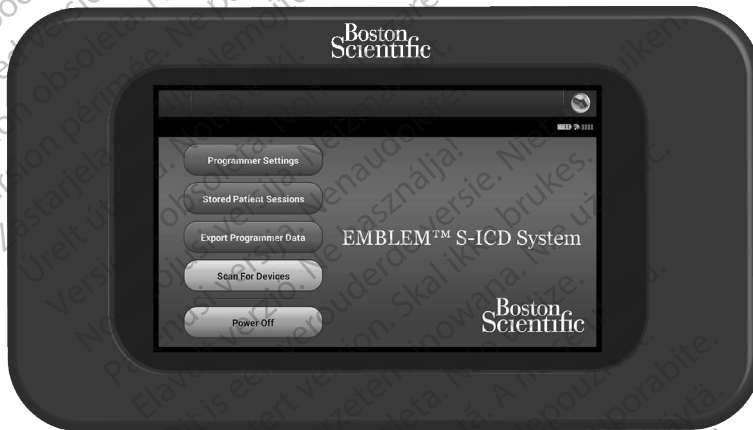


REF 3200

UŽIVATELSKÁ PRÍRUČKA PROGRAMÁTORA
Programátor EMBLEM™ S-ICD



Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioón. Myn þyn χρησιμοποιεíte.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version obsoleta. No utilizar.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Neizmantot.
Úreлт útγάfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novecojusi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használját.
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívat.
Zastarela različica. Älä käyttää.
Vanhentunut versio. Använd ej.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

ZOZNAM SKRATIEK

AC	Striedavý prúd	LCD	Obrazovka z tekutých kryštálov
AF	Predsieňová fibrilácia	MR	Vyšetrenie magnetickou rezonanciou
ATP	Antitachykardická stimulácia	NSR	Normálny sínusový rytmus
CRT	Resynchronizačná liečba srdca	RF	Rádiová frekvencia
CPR	Kardiopulmonálna resuscitácia	RFI	Vysokofrekvenčné rušenie
EKG	Elektrokardiogram	RFID	Rádiofrekvenčná identifikácia
EMI	Elektromagnetické rušenie	S-ICD	Podkožný implantovateľný kardioverter defibrilátor
EOL	Koniec životnosti	USB	Univerzálna sériová zbernica
ERI (UEV)	Ukazovateľ elektívnej výmeny	VAC	Napätie pri striedavom prúde
ESD	Elektrostatický výboj	VF	Komorová fibrilácia
FCC	Federálna komisia pre komunikáciu v USA	VT	Komorová (ventrikulárna) tachykardia
GUI	Grafické používateľské rozhranie	Zóna výboja	Podkožný elektrokardiogram
		S-EKG	

Tento dokument je určený na použitie profesionálmi vyškolenými alebo skúsenými v implantovaní zariadenia a/alebo následných postupoch.

Nasledujúce názvy sú ochrannými známkami spoločnosti Boston Scientific Corporation alebo jej pridružených spoločností: EMBLEM, ImageReady, AF Monitor.

Tento produkt môže byť chránený jedným alebo viacerými patentmi.
Informácie o patentoch nájdete na stránke <http://www.bostonscientific.com/patents>.

© Copyright 2020 Boston Scientific Corporation alebo jej pridružené spoločnosti.
Všetky práva vyhradené

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioon. Ärge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version obsoleta. Ne utilizar.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Neizmantot.
Úreлт útгáfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novcojusi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használd.
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastarana verzija. Nepoužívat.
Zastarela različica. Älä käytä.
Vanhentunut versio. Använd ej.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

OBSAH

VŠEOBECNÝ POPIS.....	1
Popis	1
Účel použitia programátora	1
Indikácie použitia	1
Klinické prínosy zariadenia	1
Kontraindikácie.....	2
Súvisiace informácie	2
Zhrnutie bezpečnosti a klinickej účinnosti.....	2
Varovania a preventívne opatrenia programátora.....	2
Varovania programátora	3
Všeobecné.....	3
Prevádzkové podmienky	3
Preventívne opatrenia vzťahujúce sa k programátoru.....	4
Všeobecné.....	4
Prevádzkové podmienky.....	5
Implantácia.....	5
Skladovanie a manipulácia.....	6
Varovania a preventívne opatrenia k systému S-ICD	6
Varovania systému S-ICD	6
Všeobecné.....	6
Klinické aspekty.....	7
Implantácia.....	7
Programovanie zariadenia.....	7
Po implantácii.....	7
Preventívne opatrenia k systému S-ICD.....	8
Klinické aspekty.....	8
Implantácia.....	9

Programovanie zariadenia	9
Riziká pre životné prostredie a riziká medicínskej liečby	9
Nemocničné a zdravotnícke prostredie	9
Domáce a pracovné prostredia	13
Kontrolné testovanie	14
Explantácia a likvidácia generátora impulzov	14
Doplňkové bezpečnostné informácie	15
Možné nežiaduce účinky	15
OBSLUHA	18
Nastavenie programátora	18
Balenie	18
Ovládanie a pripojenie programátora	19
Nabíjanie programátora	19
Používanie programátora	20
Zapnutie programátora	20
Zmena hlasitosti programátora	21
Prepnutie programátora do režimu Pozastavené (Suspend)	21
Vypnutie programátora	21
Práca s dotykovou obrazkovou programátora	21
Práca s hlavicou	22
Navigácia	23
Hlavička obrazovky	23
Navigačná lišta	23
Reštartovanie programátora	24
Konfigurácia programátora	26
Konfigurácia nastavení programátora	26
Formát dátumu a času	27
Časová zóna	28

Preferovaný jazyk.....	29
Výber tlačiarne.....	29
Softvérová verzia programátora.....	31
Exportovanie údajov Bluetooth®.....	31
Prevádzkové režimy programátora.....	32
Správanie Online.....	32
Správanie offline.....	33
Uložené relácie pacienta.....	33
Prehliadanie uložených relácií pacienta.....	33
Čistenie uložených relácií pacienta.....	34
Režimy práce generátora impulzov.....	34
Režim Shelf (Skladovanie).....	34
Režim Therapy On (Liečba zapnutá).....	34
Režim Therapy Off (Liečba vypnutá).....	34
MRI Protection Mode (Režim ochrany pri používaní MR).....	35
Pripojenie a odpojenie od generátora impulzov S-ICD.....	36
Vyhľadávanie generátorov impulzov.....	36
Pripojenie ku generátoru impulzov.....	37
Pripojenie ku generátoru impulzov v režime Shelf (Skladovanie).....	37
Pripojenie k implantovanému generátoru impulzov.....	38
Ukončenie relácie pacienta.....	38
Naprogramovanie generátora impulzov pri implantácii.....	41
Zadávanie informácií o elektróde.....	41
Vytvorenie záznamu pacienta.....	42
Automatické nastavenie.....	43
Programovanie parametrov liečby.....	46
Testovanie defibrilácie.....	48

Vykonanie kontrolného vyšetrenia	51
Konfigurácia snímania a automatické nastavenie	51
Zobrazenie stavu generátora impulzov	52
Prehliadanie uložených epizód	53
Tlačenie správ z programátora	55
Tlačenie správ	55
Súhrnná správa	56
Správa zaznamenaného S-EKG	57
Správy o epizódach	58
Export údajov o pacientovi	59
Export pomocou bezdrôtovej technológie <i>Bluetooth</i> [®]	59
Export pomocou karty <i>microSD</i> [™]	60
Funkcie S-EKG	60
Značky rytmu na zázname S-EKG	60
Nastavenia škály S-EKG	61
Záznam a prehliadanie kriviek S-EKG	62
Manuálny záznam novej krivky rytmu S-EKG	63
Prehliadanie S-EKG zaznamenaných v minulosti	63
Obrazovka Utilities (Pomôcky)	64
Obrazovka <i>Acquire Reference S-ECG</i> (Nasnímanie referenčného S-EKG)	65
Záznam všetkých vektorov snímania	66
Ovládanie zvukovej signalizácie	66
<i>Resetovanie zvukovej signalizácie</i>	67
<i>Zakázanie zvukovej signalizácie (zariadenia SQ-Rx)</i>	67
<i>Povolit/zakázať zvukovú signalizáciu (zariadenia EMBLEM S-ICD)</i>	68
Manuálne nastavenie	68
Pokročilé nastavenia	70

SMART Charge (Pokročilé nabíjanie).....	70
Zakázanie pokročilých prechodov SMART Pass.....	71
Monitor fibrilácie predsiene.....	72
Ďalšie funkcie programátora	72
Záchranný výboj.....	72
Manuálny výboj	74
Použitie magnetu so systémom S-ICD.....	75
ÚDRŽBA.....	76
Nabíjanie programátora.....	76
Čistenie programátora a hlavice.....	76
Servis.....	76
Údržbová kontrola	76
Bezpečnostné opatrenia	77
Likvidácia programátora a príslušenstva	77
RIEŠENIE PROBLÉMOV.....	77
Nie je možné tlačiť	78
Nie je k dispozícii žiadna tlačiareň.....	78
Dotyková obrazovka je neaktívna, keď je zariadenie pripojené k napájaniu striedavým prúdom	78
Strata komunikačného spojenia s tlačiarňou.....	78
Nie je možné nadviazať komunikáciu s generátorom impulzov	79
SÚLAD S NORMAMI.....	80
TABUĽKY SO ŠPECIFIKÁCIAMI.....	81
ŠPECIFIKÁCIE	84
VYSVETLENIE SYMBOLOV NA OZNAČENÍ OBALU	86
ZÁRUKA.....	88
Obmedzená záruka.....	88
DOVOZCA DO EURÓPSKEJ ÚNIE	88
PRÍLOHA A: VLOŽENIE A VYTIAHNUTIE KARTY microSD™.....	89

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioon. Ärge kasutage.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version obsoleta. Ne utilizar.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Neizmanjati.
Úreлт útгáфа. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novcojusi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használd.
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívat.
Zastarela različica. Älä käytä.
Vanhentunut versio. Använd ej.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

VŠEOBECNÝ POPIS

Popis

Programátor EMBLEM S-ICD (ďalej len „programátor“) je komponentom podkožného implantovateľného kardioverter defibrilátora Boston Scientific (systém S-ICD) predpísaného pacientom, u ktorých je indikovaná liečba srdcových arytmií. Implantovateľné komponenty systému S-ICD zahŕňajú generátor impulzov EMBLEM S-ICD a podkožnú elektródu EMBLEM S-ICD.

Programátor je nesterilný, neimplantovateľný tabletový počítač riadený grafickým užívateľským rozhraním (GUI) na dotykovej obrazovke. Programátor je napájaný striedavým prúdom z elektrickej siete alebo vnútornou lítium-iónovou batériou. Programátor používa na bezdrôtovú komunikáciu s generátorom impulzov S-ICD pripojenú RF telemetrickú hlavicu a umožňuje tak upraviť programovateľné nastavenia a zbierať údaje o pacientovi. Programátor EMBLEM S-ICD je takisto kompatibilný s generátorom impulzov Cameron Health (model 1010) SQ-Rx. Vlastnosti a funkcie programátora opísané v tejto príručke sa vzťahujú k systému S-ICD spoločnosti Boston Scientific aj systému S-ICD Cameron Health.

Systém S-ICD je navrhnutý s ohľadom na jednoduchosť použitia a spravovania pacientov. Systém S-ICD má niekoľko automatických funkcií znižujúcich dobu potrebnú na implantáciu, úvodné programovanie i následné sledovanie pacienta.

Ostatné technické referenčné príručky nájdete na adrese www.bostonscientific-elabeling.com.

Účel použitia programátora

Programátor slúži na bezdrôtovú telemetrickú komunikáciu s implantovaným generátorom impulzov. Softvér programátora riadi všetky telemetrické funkcie.

Indikácie použitia

Systém S-ICD zaisťuje defibriláciu ako liečbu život ohrozujúcich komorových tachyarytmií u pacientov, ktorí nemajú symptomatickú bradykardiu, pretrvávajúcu komorovú tachykardiu alebo spontánnu, často sa vyskytujúcu komorovú tachykardiu, ktoré je možné spoľahlivo zastaviť antitachykardickou stimuláciou.

Klinické prínosy zariadenia

Systém EMBLEM S-ICD je určený na poskytovanie komorovej defibrilácie na liečbu život ohrozujúcich komorových tachyarytmií u pacientov, ktorí nevyžadujú bradykardickú stimuláciu, antitachykardickú stimuláciu ani nemajú pretrvávajúcu komorovú tachykardiu. Systém EMBLEM S-ICD taktiež v prípade potreby môže

poskytnúť voliteľnú stimuláciu bradykardie po výboji s neprogramovateľnou frekvenciou 50 min⁻¹ po dobu až 30 sekúnd, aby sa zabezpečila podpora srdcovej frekvencie po defibrilácii. Prínos pre pacienta z implantácie systému sa môže líšiť v závislosti od východiskového zdravotného stavu a pravdepodobnosti potreby komorovej defibrilácie.

Kontraindikácie

Unipolárna stimulácia a funkcie založené na impedancii sú pri použití so systémom S-ICD kontraindikované.

Súvisiace informácie

Pred použitím systému S-ICD si preštudujte a dodržiavajte všetky pokyny, varovania a preventívne opatrenia uvádzané v tejto príručke a príručkách k iným komponentom systému vrátane užívateľskej príručky ku generátoru impulzov S-ICD, podkožnej elektróde a nástrojom na implantáciu elektródy.

Táto príručka môže obsahovať referenčné informácie pre čísla modelov generátorov impulzov, ktoré momentálne nie sú v niektorých geografických oblastiach schválené na predaj. Kompletný zoznam čísel modelov schválených vo vašej geografickej oblasti získate od miestneho obchodného zástupcu. Modely s určitými číslami môžu obsahovať menej funkcií. Pri týchto zariadeniach si nevšímajte opis nedostupných funkcií. Popisy v tomto manuáli sa vzťahujú na všetky rady zariadení, pokiaľ nie je uvedené inak.

Informácie o vyšetrení pomocou MR nájdete v technickej príručke MR defibrilačného systému S-ICD ImageReady podmienenečne kompatibilného s prostredím MR (ďalej len Technická príručka MR).

Zhrnutie bezpečnosti a klinickej účinnosti

V prípade zákazníkov v Európskej únii použité názov zariadenia, ktorý sa nachádza na označení, aby ste vyhľadali súhrn bezpečnosti a klinického výkonu zariadenia, ktorý je k dispozícii na webovej stránke Európskej databázy o zdravotníckych zariadeniach (Eudamed):

<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Varovania a preventívne opatrenia programátora

Nasledujúce varovania a preventívne opatrenia sa vzťahujú špecificky ku komponentu programátora model 3200 systému S-ICD.

Varovania programátora

Všeobecné

- **Úpravy.** Na zariadení nie je povolené vykonávať žiadne úpravy, pokiaľ nie sú schválené spoločnosťou Boston Scientific.
- **Programátor je nekompatibilný s prostredím MR.** Programátor je nekompatibilný s prostredím MR a musí zostať mimo zóny III (a vyššej) prostredia MR v súlade s definíciou v dokumente Guidance Document on MR Safe Practices (Dokument s pokynmi pre bezpečné postupy so systémami MR) vydanom organizáciou American College of Radiology¹. Programátor sa za žiadnych okolností nemá prinášať do miestnosti so skenerom MR, riadiacej miestnosti alebo zón III alebo IV prostredia MR.
- **Vysoké teploty.** Programátor nevystavujte pri skladovaní teplotám mimo rozmedzia -10 °C až 55 °C (14 °F až 131 °F). Programátor sa môže pri vysokých teplotách prehriať alebo vznietiť. Expozícia takému prostrediu môže viesť k zníženiu výkonu a životnosti.
- **Extrémne teploty.** Programátor nehádzte do ohňa, nespalujte ani nevystavujte teplotám prekračujúcim 100 °C (212 °F). V dôsledku toho môže programátor vybuchnúť.
- **Neponárajte do kvapalín.** Programátor neponárajte do žiadnych kvapalín. Ak sa programátor namočí, obráťte sa na zákaznícky servis a požiadajte o informácie o vrátení programátora spoločnosti Boston Scientific. Nepokúšajte sa programátor sušiť v rúre, mikrovlnnej rúre ani sušičke. Mohlo by dôjsť k prehriatiu alebo výbuchu.

Prevádzkové podmienky

- **Zabezpečte programátor.** Zaistite, aby bol tento programátor používaný len profesionálmi vyškolenými alebo skúsenými v implantovaní zariadenia a/alebo následných postupoch. Vykonajte príslušné opatrenia, aby ste predišli neautorizovanému používaniu alebo nedovolenému používaniu programátora.
- **Používajte iba dodávaný externý zdroj napájania.** Programátor používajte výhradne s externým zdrojom napájania, ktorý je súčasťou balenia zariadenia. Použitím iných zdrojov napájania môžete programátor poškodiť.
- **Elektrický výboj.** Externý zdroj napájania programátora pripájajte iba k uzemnenej elektrickej zásuvke. V opačnom prípade môže dôjsť k elektrickému výboju.
- **Poškodený programátor alebo zdroj napájania.** Nepoužívajte poškodený externý zdroj napájania ani poškodený programátor. V opačnom prípade by mohlo dôjsť k poraneniu používateľa, pacienta alebo výpadku liečby.

¹ Kanal E, Barkovich AJ, Bell C, et al. ACR guidance document on MR safe practices: 2013. J. Magn. Reson. Imaging 2013;37:501-530.

- **Rušenie s inými zariadeniami.** Programátor vyžaruje rádiové frekvencie v pásme 402 – 405 MHz a 2,4 GHz. Môže to rušiť okolité zdravotnícke alebo kancelárske zariadenia. Pri práci s programátorom starostlivo sledujte zariadenia v blízkosti a uistite sa, že pracujú normálne. Môže byť nevyhnutné prijať ochranné opatrenia, napríklad preorientovanie alebo premiestnenie programátora, alebo odtienenie miesta uloženia.
- **Rušenie komunikácie programátora.** V prítomnosti iných zariadení pracujúcich v rovnakých frekvenčných pásmach ako programátor (402 – 405 MHz pre generátor impulzov a 2,4 GHz pre tlačiareň) môže dochádzať k rušeniu komunikácie. Rušenie sa môže objaviť aj vtedy, keď iné vybavenie spĺňa emisné požiadavky CISPR (Medzinárodná špeciálna komisia pre vysokofrekvenčnú interferenciu). Takéto RF rušenie sa dá znížiť zväčšením vzdialenosti medzi interferujúcim zariadením a programátorom a generátorom impulzov alebo tlačiarňou. Ak problém s komunikáciou pretrváva, pokračujte podľa časti Riešenie problémov tejto príručky.
- **Použitie neschváleného príslušenstva.** Používanie iného príslušenstva než príslušenstva špecifikovaného spoločnosťou Boston Scientific v tejto príručke v kombinácii s programátorom môže viesť k zvýšeným emisiám alebo zníženiu odolnosti programátora s následným znížením funkčnosti alebo nechcenému chovaniu zariadenia. Akákoľvek osoba pripájajúca takéto príslušenstvo k programátoru takto môže vykonávať konfiguráciu zdravotníckeho systému a je zodpovedná za zaistenie kompatibility systému s požiadavkami normy IEC/EN 60601-1, paragraf 16 pre zdravotnícke elektrické systémy.
- **Poloha programátora.** Vyhnite sa používaniu zariadenia v tesnej blízkosti iného zariadenia alebo jeho položeniu na iné zariadenie. Mohlo by dôjsť k poruche funkčnosti. Ak je takéto použitie nevyhnutné, je potrebné sledovať správnu funkciu tohto a iných zariadení, aby ste sa uistili, že fungujú normálne.
- **Rádiofrekvenčné (RF) komunikačné zariadenia.** Všetky RF komunikačné zariadenia (vrátane periférnych zariadení, ako sú antény, detektory alebo káble), uchovajte vo vzdialenosti minimálne 30 cm (12 palcov) od programátora modelu 3200 vrátane káblov špecifikovaných spoločnosťou Boston Scientific, aby ste predišli zníženiu výkonu tohto zariadenia.

Preventívne opatrenia vzťahujúce sa k programátoru

Všeobecné

- **Používanie hlavice.** S programátorom používajte iba telemetrickú hlavicu model 3203.
- **Nerozoberajte.** Programátor nerozoberajte ani neupravujte žiadne z jeho dielov.
- **Zmeny alebo modifikácie.** Zmeny alebo úpravy, ktoré spoločnosť Boston Scientific výslovne neschválila, by mohli zrušiť oprávnenie používateľa na prevádzku zariadenia.

- **Komunikácia zariadenia.** Na komunikáciu a programovanie generátora impulzov S-ICD používajte výhradne určený programátor Boston Scientific S-ICD a príslušnú softvérovú aplikáciu.
- **Určení používateľa.** Programátor je určený na použitie výhradne zdravotníckymi pracovníkmi alebo pod dohľadom zdravotníckeho pracovníka.
- **Citlivé informácie.** Aby neboli citlivé osobné informácie prenesené do nesprávnych zariadení alebo tlačiarň pri používaní bezdrôtového pripojenia *Bluetooth*®, uistite sa, že sa pripájate len k známym zariadeniam s funkciou *Bluetooth*®.

Prevádzkové podmienky

- **Použitie napájacieho kábla.** Napájacie káble slúžia na pripojenie k zdroju napájania 230 VAC. Používajte dodávaný napájací kábel, ktorý presne zodpovedá vašej elektrickej zásuvke so striedavým prúdom.
- **Odpojenie programátora.** Zariadenie môžete od zdroja napájania odizolovať odpojením externého napájacieho kábla od elektrickej zásuvky so striedavým prúdom. Programátor ani externý zdroj napájania neukladajte na miesto, kde by bolo tento kábel ťažké odpojiť.
- **Použitie programátora.** Programátor nie je vodotesný ani odolný voči výbuchu a nie je možné ho sterilizovať. Nepoužívajte ho v prítomnosti výbušných plynových zmesí obsahujúcich anestetiká, kyslík či oxid dusný.
- **Skontrolujte komunikáciu.** Uistite sa, že programátor komunikuje so zamýšľaným implantovaným generátorom impulzov S-ICD.
- **Elektrostatický výboj.** ESD môže ovplyvniť prácu programátora. Ak dôjde k ESD, ktorý ovplyvní prácu programátora, vyskúšajte programátor resetovať alebo požiadajte o pomoc spoločnosť Boston Scientific. Nedotýkajte sa zariadenia ani nepripájajte k programátoru telemetrickú hlavicu, ak nezaistíte preventívne opatrenia proti ESD.

Implantácia

- **Telemetrická hlavica.** Hlavica je nesterilné zariadenie. Hlavicu nesterilizujte. Hlavicu je nutné pred použitím v sterilnom poli vložiť do sterilného bariérového obalu.
- **Programátor musí zostať mimo sterilného poľa.** Programátor je nesterilný a nemôže sa sterilizovať. Musí zostať mimo sterilného poľa.

Značka a logá *Bluetooth*® sú registrované ochranné známky spoločnosti Bluetooth SIG, Inc. a tieto značky je možné používať iba na základe licencie.

Skladovanie a manipulácia

- **Nesprávna manipulácia.** Pri nesprávnej manipulácii (pád alebo nadmerný tlak) môže dôjsť k poškodeniu programátora. Ak máte podozrenie na poškodenie programátora, obráťte sa na zástupcu spoločnosti Boston Scientific alebo oddelenie služieb zákazníkom a požiadajte o pokyny a obalový materiál potrebný na vrátenie zariadenia.
- **Pokazená alebo prasknutá obrazovka.** Obrazovka programátora je vyrobená zo skla alebo akrylátu. Pri páde alebo veľkom náraze sa môže zničiť. Zariadenie s pokazenou alebo prasknutou obrazovkou nepoužívajte, mohlo by dôjsť k poraneniu.
- **Manipulácia s magnetom.** Neprikladajte k programátoru magnet.
- **Uloženie údajov.** Programátor a médiá na uloženie digitálnych údajov, ako napr. pamäťové karty microSD™ používané s programátorom, môžu obsahovať citlivé osobné informácie. Pracujte s nimi v súlade s relevantnými protokolmi a predpismi upravujúcimi ochranu súkromia a bezpečnosť.

Varovania a preventívne opatrenia k systému S-ICD

Nasledujúce varovania a preventívne opatrenia sa vzťahujú k systému S-ICD ako celku. Ďalšie varovania a preventívne opatrenia špecifické pre jednotlivé komponenty systému a/alebo opatrenia vzťahujúce sa k implantácii systému nájdete v príručke k príslušnej súčasti systému.

