

Barostim

TM

neo

JÄRJESTELMÄN KÄYTTÖOPAS

1.	JÄRJESTELMÄN KUVAUS	1-1
	Implantoitava pulssigeneraattori (IPG).....	1-1
	Kaulavaltimon sinusjohtimet (CSL)	1-2
	Implanttisovitin.....	1-2
	Implanttityökalu.....	1-2
	CVRx-ohjelmointijärjestelmä, malli 9010.....	1-3
	Ohjelmointiohjelmisto/tietokone.....	1-3
	Ohjelmointiliittymä.....	1-3
	Järjestelmän kanssa käytettävät lisävarusteet	1-4
	CVRx-magneetti.....	1-4
	CVRx-lisävarustepakkaus	1-4
	Kaulavaltimon sinusjohtimen korjauspakkaus, malli 5010	1-4
2.	SYMBOLIT JA MÄÄRITELMÄT	2-1
3.	KÄYTTÖAIHEET	3-1
4.	VASTA-AIHEET	4-1
5.	VAROITUKSET JA VAROTOIMET	5-1
	Yleistä.....	5-1
	Varoitukset	5-1
	Varotoimet.....	5-1
	Implantoitava pulssigeneraattori.....	5-2
	Varoitukset	5-2
	Varotoimet.....	5-2
	Kaulavaltimon sinusjohdin	5-3
	Varoitukset	5-3
	Varotoimet.....	5-3
	CVRx-ohjelmointijärjestelmä	5-4
	Varoitus	5-4
	Varotoimet.....	5-4
	CVRx-magneetti	5-4
	Varotoimi	5-4
	Lisävarustepakkaus, implanttisovitin, implanttityöväline	5-4
	Varoitukset	5-4
	Varotoimet.....	5-4
6.	HAITTAVAIKUTUKSET.....	6-1
7.	LÄÄKÄRIN KOULUTUS JA KOKEMUS	7-1
8.	JÄRJESTELMÄN VALMISTELU	8-1
	Toimitustapa	8-1
	Implantoitava pulssigeneraattori	8-1
	Kaulavaltimon sinusjohdin.....	8-1
	Implantin lisävarusteet	8-1
	Ohjelmointijärjestelmä	8-1
	Tarkistaminen ennen käyttöä	8-1
	Implantoitava pulssigeneraattori	8-1
	Kaulavaltimon sinusjohdin, implanttisovitin ja implanttityökalu.....	8-1
	Implantoinnissa ja/tai implantin poistamisessa suositellut materiaalit	8-2
	Ohjelmointijärjestelmän puhdistaminen	8-2
	Ohjelmointijärjestelmän käyttöönotto	8-2
9.	OHJELMOINTIJÄRJESTELMÄN KÄYTTÄMINEN	9-1
	Navigointi	9-1
	Sisäänkirjautuminen	9-1
	Kielen ja alueen valinta	9-1
	Sovelluksen käynnistäminen	9-2
	Yhteys-valintaikkuna	9-2

Päänäyttö	9-2
Potilastunniste.....	9-2
IPG-tila	9-2
Nykyisen hoidon tila	9-3
Annettujen hoitojen nopea lopettaminen	9-3
Akun käyttöikä	9-3
Johtimen impedanssi	9-3
Hyvän telemetrialinkin vahvistaminen	9-3
Hoitoasetukset	9-4
Parametriasetuksen muuttaminen	9-4
Muokkaa ja testaa -näyttö	9-5
Aikataulun säätö	9-6
IPG-diagnostiikka	9-6
Implantoitavan pulssigeneraattorin käyttöiän arvioiminen	9-7
Laitteen yhteisvaikutustestaus	9-7
10. IMPLANTOINTITOIMENPIDE	10-1
Ennen implantointia	10-1
Järjestelmän implantointi	10-1
Ihon valmisteleminen	10-1
Antibioottilääkitys	10-2
Anestesia	10-2
Steriilin pakkauksen avaaminen	10-3
Implantointi- ja kartoitustoimenpide	10-3
Johtimen lopullisen sijaintikohdan varmistaminen	10-9
Rasituksenesto, kanavoiminta ja taskun tekeminen	10-10
Johtimen kiinnittäminen ja haavan sulkeminen	10-11
Laitteen testaaminen ennen kotiuttamista	10-14
Lisäjohtimen implantointi (tarvittaessa)	10-14
11. IMPLANTOIDUN PULSSIGENERAATTORIN VAIHTAMINEN	11-1
Suositukset	11-1
Antibioottilääkitys	11-1
Tyhjentyneen implantoidun pulssigeneraattorin poistaminen	11-1
Uuden implantoitavan pulssigeneraattorin implantoiminen	11-1
12. IMPLANTIN POISTOTOIMENPIDE	12-1
Suositukset	12-1
Antibioottilääkitys – ei infektiota	12-1
Antibioottilääkitys – infektio	12-1
Implantoidun pulssigeneraattorin poistaminen	12-1
Kaulavaltimon sinusjohtimen poistaminen	12-2
13. OHJEET POTILAILLE	13-1
14. TIETOA ENSIHOITOHENKILÖKUNNALLE	14-1
Röntgenpositiivinen tunniste	14-1
EKG-artefakti	14-1
Implantoidun pulssigeneraattorin toiminnan tilapäinen estäminen	14-1
15. VIANMÄÄRITYS	15-1
CVRx:n yhteystiedot	15-1
Ohjelmointijärjestelmä ja varoitusviestit	15-1
16. TAKUU/TAKUUN VASTUUVAPAUTUS	16-1
17. SÄÄDÖKSET	17-1
18. EI-IMPLANTOITAVIEN OSIEN TEKNISET TIEDOT	18-1
Ohjelmointijärjestelmä	18-1
Ohjelmointijärjestelmän osat	18-1
Tietokone	18-1

