERP)
Telemetria ZIP (DFS)	
Banda di frequenza	869,7 – 870,0 MHz Banda radio per dispositivi a corto raggio
Larghezza di banda	< 120 kHz
Modulazione	ASK
Potenza irradiata	< 1,1 mW di potenza irradiata equivalente (ERP)
Testa telemetrica modello 6395 (induttiva)	
Banda di frequenza	Trasmissione: 21 kHz Ricezione: 0 – 100 kHz
Larghezza di banda	< 125 kHz
Modulazione	OOK/QPSK
Potenza irradiata	11,3 dBµA/m a 10 m
Bluetooth®	
Banda di frequenza	2400,0 – 2483,5 MHz
Larghezza di banda	< 1,4 MHz
Modulazione	GFSK, π/4-DQPSK, 8DPSK
Potenza irradiata	< 9,6 mW di potenza isotropica irradiata equivalente (EIRP)
Wi-Fi 2,4 GHz	
La connettività Wi-Fi non è consentita in Indonesia.	
Banda di frequenza	2400,0 – 2483,5 MHz
Larghezza di banda	20/40 MHz
Modulazione	IEEE 802.11b/g/n
Potenza irradiata	< 80 mW di potenza isotropica irradiata equivalente (EIRP)

Tabella 7. Specifiche nominali per comunicazioni radio (continua)

Caratteristiche	Valori nominali
Wi-Fi 5 GHz La connettività Wi-Fi non è consentita in Indonesia.	
Banda di frequenza	5150 – 5350 MHz 5470 – 5725 MHz
Larghezza di banda	20/40/80 MHz
Modulazione	IEEE 802.11a/n/ac
Potenza irradiata	< 50 mW di potenza isotropica irradiata equivalente (EIRP)

Tabella 8. Specifiche relative a rete e connettività

Caratteristiche	Specifiche
Caratteristiche necessarie della rete IT	
Ethernet	IEEE 802.3u, 100 Mbps full duplex e half duplex su 100BASE-TX IEEE 802.3ab, 1 Gbps full duplex e half duplex su 1000BASE-T
Wi-Fi	IEEE 802.11g, 802.11n e 802.11ac
Situazioni di rischio risultanti da mancanza di rete	Nessuno
Configurazione necessaria della rete IT	
Ethernet	Indirizzamento IP dinamico o statico
Wi-Fi	Impostazione indirizzi IP dinamici mediante le specifiche IEEE 802.11g, 802.11n o 802.11ac per la connessione a reti pubbliche/non sicure, WPA-PSK o WPA2-PSK
Indirizzo MAC Ethernet	L'indirizzo MAC di rete è visualizzabile e il nome host è modificabile
Protocollo Internet	IPv4
Modalità Dynamic Host Configuration Protocol (DHCP)	Per il protocollo DHCP sono supportate sia la modalità manuale che la modalità automatica
Indirizzo MAC Wi-Fi	Visualizzabile

INFORMAZIONI SULLA GARANZIA

Nella confezione del Sistema di programmazione LATITUDE è inclusa una scheda per la garanzia. Se non diversamente stabilito, il Sistema di programmazione LATITUDE è di proprietà di Boston Scientific ed è Boston

Scientific che deve effettuare tutti gli interventi di assistenza e riparazione necessari. Per ulteriori informazioni sulla garanzia, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni di garanzia riportate sulla scheda.

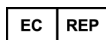
Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht kasutage.
Version versioo. Μην την χρησιμοποιείτε.
Aegunud versioon. Ärge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version obsolete. No utilizar.
Zastariela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úrelt útgáfa. Ne pas utilisér.
Versione obsoleta. Ne pas utiliser.
Novecojusi versija. Nenaudokite.
Zastarana verzija. Neizmantot.
Úrealt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Pasenusi versija. Nenaudokite.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Zastarana verzija. A nu se utiliza.
Versiune expirată. Neuporabite.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioon. Ärge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version obsolete. No utilizar.
Zastarijela verzija. Nemojte upotrebljavati.
Úrelt útgáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novecojusi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használja!
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Zastaraná verzija. A nu se utiliza.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

Boston Scientific



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



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

www.bostonscientific.com

1.800.CARDIAC (227.3422)

+1.651.582.4000

© 2017 Boston Scientific Corporation or its affiliates.

All rights reserved.

359488-005 IT Europe, 2017-03



C€0086

Authorized 2017