Varovania systému S-ICD

Všeobecné

- **Kompatibilita komponentu.** Všetky implantabilné komponenty S-ICD Boston Scientific sú navrhnuté na použitie výhradne so systémami Boston Scientific alebo Cameron Health S-ICD. Nebolo testované pripojenie žiadnych komponentov systému S-ICD k nekompatibilným komponentom, čo môže viesť k zlyhaniu pri poskytovaní život zachraňujúcej defibrilačnej liečby.
- **Záložná defibrilačná ochrana.** V priebehu implantácie a následného testovania musí byť vždy pripravené externé defibrilačné zariadenie a personál so skúsenosťami v CPR. Ak sa indukovaná komorová tachyarytmia neukončí včas, môže dôjsť k smrti pacienta.
- **Interakcie generátora impulzov.** Použitie viacerých generátorov impulzov by mohlo spôsobiť interakciu medzi generátormi impulzov s následným zranením pacienta alebo nedostatočným poskytnutím liečby. Každý systém otestujte individuálne a v kombinácii, aby bolo možné zabrániť nechceným interakciám. Ďalšie informácie nájdete v príručke generátora impulzov S-ICD.

microSD™ je ochranná známka alebo registrovaná ochranná známka spoločnosti SD-3C, LLC.

Klinické aspekty

- **Svalové potenciály.** Systém S-ICD môže snímať svalové potenciály, čo môže mať za následok nadmerné/nedostatočné snímanie.

Implantácia

- **Poranenie hornej končatiny.** V priebehu indukcie arytmie môžu indukčný prúd a následný výboj viesť k silnej kontrakcii m. pectoralis major, čo môže mať za následok významné sily pôsobiace na a. glenohumerale a na kľúčnu kosť. V spojení s pevne fixovaným ramenom to môže viesť k poraneniu kľúčnej kosti, ramenného kĺbu a ramena vrátane dislokácie a zlomeniny.
- **Vysoká výbojová impedancia pólu elektródy.** Vysoká výbojová impedancia pólu elektródy môže znížiť úspešnosť konverzie VT/VF.
- **Implantát nesmie byť vystavený výbojom.** Aby ste zabránili aplikácii nežiaduceho výboja pacientovi alebo osobe manipulujúcej s prístrojom počas implantačného procesu, overte, že zariadenie je v režime Shelf (Skladovanie) alebo Therapy Off (Liečba vypnutá).

Programovanie zariadenia

- **Prispôsobenie snímania.** Po akomkoľvek prispôbení parametrov snímania alebo po úprave podkožnej elektródy je vždy nutné skontrolovať správnosť snímania.
- **Naprogramovanie pre supraventrikulárne tachyarytmie (SVT).** Určte, či sú zariadenie a naprogramované parametre vhodné pre pacientov so supraventrikulárnymi tachykardiami (SVT), pretože SVT dokážu iniciovať neželanú liečbu zariadením.

Po implantácii

- **Magnetická odozva.** Pri manipulácii s magnetom nad generátorom impulzov S-ICD postupujte opatrne – zastaví detekciu arytmie a liečebnú odpoveď. Po oddialení magnetu sa detekcia arytmie a liečebná odpoveď znova obnovia.
- **Odozva pri magnetе s hlbokým uložením implantátu.** U pacientov s implantátmi ležiacimi v značnej hĺbke (väčšia vzdialenosť medzi magnetom a generátorom impulzov) nemusí zariadenie na priloženie magnetu odpovedať. V takom prípade nie je magnet schopný liečbu inhibovať.
- **Diatermia.** Pacient s implantovaným systémom S-ICD nesmie byť liečený diatermiou. Diatermická liečba môže u pacienta s implantovaným generátorom impulzov S-ICD alebo elektródou poškodiť generátor impulzov a poraniť pacienta.
- **Vystavenie zobrazovaniu magnetickou rezonanciou (MR).** Zariadenia EMBLEM S-ICD sú považované za podmienenečne kompatibilné s prostredím MR. Pre tieto zariadenia platí, že ak nie sú splnené všetky podmienky používania v prostredí MR, skenovací vyšetrenie pacienta pomocou MR

nevyhovuje požiadavkám na podmiennečnú kompatibilitu implantovaného systému s prostredím MR. Môže dôjsť k významnému poškodeniu zdravia pacienta alebo jeho smrti a/alebo poškodeniu implantovaného systému. Všetky ďalšie zariadenia uvedené v tejto príručke nie sú podmiennečne kompatibilné s prostredím MR. Pacientov so zariadeniami, ktoré nie sú podmiennečne kompatibilné s prostredím MR, nevystavujte vyšetreniu pomocou MR. Silné magnetické polia môžu poškodiť generátor impulzov a/alebo podkožnú elektródu, prípadne spôsobiť poranenie alebo smrť pacienta.

- **Chránené prostredia.** Pacientov upozornite, aby vyhľadali lekárske usmernenie pred vstupom do oblastí, ktoré by mohli negatívne vplyvať na fungovanie aktívneho implantovateľného medicínskeho zariadenia, vrátane oblastí zabezpečených varovným oznamom, ktorý bráni vstupu pacientov s generátorom impulzov.
- **Nastavenia citlivosti a EMI.** Generátor impulzov môže byť náchylnejší na nízkofrekvenčnú elektromagnetickú interferenciu pri indukovaných signáloch silnejších než 80 uV. Nadmerné snímanie šumu spôsobené touto zvýšenou náchylnosťou môže viesť k neindikovaným výbojom. Pri zostavovaní plánu kontrol u pacientov vystavovaných nízkofrekvenčnej elektromagnetickej interferencii je nutné s touto skutočnosťou počítať. Najčastejší zdroj elektromagnetickej interferencie v tomto frekvenčnom pásme je napájanie niektorých európskych vlakov, ktoré môže pracovať pri frekvenciách 16,6 Hz. U pacientov, ktorí prichádzajú v práci do kontaktu s týmito typmi systémov, je nutné postupovať obzvlášť opatrne.
- **Hlasitosť zvukovej signalizácie po vyšetrení MR.** Funkcia Beeper (Zvuková signalizácia) nebude naďalej použiteľná po vyšetrení MR. Prítomnosť silného magnetického poľa systému MR spôsobí trvalú stratu hlasitosti funkcie Beeper (Zvuková signalizácia). Neexistuje možnosť obnovenia, dokonca ani po opustení prostredia MR a ukončení režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR). Pred vykonaním vyšetrenia na systéme MR by mal lekár a pacient zvážiť výhody vyšetrenia oproti riziku straty funkcie Beeper (Zvuková signalizácia). Dôrazne sa odporúča, aby pacienti po vyšetrení na systéme MR boli monitorovaní systémom LATITUDE NXT, ak zatiaľ takýmto spôsobom sledovaní neboli. V opačnom prípade sa dôrazne odporúča naplánovať kontrolné návštevy raz za tri mesiace a sledovať funkčnosť zariadenia.

Preventívne opatrenia k systému S-ICD

Klinické aspekty

- **Životnosť.** Ak sa batéria vybije, generátor impulzov S-ICD prestane pracovať. Defibrilácia a nadmerný počet cyklov nabíjania skracujú životnosť batérie.
- **Pediatrické použitie.** Systém S-ICD nebol hodnotený pre pediatrické použitie.

- **Dostupné liečby.** Systém S-ICD nezaistuje dlhodobú bradykardickú stimuláciu, resynchronizačnú liečbu srdca (CRT) ani antitachykardickú stimuláciu (ATP).

Implantácia

- **Prevádzková teplota.** Pred používaním funkcií telemetrickej komunikácie, programovaním alebo implantovaním generátora impulzov počkajte, kým generátor impulzov nedosiahne rozsah prevádzkovej teploty 25 °C – 45 °C (77 °F – 113 °F). Extrémne teploty totiž môžu ovplyvňovať počiatkové fungovanie zariadenia.

Programovanie zariadenia

- **Pacienti počujú tóny vychádzajúce z ich zariadenia.** Pacienti by mali vedieť, že sa majú okamžite obrátiť na svojho lekára, ak začujú tóny vychádzajúce z ich zariadenia.

Riziká pre životné prostredie a riziká medicínskej liečby

- **Vyhýbajte sa elektromagnetickej interferencii (EMI).** Pacientom odporučte, aby sa vyhýbali zdrojom EMI, pretože EMI môže spôsobiť aplikáciu nevhodnej liečby alebo zabránenie vhodnej liečby generátorom impulzov. Generátor impulzov sa zvyčajne vráti do normálnej prevádzky po vzdialení sa od zdroja EMI alebo vypnutí tohto zdroja. Medzi príklady potenciálnych zdrojov EMI v nemocničnom alebo zdravotníckom prostredí patria:
 - » Rádiové vysielacie
 - » Elektronické sledovacie alebo bezpečnostné systémy
 - » Medicínska liečba a diagnostické testy, pri ktorých cez telo prechádza elektrický prúd, napr. TENS, elektroauterizácia, elektrolyza/termolyza, elektrodiagnostické testovanie, elektromyografia alebo štúdie vodivosti nervov
 - » Akékoľvek externe aplikované zariadenie, ktoré využíva výstražný systém automatickej detekcie elektródy (napr. zariadenie EKG)

Nemocničné a zdravotnícke prostredie

- **Externá defibrilácia.** Externá defibrilácia alebo kardioverzia môže poškodiť generátor impulzov alebo podkožnú elektródu. Dodržujte nasledujúce pokyny, zabránite tak poškodeniu implantovaných komponentov systému:
 - » Neumiestňujte defibrilačné elektródy (rukoväťové alebo adhezívne) priamo nad generátor impulzov ani podkožnú elektródu. Príkladajte defibrilačné elektródy (rukoväťové alebo adhezívne) čo najďalej od komponentov implantovaného systému.

- » Výstupnú energiu externého defibrilačného zariadenia nastavte na čo najnižšiu klinicky prijateľnú úroveň.
- » Po externej kardioverzii alebo defibrilácii overte funkčnosť generátora impulzov. (Pozrite si časť „Kontrola generátora impulzov po liečbe“ na strane 15.)
- **Kardiopulmonálna resuscitácia.** Kardiopulmonálna resuscitácia (KPR) môže dočasne narušiť snímanie, čo môže spôsobiť oneskorenie liečby, zrušenie liečby alebo nevhodnú liečbu.
- **Elektrická interferencia.** Elektrické rušenie alebo „šum“ zo zariadení, ako napr. elektrokauterizačné a monitorovacie zariadenie, môže narušovať vytvorenie alebo udržanie telemetrie pri interogácii alebo programovaní zariadenia a môže spôsobiť neočakávané správanie displeja alebo prevádzku programátora. Pri prítomnosti takéhoto rušenia presuňte programátor preč od elektrických zariadení a zabezpečte, aby sa šnúra a káble hlavice navzájom nekrižovali. Elektrická interferencia alebo „šum“ zo súčasne implantovaných zariadení, ako napr. zariadenie asistencie komorám (VAD), lieková pumpa alebo inzulínová pumpa, môže narušovať vytvorenie alebo udržanie telemetrie pri interogácii alebo programovaní generátora impulzov. V prítomnosti takejto interferencie umiestnite hlavicu nad generátor impulzov a obe časti zatieníte materiálom odolným voči radiácii.
- **Liečba ionizujúcim žiarením.** Nie je možné špecifikovať bezpečnú dávku žiarenia ani zaručiť správne fungovanie generátora impulzov po vystavení zariadenia ionizujúcemu žiareniu. Vplyv radiačnej liečby na implantované generátory impulzov ovplyvňuje niekoľko faktorov. Medzi ne patrí blízkosť generátora impulzov k lúču žiarenia, typ a úroveň energie lúča žiarenia, frekvencia dávky, celková podaná dávka počas životnosti generátora impulzov a tienenie generátora impulzov. Vplyv ionizujúceho žiarenia sa bude líšiť aj u jednotlivých generátorov impulzov, pričom pri niektorých nemusí spôsobovať žiadne zmeny funkcie a pri iných môže spôsobiť stratu liečby. Zdroje ionizujúceho žiarenia majú výrazne odlišný potenciál vplyvu na implantovaný generátor impulzov. Narušiť alebo poškodiť implantovaný generátor impulzov dokáže niekoľko terapeutických radiačných zdrojov vrátane tých, ktoré sa používajú na liečbu rakoviny, napr. rádioaktívny kobalt, lineárne urýchľovače, rádioaktívne implantáty (seeds) a betatróny. Pred cyklom terapeutickú radiačnú liečbu by mali radiačný onkológ a kardiológ alebo elektrofyziológ pacienta zvážiť všetky možnosti manažmentu pacienta vrátane následného zvýšeného sledovania a výmeny zariadenia.

K ďalším úvahám patria:

- » Generátor impulzov je potrebné zatieniť materiálom odolným voči radiácii bez ohľadu na vzdialenosť medzi generátorom impulzov a lúčom.
- » Určenie vhodnej úrovne monitorovania pacienta počas liečby.

Vyhodnoťte prevádzku generátora impulzov počas cyklu radiačnej liečby a po ňom, aby sa uplatňovala čo najlepšia funkčnosť zariadenia. (Pozrite si časť „Kontrola generátora impulzov po liečbe“ na

strane 15.) Rozsah, načasovanie a frekvencia tohto hodnotenia vzhľadom na liečebný režim ožarovania závisia od aktuálneho zdravia pacienta, a preto by ich mal určovať ošetrojúci kardiológ alebo elektrofyziológ.

Diagnostika generátora impulzov sa vykonáva automaticky každú hodinu, takže vyhodnotenie generátora impulzov by sa nemalo uzavrieť pred aktualizáciou a kontrolou diagnostiky generátora impulzov (aspoň jednu hodinu po radiačnej expozícii). Vplyv radiačnej expozície na implantovaný generátor impulzov sa nemusí nejaký čas po expozícii dať zistiť. Z tohto dôvodu pokračujte v intenzívnom monitorovaní funkcií generátora impulzov a pri programovaní funkcií v nasledujúcich týždňoch alebo mesiacoch po radiačnej liečbe buďte opatrní.

- **Elektrokauterizácia a RF ablácia.** Elektrokauterizácia a RF ablácia môžu indukovať komorové arytmie a/alebo fibriláciu a môžu viesť k nesprávnym výbojom a inhibícii stimulácie po výboji a môžu spôsobiť neočakávané správanie displeja alebo prevádzku programátora. U pacientov s implantovanými zariadeniami postupujte opatrne aj pri vykonávaní procedúr srdcovej ablácie akéhokoľvek iného typu. Ak je elektrokauterizácia alebo RF ablácia medicínsky potrebná, dodržiavajte nasledujúce body, aby ste znížili riziko pre pacienta a zariadenie na minimum:

- » Medzi elektrokauterizáciou a zariadením na RF abláciu a medzi programátorom a telemetrickou hlavicou udrzte vzdialenosť aspoň 30 cm (12 palcov). Počas týchto zákrokov podobne udržiavajte rovnakú vzdialenosť medzi programátorom a telemetrickou hlavicou a pacientom.
- » Naprogramujte generátor impulzov do režimu Therapy Off (Liečba vypnutá).
- » Majte k dispozícii zariadenie na externú defibriláciu.
- » Predchádzajte priamemu kontaktu medzi elektrokauterizačným zariadením alebo ablačnými katétami a generátorom impulzov a podkožnou elektródou.
- » Cestu prechodu elektrického prúdu udržiavajte čo najďalej od generátora impulzov a podkožnej elektródy.
- » Ak prebehne RF ablácia a/alebo elektrokauterizácia v blízkosti zariadenia alebo podkožnej elektródy, skontrolujte funkčnosť generátora impulzov. (Pozrite si časť „Kontrola generátora impulzov po liečbe“ na strane 15.) Pri elektrokauterizácii používajte podľa možnosti bipolárny elektrokauterizačný systém a používajte krátke, prerušované a nepravidelné výboje pri najnižších vhodných energetických úrovniach.

Po dokončení zákroku prepnite generátor impulzov späť do režimu Therapy On (Liečba zapnutá).

- **Litotripsia.** Mimotelová litotripsia výbojovými vlnami (ESWL) môže spôsobiť elektromagnetické rušenie alebo poškodenie generátora impulzov. Ak je ESWL z lekárskeho hľadiska nevyhnutná, zvažte nasledujúce body, aby sa riziko interakcií znížilo na minimum:

- » Lúč litotriptora nemierte do blízkosti miesta s implantovaným generátorom impulzov.
- » Naprogramovaním generátora impulzov do režimu Therapy Off (Liečba vypnutá) zabránite nechceným výbojom.
- **Ultrazvuková energia.** Terapeutická energia ultrazvuku (napr. litotripsia) môže generátor impulzov poškodiť. Ak je použitie terapeutickéj ultrazvukovej energie nutné, nezameriavajte ju do blízkosti umiestnenia generátora impulzov. Nie je známe, že by diagnostický ultrazvuk (napr. echokardiografia) poškodzoval generátor impulzov.
- **Vedený elektrický prúd.** V prípade akéhokoľvek medicínskeho zariadenia, ošetrovania, liečby alebo diagnostického testu, pri ktorom sa do tela pacienta zavádza elektrický prúd, existuje možnosť interferencie s funkciou generátora impulzov. Medicínska liečba, ošetrovanie a diagnostické testy, pri ktorých sa využíva vodivý elektrický prúd (napr. TENS, elektrokauterizácia, elektrolyza/termolyza, elektrodiagnostické testovanie, elektromyografia alebo štúdie vodivosti nervov), môžu interferovať s generátorom impulzov alebo spôsobiť jeho poškodenie. Pred ošetrovaním zariadenie naprogramujte na režim Therapy Off (Liečba vypnutá) a počas ošetrovania monitorujte jeho výkon. Po ošetroaní overte funkciu generátora impulzov. (Pozrite si časť „Kontrola generátora impulzov po liečbe“ na strane 15.)
- **Transkutánná elektrická neurostimulácia (TENS).** TENS zahŕňa prechádzajúci elektrický prúd cez telo a môže narušovať funkciu generátora impulzov. Ak je TENS medicínsky potrebný, vyhodnotte liečebné nastavenia TENS z hľadiska kompatibility s generátorom impulzov. Nasledujúce smernice môžu znížiť pravdepodobnosť interakcie:
 - » Elektródy TENS uložte čo najbližšie k sebe a čo najďalej od generátora impulzov a podkožných elektród.
 - » Použite najnižší klinicky vhodný výstup energie TENS.
 - » V priebehu TENS je vhodné monitorovať činnosť srdca. Ďalšie kroky možno vykonať s cieľom zníženia rušenia počas používania TENS v rámci kliniky.
 - » Ak existuje počas používania na klinike podozrenie na rušenie, jednotku TENS vypnite.

Nemeňte nastavenia jednotky TENS, kým ste si neoveríte, že nové nastavenia nenarušajú funkciu generátora impulzov.

Ak sa jednotka TENS medicínsky vyžaduje mimo prostredia kliniky (používanie doma), poskytnite pacientom nasledujúce pokyny:

- » Nemeňte nastavenia jednotky TENS ani polohy pólů elektródy, kým nedostanete k tomu pokyn.
- » Každé ošetrovanie jednotkou TENS ukončíte vypnutím jednotky predtým, ako odstránite póly elektródy.

- » Ak pacient v priebehu TENS dostane výboj, musí vypnúť jednotku TENS a kontaktovať svojho lekára. Na vyhodnotenie funkcie generátora impulzov počas používania jednotky TENS použite programátor a postupujte podľa týchto krokov:
 1. Naprogramujte generátor impulzov do režimu Therapy Off (Liečba vypnutá).
 2. Sledujte zónu výboja S-EKG v reálnom čase pri predpísaných výstupných nastaveniach TENS, pričom si zaznamenajte, kedy sa vyskytuje príslušné snímanie alebo rušenie.
 3. Po dokončení vypnite jednotku TENS a prepnite generátor impulzov do režimu Therapy On (Liečba zapnutá).

Mali by ste vykonať aj dôkladné následné vyhodnotenie generátora impulzov po TENS, aby ste skontrolovali, či nebola narušená funkčnosť zariadenia. (Pozrite si časť „Kontrola generátora impulzov po liečbe“ na strane 15.) Pre doplňujúce informácie sa obráťte na spoločnosť Boston Scientific, ktorej kontaktné údaje nájdete na zadnej strane.

- **Zvýšené tlaky.** Medzinárodná organizácia pre normy ISO neschválila štandardizovaný test tlaku pre implantovateľné generátory impulzov, ktoré sa používajú počas hyperbarickej kyslíkovej liečby (HBOT). Zvýšené tlaky pri HBOT môžu generátor impulzov poškodiť. Pred spustením programu HBOT sa treba obrátiť na pacientovho ošetrojúceho kardiológa alebo elektrofyziológa, ktorí vysvetlia možné následky vzťahujúce sa na špecifický zdravotný stav pacienta. V súvislosti s HBOT môže byť dohodnutá častejšia následná kontrola zariadenia. Po vystavení generátora impulzov vysokému tlaku zhodnotte jeho prevádzku. (Pozrite si časť „Kontrola generátora impulzov po liečbe“ na strane 15.) Rozsah, načasovanie a frekvencia tohto hodnotenia vzhľadom na vystavenie vysokému tlaku závisia od aktuálneho zdravia pacienta a mal by ich určovať ošetrojúci kardiológ alebo elektrofyziológ. Ďalšie informácie o výsledkoch vysokotlakového testovania daného zariadenia nájdete v príslušnej príručke generátora impulzov. Ak máte ďalšie otázky, obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific – kontaktné údaje nájdete na zadnej strane.

Domáce a pracovné prostredia

- **Electronic Article Surveillance (Sledovanie elektronickými zariadeniami; EAS) a bezpečnostné systémy.** Vysvetlite pacientom, ako predchádzať vplyvom na funkčnosť srdcového zariadenia zo zariadení proti krádeži a bezpečnostných brán, zariadení deaktivujúcich štítky či z čítačiek štítkov, ktoré obsahujú zariadenie na rádiový frekvenčnú identifikáciu (RFID). Tieto systémy môžu byť umiestnené pri vchodoch a východoch z obchodov, pokladničnom pulte v samoobslužnom obchode, vo verejných knižniciach a bodových prístupových bezpečnostných systémoch. Pacienti by sa nemali zdržovať v blízkosti zariadení proti krádeži, bezpečnostných brán či čítačiek štítkov. Okrem toho by sa pacienti nemali zdržovať v blízkosti pokladničného pultu kvôli zabudovaným a ručným systémom na deaktiváciu štítkov. Zariadenia proti krádeži, bezpečnostné brány a systémy vstupnej kontroly

nebudú mať pravdepodobne vplyv na funkciu srdcového zariadenia, keď cez ne pacienti prejdú normálnou rýchlosťou. Ak sa pacient nachádza v blízkosti elektronického zariadenia proti krádeži, bezpečnostného alebo kontrolného systému pri vstupe a objavia sa príznaky, musí sa čo najskôr vzdialiť od daného zariadenia a informovať o probléme svojho lekára.

Kontrolné testovanie

- **Vysoká impedancia výboja.** Hlásená hodnota impedancie výboja vyššia ako 110 ohmov z aplikovaného výboja môže naznačovať suboptimálne umiestnenie systému. Je potrebné zabezpečiť umiestnenie generátora impulzov a elektródy priamo na fasciu bez podkladového tukového tkaniva. Tukové tkanivo môže významne zvýšiť impedanciu elektrickej dráhy výboja s vysokým napätím.
- **Nízka impedancia výboja.** Ak generátor impulzov uvedie u aplikovaného výboja hodnotu impedancie nižšiu než 25 ohmov, môže sa jednať o poruchu. Aplikovaný výboj mohol byť narušený a/alebo môže byť narušená ďalšia liečba aplikovaná generátorom impulzov v budúcnosti. Ak zariadenie uvedie u aplikovaného výboja hodnotu impedancie nižšiu než 25 ohmov, je potrebné skontrolovať správnu funkčnosť generátora impulzov.
- **Testovanie konverzie.** Úspešná VF alebo VT konverzia počas testovania konverzie arytmie nie je zárukou, že po operácii dôjde ku konverzii. Nezabúdajte, že zmeny stavu pacienta, liekový režim a ďalšie faktory môžu zmeniť defibrilačný prah (DFT), čo môže viesť k pooperačnej nonkonverzii arytmie. Konverzným testom overte, či sa systémom generátora impulzov dá zistiť a ukončiť tachyarytmia pacienta, ak sa stav pacienta zmenil alebo boli preprogramované parametre.
- **Naplánovanie ďalších kontrol pacienta, ktorý odchádza do inej krajiny.** U pacientov, ktorí plánujú cestovať alebo presťahovať sa po implantácii generátora impulzov do inej krajiny ako krajiny, kde im bolo zariadenie implantované, treba premyslieť nasledujúce kontroly. Regulačný stav schválenia zariadení a súvisiacich konfigurácií softvéru programátora sa v rôznych krajinách líši. V určitých krajinách nemusia byť určité produkty schválené alebo k dispozícii. Pomoc pri určení dostupnosti kontrol zariadenia v cieľovej krajine pacienta vám poskytne spoločnosť Boston Scientific na adrese uvedenej na zadnej strane obálky.