Muuta tietoa.....	18-2
19. IMPLANTOITAVIEN OSIEN TEKNISET TIEDOT	19-1
Pulssigeneraattori.....	19-1
Pulssigeneraattorin parametrit	19-1
Johdin (mallit 1036 ja 1037).....	19-2
20. SÄHKÖMAGNEETTISTA YHTEENSOPIVUUTTA KOSKEVAT ILMOITUKSET	20-1
Ohjelmointijärjestelmän sähkömagneettista yhteensopivuutta koskevat varotoimet.....	20-1
Ohjelmointijärjestelmän radiotaajuusmääritykset.....	20-1
21. RADIO- JA TELEVIESTINNÄN PÄÄTELAITTEIDEN (R&TTE) VAATIMUKSEN MUKAISUUSVAKUUTUS	21-1

KUVAT

Kuva 1: Neo-järjestelmä (lukuun ottamatta implanttisolovinta ja implanttityökalua)	1-1
Kuva 2: Implantoitava pulssigeneraattori	1-1
Kuva 3: Kaulavaltimon sinusjohdin	1-2
Kuva 4: Implanttisolovittimet.....	1-2
Kuva 5: Implanttityökalu.....	1-3
Kuva 6: Ohjelmointijärjestelmä, malli 9010	1-3
Kuva 7: CVRx-magneetti	1-4
Kuva 8: CVRx-lisävarustepakkaus.....	1-4
Kuva 9: Kielen ja alueen valintanäyttö.....	9-1
Kuva 10: Linkkilaadun merkkivalo (erinomainen, huono, ei linkkiä).....	9-4
Kuva 11: Esimerkki aikataulusta.....	9-6
Kuva 12: Järjestelmän kartoituskokoonpano mallin 5030 implanttisolovittimella.....	10-5
Kuva 13: Järjestelmän kartoituskokoonpano mallin 5033 implanttisolovittimella.....	10-5
Kuva 14: Implanttisolovittimen kokoonpano ja implantoidun pulssigeneraattorin liitäntä mallin 5033 implanttisolovittimessa	10-6
Kuva 15: Solkijohdin kiinni solkityökalussa	10-6
Kuva 16: Systemaattinen kartoitusstrategia eri sijoituskohtille paljaana olevassa kaulavaltimon sinuksessa	10-7
Kuva 17: Suositellut ompeleiden sijaintikohdat	10-8
Kuva 18: Ompeleen syvyys.....	10-9
Kuva 19: Esimerkki rasituksenestosilmukasta	10-10
Kuva 20: Liittimen asentaminen implantoidun pulssigeneraattorin liitinmoduuliin (oikein asennettu).....	10-12
Kuva 21: Liittimen asentaminen implantoidun pulssigeneraattorin liitinmoduuliin (väärin asennettu).....	10-12
Kuva 22: Ylimääräinen johtimen runko sijoitettu oikein	10-13
Kuva 23: Ylimääräinen johtimen runko sijoitettu väärin	10-13
Kuva 24: Röntgenpositiivinen tunniste	14-1
Kuva 25: Implantoidun pulssigeneraattorin implantointikohta	14-1

TAULUKOT

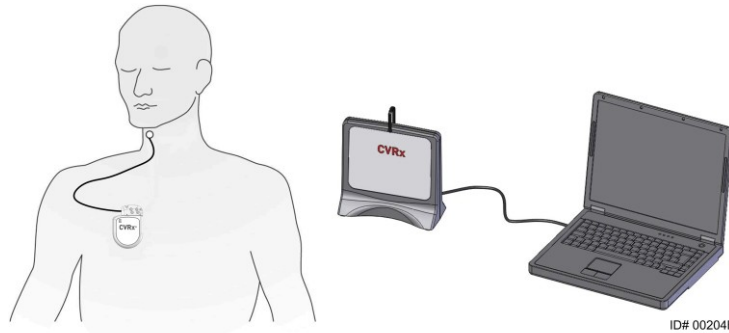
Taulukko 1: Parametriasetukset	9-4
Taulukko 2: Parametrimuutosten vaikutus laitteen käyttöikään (lueteltu kuukausissa)	9-7
Taulukko 3: Sähkömagneettinen säteily.....	20-2
Taulukko 4: Sähkömagneettinen häiriönsieto	20-2
Taulukko 5: Etäisyys.....	20-4

1. JÄRJESTELMÄN KUVAUS

Barostim *neo*™ -järjestelmä (kutsutaan nimellä *neo*-järjestelmä tässä asiakirjassa) sisältää seuraavat osat:

- implantoitava pulssigeneraattori, malli 2102
- kaulavaltimon sinusjohdin, mallit 1036 ja 1037
- implanttisovitin, mallit 5030 ja 5033
- implanttisovitin, malli 5031
- ohjelmointijärjestelmä, malli 9010, johon kuuluu ohjelmointiliittymä, ohjelmointiohjelmisto ja tietokone.

Järjestelmässä on myös mallin 5500 lisävarustepakkaus, mallin 5000 magneetti ja mallin 5010 johtimen korjauspakkaus.



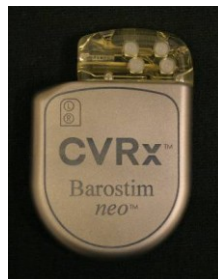
Kuva 1: Neo-järjestelmä (lukuun ottamatta implanttisovitinta ja implanttityökälua)

neo-järjestelmä on CVRx:n seuraavan polven järjestelmä sydänverisuonitoiminnan parantamiseen. Minimaalisesti invasiivisessa *neo*-järjestelmässä käytetään CVRx:n patentoimaa Barostim Therapy™ -teknologiaa, joka laukaisee elimistön omat luonnolliset järjestelmät aktivoimalla sähköisesti kaulavaltimon baroreseptorit, jotka ovat elimistön luonnollisia sydänverisuoniston säätelyantureita. Esimerkiksi uskotaan, että verenpainetaudissa ja sydämen vajaatoiminnassa elimistön luonnolliset anturit baroreseptorit eivät toimi oikein eivätkä lähetä riittäviä signaaleja aivoihin. Tästä aiheutuu se, että aivot lähettävät signaaleja elimistön muihin osiin (sydän, verisuonet, munuaiset) verisuonet supistuvat, nestettä ja suolaa kerääntyy munuaisissa ja stressiin liittyvät hormonit lisääntyvät. Kun baroreseptorit aktivoidaan, signaaleja lähetetään hermorojen kautta aivoihin. Vasteena aivot torjuvat ärsytystä lähettämällä signaaleja muualle elimistöön (sydän, verisuonet ja munuaiset), jotka relaksoivat verisuonet ja estävät stressiin liittyvien hormonien tuottamisen. Nämä muutokset laskevat jälkikuormitusta ja sydän voi niiden ansiosta pumpata enemmän verta ja ylläpitää tai vähentää samalla työmääräänsä.

Implantoitava pulssigeneraattori (IPG)

Implantoitavan pulssigeneraattorin (IPG) (Kuva 2) ilmatiiviin kotelon sisällä on akku ja johdot. Se säätää ja toimittaa baroreseptoreiden aktivoitintehoa kaulavaltimon sinusjohtimen kautta.

Vasemman tai oikean kaulavaltimon sinusjohtimet kiinnitetään pulssigeneraattoriin liitinmoduulin välityksellä. Implantoitavan pulssigeneraattorin nimelliset mitat on lueteltu kohdassa Kuva 2.

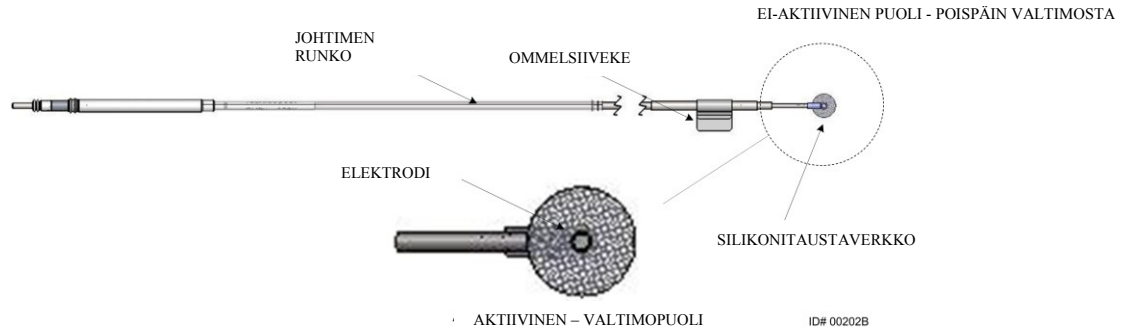


Parametri	Arvo
Korkeus	72 mm
Leveys	50 mm
Paksuus	14 mm
Paino	60 grammaa
Tilavuus	< 40 ml

Kuva 2: Implantoitava pulssigeneraattori

Kaulavaltimon sinusjohtimet (CSL)

Kaulavaltimon sinusjohtimet (Kuva 3) johtavat aktivoitienenergiaa implantoidusta pulssigeneraattorista baroreseptoreihin, jotka sijaitsevat joko vasemman tai oikean kaulavaltimon sinuksessa. Johtimista on saatavana kaksi (2) pituutta, malli 1036 (40 cm), malli 1037 (50 cm). Molemmat toimitetaan 2 mm:n elektrodilla ja implanttityökalun liitännällä varustettuina. Ne ovat täysin keskenään vaihdettavissa, minkä ansiosta niitä voidaan käyttää vaihtelevissa anatomioissa ja lääkärin harkinnan mukaan.