Explantácia a likvidácia generátora impulzov

- **Manipulácia pri explantácii.** Pred explantovaním vykonajte nasledujúce činnosti. Zabráňte tak neželaným výbojom, prepísaniu dôležitých údajov o priebehu liečby a zvukovým tónom:
 - » Naprogramujte generátor impulzov do režimu Therapy Off (Liečba vypnutá).
 - » Deaktivujte zvukovú signalizáciu, ak je dostupná.

- **Manipulácia v prípade likvidácie.** Generátor impulzov vyčistite a vydezinfikujte pomocou štandardných techník manipulácie s biologicky rizikovým materiálom.

Doplnkové bezpečnostné informácie

- **Kontrola generátora impulzov po liečbe.** Po vykonaní chirurgického alebo medicínskeho zákroku s možným ovplyvnením funkcie generátora impulzov by ste mali vykonať dôkladnú následnú kontrolu, ktorá môže obsahovať činnosti ako:
 - » Interogovanie generátora impulzov programátorom
 - » Kontrola uložených udalostí, chybných kódov a zón výboja S-EKG v reálnom čase pred uložením všetkých údajov pacienta
 - » Testovanie impedancie podkožnej elektródy
 - » Overenie stavu batérie
 - » Tlač všetkých požadovaných správ
 - » Overenie príslušného konečného programovania pred prepustením pacienta z kliniky
 - » Ukončenie relácie

Možné nežiaduce účinky

Možné nežiaduce účinky spojené s implantáciou systému S-ICD môžu okrem iného zahŕňať nasledujúce nežiaduce účinky:

- Akcelerácia/indukcia predsieňových alebo komorových arytmií
- Nežiaduca reakcia na testovanie indukcie
- Alergické/nežiaduce reakcie na systém alebo lieky
- Krvácanie
- Zlomenie vodiča
- Vznik cysty
- Smrť
- Oneskorenie aplikácie liečby
- Diskomfort alebo predĺžené hojenie rezu
- Deformácia a/alebo odlomenie elektródy
- Zlyhanie izolácie elektródy

- Erózia/extrúzia
- Zlyhanie aplikácie liečby
- Horúčka
- Hematóm alebo sérom
- Hemotorax
- Nesprávne pripojenie pólu elektródy ku generátoru impulzov
- Neschopnosť nadviazať komunikáciu s generátorom impulzov
- Neschopnosť defibrilovať alebo stimulovať
- Nesprávna stimulácia po výboji
- Nesprávna aplikácia výboja
 - Infekcia
 - Zranenie alebo bolesť v hornej končatine vrátane kľúčnej kosti, pleca a ramena
 - Vznik keloidu
- Migrácia alebo dislokácia
- Stimulácia svalov/nervov
- Poškodenie nervu
- Poranenie alebo perforácia orgánov
- Pneumotorax
- Diskomfort po výboji/stimulácii
- Predčasné vybitie batérie
- Náhodné zlyhanie komponentov
- Mŕtvica
- Podkožný emfyzém
- Chirurgická revízia alebo výmena systému
- Synkopa
- Poškodenie tkaniva
- Sčervenanie tkaniva, podráždenie, necitlivosť alebo nekróza

- Poranenie alebo perforácia ciev

Ak sa objavia akékoľvek nežiaduce účinky, môže byť nutné vykonať invazívnu nápravu a/alebo úpravu, prípadne odstránenie systému S-ICD.

U pacientov, ktorí dostali systém S-ICD sa okrem iných môžu objaviť nasledovné duševné ochorenia:

- Depresia/anxieta
- Strach zo zlyhania zariadenia
- Strach z výbojov
- Fantómové výboje

Každá závažná udalosť, ktorá sa vyskytne v súvislosti s touto pomôckou, sa musí nahlásiť spoločnosti Boston Scientific a príslušnému miestnemu regulačnému úradu.

OBSLUHA

Nastavenie programátora

Balenie

Programátor pozostáva z nasledujúcich komponentov:

- Programátor model 3200 s predinštalovaným softvérom
- Telemetrická hlavica model 3203
- Externý zdroj napájania a napájací kábel AC model 3204

Balenie vizuálne skontrolujte a uistite sa, že je obsah kompletný. Nepoužívajte, ak je balenie poškodené.

Poškodený produkt vráťte spoločnosti Boston Scientific. Pokyny a obalový materiál potrebný na vrátenie zariadenia vám dodá spoločnosť Boston Scientific – kontaktné údaje nájdete na zadnej strane tejto príručky.

Ovládanie a pripojenie programátora



Obrázok 1: Ovládanie a externé pripojenia

Nabíjanie programátora

Programátor je primárne určený na použitie pripojený k externému zdroju napájania AC, je s ním však možné takisto pracovať na batériu, ak je interná batéria dostatočne nabitá. Programátor sa dobíja vždy, keď je pripojený k externému zdroju striedavého napätia. Keď programátor nepoužívate, odporúčame ho nechať pripojený k externému zdroju napájania, aby sa batéria udržovala dostatočne nabitá.

Poznámka: Ak nebudete programátor počas aktívnej telemetrickej relácie 45 minút používať a zariadenie nie je pripojené k napájaniu AC, môže dôjsť k strate údajov aktuálnej relácie.

Dobiť úplne vybitú batériu bude typicky trvať 5 hodín. Ak však programátor v priebehu nabíjania používate, môže proces trvať dlhšie.

Indikátor stavu batérie v pravom hornom rohu obrazovky informuje o stave hlavnej batérie v priebehu práce s jednotkou:

- Svietia všetky 4 prúžky (zelená) – batéria je nabitá na 100 %

- Svetia 3 prúžky (zelená) – batéria je nabitá na 75 %
- Svetia 2 prúžky (žltá) – batéria je nabitá na 50 %
- Sveti 1 prúžok (červená) – batéria je nabitá na 25 %

S postupným poklesom úrovne nabitia batérie zobrazí programátor jednu z nasledujúcich výstrah.

- Programmer Battery Low (Batéria programátora je slabá)
- Programmer Battery Critical (Batéria programátora je v kritickom stave)
- Out Of Power (Batéria je vybitá)

Postup pri nabíjaní programátora:

1. Externý napájací kábel zapojte do programátora (Obrázok 1 na strane 19).
2. Externý napájací kábel pripojte do elektrickej zásuvky so striedavým prúdom.

Varovanie: Programátor používajte výhradne s externým zdrojom napájania, ktorý je súčasťou balenia zariadenia. Použitím iných zdrojov napájania môžete programátor poškodiť.

Varovanie: Externý zdroj napájania programátora pripájajte iba k uzemnenej elektrickej zásuvke. V opačnom prípade môže dôjsť k elektrickému výboju.

Upozornenie: Napájacie káble slúžia na pripojenie k zdroju napájania 230 VAC. Používajte dodávaný napájací kábel, ktorý presne zodpovedá vašej elektrickej zásuvke so striedavým prúdom.

Používanie programátora

Zapnutie programátora

Vypínač programátora sa nachádza vo výklenku nad a za ľavým okrajom obrazovky (Obrázok 1). Stlačte a podržte tlačidlo, až kým sa displej neaktivuje.

Poznámka: Ak nie je programátor možné zapnúť, keď je pripojený k napájaniu striedavým prúdom cez externý zdroj napájania, najskôr odpojte externý napájací kábel od programátora. Stlačte a podržte vypínač programátora, kým sa obrazovka neaktivuje. Napájanie striedavým prúdom cez externý zdroj napájania bude potom možné opäť pripojiť.

Zmena hlasitosti programátora

Hlasitosť zvukov vytváraných programátorom je možné dočasne upraviť pomocou ovládača hlasitosti (Obrázok 1 na strane 19). Po reštartovaní programátora sa hlasitosť automaticky prenasťaví na pôvodnú úroveň.

Prepnutie programátora do režimu Pozastavené (Suspend)

Programátor má režim Pozastaviť, ktorý sa automaticky aktivuje ako opatrenie šetriace energiu. Obrazovka bude v tomto režime vypnutá.

Programátor aktivuje režim Pozastaviť v nasledujúcich situáciách:

- Vypínač je rýchlo za sebou stlačený a uvoľnený.
- Programátor nie je pripojený k externému zdroju napájania, neprebíha aktívna komunikácia s generátorom impulzov S-ICD a používateľ so zariadením nepracoval posledných 15 minút.

Normálnu prevádzku obnovíte krátkym stlačením vypínača.

Vypnutie programátora

Programátor je možné vypnúť dvomi spôsobmi:

1. Stlačte a podržte vypínač, kým sa nezobrazí ponuka vypnutia systému. V okne zvolte možnosť Power Off (Vypnúť) a voľbu potvrdte stlačením tlačidla OK.
2. Na úvodnej obrazovke programátora stlačte tlačidlo Power Off (Vypnúť) a vo výzve so žiadosťou o potvrdenie tlačidlo OK.

Práca s dotykovou obrazovkou programátora

Programátor disponuje dotykovou obrazovkou LCD. Obrazovku je možné nastaviť do požadovaného prehladacieho uhla pomocou posuvného stojanu na zadnej strane programátora. S programátorom sa komunikuje dotykmi prstov na príslušných oblastiach obrazovky. Posúvajte zoznamy na obrazovke posúvaním prsta smerom nahor a nadol. Keď bude potrebné zadať text, na obrazovke sa otvorí klávesnica.

Upozornenie: *Obrazovka programátora je vyrobená zo skla alebo akrylátu. Pri páde alebo veľkom náraze sa môže zničiť. Zariadenie s pokazenou alebo prasknutou obrazovkou nepoužívajte, mohlo by dôjsť k poraneniu.*

Práca s hlavicou

Hlavica model 3203 („hlavica“) umožňuje programátoru komunikovať s generátorom impulzov.

Upozornenie: *S programátorom používajte iba telemetrickú hlavicu model 3203.*

Upozornenie: *Hlavica je nesterilné zariadenie. Hlavicu nesterilizujte. Hlavicu je nutné pred použitím v sterilnom poli vložiť do sterilného bariérového obalu*

Upozornenie: *Programátor je nesterilný a nemôže sa sterilizovať. Musí zostať mimo sterilného poľa.*

Na pripojenie sondy k programátora presuňte káblový konektor ponad komunikačný konektorový port sondy, ktorý sa nachádza na zadnom okraji programátora (Obrázok 1 na strane 19).

Hlavicu odpojte nasledovne: uchopíte konektor kábla hlavice a jemne ho potiahnite smerom od komunikačného portu konektora.

Poznámka: *Pri odpájaní hlavice od programátora netahajte ani netrhajte za kábel. Mohlo by dôjsť k skrytému poškodeniu kábla. Poškodený kábel môže mať nižšiu komunikačnú funkčnosť a vyžadovať si výmenu hlavice.*

Optimálna telemetria vyžaduje umiestnenie hlavice priamo nad implantovaný generátor impulzov. Aj keď sa môže zdať, že programátor komunikuje s generátorom impulzov na väčšie vzdialenosti, pri programovaní by mala byť hlavica vždy priamo nad implantovaným generátorom impulzov.

Varovanie: *V prítomnosti iných zariadení pracujúcich v rovnakých frekvenčných pásmach ako programátor (402 – 405 MHz pre generátor impulzov a 2,4 GHz pre tlačiareň) môže dochádzať k rušeniu komunikácie. Rušenie sa môže objaviť aj vtedy, keď iné vybavenie spĺňa emisné požiadavky CISPR (Medzinárodná špeciálna komisia pre vysokofrekvenčnú interferenciu). Takéto RF rušenie sa dá znížiť zväčšením vzdialenosti medzi interferujúcim zariadením a programátorom a generátorom impulzov alebo tlačiarňou. Ak problém s komunikáciou pretrváva, pokračujte podľa časti Riešenie problémov tejto príručky.*

V prípade výpadku telemetrického spojenia sa zmení farba obrazovky na žltú a otvorí sa upozornenie s textom „Communication Loss“ (Strata komunikácie). Komunikáciu opäť nadviažete zmenou polohy hlavice. Ak programátor nájde generátor impulzov, vráti sa na obrazovku, ktorá bola aktívna pred stratou telemetrického spojenia, a budete môcť pokračovať v programovaní.

Poznámka: *Ak nebude možné komunikáciu opäť nadviazať, reláciu je potrebné ukončiť a opäť spustiť vyhľadávanie generátora impulzov.*

Navigácia

Grafické používateľské rozhranie (GUI) programátora uľahčuje správu a ovládanie systému S-ICD. Navigačná lišta a ikony v hornej časti obrazovky umožňujú používateľovi navigáciu na obrazovkách programovacieho softvéru. Okrem toho sa v spodnej časti obrazovky v priebehu aktívnej komunikácie Online (Online) s generátorom impulzov nachádza kontinuálny podkožný elektrokardiogram (S-EKG).

Hlavička obrazovky

Keď je programátor v stave offline (komunikácia nie je aktívna), v hlavičke obrazovky sa bude nachádzať indikátor stavu batérie.

Pri prehliadaní uložených relácií offline bude v hlavičke obrazovky uvedené:

- Meno pacienta
- Liečba zapnutá/vypnutá
- Indikátor stavu batérie

Keď je programátor v stave Online (komunikácia je aktívna), v hlavičke obrazovky sa budú nachádzať nasledujúce:

- Liečba zapnutá/vypnutá
- Meno pacienta
- Srdcová frekvencia pacienta
- Indikátor stavu batérie programátora a telemetrického spojenia
- Názov obrazovky
- Ikona záchranného výboja

Navigačná lišta

Navigačná lišta je primárna metóda navigácie obrazoviek programátora Online. Lišta sa nachádza pozdĺž horného okraja obrazovky programátora a po zvýraznení jednotlivých ikon sa otvoria príslušné obrazovky.

Tabuľka 1: Popisy ikon na strane 25 obsahujú zoznam ikon programátora a ich príslušné popisy.

Reštartovanie programátora

Operačný systém programátora sa sám automaticky monitoruje. Vo všeobecnosti je schopný detegovať mnohé systémové chybové stavy a automaticky následne spustiť reštart. Dokončíte reštartovanie spustené programátorom podľa pokynov na obrazovke.















Programátor môže byť nutné manuálne reštartovať v nasledujúcich situáciách:

- Obrazovku nie je možné zavrieť.
- Operačný systém prestal reagovať.

Zariadenie môžete ručne reštartovať podržaním vypínača – na obrazovke sa otvorí ponuka vypnutia systému. V okne zvolíte možnosť Reštart (Reštart) a voľbu potvrdíte stlačením tlačidla OK.

Ak programátor nereaguje na žiadosť o reštartovanie, obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific – kontaktné údaje nájdete na zadnej strane tejto príručky.

Tabuľka 1: Popisy ikon

Ikona	Popis	Používateľská aplikácia
	Ikona hlavnej ponuky	Umožňuje používateľovi návrat do hlavnej ponuky.
	Ikona automatického nastavenia	Umožňuje používateľovi otvoriť ponuku Automatic Setup (Automatické nastavenie).
	Ikona nastavení zariadenia	Umožňuje používateľovi otvoriť obrazovku nastavení zariadenia S-ICD.
	Ikona stavu zariadenia (otvorená a zatvorená zložka)	Umožňuje používateľovi otvoriť obrazovku stavu zariadenia S-ICD. Používateľ môže zobraziť počet výbojov aplikovaných od poslednej aktualizácie, ako aj stav životnosti batérie zariadenia S-ICD.
	Ikona zobrazenia pacienta	Umožňuje používateľovi otvoriť obrazovku so záznamom pacienta. Používateľ môže zobraziť informácie o životnosti batérie zariadenia S-ICD.
	Ikona S-EKG zaznamenaných a uložených epizód	Umožňuje používateľovi otvoriť obrazovky zaznamenaných S-EKG a uložených epizód.
	Ikona testu indukcie	Umožňuje používateľovi otvoriť obrazovku indukcie.
	Ikona manuálneho výboja	Umožňuje používateľovi otvoriť obrazovku manuálneho výboja.
	Ukazovateľ batérie a telemetrického spojenia	Ľavá strana ukazovateľa zobrazuje stav batérie programátora. Pravá strana ukazovateľa zobrazuje silu telemetrického signálu.
	Zaznamenať S-EKG	Umožňuje používateľovi zaznamenať S-EKG v reálnom čase.
	Nastavenia obrazovky S-EKG	Umožňuje používateľovi upraviť priblíženie a rýchlosť posunu na S-EKG v reálnom čase.
	Ikona srdcovej frekvencie	Umožňuje používateľovi zobraziť aktuálnu srdcovú frekvenciu.
	Ikona záchranného výboja	Umožňuje používateľovi podať záchranný výboj.
	Prepínač na výber možnosti	Umožňuje používateľovi zvoliť jednu z dvoch možností, napr. A alebo B.

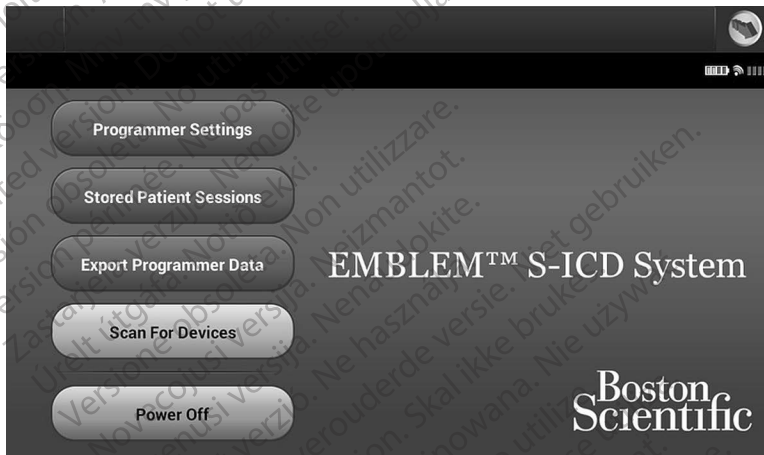
Konfigurácia programátora

Konfigurácia nastavení programátora

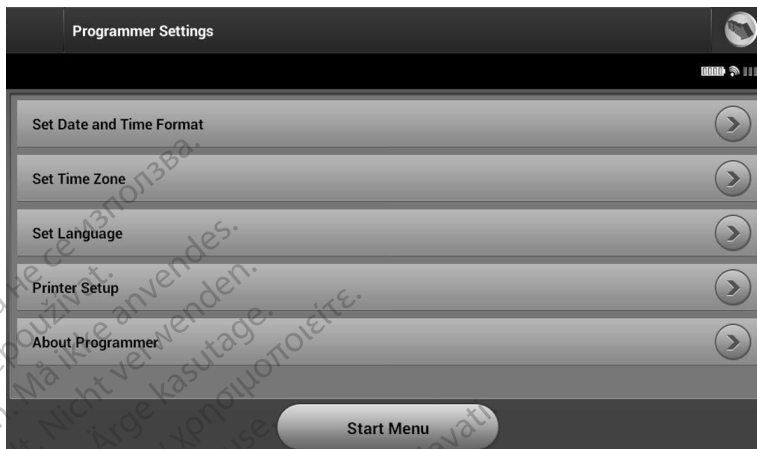
Programátor je potrebné nakonfigurovať pred začatím komunikácie s generátorom impulzov. Zahŕňa to nastavenie formátu dátumu a času, časovej zóny, jazyka a tlačiarne. Po nakonfigurovaní týchto parametrov pri úvodnom nastavení ich zariadenie použije ako východiskové. Za normálnych okolností ich nebude nutné meniť pri každej relácii.

Konfigurácia nastavení programátora:

1. Stlačte tlačidlo Programmer Settings (Nastavenia programátora) na úvodnej obrazovke programátora (Obrázok 2) – otvorí sa obrazovka Programmer Settings (Nastavenia programátora) (Obrázok 3 na strane 27).



Obrázok 2: Úvodná obrazovka programátora



Obrázok 3: Obrazovka Programmer Settings (Nastavenia programátora)

2. Jednotlivé nastavenia otvoríte výberom príslušného riadku. Medzi konfigurovateľné nastavenia patria nasledujúce:

- Formát dátumu a času
- Časová zóna
- Jazyk
- Tlačiareň

Formát dátumu a času

Nastavenie formátu dátumu a času:

1. Na obrazovke Programmer Settings (Nastavenia programátora) zvolte položku Set Date and Time Format (Nastaviť formát dátumu a času) (Obrázok 3). Otvori sa obrazovka Date and Time Settings (Nastavenia dátumu a času).
2. Zvoľte požadovaný formát dátumu.
3. Tlačidlom Save (Uložiť) uložíte zmeny a vrátite sa na obrazovku Programmer Settings (Nastavenia programátora). Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na obrazovku Programmer Settings (Nastavenia programátora) bez uloženia zmien.

Časová zóna

Nastavenie časovej zóny riadi 2 parametre systému S-ICD – jeden pre programátor (čas uvádzaný na obrazovkách a vytlačených správach), druhý pre generátory impulzov (elektronický filter slúžiaci na minimalizáciu elektromagnetického rušenia {EMI}).

Výberom správneho nastavenia časovej zóny programátora nastavíte elektronický filter interogovaných generátorov impulzov na príslušnú miestnu frekvenciu elektrickej siete.

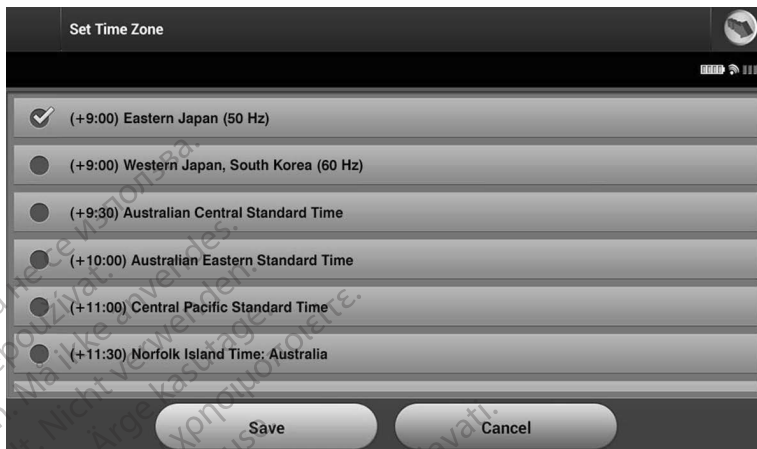
Filter sieťovej frekvencie generátora impulzov sa automaticky naprogramuje na hodnotu 50 Hz alebo 60 Hz na základe nastavenia časovej zóny interogujúceho programátora.

Nastavenie časovej zóny

1. Zvoľte položku Set Time Zone (Nastaviť časovú zónu) na obrazovke Programmer Settings (Nastavenia programátora). Otvorí sa obrazovka s výberom časovej zóny (Obrázok 4 na strane 29).
2. Stlačte tlačidlo časovej zóny zodpovedajúce príslušnej časovej zóne, v ktorej sa bude programátor používať. V zvolenom tlačidle sa objaví fajka.
3. Tlačidlom Save (Uložiť) uložíte zmeny a vrátite sa na obrazovku Programmer Settings (Nastavenia programátora). Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na obrazovku Programmer Settings (Nastavenia programátora) bez uloženia zmien.

V zriedkavých prípadoch, kedy je jedno nastavenie časovej zóny komplikované regionálnymi rozdielmi vo frekvencii elektrickej siete, sú k dispozícii dve možnosti sieťovej frekvencie. Zvoľte možnosť so správnou frekvenciou pre oblasť, v ktorej sa nachádza programátor.

Keďže programátor nastaví časovú zónu (a elektronický frekvenčný filter) interogovaných generátorov impulzov na hodnotu zodpovedajúcu jeho nastaveniu časovej zóny, nezabúdajte, že u cestujúcich pacientov, ktorých zariadenia boli interogované v časových zónach alebo krajinách iných než oblasť ich trvalého pobytu, môže byť nutné resetovať časovú zónu generátora impulzov v čase ich návratu domov.