Kuva 3: Kaulavaltimon sinusjohdin

Implanttisovitin

Implanttisovitin on tilapäinen laite, jota käytetään järjestelmän implantointiin elektrodin kartoitusprosessin aikana. Hoitopiiri vaatii kaksi liitintä; hoitajohdin ja implantoitavan pulssigeneraattorin kotelo. Implanttisovittimesta on kaksi versiota (kuva 4). Ensimmäinen sovitinversio aikaansaa tilapäiset liitännät liitinmoduulin kautta. Toisessa sovitinversiossa hoitajohdin yhdistetään suoraan implantoitavan pulssigeneraattorin liitinmoduuliin ja kotololiitäntä tehdään klipsillä, joka asetetaan implantoitavan pulssigeneraattorin pinnalle. Sovittimet ovat täysin vaihdettavissa.

Mallin 5030 sovitin



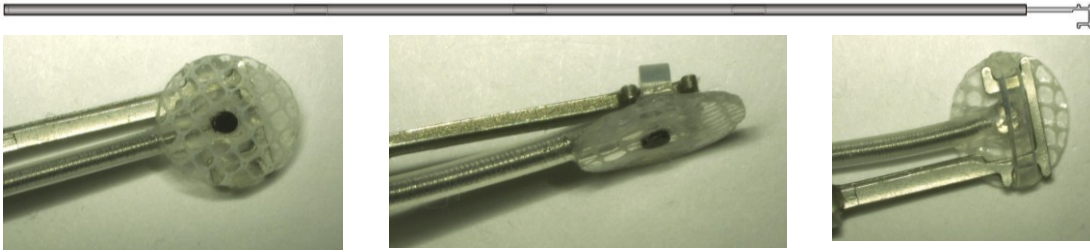
Mallin 5033 sovitin



Kuva 4: Implanttisovittimet

Implanttityökalu

Implanttityökalu on tilapäinen laite, joka kiinnitetään elektrodin ja joka auttaa kartoitus- ja implantointiprosessissa. Tämä laite integroidaan johdinelektrodin ei-aktiivisella puolella sijaitsevaan solkeen (Kuva 5).



Kuva 5: Implanttityökalu

CVRx-ohjelmointijärjestelmä, malli 9010

Ohjelmointijärjestelmän avulla luodaan ei-invasiivinen tietoyhteys implantoitavaan pulssigeneraattoriin. Ohjelmointijärjestelmän avulla syötetään hoitoparametrit ja haetaan implantoitavan pulssigeneraattorin tilaa koskevaa tietoa.

Ohjelmointijärjestelmä koostuu seuraavista pääosista (Kuva 6):

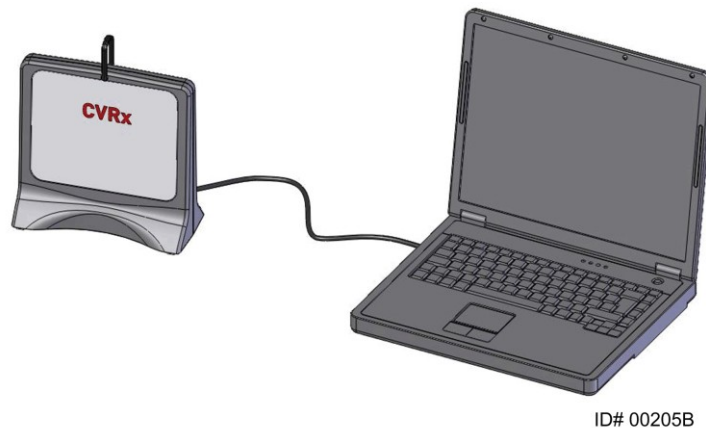
- ohjelmointiohjelmisto
- ohjelmointiliittymä
- tietokone

Ohjelmointiohjelmisto/tietokone

Ohjelmointiohjelmisto on asennettu järjestelmän mukana toimitettuun tietokoneeseen. Tiedonsiirtoon tietokoneeseen ja tietokoneesta käytetään USB-muistilaitetta. Ohjelmointiohjelmistolla varustettu tietokone mahdollistaa parametrien ohjelmoinnin implantoitavaan pulssigeneraattoriin ja antaa implantoitavan pulssigeneraattorin tilaa koskevaa tietoa. Ohjelmointiohjelmisto tekee kyselyjä, säätöjä ja monitoroi implantoitavan pulssigeneraattorin antamaa hoitoa.

Ohjelmointiliittymä

Ohjelmointiliittymä on implantoitavan pulssigeneraattorin telemetrialiittymä. Se saa virtaa tietokoneen USB-portin kautta.



ID# 00205B

Kuva 6: Ohjelmointijärjestelmä, malli 9010

Järjestelmän kanssa käytettävät lisävarusteet

CVRx-magneetti

CVRx-magneettia voidaan käyttää implantoidun pulssigeneraattorin toiminnan tilapäiseen keskeyttämiseen asettamalla magneetin kiinteä osa pulssigeneraattorin päälle. Magneettia on pidettävä implantoidun pulssigeneraattorin päällä niin kauan, kuin sen toiminta halutaan estää. Kun magneetti poistetaan, pulssigeneraattorin toiminta jatkuu.



Kuva 7: CVRx-magneetti

HUOMAUTUS: Vakiomallisia pyöreitä magneetteja, joita toimitetaan sydämentahdistimien ja rytmihäiriötahdistimien kanssa, on helposti saatavilla sekä sydänklinikoilla että sairaaloissa. Niitä voidaan myös käyttää implantoidun pulssigeneraattorin toiminnan tilapäiseen keskeyttämiseen.

CVRx-lisävarustepakkaus

CVRx-lisävarustepakkauksessa on vääntöavain ja portin tulppa. Niitä käytetään vaihtolaitteina implantoitavan pulssigeneraattorin mukana toimitetuille lisävarusteille siinä tapauksessa, että joko vääntöavain tai portin tulppa putoaa steriilin alueen ulkopuolelle.

Vääntöavainta käytetään implantoitavan pulssigeneraattorin asetusruuvien kiristämiseen. Portin tulppaa käytetään implantoitavan pulssigeneraattorin johdinportin sulkemiseen.



Vääntöavain




















Portin tulppa

Kuva 8: CVRx-lisävarustepakkaus

Kaulavaltimon sinusjohtimen korjauspakkaus, malli 5010

CVRx:n kaulavaltimon sinusjohtimen korjauspakkauksessa on työkalut ja materiaalit hoitojohtimen eristeen ja/tai johdinkäämien korjaamiseen pysyvän implantoinnin jälkeen.

2. SYMBOLIT JA MÄÄRITELMÄT

	Huomio, lue mukana toimitetut asiakirjat
	Lue käyttöohjeet
	Ei saa käyttää uudelleen
	Ei saa steriloida uudelleen
	Lämpötilarajoitus
	Valmistuspäivä
	Valmistaja
	Viimeinen käyttöpäivä
	Avaa tästä
STERILE EO	Steriloitu eteenioksidilla
	Laitteistoon kuuluu radiotaajuuslähetin
CE	CE-merkintä
EC REP	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä
LOT	Eräkoodi (eränumero)
MODEL	Tuotteen mallinnumero
SN	Sarjanumero
P/N	Osanumero
REF	Tuotenumero
CONTENTS	Pakkauksen sisältö
PATENTS	Tuote on yhden tai useamman Yhdysvaltain patentin suojaama luettelon mukaisesti (kansainvälisiä ja lisäpatentteja vireillä)
	Pidettävä kuivana
	Tämä puoli ylöspäin
	Helposti särkyvä, käsiteltävä varoen
	Ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut
	WEEE-direktiivin symboli (erityiset hävittämisvaatimukset)
	Tätä laitetta ei ole tarkoitettu bradykardian tai takykardian hoitoon
	POIS; implantoitavan pulssigeneraattorin ohjelmoitu tila toimitushetkellä
CVRx System Only	Tämä laite on tarkoitettu käytettäväksi vain CVRx-järjestelmän kanssa
Intended Use: Neo 2102 + CSL 103x	Tätä laitetta käytetään vain CVRx:n mallin 2102 implantoitavan pulssigeneraattorin ja mallien 1036 ja 1037 unipolaaristen johtimien kanssa, eikä se ole yhteensopiva mallin 101x johtimien kanssa.

3. KÄYTTÖAIHEET

Barostim *neo* -järjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi potilailla, joilla on sydämen vajaatoimintaa tai kohonnut verenpaine.

Resistentti kohonnut verenpaine määritetään seuraavasti:

- verenpaine, jonka systolinen paine on vähintään **140 mmHg ja**
- resistentti enimmäissietokyvyn hoitoon diureeteilla ja kahdella muulla verenpainelääkkeellä.

New York Heart Associationin (NYHA) määritelmän mukaan sydämen vajaatoimintaa on, kun asianmukaisesta sydämen vajaatoiminnan ohjeiden mukaisesta hoidosta huolimatta toiminnallinen luokka on III ja kammion ejektiofraktio (LVEF) ≤ 35 %.

4. VASTA-AIHEET

Potilaat ovat vasta-aiheisia hoidolle seuraavissa tapauksissa:

- Potilaalla on arvioitu olevan bilateraalaisia kaulavaltimon haarautumia alaleukaluun tason yläpuolella.
- Potilaalla on barorefleksin vajaatoimintaa tai autonomista neuropatiaa.
- Potilaalla on hallitsemattomia, symptomaattisia sydämen hidasllyöntisyysrytmihäiriöitä.
- Potilaalla on kaulavaltimon ateroskleroosia, jonka on määritetty ultraääni- tai angiografiakuvauksessa olevan yli 50 %.
- Potilaalla esiintyy haavaista plakkia kaulavaltimossa ultraääni- tai angiografiakuvauksella arvioituna.