Obrazok 4: Obrazovka výberu časovej zóny (rolovateľný zoznam)

Preferovaný jazyk

Preferovaný jazyk nastavíte nasledovne:

1. Zvoľte položku Set Language (Nastaviť jazyk) na obrazovke Programmer Settings (Nastavenia programátora). Otvorí sa obrazovka Language Settings (Jazykové nastavenia). Prerolujte zoznamom a zvoľte požadovaný jazyk.
2. Tlačidlom Save (Uložiť) uložíte zmeny. Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na obrazovku Programmer Settings (Nastavenia programátora) bez uloženia zmien. Ak zmeníte jazyk, programátor sa automaticky reštartuje a vráti na úvodnú obrazovku.

Výber tlačiarne

Programátor komunikuje s tlačiarňou pomocou bezdrôtovej technológie Bluetooth®. S programátorom sa smú párovať a používať iba tlačiarne schválené spoločnosťou Boston Scientific. Výber tlačiarne na spárovanie a použitie s programátorom:

Poznámka: Niektoré tlačiarne vyžadujú potvrdenie párovania na programátore a tlačiarňu. V takom prípade nájdete podrobnejšie informácie v dokumentácii výrobcu tlačiarne.

1. Uistite sa, že je tlačiareň zapnutá (konkrétny postup závisí od vašej tlačiarne), že je povolená bezdrôtová funkcia alebo že je v porte USB tlačiarne vložený bezdrôtový adaptér.
2. Zvoľte položku Printer Setup (Nastavenie tlačiarne) na obrazovke Programmer Settings (Nastavenia programátora). Obrazovka Printer Setup (Nastavenie tlačiarne) (Obrázok 5) zobrazí predchádzajúcu nakonfigurovanú tlačiareň ako východiskovú. Ak zatiaľ nebola východisková tlačiareň zvolená a nakonfigurovaná, obrazovka bude prázdna a programátor spustí vyhľadávanie bezdrôtových tlačiarní v danej oblasti. Zobrazí sa lišta informujúca používateľa o postupe vyhľadávania tlačiarní.



Obrázok 5: Obrazovka Printer Setup (Nastavenie tlačiarne)

3. Zvoľte požadovanú tlačiareň zo zoznamu tlačiarní detegovaných pri vyhľadávaní. Ak systém žiadnu nenašiel, otvorí sa okno s príslušným oznámením. Tlačidlom Rescan (Zopakovať vyhľadávanie) alebo Cancel (Zrušiť) sa vrátite na obrazovku Programmer Settings (Nastavenia programátora).
4. Ak chcete, zo zoznamu môžete zvoliť požadovanú tlačiareň a pomocou klávesnice na obrazovke ju môžete premenovať (až 15 znakov). Spolu s výberom tlačiarne sa zobrazí aj sériové číslo tlačiarne.
5. Tlačidlom Save (Uložiť) uložíte zmeny a vrátite sa na obrazovku Programmer Settings (Nastavenia programátora). Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na obrazovku Programmer Settings (Nastavenia programátora) bez uloženia zmien. Keď je nastavenie tlačiarne dokončené, objaví sa potvrdzujúce okno.

Poznámka: Informácie o problémoch s tlačiarňou nájdete v časti Riešenie problémov.

Softvérová verzia programátora

Softvérovú verziu programátora zobrazíte nasledovne:

1. Zvoľte položku About Programmer (Informácie o programátore) na obrazovke Programmer Settings (Nastavenia programátora). Objaví sa obrazovka Programmer Software Version (Softvérová verzia programátora).
2. Na obrazovke Programmer Software Version (Softvérová verzia programátora) bude uvedená aktuálna verzia softvéru programátora. Tlačidlom Continue (Pokračovať) sa vrátite na obrazovku Programmer Settings (Nastavenia programátora).

Poznámka: Vytlačené správy takisto obsahujú softvérové verzie programátora.

Exportovanie údajov Bluetooth®

Programátor je možné nakonfigurovať na bezdrôtový export údajov pacienta na stolný počítač alebo laptop disponujúci bezdrôtovou technológiou Bluetooth®. Programátor a jednotlivé počítače je nutné pred použitím bezdrôtového exportu údajov individuálne spárovať. Párovanie programátora s počítačom sa líši od postupu pri párovaní programátora s tlačiarňou.

Poznámka: Prenos údajov je podporovaný u počítačov s operačným systémom Windows.
Prenos údajov na tablety alebo smartfóny podporovaný nie je.

1. Najskôr je nutné nastaviť viditeľný režim v počítači, ktorý chcete spárovať, keďže programátor hľadá okolité počítače v priebehu párovania.

Poznámka: Podrobné pokyny k príslušnému postupu nájdete v súboroch pomocníka Microsoft Windows pod všeobecnou hlavičkou „Why can't I connect my Bluetooth® device to my computer?“ (Prečo sa mi nedarí pripojiť moje zariadenie Bluetooth® k môjmu počítaču?).

2. Keď prepnete cieľový počítač do viditeľného režimu, stlačte tlačidlo Export Programmer Data (Exportovať údaje programátora) na úvodnej obrazovke programátora. Otvorí sa obrazovka Export Programmer Data Over Bluetooth® (Exportovať údaje programátora pomocou Bluetooth®). Tlačidlom Set Up Authorized Computers (Nastaviť autorizované počítače) spustíte vyhľadávanie počítačov v blízkosti a proces párovania.
3. Po dokončení vyhľadávania sa na obrazovke objaví zoznam detegovaných počítačov (3 počítače s najsilnejším signálom Bluetooth®) pod hlavičkou Unauthorized Computers Nearby (Obrázok 6) (Neautorizované počítače v blízkosti). Zvoľte počítač, s ktorým chcete zariadenie spárovať, a tlačidlom plus vedľa danej položky párovanie dokončíte.

4. V priebehu párovania sa na obrazovke programátora i počítača zobrazia identické číselné kľúče a obe zariadenia vás požiadajú o potvrdenie, že sú tieto čísla rovnaké. Kľúč bude zobrazený iba v priebehu párovania. Služí na overenie, že skutočne párujete správne zariadenia.
5. Po správnom spárovaní sa položka zodpovedajúca danému počítaču objaví v stĺpci Authorized Computers (Autorizované počítače) a už nebude figurovať v stĺpci Unauthorized Computers Nearby (Neautorizované počítače v blízkosti).
6. Autorizované počítače je možné v prípade potreby premenovať. Stlačte a podržte položku daného počítača v zozname, kým sa neobjaví okno Rename an Authorized Computer (Premenovať autorizovaný počítač).



Obrázok 6: Vyber počítača autorizovaného na prenos údajov Bluetooth®.

Prevádzkové režimy programátora

Správanie Online

Rozhranie programátora sa bude líšiť v závislosti od jeho pripojenia – Online (aktívna komunikácia) alebo Offline (komunikácia neprebíha) k zvolenému generátoru impulzov.

Relácia Online začne, keď programátor nadviaže telemetrické spojenie so špecifickým generátorom impulzov. Ak dôjde v priebehu aktívnej komunikácie k strate telemetrického signálu medzi programátorom a generátorom impulzov na dlhšie než 5 sekúnd, otvorí sa žltá výstražná obrazovka. Môže k tomu dôjsť vtedy, keď je sonda premiestnená mimo rozsah telemetrickej komunikácie alebo ak komunikácii zabraňuje šum alebo interferujúce objekty. Až do obnovenia telemetrického spojenia nebude možné programovať príkazy, vrátane záchranných výbojov.

Telemetrické spojenie sa obnoví automaticky po vyriešení príčiny jeho prerušenia, napr. presunutím hlavice späť do telemetrického dosahu generátora impulzov alebo odstránením zdroja rušenia či šumu. Ak sa telemetrické spojenie neobnoví do jednej minúty, reláciu reštartujte.

Poznámka: Programátor vydáva pri aktívnej komunikácii s generátorom impulzov zvukové signály, ktorými upozorňuje, že sa generátor impulzov pripravuje na podanie výboja – na základe príkazu alebo v reakcii na detegovanú arytmiu. Upozornenie pokračuje, kým systém výboj neaplikuje alebo kým nie je proces zrušený.

Správanie offline

Programátor je offline, keď aktívne nekomunikuje s generátorom impulzov. Počas offline relácie si dokážete vytvoriť nastavenia programátora a môžete si prehliadať alebo vytlačiť uložené relácie pacientov.

Uložené relácie pacienta

Pri kontrolnej návšteve pacienta načíta programátor údaje z pamäte generátora impulzov. Programátor uloží až 50 relácií pacientov alebo dáta z relácií pacientov za 90 dní. Pri 51. relácii programátor automaticky nahradí najstaršiu uloženú reláciu novými údajmi. Okrem toho po uplynutí 90. dňa po uložení relácie pacienta programátor pri najbližšom zapnutí príslušnú reláciu automaticky odstráni.

Uložená relácia obsahuje tieto informácie:

- Zaznamenané správy S-EKG (vrátane indukcie S-EKG)
- História epizód (vrátane stiahnutých epizód)
- Údaje pacienta
- Naprogramované nastavenia zariadenia

Prehliadanie uložených relácií pacienta:

1. Na úvodnej obrazovke programátora stlačte tlačidlo Stored Patient Sessions (Uložené relácie pacienta).
2. Zvoľte požadovanú reláciu pacienta.

Čistenie uložených relácií pacienta:

3. Na úvodnej obrazovke programátora stlačte tlačidlo Stored Patient Sessions (Uložené relácie pacienta).
4. Zvoľte tlačidlo Purge All Data (Vyčistiť všetky dáta).
5. Zobrazí sa dialógové okno s potvrdením. Voľbou tlačidla OK vyčistíte všetky uložené dáta relácií pacienta.

Režimy práce generátora impulzov

Generátor impulzov má nasledujúce režimy práce:

- Shelf (Skladovanie)
- Therapy On (Liečba zapnutá)
- Therapy Off (Liečba vypnutá)
- MRI Protection Mode (Režim ochrany pri používaní MR)

Režim Shelf (Skladovanie)

Režim Shelf (Skladovanie) je stav s nízkou spotrebou energie určený iba na skladovanie. Pri interogácii generátora impulzov v režime Shelf (Skladovanie) programátorom zariadenie režim Shelf (Skladovanie) ukončí a prepne sa do režimu Therapy Off (Liečba vypnutá). Prebehne formátovanie kondenzátora a generátor impulzov bude pripravený na nastavenie. Ak už raz v generátore impulzov deaktivujete režim Shelf (Skladovanie), nebude ho možné znova naprogramovať.

Režim Therapy On (Liečba zapnutá)

Režim Therapy On (Liečba zapnutá) je primárny prevádzkový režim generátora impulzov umožňujúci automatickú detekciu a odpoveď na komorové tachykardie.

Režim Therapy Off (Liečba vypnutá)

Režim Therapy Off (Liečba vypnutá) deaktivuje automatickú liečbu a výboj bude možné aplikovať manuálne. Programovateľné parametre si môžete prehliadať a upravovať pomocou programátora. V tomto režime je takisto možné zobraziť alebo vytlačiť podkožný elektrogram (S-EKG).

Po deaktivácii režimu Shelf (Skladovanie) sa generátor impulzov automaticky prepne do režimu Therapy Off (Liečba vypnutá).

Poznámka: *Manuálna liečba a liečba záchranným výbojom sú v režime Therapy On (Liečba zapnutá) alebo Therapy Off (Liečba vypnutá) k dispozícii, ak zariadenie aktívne komunikuje s generátorom impulzov, avšak iba po dokončení úvodného nastavenia. Pozrite si časť Automatické nastavenie na strane 43.*

MRI Protection Mode (Režim ochrany pri používaní MR)

Režim MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR) je dostupný v zariadeniach EMBLEM S-ICD.

MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR) upravuje určité funkcie generátora impulzov s cieľom zmenšiť riziká spojené s expozíciou systému S-ICD prostrediu magnetickej rezonancie (MR). Výber režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR) spustí sled obrazoviek na zhodnotenie spôsobilosti a pripravenosti pacienta podstúpiť vyšetrenie pomocou systému MR podmiennečne kompatibilného s prostredím MR.

Aby ste zistili, či bolo zariadenie v režime MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR), pozrite si súhrnnú správu. Úplný popis režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR), zoznam zariadení podmiennečne kompatibilných s prostredím MR a ďalšie informácie týkajúce sa systému ImageReady S-ICD nájdete v technickej príručke MR.

Systém ImageReady S-ICD je potrebné pomocou programátora naprogramovať na režim MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR) ešte predtým, ako pacient podstúpi vyšetrenie pomocou MR. V režime ochrany MR:

- Liečba tachykardie je pozastavená
- Funkcia Time-out (Časový interval vypnutia) je nominálne nastavená na 6 hodín s programovateľnými hodnotami 6, 9, 12 a 24 hodín
- Beeper (Zvuková signalizácia) je zakázaná

Režim MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR) sa ukončí manuálne alebo pomocou automatickej periódy vypnutia ochrany pri MR naprogramovanej používateľom (pokyny na programovanie režimu MRI Protection Mode nájdete v technickej príručke MR). Záchranný výboj taktiež ukončí režim MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR). Keď je režim MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR) ukončený, všetky parametre (s výnimkou funkcie Beeper (Zvuková signalizácia)) sa vrátia na predchádzajúce naprogramované nastavenia.

Varovanie: *Funkcia Beeper (Zvuková signalizácia) nebude naďalej použiteľná po vyšetrení MR. Prítomnosť silného magnetického poľa systému MR spôsobí trvalú stratu hlasitosti funkcie Beeper (Zvuková signalizácia). Neexistuje možnosť obnovenia, dokonca ani po opustení prostredia MR a ukončení režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR). Pred vykonaním vyšetrenia na systéme MR by mal lekár a pacient zvážiť výhody vyšetrenia oproti riziku straty funkcie Beeper (Zvuková signalizácia). Dôrazne sa odporúča, aby pacienti po vyšetrení na systéme MR boli monitorovaní systémom LATITUDE NXT,*

ak zatiaľ takýmto spôsobom sledovaní neboli. V opačnom prípade sa dôrazne odporúča napláňovať kontrolné návštevy raz za tri mesiace a sledovať funkčnosť zariadenia.

Poznámka: *Parameter Beeper (Zvuková signalizácia) môžete znova zapnúť po ukončení režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR). (Pozrite si časť Povoliť/zakázať zvukovú signalizáciu (zariadenia EMBLEM S-ICD) na strane 68.)*

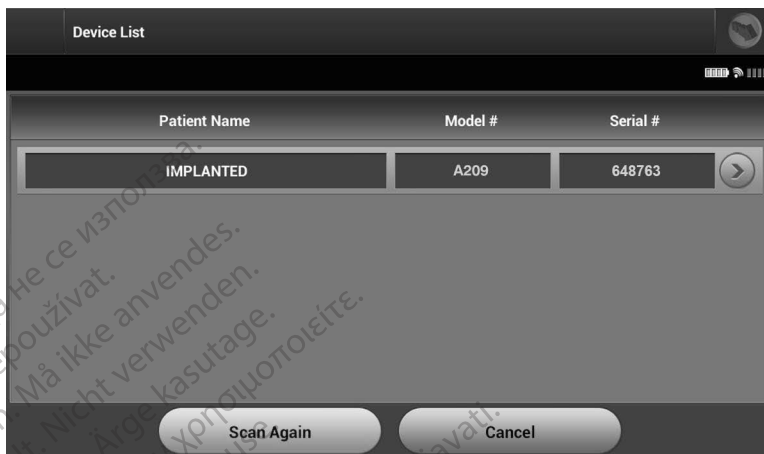
Pripojenie a odpojenie od generátora impulzov S-ICD

Táto časť obsahuje informácie potrebné na výber, pripojenie a odpojenie generátora impulzov.

Upozornenie: *Na komunikáciu a programovanie generátora impulzov S-ICD používajte výhradne určený programátor Boston Scientific S-ICD a príslušnú softvérovú aplikáciu.*

Vyhľadávanie generátorov impulzov

1. Na úvodnej obrazovke programátora stlačte tlačidlo Scan For Devices (Hľadať zariadenia) (Obrázok 2 na strane 26). V priebehu vyhľadávania sa zobrazí lišta postupu a po jeho skončení sa otvorí obrazovka Device List (Zoznam zariadení). V priebehu vyhľadávania môžete kedykoľvek stlačiť tlačidlo Cancel (Zrušiť), čím ho ukončíte.
2. Po dokončení vyhľadávania sa na obrazovke Device List (Zoznam zariadení) otvorí zoznam všetkých detegovaných generátorov impulzov (až 16) (Obrázok 7 na strane 37). Zariadenia, ktoré sú v režime Shelf (Skladovanie), sa zobrazia ako „Not Implanted“ (Neimplantované). Všetky zariadenia, ktoré boli prepnuté z režimu Shelf (Skladovanie) v minulosti, budú zobrazené ako „Implanted“ (Implantované) alebo suloženým menom pacienta.



Obrázok 7: Obrazovka Device List (Zoznam zariadení) (rolovateľný zoznam)

3. Ak nie je požadovaný generátor impulzov uvedený, opäť stlačte tlačidlo Scan Again (Zopakovať vyhľadávanie) a spustíte tak nové vyhľadávanie. Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na úvodnú obrazovku programátora.

Poznámka: *Ďalšie pokyny nájdete pod hlavičkou **Nie je možné nadviazať komunikáciu s generátorom impulzov** v časti **Riešenie problémov**.*

Pripojenie ku generátoru impulzov

Reláciu komunikácie spustíte výberom požadovaného generátora impulzov na obrazovke Device List (Zoznam zariadení) (Obrázok 7).

Poznámka: *Bez ohľadu na počet generátorov impulzov detegovaných pri vyhľadávaní musí používateľ zo zoznamu zvoliť špecifický generátor impulzov. V opačnom prípade nebude komunikácia nadviazaná.*

Pripojenie ku generátoru impulzov v režime Shelf (Skladovanie)

1. Po danom výbere sa programátor pripojí k zvolenému generátoru impulzov. Zobrazí sa okno s oznámením o prebiehajúcom pripájaní.

2. Po nadviazaní komunikácie s generátorom impulzov sa otvorí obrazovka Device Identification (Identifikácia zariadenia).

Poznámka: *Obrazovka Device Identification (Identifikácia zariadenia) sa otvorí len pri pripájaní ku generátoru impulzov v režime Shelf (Skladovanie).*

3. Model zariadenia a výrobné čísla sa v priebehu úvodného vyhľadávania automaticky načítajú a zobrazia. Tlačidlom Continue (Pokračovať) prepnete zariadenie z režimu Shelf (Skladovanie) a pripravíte ho na implantáciu. Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na obrazovku Device List (Zoznam zariadení).

Pripojenie k implantovanému generátoru impulzov

Ak na obrazovke Device List (Zoznam zariadení) zvolíte implantovaný generátor impulzov, spustí sa nasledujúca sekvencia pripájania:

1. Po danom výbere sa programátor pripojí k zvolenému generátoru impulzov. Zobrazí sa okno s oznámením o prebiehajúcom pripájaní.
2. Po nadviazaní komunikácie s generátorom impulzov sa otvorí obrazovka Device Status (Stav zariadenia) (Obrázok 16 na strane 52).

Ukončenie relácie pacienta

Ukončenie relácie pacienta Online a návrat programátora do pracovného režimu Offline:

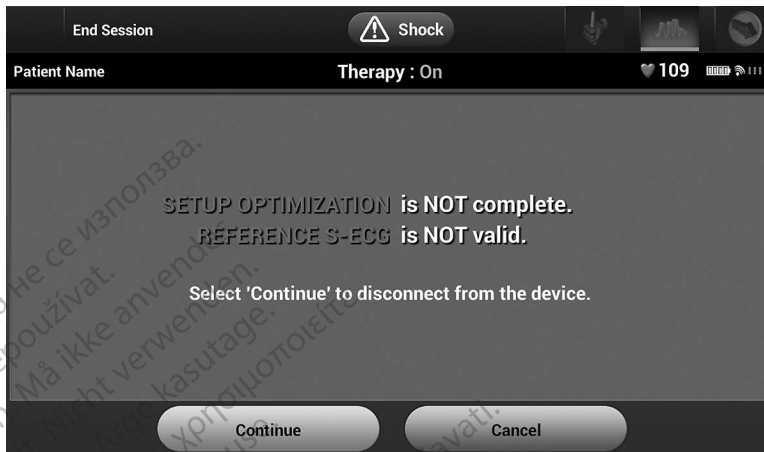
1. Na navigačnej lište zvolíte ikonu hlavnej ponuky. Otvorí sa obrazovka Main Menu (Hlavná ponuka).
2. Stlačte tlačidlo End Session (Ukončiť reláciu) (Obrázok 8 na strane 39).



Obrázok 8: Obrazovka Main Menu (Hlavná ponuka)

3. Ak dôjde ku ktorejkoľvek z nasledujúcich situácií, zobrazia sa varovné správy (Obrázok 9 na strane 40):

- Je naprogramovaný režim Therapy Off (Liečba vypnutá).
- Nebolo nashímané Reference S-ECG (Referenčné S-EKG).
- Nebolo dokončené Automatic Setup (Automatické nastavenie) alebo Manual Setup (Manuálne nastavenie).
- Optimalizácia nebola dokončená. Táto správa sa spravidla zobrazí, keď v priebehu Automatic Setup (Automatické nastavenie) neprebehla Setup Optimization (Optimalizácia nastavenia).
- Funkcia SMART Pass (pokročilý prechod) nie je povolená.



Obrázok 9: Správa informujúca o dokončení relácie

4. Tlačidlom Continue (Pokračovať) ukončíte reláciu pacienta avrátíte sa na úvodnú obrazovku programátora. Tlačidlom Cancel (Zrušiť) zostanete Online a vrátite sa na obrazovku Main Menu (Hlavná ponuka).

Poznámka: Po stlačení tlačidla Continue (Pokračovať) sa relácia uloží a komunikácia ukončí.

Poznámka: Telemetrickú reláciu je nutné ukončiť postupom End Session (Ukončiť reláciu) popísanom v krokoch 1 až 4. V opačnom prípade sa údaje získané pri tejto relácii neuložia. Ak sa programátor v priebehu relácie vypne (automaticky či manuálne), údaje relácie sa neuložia.

Poznámka: Vždy používajte postup End Session (Ukončiť reláciu) a skontrolujte všetky zobrazené varovné správy. Uistite sa tak, že je pri odpojení nastavený režim Therapy On (Liečba zapnutá).

Naprogramovanie generátora impulzov pri implantácii

Táto časť obsahuje informácie potrebné na programovanie generátora impulzov pri implantácii.

Upozornenie: *Pred používaním funkcií telemetrickej komunikácie, programovaním alebo implantovaním generátora impulzov počkajte, kým generátor impulzov nedosiahne rozsah prevádzkovej teploty 25 °C – 45 °C (77 °F – 113 °F). Extrémne teploty totiž môžu ovplyvňovať počítačové fungovanie zariadenia.*

Upozornenie: *S programátorom používajte iba telemetrickú hlavicu model 3203.*

Upozornenie: *Hlavica je nesterilné zariadenie. Hlavicu nesterilizujte. Hlavicu je nutné pred použitím v sterilnom poli vložiť do sterilného bariérového obalu.*

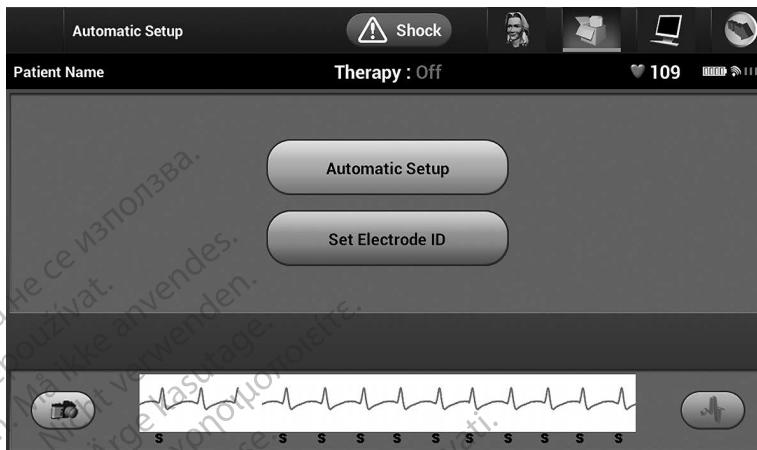
Upozornenie: *Programátor je nesterilný a nemôže sa sterilizovať. Musí zostať mimo sterilného poľa.*

Upozornenie: *Istíte sa, že programátor komunikuje so zamýšľaným implantovaným generátorom impulzov S-ICD.*

Zadávanie informácií o elektróde

Programátor si ukladá informácie o implantovanej elektróde. Zapisovanie informácií o novej alebo náhradnej elektróde pacienta:

1. Zvoľte ikonu Main Menu (Hlavná ponuka).
2. Stlačte tlačidlo Implant (Implantácia).
3. Na navigačnej lište zvoľte ikonu automatického nastavenia. Otvorí sa obrazovka Automatic Setup (Automatické nastavenie) (Obrázok 12 na strane 44).
4. Stlačte tlačidlo Set Electrode ID (Nastaviť ID elektródy).