5. VAROITUKSET JA VAROTOIMET

Yleistä

Barostim *neo* -järjestelmän turvallisuus ja tehokkuus on osoitettu kliinisissä tutkimuksissa.

Varoitukset


- Tätä järjestelmää saavat käyttää vain koulutetut lääkärit.
- Määrävillä lääkäreillä on oltava kokemusta kohonneen verenpaineen ja sydämen vajaatoiminnan diagnosoinnista ja hoidosta ja heidän on tunnettava tämän järjestelmän käyttö.
- Verenpainetta ja syketiheyttä on monitoroitava kaulavaltimon sinusjohtimen sijoittamisen aikana ja kun stimulaatioparametreja säädetään leikkauksen aikana.
- Implantoinnin jälkeen järjestelmä on ohjelmoitava siten, että seuraavia tilanteita vältetään:
 - syketiheys on alle **50 sykettä minuutissa (BPM)** tai
 - systolinen paine laskee alle arvon **90 mmHg** tai
 - diastolinen paine laskee alle arvon **50 mmHg** tai
 - viereisen kudoksen ongelmallista stimulaatiota havaitaan tai
 - monitorin osoittamaa epätoivottua vuorovaikutusta minkään muun implantoidun sähkölaitteen kanssa (lisätietoja kohdassa “Laitteen yhteisvaikutustestaus” osassa 9) tai
 - muita mahdollisesti vaarallisia potilasvasteita havaitaan.
- Magneettikuvaamista (MK) ei saa käyttää potilailla, joille on implantoitu järjestelmä.
- Järjestelmän epäasianmukainen implantointi voi johtaa vakavaan vammaan tai kuolemaan.
- Diatermiahoitoa, mukaan lukien lyhytaalto-, mikroaalto- tai ultraäänihoitoa, ei saa käyttää potilailla, joille on implantoitu järjestelmä.
- Potilaita on neuvottava pysymään vähintään 15 cm:n etäisyydellä laitteista, joissa on voimakkaat sähkö- tai magneettikentät, kuten voimakkaat magneetit, kaiuttimien magneetit, elektronisten tuotesuojajärjestelmien (EAS) hälyttimen deaktivioijat, hitsauskoneet, induktiounit ja muut samantyyppiset elektroniset tai elektromeekaaniset laitteet. Näihin kuuluu esimerkiksi korvakuulokkeet, joita ei saa asettaa lähelle implantoitua pulssigeneraattoria.
- Implantoitu pulssigenerattori voi vaikuttaa muiden implantoitujen laitteiden, kuten defibrillaattoreiden, tahdistimien tai neurostimulaattorijärjestelmien, toimintaan. Lääkärien on varmistettava jo potilaalle implantoituna olevan elektronisen lääkinnällisen laitteen yhteensopivuus järjestelmän implantoinnin aikana. (Lisätietoja kohdassa “Laitteen yhteisvaikutustestaus” osassa 9.)

Varotoimet

- Järjestelmä on implantoitava ja ohjelmoitava huolellisesti ja vältettävä kudosstimulaatiota elektrodin lähetyvillä tai implantoidun pulssigeneraattorin taskun alueella. Kyseiseen ulkoiseen stimulaatioon voivat liittyä seuraavat:
 - paikalliset hermot, mikä aiheuttaa kurkunpään ärsytystä, nielemisvaikeuksia tai hengenahdistusta
 - kaulalihakset, mikä aiheuttaa jaksoittaista supistumista
 - luustolihakset, mikä aiheuttaa jaksoittaista supistumista implantoidun pulssigeneraattorin taskun ympärillä.
- Implantoinnin aikana on noudatettava asianmukaista steriiliä menetelmää ja aggressiivista leikkausta edeltävää antibioottilääkitystä suositellaan. Kaikkia implantoituihin laitteisiin liittyviä infektioita on vaikea hoitaa ja ne voivat vaatia laitteen poistamista.
- Lisätietoa sähkömagneettista yhteensopivuutta koskevista varotoimista on sivulla 20-1.

Implantoitava pulssigeneraattori

Varoitukset

- Implantoitava pulssigeneraattori on vain kertakäyttöön. Ei saa steriloida tai käyttää uudelleen. Tämän tuotteen uudelleenkäyttö voi johtaa sen toimintahäiriöön tai aiheuttaa haittavaikutuksia, kuten infektion tai kuoleman.
- Tuotetta ei saa implantoida, jos sen viimeinen käyttöpäivä  on kulunut umpeen.
- Implantoitavaa pulssigeneraattoria ei saa implantoida, jos sen säilytyspakkaus on vaurioitunut ja vaarantaa tuotteen steriiliyden.
- Silikonille, titaanille tai polyuretaanille allergiset henkilöt voivat saada allergisen reaktion implantoitavalle pulssigeneraattorille.
- Potilaat, jotka käsittelevät implantoitua pulssigeneraattoria ihon läpi, voivat vaurioittaa johdinta tai irrottaa johtimen pulssigeneraattorista.


Varotoimet

- Tämä järjestelmä on yhteensopiva vain mallin 103x johtimien kanssa. Järjestelmää ei saa käyttää mallin 101x johtimien kanssa.
- Implantoitavaa pulssigeneraattoria ei saa säilyttää seuraavien lämpötila-alueiden ulkopuolella -20 °C (-4 °F) – 50 °C (122 °F).
- Diatermia voi vaurioittaa implantoitua pulssigeneraattoria. Sijoita diatermialaite niin etäälle kuin mahdollista implantoidusta pulssigeneraattorista ja siihen yhdistetyistä laitteista.
- Implantoitavaa pulssigeneraattoria ei saa implantoida, jos se on pudonnut.
- Implantoidun pulssigeneraattorin akun käyttöikä on rajallinen. Potilaille on kerrottava, että ne on vaihdettava.
- Implantoidun pulssigeneraattorin toiminta voi aiheuttaa artefaktin sydänsähkökäyrässä (EKG).
- Kaulavaltimon sinusjohdinta ei saa asettaa implantoidun pulssigeneraattorin liittimeen varmistamatta ensin, että asetusruuvit on kiristetty kunnolla kiinni.
- Ennen asetusruuvien kiristämistä on varmistettava, että johdin on asennettu kunnolla implantoidun pulssigeneraattorin liitinmoduuliin.
- Implantoitavaa pulssigeneraattoria ei saa puhdistaa ultraäänipesussa.
- Implantoitavaa pulssigeneraattoria ei saa hävittää polttamalla. Sen sisäinen akku voi räjähtää erittäin kuumissa olosuhteissa.
- Sädehoito voi vaurioittaa implantoitua pulssigeneraattoria. Sädehoidon implantoidulle pulssigeneraattorille aiheuttamat vauriot eivät välttämättä ole välittömästi havaittavissa.
- Litotripsiatoinenpitemet voivat vaurioittaa implantoitua pulssigeneraattoria. Pulssigeneraattori on sijoitettava ultraäänivesihauteen ulkopuolelle.
- Ulkoinen defibrillaatio voi vaurioittaa implantoitua pulssigeneraattoria. Sijoita elektrodit niin kauas implantoidusta pulssigeneraattorista kuin mahdollista defibrillaatiotoimenpiteen aikana. Varmista defibrillaatiotoimenpiteen jälkeen, että implantoitu pulssigeneraattori toimii asianmukaisesti. Tämän lisäksi implantoitu pulssigeneraattori on hyvä sammuttaa defibrillaation ajaksi, mikäli se on asianmukaista.
- Kosteus voi vaurioittaa steriilin pakkauksen sinettiä. Ei saa altistaa nesteille.
- Jos jokin seuraavasta 3 tilanteesta havaitaan, CVRx:n edustajaan on otettava yhteyttä välittömästi:
 - Johtimen alhainen impedanssi, alle 300 ohmia, voi merkitä sitä, että johtimessa on oikosulku.
 - Johtimen korkea impedanssi, yli 3000 ohmia, voi merkitä huonoa johtimen yhteyttä implantoituun pulssioksimetriin tai sitä, että johdin on murtunut.

- Huomattavat muutokset johtimen impedanssissa voivat merkitä sitä, että johtimessa on ongelma.
- Implantoitavaa pulssigeneraattoria ei saa asettaa magneettiselle instrumenttiliinalle. Se voi siirtää implantoitavan pulssigeneraattorin "magneettitilaan", jossa se toiminta keskeytyy.
- Toinen implantoitava pulssigeneraattori on oltava saatavilla siltä varalta, että steriiliys menetetään tai leikkauksen aikana laitetta vaurioitetaan.

Kaulavaltimon sinusjohdin

Varoitukset

- Kaulavaltimon sinusjohdin on vain kertakäyttöön. Ei saa steriloida tai käyttää uudelleen. Tämän tuotteen uudelleenkäyttö voi johtaa sen toimintahäiriöön tai aiheuttaa haittavaikutuksia, kuten infektion tai kuoleman.
- Tuotetta ei saa implantoida, jos sen viimeinen käyttöpäivä  on kulunut umpeen.
- Kaulavaltimon sinusjohdinta ei saa implantoida, jos sen säilytyspakkaus on vaurioitunut ja vaarantaa tuotteen steriiliyden.
- Järjestelmän käyttöön liittyy se riski, että johtimen sijoittaminen vaurioittaa kaulavaltimon sinusta ja valtimoa ympäröivää kudosta, mukaan lukien paikalliset hermot ja kaulan ja kielen verisuonet.
- Silikonille, platinalle, iridiumille tai ruostumattomalle teräkselle allergiset henkilöt voivat saada allergisen reaktion johtimen asentamisen johdosta.
- Kaulavaltimon sinusjohtimen saavat asentaa vain asianmukaisen kaulavaltimon leikkauskokemuksen ja laitekohtaisen koulutuksen omaavat lääkärit.
- Kaulavaltimon sinusjohtimen saa asentaa vain sairaalassa, jossa suoritetaan verisuonileikkauksia.
- Potilaat, jotka käsittelevät kaulavaltimon sinusjohdinta ihon läpi, voivat vaurioittaa johdinta tai irrottaa johtimen implantoidusta pulssigeneraattorista ja/tai aiheuttaa kaulavaltimon sinuksen vamman.
- Johtimen toimintahäiriö voi aiheuttaa kivuliasta stimulaatiota ja/tai viereisten kudosten stimulaatiota.