Obrázok 10: Tlačidlom Set Electrode ID (Nastaviť ID elektródy) zadajte informácie o elektróde

Poznámka: EKG a informácie o srdcovej frekvencii nebudú na obrazovkách Automatic Setup (Automatické nastavenie) a Electrode ID setup (Nastavenie ID elektródy) prítomné, kým elektródu nepripojíte ku generátoru impulzov.

5. Zadajte model a výrobné číslo elektródy.
6. Tlačidlom Program uložte informácie. Počas komunikácie so zariadením sa objaví obrazovka s potvrdením. Tlačidlom Cancel (Zrušiť) zrušíte ukladanie informácií a vrátite sa na obrazovku Automatic Setup (Automatické nastavenie).

Vytvorenie záznamu pacienta

Tento záznam obsahuje referenčné informácie pacienta. Zostavenie záznamu pacienta:

1. Na navigačnej lište zvolte ikonu hlavnej ponuky.
2. Stlačte tlačidlo Implant (Implantácia).
3. Zvoľte ikonu Patient View (Náhľad pacienta) a otvorte tak obrazovku Patient View (Náhľad pacienta) (Obrázok 11).
4. Model generátora impulzov a výrobné čísla sú uvedené v prvom riadku záznamu. Model elektródy a výrobné čísla sú uvedené v druhom riadku záznamu. V treťom riadku záznamu je uvedený dátum implantácie. Pomocou klávesnice na obrazovke zadajte nasledujúce informácie pacienta:
 - Meno pacienta: maximálne 25 znakov

- Meno lekárka: maximálne 25 znakov
- Informácie o lekárovi: maximálne 25 znakov
- Poznámky: maximálne 100 znakov

The screenshot shows the 'Patient View' screen. At the top, there is a 'Patient View' title, a 'Shock' button with a warning icon, and several icons for navigation. Below the title, the 'Patient Name' field is empty, and the 'Therapy : On' status is displayed. The main area contains several data fields:

Device Model#	A219	Serial #	5801
Electrode Model#	1234	Serial #	123456
Implant Date :	07/18/2018	Remaining Battery Life to ERI	100%
Patient Name	<input type="text"/>		
Doctor Name	<input type="text"/>	Doctor Info	<input type="text"/>
Notes	<input type="text"/>		

At the bottom of the screen, there is a large 'Save' button.

Obrázok 11: Obrazovka Patient View (Náhľad pacienta)

Poznámka: V poli Notes (Poznámky) sa bude text automaticky zalamovať na medzerách medzi znakmi v prvom riadku.

5. Tlačidlom Save (Uložiť) aktualizujete databázu generátora impulzov s informáciami o pacientovi.

Poznámka: Ak neuložíte informácie o novom pacientovi, o zadané údaje prídete.

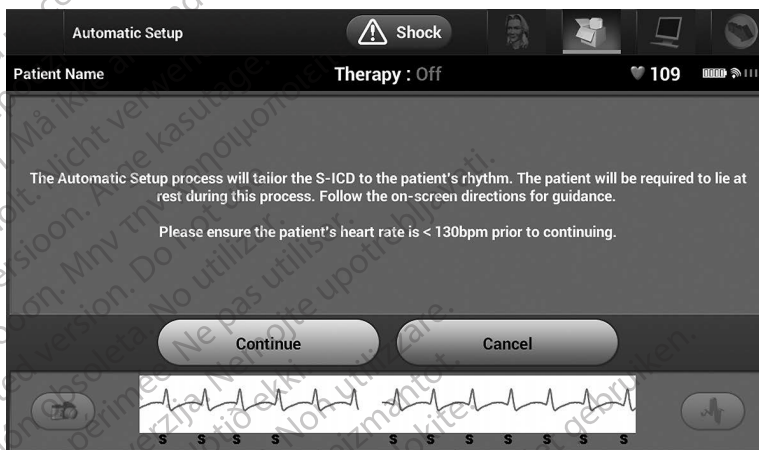
Automatické nastavenie

Pred aktiváciou musí zariadenie S-ICD prejsť pri implantácii úvodným automatickým nastavením.

Automatické nastavenie spustíte nasledovne:

1. Zvoľte ikonu Main Menu (Hlavná ponuka).
2. Stlačte tlačidlo Implant (Implantácia).

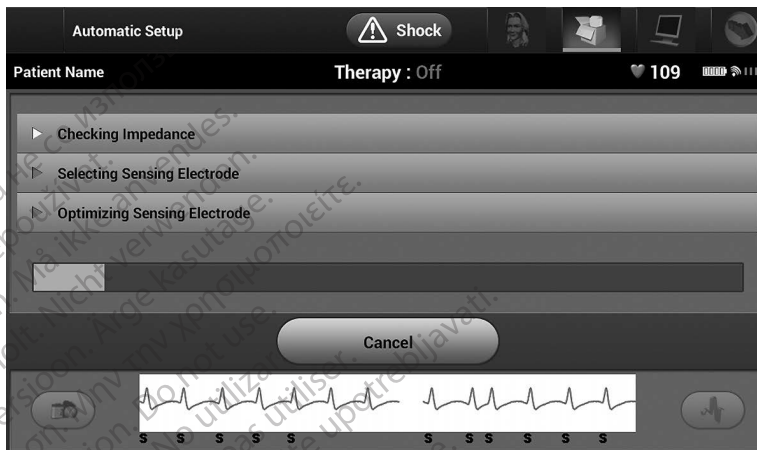
3. Na navigačnej lište zvolíte ikonu automatického nastavenia. Otvorí sa obrazovka Automatic Setup (Automatické nastavenie). Tlačidlom Automatic Setup (Automatické nastavenie) na tejto obrazovke prejdete na ďalšiu obrazovku.
4. Ak má pacient srdcovú frekvenciu nižšiu než 130 bpm, zvolíte možnosť Continue (Pokračovať) (Obrázok 12). Pri frekvenciách vyšších než 130 bpm stlačte tlačidlo Cancel (Zrušiť) a pokračujte podľa časti Manuálne nastavenie na strane 68.



Obrázok 12: Obrazovka Automatic Setup (Automatické nastavenie)

5. Po otvorení bude obrazovka Automatic Setup (Automatické nastavenie) zaisťovať nasledujúce funkcie:
 - Vykonajte kontrolu integrity výbojovej elektródy na zmeranie celkovej impedancie elektródy. Normálny podprahový rozsah impedancie je < 400 Ohmov.
 - Vyberte najlepšiu konfiguráciu snímania. Funkcia SMART Pass (Pokročilé prechody) sa automaticky nakonfiguruje na základe amplitúdy signálov EKG vo vybranom vektore. Konfigurácia snímačej elektródy bude uvedená na vytlačenej správe, prehliadnúť si ju môžete v manuálnom nastavení. Stav funkcie SMART Pass (Pokročilé prechody) (On/Off (Zap./Vyp.)) sa zobrazí na obrazovke programátora SMART Settings (Pokročilé nastavenia) a v súhrnnej správe. (Ďalšie informácie pokročilom nabíjaní a pokročilom prechode nájdete v časti Pokročilé nastavenia na strane 70.)

- Zvoľte príslušné nastavenie. Zvolené zosilnenie snímania bude uvedené na vytlačenej správe, prehliadnuť si ho môžete v manuálnom nastavení.



Obrázok 13: Meranie impedancie elektródy

Celkový postup automatického nastavenia uvidíte v stavovej lište (Obrázok 13). Po dokončení každého kroku sa šípka vedľa funkcie presunie o polohu nižšie.

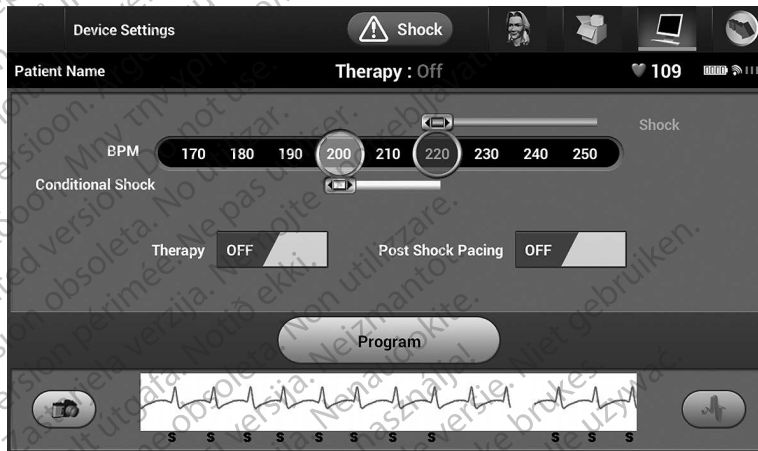
6. Spustí sa optimalizácia automatického nastavenia. Programátor zobrazí správu so žiadosťou, aby sa pacient posadil. Ak prebehne automatické nastavenie v priebehu implantácie alebo ak pacient z nejakého dôvodu nebude môcť sedieť, tento krok je možné preskočiť tlačidlom Skip (Vynechať). V prípade potreby je možné automatické nastavenie zopakovať pri kontrolnej relácii aj s krokom optimalizácie.
7. Tlačidlom Continue (Pokračovať) ukončíte automatické nastavenie. Po dokončení automatického nastavenia sa objaví konfirmačné okno.
8. Po voliteľnej optimalizácii sa otvorí obrazovka Acquire Reference S-ECG (Nasnímať referenčné S-EKG). Tlačidlom Continue (Pokračovať) nasnímajte referenčné S-EKG.
9. Po spustení snímania referenčného S-EKG sa objaví stavová obrazovka. Proces môže trvať až jednu minútu. Po túto dobu by sa pacient nemal hýbať. V priebehu tohto postupu sa do generátora impulzov uloží šablóna základného komplexu QRS pacienta. Tlačidlom Cancel (Zrušiť) môžete kedykoľvek zrušiť snímanie referenčného S-EKG. Po dokončení snímania stlačte tlačidlo Continue (Pokračovať).

Programovanie parametrov liečby

Po dokončení automatického nastavenia môžete zvoliť parametre liečby generátorom impulzov.

Nastavenie parametrov liečby:

1. Na navigačnej lište zvolíte ikonu hlavnej ponuky.
2. Stlačte tlačidlo Implant (Implantácia).
3. Ikonou Device Settings (Nastavenia zariadenia) na navigačnej lište otvorte obrazovku Device Settings (Nastavenia zariadenia (Obrázok 14 na strane 46)).



Obrázok 14: Obrazovka Device Settings (Nastavenia zariadenia)

4. Požadovaný liečebný režim vyberte prepínačom Therapy On/Off (Liečba zap./vyp.).
5. Potiahnutím posuvníkov zóny Conditional Shock (Podmieneny výboj) (žltá farba) a zóny Shock (Výboj) (červená farba) nastavte požadovanú zónovú konfiguráciu.

Poznámka: *Klinické testovanie prvej generácie systému S-ICD preukázalo významné zníženie výskytu neindikovanej liečby, ak bola pred prepustením z nemocnice aktivovaná zóna podmieneného výboja.¹*

¹ Weiss R, Knight BP, Gold MR, Leon AR, Herre JM, Hood M, Rashtian M, Kremers M, Crozier I, Lee KI, Smith W, Burke MC. Safety and efficacy of a totally subcutaneous implantable-cardioverter defibrillator. *Circulation*. 2013;128:944-953

- Zónu Shock (Výboj) je možné programovať v rozsahu 170 až 250 bpm v krokoch po 10 bpm.
 - Zónu podmieneného výboja je možné programovať v rozsahu 170 až 240 bpm v krokoch po 10 bpm. Počas nastavovania zóny podmieneného výboja sa automaticky aktivujú rozšírené kritéria detekcie.
 - Pri súčasnom programovaní zóny výboja a zóny podmieneného výboja udržiavajte medzi zónami rozdiel minimálne 10 bpm. Ak potiahnete posuvník Conditional Shock (Podmienený výboj) (žltý) cez posuvník Shock (Výboj) (červený), posuvníky sa spoja a vytvoria jednu zónu výboja.
6. Ak chcete nastaviť stimuláciu po výboji, posuňte prepínač Post Shock Pacing Stimulácia po výboji do polohy On (Zap.) (Bradykardická stimulácia po výboji prebieha pri neprogramovateľnej frekvencii 50 bpm po dobu až 30 sekúnd. Stimulácia je inhibovaná v prípade vlastnej frekvencie vyššej než 50 bpm.)
 7. Tlačidlom Program použijete zmeny a naprogramujete generátor impulzov. Objaví sa správa s potvrdením úspešného naprogramovania nastavení generátora impulzov. Tlačidlom Continue (Pokračovať) sa vrátite na obrazovku Device Settings (Nastavenia zariadenia).
 8. Ak generátor impulzov neprijme naprogramované parametre, na obrazovke Device Settings (Nastavenia zariadenia) sa objaví správa s pokynmi. Postupujte podľa pokynov a stlačte tlačidlo Continue (Pokračovať).

Varovanie: *V prítomnosti iných zariadení pracujúcich v rovnakých frekvenčných pásmach ako programátor (402 – 405 MHz pre generátor impulzov a 2,4 GHz pre tlačiareň) môže dochádzať k rušeniu komunikácie. Rušenie sa môže objaviť aj vtedy, keď iné vybavenie spĺňa emisné požiadavky CISPR (Medzinárodná špeciálna komisia pre vysokofrekvenčnú interferenciu). Takéto RF rušenie sa dá znížiť zväčšením vzdialenosti medzi interferujúcim zariadením a programátorom a generátorom impulzov alebo tlačiarňou. Ak problém s komunikáciou pretrváva, pokračujte podľa časti Riešenie problémov tejto príručky.*

9. Po potvrdení naprogramovaných parametrov prejdite tlačidlom Continue (Pokračovať) k ďalšiemu kroku.

Poznámka: *Ak zmeny nastavení generátora impulzov na obrazovke Device Settings (Nastavenia zariadenia) neprebehli úspešne, otvorí sa obrazovka Pending Program Changes (Zmeny programu čakajúce na spracovanie). Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na obrazovku Device Settings (Nastavenia zariadenia) a uložíte všetky zmeny. Tlačidlom Continue (Pokračovať) zrušíte všetky zmeny nastavení generátora impulzov.*

Testovanie defibrilácie

Po implantácii generátora impulzov a naprogramovaní režimu Therapy On (Liečba zapnutá) je možné otestovať defibriláciu. Pred indukciou arytmie počas implantácie sa odporúča nasledujúce umiestnenie ramien určené na zníženie možnosti poranenia kľúčnej kosti, ramena a pleca v prípade silnej kontrakcie svalov:

- Nefixujte pažu k držiaku paže príliš silno a zväzte uvoľnenie tejto fixácie.
- Ak ste pri implantácii použili nejaké elevačné klíny pod trup, odstráňte ich. Dávajte pozor, aby ste neporušili sterilitu poľa.
- Obmedzte abdukciu paže od trupu: uložte pažu do čo najbližšej addukcie k trupu. Dávajte pri tom pozor, aby ste neporušili sterilitu poľa. Dočasne uložte ruku do neutrálnej polohy, kým bude paža vo viac addukovanej pozícii. Ak bude pažu nutné opäť abdukovať, vráťte ju do supinovanej polohy.

Varovanie: V priebehu indukcie arytmie môžu indukčný prúd a následný výboj viesť k silnej kontrakcii m. pectoralis major, čo môže mať za následok významné sily pôsobiace na a. glenohumerale a na kľúčnu kosť. V spojení s pevne fixovaným ramenom to môže viesť k poraneniu kľúčnej kosti, ramenného kĺbu a ramena vrátane dislokácie a zlomeniny.

Varovanie: V priebehu implantácie a následného testovania musí byť vždy pripravené externé defibrilačné zariadenie a personál so skúsenosťami v CPR. Ak sa indukovaná komorová tachyarytmia neukončí včas, môže dôjsť k smrti pacienta.

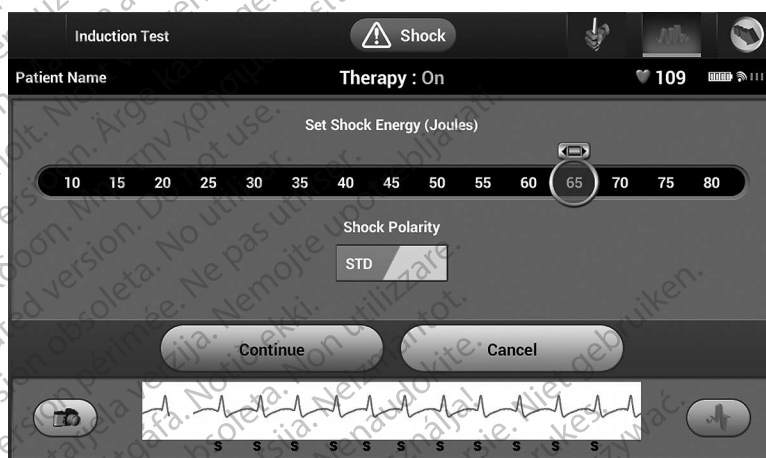
Upozornenie: Úspešná VF alebo VT konverzia počas testovania konverzie arytmie nie je zárukou, že po operácii dôjde ku konverzii. Nezabúdajte, že zmeny stavu pacienta, liekový režim a ďalšie faktory môžu zmeniť defibrilačný prah (DFT), čo môže viesť k pooperačnej nonkonverzii arytmie. Konverzným testom overte, či sa systémom generátora impulzov dá zistiť a ukončiť tachyarytmia pacienta, ak sa stav pacienta zmenil alebo boli preprogramované parametre.

Poznámka: Testovanie defibrilácie sa odporúča vykonať pri implantátoch, náhradných a sprievodných implantačných zariadeniach, aby sa overila schopnosť systému S-ICD snímať a konvertovať VF.

Poznámka: Keď v priebehu testovania defibrilácie stlačíte tlačidlo Hold to Induce (Podržaním spustíte indukciu), programátor začne zaznamenávať údaje epizódy vytvárané v priebehu testu. Tieto údaje si budete môcť prehliadať a tlačiť. (Pozrite si časť Záznam a prehľadanie kriviek S-EKG na strane 62 a Správa zaznamenaného S-EKG na strane 57.)

Indukcia VF a testovanie systému S-ICD:

1. Na navigačnej lište zvolíte ikonu hlavnej ponuky a otvorte tak obrazovku Main Menu (Hlavná ponuka).
2. Tlačidlom Shock Test (Test výboja) otvoríte nastavenie testu indukcie (Obrázok 15).
3. Vyberte buď štandardnú (STD) alebo reverznú (REV) polaritu.
4. Presunom červenej značky nastavte požadovanú energiu výboja prvého aplikovaného výboja. Energii výboja je možné naprogramovať v rozsahu 10 až 80 J. Pri testovaní defibrilácie sa odporúča použiť bezpečnostnú toleranciu 15 J.



Obrázok 15: Nastavenie požadovanej energie prvého výboja na testovanie defibrilácie

5. Tlačidlom Continue (Pokračovať) otvoríte ďalšiu obrazovku Induction Test (Test indukcie), tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na obrazovku Main Menu (Hlavná ponuka).

Poznámka: *Pred indukciou sa uistite, že sa na zóne výboja S-EKG nenachádzajú žiadne značky šumu („N“). Prítomnosť značiek šumu môže oneskoriť detekciu a aplikáciu liečby.*

6. Na obrazovke Induction Test (Test indukcie) začiarňte políčko, čím sa aktivuje tlačidlo Hold to Induce (Podržaním spustíte indukciu).
7. Na požadovanú dobu pridržte tlačidlo Hold To Induce (Podržaním spustíte indukciu).

V priebehu testu sa spúšťajú nasledujúce funkcie:

- Systém S-ICD indukuje komorovú fibriláciu pomocou 200 mA striedavého prúdu (AC) s frekvenciou 50 Hz. Indukcia pokračuje až do uvoľnenia tlačidla Hold To Induce (Podržaním spustíte indukciu) (maximálne 10 sekúnd na pokus).

Poznámka: *V prípade potreby je možné indukciu ukončiť odpojením hlavice od programátora.*

- Detekcia arytmie a zóna výboja S-EKG v reálnom čase sú v priebehu indukcie pozastavené. Po uvoľnení tlačidla Hold to Induce (Podržaním spustíte indukciu) zobrazí programátor rytmus pacienta.
- Keď systém S-ICD deteguje a potvrdí indukovanú arytmiu, automaticky aplikuje výboj o naprogramovanej energii a polarite.

Poznámka: *Programátor vydáva pri aktívnej komunikácii s generátorom impulzov zvukové signály, ktorými upozorňuje, že sa generátor impulzov pripravuje na podanie výboja – na základe príkazu alebo v reakcii na detegovanú arytmiu. Upozornenie pokračuje, kým systém výboj neaplikuje alebo kým nie je proces zrušený.*

- Ak výboj arytmiu neskonvertuje, prebehne opätovná detekcia a generátor impulzov aplikuje nasledujúce výboje s maximálnou energetickou úrovňou (80 J).

Poznámka: *Zhodnotte značky snímania v priebehu indukovaného rytmu nasledujúceho po uvoľnení tlačidla Hold To Induce (Podržaním spustíte indukciu). Systém S-ICD používa predĺžený interval detekcie rytmu. Konzistentné značky tachy „T“ označujú detekciu tachyarytmie – systém sa v takom prípade chystá na nabíjanie kondenzátora. Ak v priebehu arytmie dochádza k výraznému kolísaniu amplitúdy, môže byť oneskorenie do začiatku nabíjania kondenzátora alebo aplikácie výboja o niečo dlhšie.*

Poznámka: *Generátor impulzov je schopný podať na epizódu maximálne päť výbojov. Záchranný výboj 80 J je možné podať kedykoľvek pred aplikáciou liečby stlačením ikony Rescue Shock (Záchranný výboj).*

- Programátor spustí záznam údajov S-EKG po stlačení tlačidla Hold to Induce (Podržaním spustíte indukciu). Zaznamenané S-EKG bude pokrývať obdobie 6 sekúnd pred stlačením tlačidla a až 102 sekúnd po ňom, maximálne teda celkom 108 sekúnd. S-EKG s indukciou si budete môcť prehladať na obrazovke Captured S-ECG (Zaznamenané S-EKG) pod označením „Induction S-ECG“ (S-EKG s indukciou). Na tejto obrazovke ich môžete takisto vytlačiť.
8. Naprogramovanú energiu je možné kedykoľvek pred aplikáciou liečby zrušiť stlačením tlačidla Abort (Zrušiť).
 9. Tlačidlom Exit (Ukončiť) sa vrátite na obrazovku Main Menu (Hlavná obrazovka).

Vykonanie kontrolného vyšetrenia

Konfigurácia snímania a automatické nastavenie

Automatické nastavenie nie je nutné vykonávať pri každej kontrole. Ak ste pri pôvodnom nastavení pri implantácii preskočili optimalizáciu snímania, môžete ju doplniť v priebehu kontroly.

Snímanie sa musí prehodnotiť v prípadoch, ak sa vykoná automatické nastavenie a má za následok zmenu vektora alebo ak kvalita signálu S-EKG naznačuje akékoľvek progresívne alebo náhle zmeny v amplitúde alebo morfológii snímania od implantácie alebo posledného kontrolného vyšetrenia, čo by mohlo ovplyvniť výkon zariadenia. Po dokončení nastavenia zhodnotte S-EKG v reálnom čase pri hrudnej záťaži. Takisto môžete doplniť zhodnotenie snímania pri ohýbaní v páse alebo pri rýchlych cvičeniach. Ak bude snímanie prijateľné, k všetkým komplexom QRS sa zobrazia značky „S“. Ak si všimnete iné značky, pomocou manuálneho nastavenia zhodnotte iné konfigurácie snímania.

Varovanie: *System S-ICD môže snímať svalové potenciály, čo môže mať za následok nadmerné/ nedostatočné snímanie.*

Varovanie: *Po akomkoľvek prispôbení parametrov snímania alebo po úprave podkožnej elektródy je vždy nutné skontrolovať správnosť snímania.*

Poznámka: *Ak ste pri predchádzajúcich úpravách pomocou manuálneho nastavenia potlačili konfiguráciu snímania, automatické nastavenie voľte iba opatrne.*

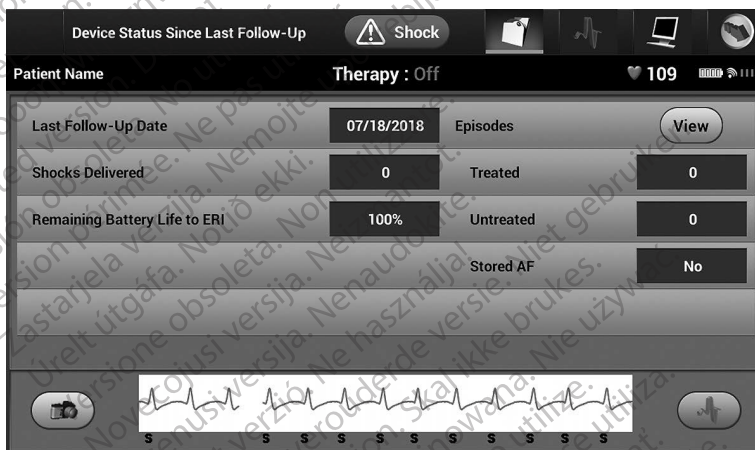
Ak si želáte aktualizovať referenčné S-EKG kvôli zmene v pokojovom EKG pacienta, postupujte podľa pokynov v časti Acquire Reference S-ECG (Získať referenčné S-EKG).

Zobrazenie stavu generátora impulzov

Po nadviazaní komunikačného spojenia otvorí programátor obrazovku Device Status (Stav zariadenia) s informáciami o aktuálnych epizódach a stave batérie generátora impulzov.

Na túto obrazovku sa môžete z iného miesta dostať nasledovne:

1. Zvoľte ikonu Main Menu (Hlavná ponuka).
2. Stlačte tlačidlo Follow Up (Kontrola).
3. Ikonou Device Status (Stav zariadenia) na navigačnej lište otvorte obrazovku Device Status (Stav zariadenia).
4. Otvorí sa obrazovka Device Status (Stav zariadenia) s prehľadom činnosti generátora impulzov od poslednej komunikačnej relácie (Obrázok 16).



Obrázok 16: Obrazovka Device Status (Stav zariadenia)

Prehľad Device Status (Stav zariadenia) obsahuje nasledujúce informácie:

- Dátum poslednej kontroly
- Celkový počet výbojov od poslednej kontroly
- Celkový počet liečených epizód od poslednej kontroly
- Celkový počet neliečených epizód od poslednej kontroly

- Celkový počet uložených AF epizód od poslednej kontroly, ktoré sú dostupné na kontrolu
Poznámka: Výberom tlačidla „View“ (Náhľad) v riadku Episodes (Epizódy) priamo otvoríte zoznam uložených epizód (Obrázok 17 na strane 54).
- Zostávajúca životnosť batérie generátora impulzov

Prehliadanie uložených epizód

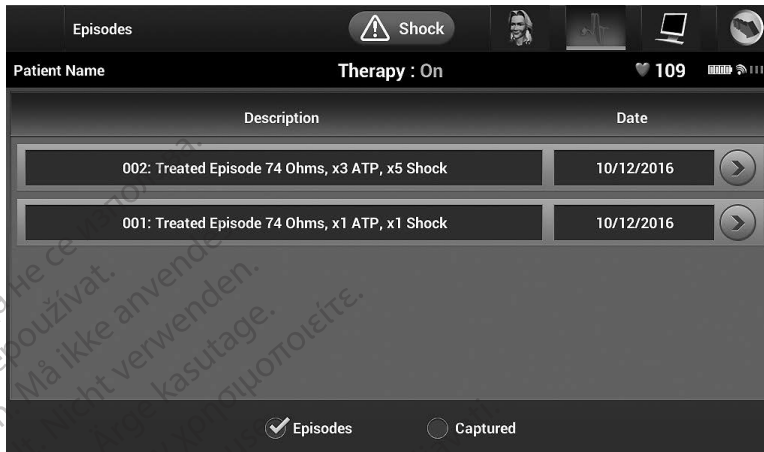
Generátor impulzov uloží epizódy, ktoré si je možné prehliadnuť v priebehu kontroly pacienta. Generátory impulzov EMBLEM S-ICD (Model A209) a Cameron Health (Model 1010) uložia až 25 liečených a 20 neliečených epizód tachykardie. Generátory impulzov EMBLEM MRI S-ICD (Model A219) uložia S-EKG až 20 liečených a 15 neliečených epizód tachykardie a až 7 AF epizód. Pri dosiahnutí maximálneho počtu epizód nahradí najnovšia epizóda najstaršiu uloženú epizódu rovnakého typu. Prvá liečená epizóda však nikdy prepísaná nebude.

Poznámka: Spontánne epizódy, ku ktorým dôjde v priebehu komunikácie generátora impulzov s programátorom, nebudú uložené.

Zobrazenie uložených epizód:

1. Zvoľte ikonu Main Menu (Hlavná ponuka).
2. Stlačte tlačidlo Follow Up (Kontrola).
3. Na navigačnej lište zvoľte ikonu S-EKG zaznamenaných a uložených epizód.
4. Volbou možnosti Episodes (Epizódy) otvoríte obrazovku Episodes (Epizódy) (Obrázok 17 na strane 54).
5. Zo zoznamu vyberte epizódu. Zvolená epizóda sa stiahne z generátora impulzov a zobrazí sa.

Poznámka: Ak chcete epizódy vytlačiť, musíte ich najskôr individuálne zvoliť a otvoriť na obrazovke Episodes (Epizódy).



Obrázok 17: Obrazovka Episodes (Epizódy) (rolovateľný zoznam)

6. Na obrazovkách jednotlivých zvolených epizód sa takisto objavia naprogramované parametre a uložené údaje S-EKG v dobe vyhlásenia epizódy.
7. Tlačidlom Continue (Pokračovať) na obrazovke zvolenej epizódy sa vrátite na obrazovku Episodes (Epizódy).

Ku každej epizóde sú k dispozícii nasledujúce podrobnosti:

Liečené epizódy

Ku každej liečenej epizóde sa uloží až 128 sekúnd údajov S-EKG:

- » **S-EKG pred epizódou:** až 44 sekúnd
- » **Prvý výboj:** max. 24 sekúnd S-EKG pred výbojom a maximálne 12 sekúnd S-EKG po výboji
- » **Následné výboje:** 6 sekúnd S-EKG pred výbojom a 6 sekúnd S-EKG po výboji

Neliečené epizódy

Neliečená epizóda je definovaná ako akákoľvek vysokofrekvenčná epizóda, ktorá sa spontánne ukončí v priebehu nabíjania ešte pred podaním výboja.

Ku každej neliečenej epizóde sa uloží až 128 sekúnd údajov S-EKG:

- » **S-EKG pred epizódou:** 44 sekúnd S-EKG pred epizódou
- » **S-EKG s epizódou:** max. 84 sekúnd údajov tachykardického S-EKG

Tlačenie správ z programátora

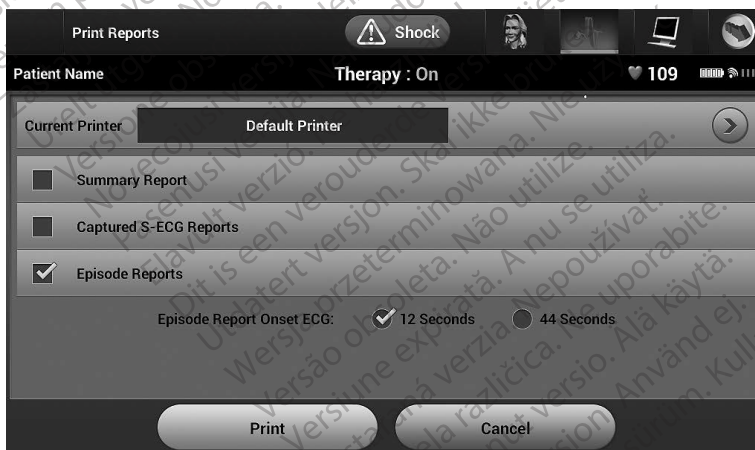
Tlačenie správ

Správy pacienta je možné vytlačiť pred ukončením relácie pacienta alebo po nej. Ihneď po implantácii odporúčame vytlačiť konečnú správu. K dispozícii sú 3 správy pacienta:

- Súhrnná správa
- Captured S-ECG Report (Správa zaznamenaného S-EKG)
- Správy o epizodach

Správy môžete vytlačiť v relácii online alebo offline:

1. Zvoľte ikonu hlavnej ponuky a otvorte tak obrazovku Main Menu (Hlavná ponuka).
2. Tlačidlom Print Reports (Tlačiť správy) otvorte obrazovku Print Reports (Tlačiť správy) (Obrázok 18 na strane 55).



Obrázok 18: Obrazovka Print Reports (Tlačiť správy)

3. Zvoľte požadovaný typ správy. Vedľa zvolenej správy sa objaví fajka. Typy správ sú popísané nižšie.
4. Tlačidlom Print (Tlač) vytlačíte zvolenú správu.
5. Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na predchádzajúcu obrazovku.

Súhrnná správa

Súhrnnú správu je možné vytlačiť v možnosti Summary Report (Súhrnná správa) na obrazovke Print Reports (Tlačiť správy) tlačidlom Print (Tlač). Systém vytlačí správu pre aktuálne aktívnu reláciu (ak je programátor Online) alebo pre zvolenú uloženú reláciu (ak je programátor Offline).

Súhrnná správa obsahuje tieto informácie:

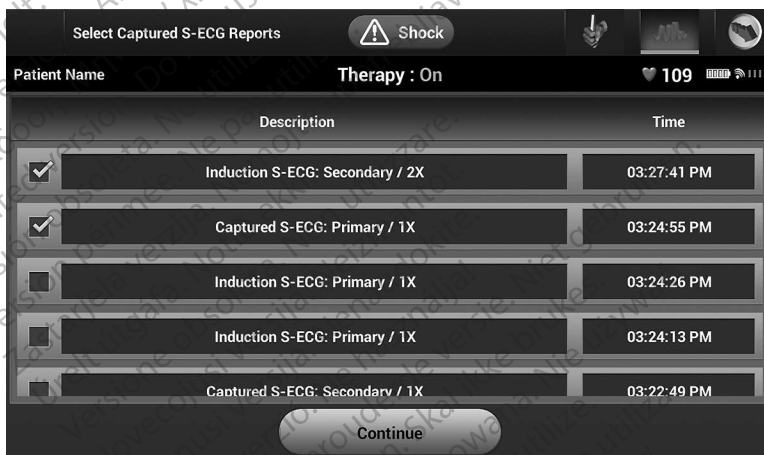
- Dátum tlače správy
- Softvérová verzia programátora
- Softvérová verzia generátora impulzov
- Meno pacienta
- Dátum poslednej kontroly
- Dátum aktuálnej kontroly
- La fecha del implante
- Model/výrobné číslo generátora impulzov
- Model/výrobné číslo elektródy
- Parametre liečby
- Oneskorenie pokročilého nabíjania SMART Charge
- Stav pokročilého prechodu SMART Pass (Zap./Vyp.)
- Naprogramované nastavenia zosilnenia a konfigurácia snímania
- Kontrola integrity generátora impulzov v relevantných situáciách
- Konfigurácia polarité úvodného výboja
- Dni s meraním AF
- Odhad meraných AF
- Stav zvukovej signalizácie (ak je deaktivovaná)
- Informácie o systémoch MR

- Súhrn epizódy: (Od poslednej kontroly) a od úvodnej implantácie
- Stav batérie
- Meranie impedancie elektródy

Správa zaznamenaného S-EKG

Tlač správy zaznamenaného S-EKG:

1. Zvoľte možnosť Captured S-EKG Reports (Správy zaznamenaných S-EKG) na obrazovke Print Reports (Tlačiť správy).
2. Objaví sa rolovateľný zoznam so zaznamenanými S-EKG a S-EKG s indukciou (Obrázok 19). Fajkou označte požadované S-EKG (jedno alebo viac), ktoré chcete vytlačiť.



Obrázok 19: Zoznam zaznamenaných S-EKG (rolovateľný)

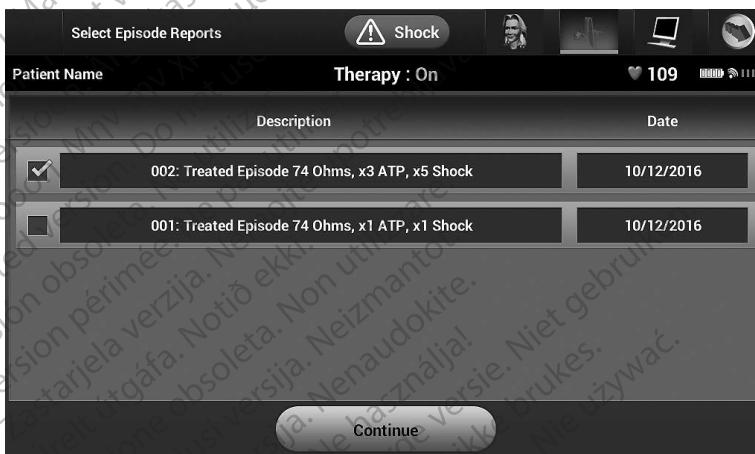
3. Tlačidlom Continue (Pokračovať) sa vrátite na obrazovku Print Reports (Tlačiť správy).
4. Tlačidlom Print (Tlačiť) vytlačíte zvolenú správu a vrátite sa na predchádzajúcu obrazovku.
5. Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na predchádzajúcu obrazovku bez tlače správy.

Správy o epizódach

Tlač správy o epizóde:

1. Zvoľte možnosť Episode Reports (Správy o epizódach) na obrazovke Print Reports (Tlačiť správy).
2. Otvorí sa obrazovka Select Episode Reports (Zvoliť správy o epizódach) so zoznamom uložených epizód (Obrázok 20). Zvoľte epizódu (epizódy), ktoré chcete vytlačiť. Vedľa vybranej epizódy (epizód) sa objaví fajka.

Poznámka: Ak chcete epizódy vytlačiť, musíte ich najskôr individuálne zvoliť a otvoriť na obrazovke Episodes (Epizódy) (Obrázok 17 na strane 54).



Obrázok 20: Obrazovka Select Episode Reports (Zvoliť správy o epizódach) (rolovateľná)

3. Tlačidlom Continue (Pokračovať) sa vrátite na obrazovku Print Reports (Tlačiť správy). Pomocou výberových políčok pod riadkom Episode Reports (Správy o epizódach) môžete zvoliť 12 sekúnd alebo 44 sekúnd údajov S-EKG pred epizódou. Východisková hodnota parametra Episode Report Onset (Začiatok správy o epizóde) je 12 sekúnd.
4. Tlačidlom Print (Tlač) vytlačíte zvolenú správu a vrátite sa na predchádzajúcu obrazovku.
5. Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na predchádzajúcu obrazovku bez tlače správy.

Export údajov o pacientovi

Údaje o pacientovi uložené v programátore sa môžu exportovať do stolného počítača alebo notebooku dvomi spôsobmi: bezdrôtovo, spárovaním vopred nakonfigurovaného rozhrania *Bluetooth*® alebo pomocou karty údajov protokolu model 3205 *microSD*™. (Informácie o párovaní *Bluetooth*® medzi programátorom a stolným počítačom či laptopom nájdete v časti Exportovanie údajov *Bluetooth*® na strane 31.)

Export pomocou bezdrôtovej technológie *Bluetooth*®

Pred spustením bezdrôtového prenosu údajov cez *Bluetooth*® sa uistite, že programátor a prijímajúci počítač nie sú od seba vzdialené viac než 10 metrov (33 stôp).

1. Na úvodnej obrazovke programátora stlačte tlačidlo Export Programmer Data (Exportovať údaje programátora). Otvorí sa obrazovka Export Programmer Data Over *Bluetooth*® (Exportovať údaje programátora pomocou *Bluetooth*®).
2. Zvoľte jednu z 3 možností exportu (Export Today's Data (Exportovať dnešné údaje), Export Last Seven Days (Exportovať posledných 7 dní), Export All (Exportovať všetko)). Otvorí sa okno „Select a receiving computer“ (Zvoľte prijímajúci počítač).

Poznámka: Možnosti *Export Today's Data* (Exportovať dnešné údaje) a (Exportovať posledných 7 dní) trvajú typicky kratšie než možnosť *Export All* (Exportovať všetko).

3. Okno obsahuje rolovateľný zoznam všetkých počítačov, s ktorými je programátor spárovaný. Prenos spustíte výberom požadovaného prijímacieho počítača.

Poznámka: Aj keď sú v rolovateľnom okne uvedené všetky spárované počítače, na prenos je možné použiť iba počítače vo vzdialenosti menšej než 10 metrov (33 stôp) od programátora. Po výbere jednej z 3 možností exportu pripraví programátor prenosový balíček súborov a pokúsi sa o bezdrôtový prenos. Ak nebude možné prenos dokončiť, objaví sa chybová správa. V takom prípade presuňte programátor do vzdialenosti menšej než 10 metrov od prijímacieho počítača alebo zvoľte iný počítač v danom dosahu. Reštartujte export výberom jednej z 3 možností exportu na obrazovke Export Programmer Data Over *Bluetooth*® (Exportovať údaje programátora pomocou *Bluetooth*®).

Export pomocou karty microSD™

Údaje je možné vyexportovať pomocou karty microSD™. Z bezpečnostných dôvodov bude programátor údaje exportovať iba na karty microSD™ model 3205. Ak použijete inú kartu microSD™, objaví sa chybová správa (invalid card (neplatná karta)).

1. Otvorte úvodnú obrazovku programátora.
2. Vložte kartu do slotu microSD™ podľa pokynov v časti **Príloha A: Vloženie a vyťahnutie karty microSD™**. Pokyny sú takisto priložené ku kartám microSD™ model 3205. Po správnom vložení a rozoznaní karty microSD™ sa otvorí obrazovka Copy Data (Skopírovať údaje).

Poznámka: Ak vložíte inú kartu než model 3205, objaví sa chybová správa upozorňujúca na neplatnú kartu microSD™. Správa sa môže takisto objaviť, ak programátor kartu model 3205 po vložení nerozpozná. V takom prípade kartu vyťahnite a na chybovej obrazovke stlačte tlačidlo OK. Počkajte, kým sa objaví úvodná obrazovka programátora a potom kartu opäť vložte.

3. Tlačidlom Copy Data (Skopírovať údaje) na tejto obrazovke prejdete na ďalšiu obrazovku.
4. Po dokončení kopírovania sa otvorí obrazovka s potvrdením. Tlačidlom OK a vrátite na úvodnú obrazovku programátora.
5. Vyberte kartu microSD™ podľa pokynov na liste s pokynmi (Príloha A).

Poznámka: Ak budete pokračovať v práci a vrátite sa na úvodnú obrazovku s vloženou kartou microSD™, export sa opäť spustí.




Funkcie S-EKG

Programátor umožňuje prehliadať, upravovať a zaznamenávať vysielané S-EKG z generátora impulzov.

Značky rytmu na zázname S-EKG

Systém ponúka anotácie slúžiace na identifikáciu špecifických udalostí na S-EKG. Tieto značky uvádza Tabuľka 2: Značky zóny výboja S-EKG na obrazovke programátora a vytlačených správach na strane 61.

Tabuľka 2: Značky zóny výboja S-EKG na obrazovke programátora a vytlačenej správy

Popis	Značka
Nabíjanie ^a	C
Nasnímaný úder	S
Úder so šumom	N
Stimulovaný úder	P
Detekcia tachykardie	T
Odložený úder	•
Návrat k NSR ^a	
Výboj	
Údaje epizódy komprimované alebo nie sú k dispozícii	

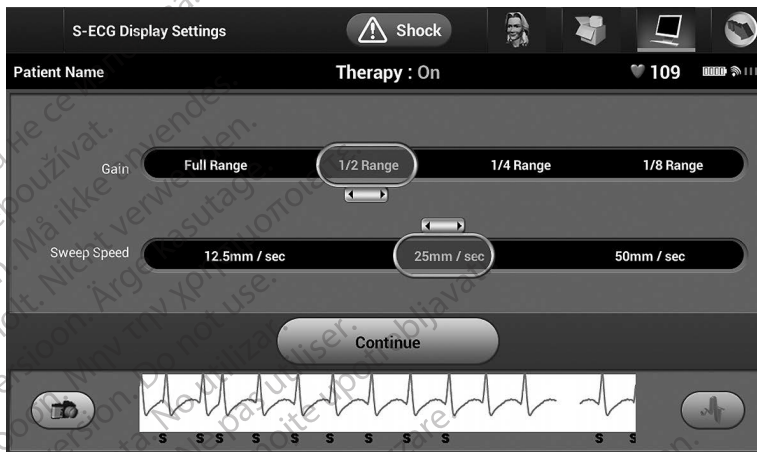
^a Značka prítomná na vytlačenej správe, ale nie na obrazovke programátora.

Nastavenia škály S-EKG

Úprava amplitúdy S-EKG v reálnom čase a zobrazenie nastavení rýchlostnej škály:

1. Zvoľte ikonu S-ECG Display Settings (Nastavenie zobrazenia S-EKG) v pravej časti okna S-EKG v reálnom čase. Otvorí sa obrazovka S-ECG Settings (Nastavenia S-EKG).
2. Potiahnite posuvníky Gain (Zosilnenie) alebo Sweep Speed (Rýchlosť posunu) do požadovaných polôh (Obrázok 21). Škála S-EKG sa zmení podľa zvoleného nastavenia. Nastavenie Gain (Zosilnenie) ovláda vizuálne zosilnenie. Programátor použije automaticky nastavenie Full Range (Plný rozsah) pri generátoroch impulzov s nastavením zosilnenia 1x a 1/2 Range (1/2 rozsah) pri generátoroch impulzov s nastavením zosilnenia 2x. Posuvník Sweep Speed (Rýchlosť posunu) riadi rýchlosť zobrazenia rolujúceho S-EKG v reálnom čase. Nominálne nastavenie rýchlosti posunu je 25 mm/s.

Poznámka: Úpravy nastavení amplitúdy a rýchlosti zobrazenia rolujúceho S-EKG v reálnom čase a zaznamenaných S-EKG ovplyvňujú iba nastavenia obrazovky, nemajú vplyv na nastavenia snímania generátora impulzov.



Obrázok 21: Úprava zosilnenia a rýchlosti posunu

Záznam a prehliadanie kríviek S-EKG

Programátor je schopný zobrazovať a ukladať krivky rytmu S-EKG v reálnom čase. Programátor uloží maximálne 50 záznamov vytvorených nasledovne:

- Manuálne zaznamenané 12-sekundové S-EKG pomocou tlačidla Capture S-ECG (Záznam S-EKG), ktoré zahŕňajú:
 - 8,5 sekúnd pred stlačením tlačidla Capture S-ECG (Záznam S-EKG)
 - 3,5 sekúnd po stlačení tlačidla Capture S-ECG (Záznam S-EKG)
- S-EKG zaznamenané automaticky v priebehu testovania indukcie, ktoré zahŕňajú:
 - 6 sekúnd pred stlačením tlačidla Induce (Indukcia)
 - AŽ 102 sekúnd po stlačení tlačidla Induce (Indukcia)

Poznámka: S-ICD zastaví detekciu snímaných udalostí na 1,6 sekúnd po podaní výboja. V dôsledku toho nebude krivka rytmu S-EKG obsahovať značky udalostí počas tohto 1,6-sekundového intervalu po výboji.

Ak bude potrebné pridať ďalší záznam, systém nahradí najstarší predchádzajúci záznam novým záznamom.

Manuálny záznam novej krivky rytmu S-EKG:

1. Stlačte tlačidlo Capture S-ECG (Záznam S-EKG) na ľavej strane okna Live S-ECG (S-EKG v reálnom čase). S-EKG sa bude na obrazovke posúvať. Pod zaznamenanou krivkou S-EKG sa objavia meradlá – kaliper. Každý 12-sekundový záznam obsahuje dátum a čas podľa nastaveného dátumu a času programátora.

Poznámka: S-EKG s indukciou sa vytvárajú automaticky v priebehu indukčného testovania bez ďalších zásahov používateľa.

2. Presunom kaliperov po krivke S-EKG zmerajte požadované intervaly.
3. Tlačidlom Continue (Pokračovať) sa vrátite na predchádzajúcu obrazovku.

S-EKG je možné takisto zaznamenávať podľa všetkých 3 vektorov snímania (Primary (Primárny), Secondary (Sekundárny) a Alternate) (Alternatívny) pomocou tlačidla Capture All Sense Vectors (Záznam všetkých vektorov snímania) na obrazovke Utilities (Pomôcky) (Obrázok 22 na strane 65).

Prehliadanie S-EKG zaznamenaných v minulosti

Keď je programátor online:

1. Zvoľte ikonu Main Menu (Hlavná ponuka).
2. Stlačte tlačidlo Follow Up (Kontrola).
3. Zvoľte ikonu S-EKG zaznamenaných a uložených epizód. Otvorí sa obrazovka Captured S-ECG (Zaznamenané S-EKG).
4. Zvoľte zo zoznamu jedno Captured S-ECG (Zaznamenané S-EKG) alebo Induction S-ECG (S-EKG s indukciou). Otvorí sa obrazovka s podrobnosťami S-EKG.
5. Presunom kaliperov si môžete prezrieť podrobnosti.
6. Tlačidlom Continue (Pokračovať) sa vrátite na obrazovku Captured S-ECG (Zaznamenané S-EKG).

Keď je programátor offline:

1. Vyberte tlačidlo Stored Patient Sessions (Uložené relácie pacientov) na úvodnej obrazovke programátora alebo v Main Menu (Hlavná ponuka).
2. Zvoľte požadovanú uloženú reláciu pacienta.
3. Zvoľte zo zoznamu jedno zaznamenané S-EKG. Otvorí sa obrazovka Captured S-ECG Details (Podrobnosti zaznamenaného S-EKG).

Poznámka: *Všetky uložené relácie pacienta nemusia obsahovať zaznamenané S-EKG. Pri otvorení takýchto relácií pacienta sa objaví správa s príslušným upozornením. V takom prípade zvoľte ikonu hlavnej ponuky a stlačte tlačidlo End Session (Ukončiť reláciu). Týmto krokom sa vrátite na úvodnú obrazovku programátora.*

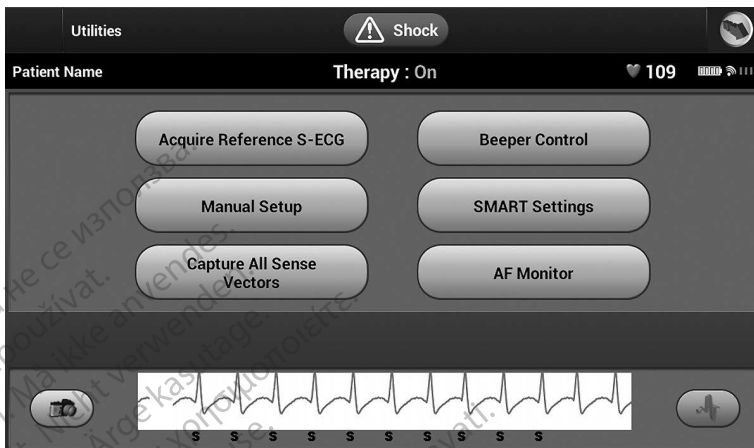
4. Presunom kaliperov si môžete prezrieť podrobnosti.
5. Tlačidlom Continue (Pokračovať) sa vrátite na obrazovku Captured S-ECG (Zaznamenané S-EKG).

Obrazovka Utilities (Pomôcky)

Obrazovka Utilities (Pomôcky) programátora poskytuje prístup k ďalším funkciám zariadenia. Tieto môžu zahŕňať Acquire Reference S-ECG (Záznam referenčného S-EKG), Capture All Sense Vectors (Záznam všetkých vektorov snímania), Beeper Control (Ovládanie zvukovej signalizácie), Manual Setup (Manuálne nastavenie), SMART Settings (Pokročilé nastavenia) a AF Monitor.

Prístup na obrazovku Utilities (Pomôcky) v priebehu online relácie:

1. Zvoľte ikonu hlavnej ponuky a otvorte tak obrazovku Main Menu (Hlavná ponuka).
2. Stlačte tlačidlo Utilities (Pomôcky). Otvorí sa obrazovka Utilities (Pomôcky) (Obrázok 22 na strane 65).



Obrázok 22: Obrázovka Utilities (Pomôcky)

Obrázovka Acquire Reference S-ECG (Nasnímanie referenčného S-EKG)

Manuálne snímanie referenčného S-EKG:

1. Na obrazovke Utilities (Pomôcky) (prístupná z obrazovky Main Menu (Hlavná ponuka)) stlačte tlačidlo Acquire Reference S-ECG (Nasnímať referenčné S-EKG) a otvorte tak obrazovku Acquire Reference S-ECG (Nasnímanie referenčného S-EKG).
2. Tlačidlom Continue (Pokračovať) nasnímajte referenčné S-EKG. Programátor spustí záznam referenčného S-EKG. Objaví sa správa vyžadujúca, aby pacient ostal v pokoji. Generátor impulzov si zaznamená a uloží šablónu QRS referenčného S-EKG.
3. Tlačidlom Continue (Pokračovať) dokončíte proces a vrátite sa na obrazovku Utilities (Pomôcky). Tlačidlo Cancel (Zrušiť) je možné použiť kedykoľvek na ukončenie snímania S-EKG a návrat na obrazovku Utilities (Pomôcky).

Záznam všetkých vektorov snímania

Tlačidlo Capture All Sense Vectors (Záznam všetkých vektorov snímania) na obrazovke Utilities (Pomôcky) konfiguruje dočasné nastavenia programátora, ktoré umožňujú záznam S-EKG vytváraného z každého z 3 vektorov snímania (Primary (Primárny), Secondary (Sekundárny) a Alternate) (Alternatívny). Tento proces trvá približne 1 minútu. Programátor sa prepne do pôvodnej konfigurácie nastavení po zázname všetkých S-EKG.

Záznam 3 vektorov snímania:

1. Na obrazovke Utilities (Pomôcky) (prístupná z obrazovky Main Menu (Hlavná ponuka)) stlačte tlačidlo Capture All Sense Vectors (Nasnímať všetky vektory snímania).
2. Otvorí sa obrazovka Capturing 12 Second S-ECG (Záznam 12-sekundového S-EKG) so stavom záznamu vektorov snímania.

Po záznamení si môžete tri S-EKG otvoriť podľa krokov opísaných v časti **Prehliadanie S-EKG záznamených v minulosti** na strane 63.

Ovládanie zvukovej signalizácie

Generátor impulzov má vnútorný systém varovania (zvuková signalizácia), ktorý môže vydať zvukový tón upozorňujúci pacienta na určité stavy zariadenia vyžadujúce okamžitú konzultáciu lekára. Medzi tieto stavy patria nasledujúce:

- Impedancia pólu elektródy mimo rozsahu
- Dlhšia doba nabíjania
- Kontrola integrity zariadenia zlyhala
- Nepravidelné vybíjanie batérie

Vnútorný systém varovania sa automaticky aktivuje pri implantácii. Po spustení, ak bude zvuková signalizácia aktívna, sa na 16 sekúnd každých deväť hodín ozve pípnutie, kým nebude stav vedúci k jeho spusteniu vyriešený. Ak sa stav vedúci k spusteniu zopakuje, zvuková signalizácia sa aktivuje znova a upozorní pacienta na potrebu konzultácie u lekára.

Upozornenie: *Pacienti by mali vedieť, že sa majú okamžite obrátiť na svojho lekára, ak začujú tóny vychádzajúce z ich zariadenia.*

Poznámka: *Na obrazovku Reset Beeper (Resetovanie zvukovej signalizácie) sa dostanete iba v priebehu výstražného stavu. Pri aktivácii výstražného stavu sa po pripojení otvorí obrazovka s upozornením.*

Varovanie: *Funkcia Beeper (Zvuková signalizácia) nebude naďalej použiteľná po vyšetrení MR. Prítomnosť silného magnetického poľa systému MR spôsobí trvalú stratu hlasitosti funkcie Beeper (Zvuková signalizácia). Neexistuje možnosť obnovenia, dokonca ani po opustení prostredia MR a ukončení režimu MRI Protection Mode (Režim ochrany pri MR). Pred vykonaním vyšetrenia na systéme MR by mal lekár a pacient zvážiť výhody vyšetrenia oproti riziku straty funkcie Beeper (Zvuková signalizácia). Dôrazne sa odporúča, aby pacienti po vyšetrení na systéme MR boli monitorovaní systémom LATITUDE NXT, ak zatiaľ takýmto spôsobom sledovaní neboli. V opačnom prípade sa dôrazne odporúča naplánovať kontrolné návštevy raz za tri mesiace a sledovať funkčnosť zariadenia.*

Resetovanie zvukovej signalizácie

Zvukovú signalizáciu môžete resetovať na obrazovke Utilities (Pomôcky) (prístupná z obrazovky Main Menu (Hlavná ponuka)) – stlačte tlačidlo Beeper Control (Ovládanie zvukovej signalizácie), aby ste otvorili obrazovku Set Beeper Function (Nastavenie funkcie zvukovej signalizácie).

Vyberte tlačidlo Reset Beeper (Resetovanie zvukovej signalizácie) a vypnite pípanie spustené stavom pohotovosti. Ak nebude problém vedúci k výstražnému stavu napravený, pípanie sa reaktivuje pri ďalšej automatickej kontrole systému S-ICD.

Zakázanie zvukovej signalizácie (zariadenia SQ-Rx)

V zariadeniach SQ-Rx možnosť ovládania zvukovej signalizácie umožňuje zakázanie zvukovej signalizácie v stave pohotovosti (Zakázanie zvukovej signalizácie). Ak chcete zakázať zvukovú signalizáciu, postupujte takto:

Poznámka: *Funkcia zakazu zvukovej signalizácie je dostupná vtedy, keď zariadenie dosiahne stav ERI alebo dôjde k EOL.*

1. Na obrazovke Utilities (Pomôcky) stlačte tlačidlo Beeper Control (Ovládanie zvukovej signalizácie), čím otvoríte obrazovku Set Beeper Function (Nastavenie funkcie zvukovej signalizácie).
2. Vyberte možnosť Disable Beeper (Zakázať zvukovú signalizáciu) na deaktiváciu zvukovej signalizácie v zariadení.

Poznámka: *Toto permanentne zakáže všetko pípanie v stave pohotovosti v zariadení SQ-Rx. To však neovplyvní funkčnosť zvukovej signalizácie v čase, keď je na zariadenie priložený magnet alebo keď sa programátor pripojí k zariadeniu.*

Povolit/zakázat zvukovou signalizáciu (zariadenia EMBLEM S-ICD)

V zariadeniach EMBLEM S-ICD musí byť zvuková signalizácia pred povolením alebo zakázaním otestovaná. Ak chcete otestovať zvukovú signalizáciu, postupujte takto:

Poznámka: U zariadení EMBLEM S-ICD je funkcia Test Beeper (Testovanie zvukovej signalizácie) dostupná len vtedy, keď nie je aktívne pípanie v stave pohotovosti.

1. Na obrazovke Utilities (Pomôcky) vyberte možnosť Beeper Control (Kontrola zvukovej signalizácie).
2. Vyberte tlačidlo Test Beeper (Testovanie zvukovej signalizácie) na obrazovke Set Beeper Function (Nastaviť funkciu zvukovej signalizácie).
3. Pomocou fonendoskopu ohodnotte, či je počuť zvukovú signalizáciu.
4. Ak počujete zvukovú signalizáciu, zvolte možnosť Yes, Enable Beeper (Áno, zapnúť zvukovú signalizáciu). Ak zvukovú signalizáciu nepočuť alebo chcete trvalo zakázať fungovanie zvukovej signalizácie, vyberte No, Disable Beeper (Nie, zakázať zvukovú signalizáciu).

Poznámka: To zakáže funkčnosť zvukovej signalizácie v stave pohotovosti, keď je nad zariadenie priložený magnet alebo keď sa programátor pripojí k zariadeniu.

Ak pacient nepočuje zvukovú signalizáciu, dôrazne sa odporúča, aby mal pacient plánované kontroly raz za 3 mesiace systémom LATITUDE NXT alebo v nemocnici, aby sa sledovala funkčnosť zariadenia.

Pre doplnujúce informácie týkajúce sa funkcie Beeper (Zvuková signalizácia) si pozrite technickú príručku MR alebo sa obráťte na spoločnosť Boston Scientific, ktorej kontaktné údaje nájdete na zadnej strane.

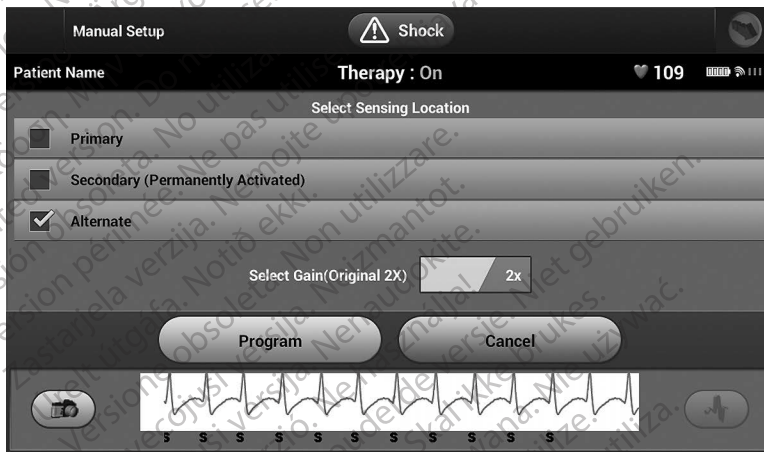
Manuálne nastavenie

Manuálne nastavenie umožňuje používateľovi vykonávať test integrity elektródy a zvoliť konfiguráciu snímania elektródy a nastavenie zosilnenia generátora impulzov. Počas manuálneho nastavenia systém automaticky povolí funkciu SMART Pass (Pokročilé prechody), ak je to vhodné.

1. Na obrazovke Utilities (Pomôcky) (prístupná z obrazovky Main Menu (Hlavná ponuka)) stlačte tlačidlo Manual Setup (Manuálne nastavenie). Otvorí sa obrazovka Measure Impedance (Zmerať impedanciu).
2. Tlačidlom Test spustíte test integrity elektródy.
3. Vyberte tlačidlo Continue (Pokračovať).

4. Na obrazovke Manual Setup (Manuálne nastavenie) si môžete manuálne zvoliť z 3 dostupných vektorov snímania (Obrázok 23 na strane 69):
- **Primary (Primárny):** Snímanie z proximálneho krúžku pólu elektródy na podkožnej elektróde k povrchu aktívneho generátora impulzov.
 - **Secondary (Sekundárny):** Snímanie z distálneho krúžku pólu snímačej elektródy na podkožnej elektróde k povrchu aktívneho generátora impulzov.
 - **Alternate (Alternatívny):** Snímanie z krúžku distálneho pólu snímačej elektródy ku krúžku proximálnej snímačej elektródy na podkožnej elektróde.

Nastavenie zosilnenia upravuje citlivosť nasnímaného signálu S-EKG. Parameter je možné manuálne nastaviť pomocou posuvníka Select Gain (Zvoliť zosilnenie) na obrazovke Manual Setup (Manuálne nastavenie).



Obrázok 23: Obrazovka Manual Setup (Manuálne nastavenie) s vektorom snímania a možnosťami zosilnenia

- 1x zosilnenie (± 4 mV): 1x zosilnenie je potrebné zvoliť, keď je amplitúda signálu dostatočne veľká a pri 2x zosilnení by došlo k prekmitu.
- 2x zosilnenie (± 2 mV): 2x zosilnenie zvolte, keď je amplitúda signálu dostatočne malá a umožňuje použitie tohto citlivejšieho nastavenia bez prekmitov v zaznamenávanom signáli. 2x zosilnenie amplifikuje signál v porovnaní s 1x zosilnením dvojnásobne.

Poznámka: Nastavenie zosilnenia môže ovplyvniť funkčnosť fázy certifikácie. Konkrétne, použitie 2x zosilnenia môže zlepšiť identifikáciu šumu.

Programovanie manuálne zvolených konfigurácií snímania:

1. Tlačidlom Program uložíte vektory snímania a nastavenia zosilnenia.
2. Vyberte tlačidlo Continue (Pokračovať). Keď vyberiete tlačidlo pokračovania, zariadenie automaticky vyhodnotí, či by sa mala povoliť funkcia SMART Pass (Pokročilé prechody). Ďalšie informácie o funkcii SMART Pass (Pokročilé prechody) nájdete v používateľskej príručke S-ICD. Ak potrebujete pomoc, obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific, ktorej kontaktné údaje nájdete na zadnej strane.
3. Funkcia Acquire Reference S-ECG (Snímanie referenčného S-EKG) bude v priebehu manuálneho nastavenia automaticky povolená. Tlačidlom Continue (Pokračovať) nasnímajte referenčné S-EKG. Zisk zachyteného referenčného S-EKG sa zobrazí v potvrdzujúcom okne.

Pokročilé nastavenia

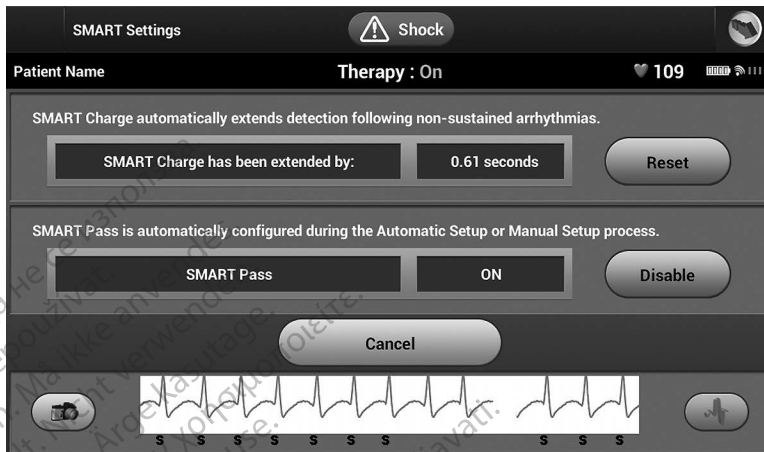
Obrazovka SMART Settings (Pokročilé nastavenia) umožňuje používateľovi prístup k informáciám a funkciám možnosti SMART Charge (Pokročilé nabíjanie) a SMART Pass (Pokročilé prechody).

SMART Charge (Pokročilé nabíjanie)

Funkcia SMART Charge (Pokročilé nabíjanie) umožňuje generátoru impulzov upravovať sekvenciu spustenia nabíjania podľa výskytu nepretrvávajúcich komorových arytmií oddialením nabíjania kondenzátora. Funkcia šetrí batériu a zabráňuje podávaniu zbytočných výbojov pri nepretrvávajúcich arytmiách. Ďalšie informácie o funkcii SMART Charge (Pokročilé nabíjanie) nájdete v príručke generátora impulzov.

Funkcia SMART Charge (Pokročilé nabíjanie) sa pri zázname epizódy neliečenej komorovej arytmie automaticky povolí. Resetovaním vrátite hodnotu SMART Charge (Pokročilé nabíjanie) na nulu. Resetovanie funkcie SMART Charge (Pokročilé nabíjanie):

1. Na obrazovke Utilities (Pomôcky) (prístupná z obrazovky Main Menu (Hlavná ponuka)) stlačte tlačidlo SMART Settings (Pokročilé nastavenia). Otvorí sa obrazovka SMART Settings (Pokročilé nastavenia) (Obrázok 24).



Obrazovka 24: Obrazovka SMART Settings (Pokročilé nastavenia)

2. Tlačidlom Reset resetujete parameter možnosti SMART Charge (Pokročilé nabíjanie) na nulu. Tlačidlom Cancel (Zrušiť) sa vrátite na obrazovku Utilities (Pomôcky) bez jeho resetovania.
3. Objaví sa komunikačné okno so správou: „Smart Charge successfully reset.“ (Pokročilé dobíjanie bolo úspešne resetované).
4. Tlačidlom Continue (Pokračovať) sa vrátite na obrazovku Utilities (Pomôcky).

Zakázanie pokročilých prechodov SMART Pass

Funkcia SMART Pass (Pokročilé prechody) je navrhnutá na to, aby redukovala nadmerné snímanie a súčasne zabezpečovala príslušnú snímaciu rezervu. Zariadenie kontinuálne monitoruje amplitúdu signálu EKG a automaticky zakáže funkciu pokročilých prechodov, ak je podozrenie na nedostatočné snímanie.

Ak je podozrenie na nedostatočné snímanie, je možné manuálne zakázať funkciu SMART Pass (Pokročilé prechody): vyberte tlačidlo Disable (Zakázať) na obrazovke SMART Settings (Pokročilé nastavenia).

Poznámka: Ak je možnosť SMART Pass (Pokročilé prechody) zakázaná, na opätovné povolenie možnosti je potrebné vykonať ďalší automatický alebo manuálny krok.

Monitor fibrilácie predsieni

Funkcia AF Monitor je navrhnutá tak, aby pomáhala pri diagnostike predsieňovej fibrilácie.

Funkciu AF Monitor môžete povoliť/zakázať pomocou prepínača Zap./Vyp., ku ktorému sa dostanete pomocou tlačidla AF Monitor na obrazovke Utilities (Pomôcky).

Poznámka: *Pred naprogramovaním funkcie AF Monitor (Monitorovanie AF) na možnosť Off (Vyp.) si vytlačte požadované správy a/alebo uložte údaje z relácie (pomocou End Session (Ukončiť reláciu)). Keď je funkcia AF Monitor (Monitorovanie AF) naprogramovaná na možnosť Off (Vyp.), aktuálne uložené štatistické údaje funkcie AF Monitor (Monitorovanie AF) sa zmažú a nie je ich naďalej možné vytlačiť ani uložiť.*

Tlačidlom Program použijete zmeny a naprogramujete generátor impulzov.

Na obrazovke programátora sú po výbere tlačidla AF Monitor dostupné nasledujúce štatistiky:

- **Days with measured AF (Dni s meraním AF):** Zobrazuje počet dní za posledných 90, kedy boli detegované AF.
- **Estimate of measured AF (Odhad meraných AF):** Zobrazuje celkové percentuálne zastúpenie detegovaných AF za posledných 90 dní.

Ďalšie informácie o funkcii AF Monitor nájdete v používateľskej príručke S-ICD.

Ďalšie funkcie programátora

Záchranný výboj

Ikona Rescue Shock (Záchranný výboj) bude k dispozícii na navigačnej lište programátora po dokončení nastavenia, keď bude generátor impulzov aktívne komunikovať s programátorom. V priebehu aktívnej komunikácie je pomocou programátora možné podať maximálny (80 J) záchranný výboj.

Podávanie záchranného výboja:

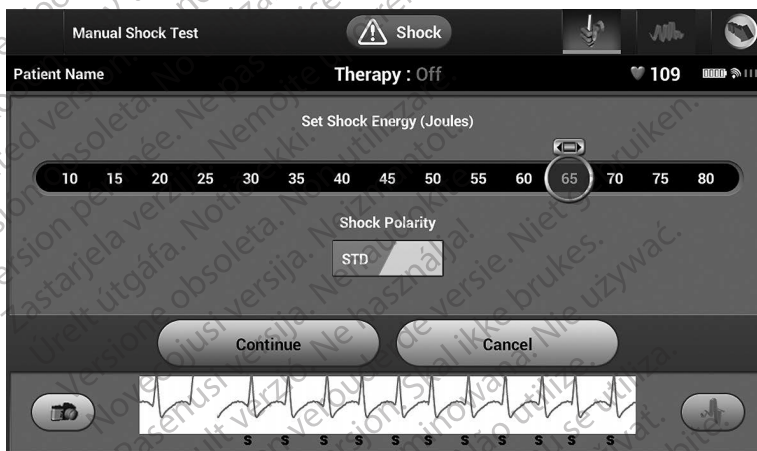
1. Zvoľte červenú ikonu záchranného výboja v hornej časti obrazovky programátora. Otvorí sa obrazovka Rescue Shock (Záchranný výboj) (Obrázok 25).

Poznámka: Pri výpadku telemetrického spojenia nebudú príkazy generátora impulzov – vrátane záchranných výbojov – k dispozícii až do jeho obnovenia.

Manuálny výboj

Manuálny výboj umožňuje používateľovi aplikovať synchronizovaný výboj v priebehu sínusového, predsieňového alebo komorového rytmu. Energiu a polaritu výboja konfiguruje používateľ v rozsahu 10 až 80 J (Obrázok 26 na strane 74). Manuálny výboj s nízkou energetickou hladinou je takisto možné použiť na zhodnotenie impedancie/integrity systému – pri implantácii alebo na základe stavu pacienta. Manuálny výboj je možné podať v režime Therapy On (Liečba zapnutá) i Therapy Off (Liečba vypnutá).

Manuálny výboj spustíte tlačidlom Shock Test (Test výboja) v hlavnej ponuke. Otvorí sa obrazovka Induction Test (Test indukcie). Zvoľte ikonu Manual Shock (Manuálny výboj) v navigačnej lište v hornej časti obrazovky, otvorí sa obrazovka Manual Shock Test (Test manuálneho výboja).



Obrázok 26: Manuálny výboj

Použitie magnetu so systémom S-ICD

Magnet Boston Scientific Model 6860 (magnet) je nesterilný doplnok, ktorý je možné v prípade potreby použiť na dočasnú inhibíciu aplikácie liečby z generátora impulzov. Magnet Cameron Health Model 4520 je možné na tento účel používať namiesto magnetu Boston Scientific.

Podrobné informácie o používaní magnetu nájdete v príslušnej používateľskej príručke S-ICD.

Iné správanie pri použití magnetu:

- Inhibícia podania liečby výbojom
- Ukončenie stimulačnej liečby po výboji
- Zakázanie testovania indukcie arytmie
- Aktivácia zvukovej signalizácie generátora impulzov – po dobu 60 sekúnd sa ozve pri každom detegovanom komplexe QRS pípnutie, ak je zvuková signalizácia zapnutá a počuteľná.

Varovanie: Pri manipulácii s magnetom nad generátorom impulzov S-ICD postupujte opatrne – zastaví detekciu arytmie a liečebnú odpoveď. Po oddialení magnetu sa detekcia arytmie a liečebná odpoveď znova obnovia.

Varovanie: U pacientov s implantátmi ležiacimi v značnej hĺbke (väčšia vzdialenosť medzi magnetom a generátorom impulzov) nemusí zariadenie na priloženie magnetu odpovedať. V takom prípade nie je magnet schopný liečbu inhibovať.

Upozornenie: Neprikladajte k programátoru magnet.

Poznámka: Záchranný výboj aktivovaný z programátora môže potlačiť použitie magnetu, ak bol magnet na danom mieste pred zadaním príkazu programátora. Ak magnet priložíte po zadaní úvodného príkazu, záchranný výboj sa ukončí.

Poznámka: Priloženie magnetu nemá vplyv na bezdrôtovú komunikáciu medzi generátorom impulzov a programátorom.

ÚDRŽBA

Nabíjanie programátora

Keď programátor nepoužívate, odporúčame ho nechať pripojený k externému zdroju napájania (ten by mal byť samozrejme pripojený do elektrickej zásuvky so striedavým prúdom). Zaistíte tým dostatočné nabitie vnútornej batérie.

Čistenie programátora a hlavice

Programátor nevystavujte prachu ani špine. Na čistenie programátora ani hlavice nepoužívajte agresívne chemické látky, čistiace roztoky ani silné detergenty.

Čistenie programátora a hlavice podľa potreby:

1. Vypnite programátor.
2. Jemne otrite obrazovku programátora mäkkou čistou a suchou handričkou.
3. Vyčistite plastový obal programátora a sondu utierkou navlhčenou v izopropyl alkohole.
4. Programátor ihneď vysušte, aby na ňom nezostávali zvyšky roztoku.

Servis

Programátor nemá žiadne diely ani komponenty prístupné pre používateľa, ktorých servis by mohol zaistiť sám používateľ. Ak programátor vyžaduje servis, opravu alebo náhradu vnútorných komponentov, vráťte ho spoločnosti Boston Scientific. Pokyny a obalový materiál potrebný k vráteniu zariadenia vám dodá spoločnosť Boston Scientific – kontaktné údaje nájdete na zadnej strane tejto príručky.

Pri žiadosti o servis je nutné podať takisto informácie o charaktere poruchy a spôsobe použitia zariadenia v dobe, kedy k poruche došlo. Bude potrebné takisto číslo modelu a výrobné číslo.

Údržbová kontrola

Pred každým použitím je vhodné vykonať vizuálnu kontrolu a overiť nasledujúce:

- Mechanická a funkčná integrita programátora, káblov a príslušenstva.
- Čitateľnosť a riadne upevnenie štítkov programátora.
- Niekoľko sekúnd po zapnutí programátora sa otvorí úvodná obrazovka. (Keď sa programátor spustí normálne, interné kontroly nenašli žiadny problém a zariadenie je pripravené na použitie.)

Bezpečnostné opatrenia

Národné predpisy môžu vyžadovať, aby používateľ, výrobca alebo zástupca výrobcu pravidelne vykonával a zdokumentoval bezpečnostné testy programátora. Ak sa vo vašej krajine vyžaduje takéto testovanie, postupujte podľa predpisov vo vašej krajine, ktoré sa týkajú intervalu testov a ich rozsahu. Ak nepoznáte národné predpisy, ktoré platia vo vašej krajine, obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific – kontaktné informácie nájdete na zadnej strane tejto príručky. Ak je vo vašej krajine vyžadované dodržiavanie normy IEC/EN 62353, ale nie je špecifikované žiadne určité testovanie alebo interval, odporúča sa vykonať tieto bezpečnostné testy priamou metódou definovanou v norme IEC/EN 62353 každých 24 mesiacov. Hodnoty testov nájdete v tabuľke nominálnych špecifikácií (Tabuľka 8).

Likvidácia programátora a príslušenstva

Dizajn programátora a príslušenstva počíta s niekoľkými rokmi prevádzky pri typickom používaní. Keď už nie je potrebný:

- Programátor vráťte alebo vymeňte tak, že sa obrátite na spoločnosť Boston Scientific – kontaktné údaje nájdete na zadnej strane tejto príručky. **Programátor nevyhadzujte do odpadu ani nelikvidujte cez spoločnosti zaistujúce recykláciu elektroniky, pretože môže obsahovať citlivé osobné údaje.**
- Príslušenstvo (hlavica a napájací kábel) zlikvidujte v separovanom zbere pre elektrické a elektronické zariadenia. Príslušenstvo neodhadzujte do koša.
- Digitálne pamäťové médiá, ako sú napríklad pamäťové karty microSD™, zlikvidujte v súlade s platnými zásadami a predpismi o ochrane súkromia a bezpečnosti.

RIEŠENIE PROBLÉMOV

Táto časť popisuje potenciálne problémy s programátorom a možné riešenia. Reštartovanie programátora však často vyrieši mnohé z nižšie popísaných problémov. Programátor môžete ručne reštartovať podržaním vypínača – na obrazovke sa otvorí ponuka vypnutia systému, kde zvolíte možnosť „Restart“ (Reštart).

Požiadajte spoločnosť Boston Scientific o ďalšiu pomoc – kontaktné údaje nájdete na zadnej strane tejto príručky.

Nie je možné tlačiť

Ak nie je možné tlačiť, postupujte podľa nasledujúcich krokov:

1. Uistite sa, že je tlačiareň zapnutá a že obsahuje papier a dostatok atramentu.
2. Skontrolujte, či sa v podávači papiera nezasekol papier.
3. Uistite sa (v relevantných situáciách), že je v tlačiarni povolená bezdrôtová komunikácia alebo že je bezdrôtový adaptér *Bluetooth*® plne zasunutý do konektora USB na tlačiarni.

Nie je k dispozícii žiadna tlačiareň

Obrazovka No Printer Available (Nie je k dispozícii žiadna tlačiareň) sa otvorí, keď nebola nastavená žiadna tlačiareň. Stlačte tlačidlo Try Again (Zopakovať pokus) alebo pokračujte podľa pokynov v časti Výber tlačiarnie.

Dotyková obrazovka je neaktívna, keď je zariadenie pripojené k napájaniu striedavým prúdom

Ak dotyková obrazovka nefunguje, keď je programátor pripojený k napájaniu striedavým prúdom cez externý zdroj napájania, odpojte externý napájací kábel, znovu ho pripojte a reštartujte programátor.

Strata komunikačného spojenia s tlačiarnou

Keď dôjde k výpadku komunikačného spojenia medzi programátorom a tlačiarnou, otvorí sa obrazovka Printing Error (Chyba tlače) so správou „Error while printing reports. Press 'Continue' to try printing any remaining reports, or 'Cancel' to cancel the current print job.“ (Chyba pri tlači správ. Tlačidlom Pokračovať môžete vytlačiť zostávajúce správy, tlačidlom Zrušiť zrušíte aktuálnu tlačovú úlohu).

V takom prípade postupujte nasledovne:

1. Tlačidlom Try Again (Zopakovať pokus) opäť pripojte tlačiareň.
2. Uistite sa (v relevantných situáciách), že je v tlačiarni povolená bezdrôtová komunikácia alebo že je bezdrôtový adaptér *Bluetooth*® plne zasunutý do konektora USB na tlačiarni.
3. Presuňte programátor bližšie k tlačiarni.
4. Premiestnite zariadenia a príslušné káble, ktoré môžu rušiť RF komunikáciu.

Nie je možné nadviazať komunikáciu s generátorom impulzov

Ak programátor nie je schopný komunikovať s generátorom impulzov, postupujte podľa nasledujúcich krokov:

1. Zmeňte polohu hlavice.
2. Na úvodnej obrazovke programátora stlačte tlačidlo Scan For Devices (Hľadať zariadenia) alebo zvolte možnosť Scan Again (Zopakovať vyhľadávanie) na obrazovke Device List (Zoznam zariadení) – systém začne vyhľadávať požadované zariadenie.
3. Premiestnite zariadenia a príslušné káble, ktoré môžu rušiť RF komunikáciu.
4. Pokúste sa nadviazať komunikáciu s iným programátorom a/alebo hlavicom systému S-ICD (ak ho máte k dispozícii).
5. Priložte ku generátoru impulzov magnet – malo by sa ozvať pípnutie. Magnet oddiaľte a pokúste sa komunikáciu nadviazať ešte raz.

SÚLAD S NORMAMI

EMI/RFI

Toto zariadenie bolo testované a spĺňa všetky príslušné limity pre lekárske prístroje, IEC 60601-1-2:2014 alebo smernice 90/385/EHS pre aktívne implantovateľné lekárske prístroje (Active Implantable Medical Device Directive 90/385/EEC).

Aj keď podľa tohto testovania zariadenie poskytuje dostatočnú ochranu pred škodlivým rušením v rámci typickej zdravotníckej inštalácie, nie je možné zaručiť, že k rušeniu v určitých inštaláciách nedôjde. Ak toto zariadenie spôsobuje škodlivé rušenie, odporúčame, aby sa používateľ pokúsil rušenie napraviť nasledujúcimi opatreniami:

- Úprava polohy alebo orientácie zariadenia
- Zväčšite vzdialenosť odstupu medzi zariadeniami
- Pripojte zariadenie k zásuvke na inom elektrickom okruhu
- Obráťte sa na spoločnosť Boston Scientific, ktorej kontaktné údaje nájdete na zadnej strane tejto príručky.

Zabezpečenie základného fungovania

Programátor model 3200 bude možné používať zamýšľaným spôsobom, keď bude zaistená interogácia a komunikačné spojenie s generátorom impulzov S-ICD a zariadenie bude schopné správne detegovať stlačenia tlačidiel na dotykovej obrazovke. Preto sa funkcie, ktoré sa týkajú komunikácie s implantovaným kardioverterom defibrilátorom a detekciou stlačení dotykovej obrazovky, považujú za zásadné funkcie.

Upozornenie: Zmeny alebo úpravy, ktoré spoločnosť Boston Scientific výslovne neschválila, by mohli zrušiť oprávnenie používateľa na prevádzku zariadenia.

Informácie o elektromagnetických emisiách a odolnosti sú uvedené v Tabuľka 3: Usmernenia a vyhlásenie výrobcu – elektromagnetická kompatibilita na strane 81.

TABUĽKY SO ŠPECIFIKÁCIAMI

Tabuľka 3: Usmernenia a vyhlásenie výrobcu – elektromagnetická kompatibilita		
<p>Programátor EMBLEM S-ICD, model 3200, je vhodný pre použitie v prostredí profesionálnych zdravotníckych zariadení. Zákazník alebo používateľ tohto systému musí zabezpečiť, aby sa toto zariadenie používalo v uvedenom prostredí.</p> <p>Emisné charakteristiky tohto zariadenia umožňujú jeho použitie v oblastiach priemyslu a v nemocniciach (CISPR 11 trieda A). Ak sa toto zariadenie používa v rezidenčnej oblasti (pre ktorú je normálne požadované CISPR 11 trieda B), nemusí byť schopné poskytnúť adekvátnu ochranu rádiových komunikačných služieb. Používateľ musí prijať nevyhnutné ochranné opatrenia, ako napríklad preorientovať alebo premiestniť zariadenie.</p>		
Test	Súlad	Elektromagnetické prostredie – usmernenie
Vzdialenosti polí od RF bezdrôtového komunikačného vybavenia	CISPR 11 Skupina 1 Trieda A	Programátor EMBLEM S-ICD, model 3200, používa rádiovú energiu výhradne na svoj účel použitia pri komunikácii s implantovaným zariadením alebo na účely pripojenia. Preto sú jeho RF emisie veľmi nízke a je nepravdepodobné, že by spôsobovali akékoľvek rušenie elektronického zariadenia v jeho blízkosti.
Ochrana verejných sietí	CISPR 11 Trieda A IEC 61000-3-2 IEC 61000-3-3	Programátor EMBLEM S-ICD, model 3200, je vhodný pre použitie v prostredí profesionálnych zdravotníckych zariadení.
Elektrostatický výboj	± 8 kV (kontakt) ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV a ± 15 kV (vzduch)	
Vyžarované RF EM pole	3 V/m 80 MHz až 2,7 GHz	
Vzdialenosti polí od RF bezdrôtového komunikačného vybavenia	380 – 390 MHz: 27 V/m 430 – 470 MHz: 28 V/m 704 – 787 MHz: 9 V/m 800 – 960 MHz: 28 V/m 1 700 – 1 900 MHz: 28 V/m 2 400 – 2 570 MHz: 28 V/m 5 100 – 5 800 MHz: 9 V/m	
Magnetické pole so sieťovou frekvenciou	30 A/m	
Elektrický prechodový/rázový prúd	Príkon adaptéra AC ± 2 kV ± 1 kV SIP/SOP	
Príkon (vedenie – vedenie)	Príkon adaptéra AC ± 0,5 kV, ± 1 kV	

Tabuľka 3: Usmernenia a vyhlásenie výrobcu – elektromagnetická kompatibilita		
Príkion (vedenie – uzemnenie)	Príkion adaptéra AC ± 0,5 kV, ± 1 kV, ± 2 kV	
Poruchy spôsobené RF poľami	3 V/m od 0,15 MHz až 80 MHz 6 V/m v pásmach ISM od 0,15 MHz do 80 MHz	<p>Pásmo ISM medzi 0,15 MHz a 80 MHz sú 6,765 MHz až 6,795 MHz 13,553 MHz až 13,567 MHz 26,957 MHz až 27,283 MHz 40,66 MHz až 40,70 MHz.</p> <p>Pásmo amatérskeho rádia medzi 0,15 MHz až 80 MHz sú:</p> <p>1,8 MHz až 2,0 MHz 3,5 MHz až 4,0 MHz 5,3 MHz až 5,4 MHz 7,0 MHz až 7,3 MHz 10,1 MHz až 10,15 MHz 14,0 MHz až 14,2 MHz 18,07 MHz až 18,17 MHz 21,0 MHz až 21,4 MHz 24,89 MHz až 24,99 MHz 28,0 MHz až 29,7 MHz 50,0 MHz až 54,0 MHz</p>
Poklesy napätia ^a	0 % U_t pre 0,5 cyklu pri 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° a 315° 0 % U_t pre 1 cyklus a 70 % U_t pre 25/30 cyklov pri 0°	
Prerušenia napätia ^a	0 % U_t pre 250/300 cyklov	

a. Poklesy a prerušenia napätia: U_t predstavuje napätie vedenia so striedavým prúdom pred použitím testovacej úrovne.

Tabuľka 4: Informácie o EMI/RFI: Komunikácia programátora s generátorom impulzov

Špecifikácie	Medical Implant Communications Service (MICS)
Frekvenčné pásmo	402 – 405 MHz
Typ modulácie	FSK
Vyžarovaný výkon	<25 µW
Šírka pásma	< 300 kHz

Tabuľka 5: Informácie o EMI/RFI: Bezdrôtová tlač a prenos údajov *Bluetooth*®

Špecifikácie	Bezdrôtová technológia <i>Bluetooth</i> ®
Frekvenčné pásmo	2,402 – 2,480 GHz
Typ modulácie	GFSK, π/4-DQPSK, 8DPSK
Vyžarovaný výkon	<10 mW
Šírka pásma	<1,5 MHz

ŠPECIFIKÁCIE

Tabuľka 6: Odporúčania k produktu

Súčasť	Požiadavky	
Napájanie jednosmerným prúdom		
Typ batérie	Lítium-iónová batéria, 4000 mAh 3,7 V	
Čas nabíjania	Približne 5 hodín	
Napájací zdroj		
Vstup	100 – 240 VAC, 50 – 60 Hz, 0,5 A	
Výstup	5,5 VDC, 3,64 A Výkon: 20 W	
Výrobca/model	Elpac Power Systems MWA020005A	
Prostredie	Prevádzka	Skladovanie a prenos
Teplota	15 °C až +38 °C (+59 °F až +100 °F)	-10 °C až +55 °C (+14 °F až +131 °F)
Relatívna vlhkosť	Od 5 % do maximálne 93 % pri 40 °C, bez kondenzácie	Od 5 % do maximálne 93 % pri 40 °C, bez kondenzácie
Atmosférický tlak	50 kPa až 106 kPa (7,252 psi až 15,374 psi)	50 kPa až 106 kPa (7,252 psi až 15,374 psi)

Tabuľka 7: Špecifikácie

Parameter	Špecifikácie
Bezpečnostná klasifikácia	Trieda I
Hodnotenie ochrany proti vniknutiu	IPX0
Rozmery Šírka x Hĺbka x Výška	24,0 cm x 12,7 cm x 2,6 cm 9,4 x 5,0 x 1,0 palca
Hmotnosť	0,6 kg, 1,3 lbs
Štandardná obrazovka	WVGA, 1 024 x 600 pixelov, 16M TFT














Tabuľka 8: Nominálne špecifikácie (so zariadením pripojeným k externému zdroju napájania)

Charakteristika	Nominal (Nominálna hodnota)
Skúšky elektrickej bezpečnosti – IEC 60601-1: 2012	
Uzemňovací odpor	Neprístupné
Zvodový uzemňovací prúd	5 mA za normálnych podmienok (NC)
	10 mA pri jednej poruche (SFC)
Únikový prúd pacienta	100 µA za normálnych podmienok (NC)
	500 µA pri jednej poruche (SFC) (napätie elektrickej siete na aplikovaných častiach)
Skúšky elektrickej bezpečnosti – povolené hodnoty IEC 62353:2008	
Ochranný uzemňovací odpor	Neprístupné
Únikový prúd zariadenia – priama metóda	500 µA
Únikový prúd pacienta – priama metóda (hlavica, BF)	<= 5000 µA
Izolačný odpor	Neprístupné
Bezpečnostné funkcie	
Ochrana defibrilátora	Do 5000 V, 400 J

VYSVETLENIE SYMBOLOV NA OZNAČENÍ OBALU

Tabuľka 9: Symboly na balení a zariadení: Programátor, model 3200












Na programátore model 3200, jeho príslušenstve a balení sa môžu objaviť nasledujúce symboly.

Symbol	Špecifikácie	Symbol	Špecifikácie
	Postupujte podľa návodu na použitie, k dispozícii na tejto webovej lokalite: www.bostonscientific-elabeling.com		Aplikovaná časť, typ BF
	Zariadenie citlivé na statickú elektrinu		Neionizujúce elektromagnetické žiarenie
	Teplotné rozmedzie		Obmedzenia vlhkosti
	Obmedzenia atmosférického tlaku		Výrobca
SN	Výrobné číslo		Dátum výroby
REF	Referenčné číslo	EC REP	Splnomocnený zástupca v Európskom spoločenstve
LOT	Číslo šarže		Nesterilné
	Označenie súladu s ACMA	AUS	Adresa sponzora pre Austráliu
	Skladovanie zástrčky		Dvierka, otvorené

VYSVETLENIE SYMBOLOV NA OZNAČENÍ OBALU

Tabuľka 9: Symboly na balení a zariadení: Programátor, model 3200

Na programátore model 3200, jeho príslušenstve a balení sa môžu objaviť nasledujúce symboly.

Symbol	Špecifikácie	Symbol	Špecifikácie
	Vid' návod na použitie na tejto webovej stránke: www.bostonscientific-elabeling.com		Správne vloženie karty microSD™
	Separovaný zber		Port externého zdroja napájania
R-NZ	Označenie zhody pre R-NZ RF (Nový Zéland)	CE 2797	Značka CE zhody s identifikáciou príslušného úradu, ktorý schvaľuje používanie značky
MD	Zdravotnícka pomôcka v súlade s legislatívou EÚ		Nekompatibilné s prostredím MR
PN	Číslo dielu		Programátor
	Obsahuje		Napájací kábel
	Zdroj napájania		Literatúra
	Hlavica		

ZÁRUKA

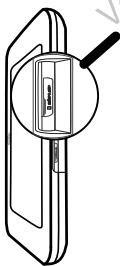
Obmedzená záruka

Na tento programátor sa vzťahuje obmedzená záruka. Pre informácie ohľadom záruky a získanie kópie obmedzenej záruky kontaktujte spoločnosť Boston Scientific pomocou informácií zo zadnej strany obalu.

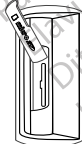
DOVOZCA DO EURÓPSKEJ ÚNIE

Dovozca do EÚ: Boston Scientific International B.V., Vestastraat 6, 6468 EX Kerkrade, Holandsko.

Programátor S-ICD model 3200



Vloženie karty microSD



Závitnite kryt slotu microSD a dajte ho nabok. Uistite sa, že v slot je vložena karta.



Vložte kartu microSD do prázdneho slotu s písmenami označenými k obrázokve programátora.



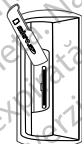
Jemne kartu zatlačte do slotu mala by na svoje miesto zapadnúť. Pri zasúvaní sa bude zvyšovať odpor pružiny a oaze sa jemné kliknutie informujúce o aktivácii zapadky.



Správne vložaná karta nebude presahovať otvor slotu.



Zavorte kryt slotu microSD.



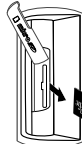
Závitnite kryt slotu microSD a dajte ho nabok. Uistite sa, že je karta v slotu.



Zatlačte na okraj karty nechom prstu – západka by sa mala uvoľniť a oaze sa kliknutie. Kartu ponechajte pomaly vysunúť – malo by sa ozvať druhé kliknutie. Teraz prst odíďte.



Teraz je kartu bezpečné vytiahnuť. Uchopit ju prstami však môže byť ťažké. Pružinový systém v slotu môžete použiť na vysunutie karty.



Špičkou prstu jemne zatlačte kartu do slotu, potom rýchlo prst odíďte, než karta zapadne späť na svoje miesto. Upozorňujeme, že karta sa môže vysunúť o značnú vzdialenosť.



Zavorte kryt slotu microSD.

Opakujte tento postup, kým sa karta nevyšunie.

Vytiahnutie karty microSD

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioón. Myn þyn χρησιμοποιεíte.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version obsolete. No utilizar.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Neizmantot.
Úreлт útγάfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novecojusi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használját.
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastaraná verzia. Nepoužívat.
Zastarela različica. Älä käytä.
Vanhentunut versio. Använd ej.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioón. Mynn þín notu.
Παλιά έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version obsolete. No utilizar.
Version périmée. Ne pas utiliser.
Zastarjela verzija. Neizmantot.
Úreлт útγάfa. Notið ekki.
Versione obsoleta. Non utilizzare.
Novcojusi versija. Nenaudokite.
Pasenusi versija. Neizmantot.
Elavult verzió. Ne használd.
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Versiune expirată. A nu se utiliza.
Zastarana verzija. Nepoužívat.
Zastarela različica. Älä käytä.
Vanhentunut versio. Använd ej.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.



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

1.800.CARDIAC (227.3422)
+1.651.582.4000

www.bostonscientific.com



Boston Scientific (Australia) Pty Ltd
PO Box 322
BOTANY NSW 1455 Australia
Free Phone 1 800 676 133
Free Fax 1 800 836 666

CE 2797



92346972-015 sk Europe 2020-12