Varotoimet

- Kaulavaltimon sinusjohdinta ei saa säilyttää seuraavien lämpötila-alueiden ulkopuolella -20 °C (-4 °F) – 50 °C (122 °F).
- Kosteus voi vaurioittaa steriilin pakkauksen sinettiä. Ei saa altistaa nesteille.
- Alhaisen tehon diatermiaa voidaan käyttää johtimien vauriomahdollisuuden minimoimiseen dissektion aikana. Korkeilla tehoasetuksilla käytetty diatermia voi vaurioittaa kaulavaltimon sinusjohdinta.
- Skalpellit voivat vaurioittaa kaulavaltimon sinusjohdinta. Skalpellin terän kosketusta johtimen kanssa on vältettävä skalpelleja käytettäessä.
- Kaulavaltimon sinusjohdinta ei saa implantoida, jos se on pudonnut.
- Erytystä varovaisuutta on noudatettava, kun kaulavaltimon sinusjohtimen yhteydessä käytetään verkkovirralla toimivia laitteita, sillä vuotovirta voi vahingoittaa potilasta.
- Kaulavaltimon sinusjohdinta lukuun ottamatta järjestelmän kanssa ei saa käyttää mitään muuta johdinta, sillä se voi vaurioittaa implantoitua pulssigeneraattoria tai vahingoittaa potilasta.
- Toinen kaulavaltimon sinusjohdin on oltava saatavilla siltä varalta, että steriiliys menetetään tai leikkauksen aikana laitetta vaurioitetaan.

CVRx-ohjelmointijärjestelmä

Varoitus

- Mitään ohjelmointijärjestelmän osaa ei saa sijoittaa steriilille leikkausalueelle.

Varotoimet

- Ohjelmointijärjestelmän osia ei saa steriloida.
- IEC 60601-1- ja IEC 60601-1-1 -standardien mukaiset vaatimukset ovat seuraavat:
 - Tietokone ja virtalähde on sijoitettava potilasympäristön ulkopuolelle, kun tietokonetta käytetään verkkovirralla.
 - Järjestelmää ei saa kytkeä eristämättömään monitorointilaitteistoon tai viestintäverkkoon.
 - Käyttäjä ei saa koskettaa tietokonetta ja potilasta samanaikaisesti, kun tietokonetta käytetään verkkovirralla.
 - USB-kaapelin on oltava kokonaan ohjelmointiliittymän USB-portin sisällä siten, että potilaskontaktia vältetään USB-liittimen metalliosan kanssa.

Huomautus: Potilasympäristöksi määritellään alue 1,5 metriä potilaasta.

- Kytke ohjelmointijärjestelmä suoraan pistorasiaan tai käytä kannettavaa tietokonetta akkuteholla. Ohjelmointijärjestelmää ei saa kytkeä pistorasiasarjaan tai jatkojohtoon.
- Ohjelmointijärjestelmää ei saa muuntaa (ts. kytkeä lisälaitteistoon USB-liittimen välityksellä) eikä siihen saa asentaa lisäohjelmia. Se voi johtaa toiminnan heikkenemiseen, lisääntyneeseen säteilyyn, häiriönsietokyvyn vähentymiseen tai vastaavaan toimintahäiriöön. USB-muistikku voidaan käyttää.
- Tuotetta ei saa upottaa veteen, sillä se voi vaarantaa turvallisuuden käytön aikana. Puhdistusohjeet ovat osassa 8, Ohjelmointijärjestelmän puhdistaminen.
- Ohjelmointijärjestelmää on säilytettävä turvallisessa paikassa, jotta se ei häviä eikä sitä varasteta. Ohjelmointijärjestelmän tahallinen väärinkäyttö voi aiheuttaa sen, että implantoitu pulssigeneraattori ohjelmoidaan asetuksille, joita lääkäri ei ole määrännyt.


CVRx-magneetti

Varotoimi

- CVRx-magneetti aktivoi myös magneettitilan vakiomallisissa implantoitavissa sydämen tahdistimissa ja implantoitavissa rytmihäiriötahdistimissa.

Lisävarustepakkaus, implanttisovitin, implanttityöväline

Varoitukset

- VAIN KERTAKÄYTTÖÖN. Ei saa steriloida tai käyttää uudelleen. Tämän tuotteen uudelleenkäyttö voi johtaa sen toimintahäiriöön tai aiheuttaa haittavaikutuksia, kuten infektion tai kuoleman.
- Tuotetta ei saa käyttää, jos sen viimeinen käyttöpäivä  on kulunut umpeen.

Varotoimet

- Säilytyslämpötila -20 °C (-4 °F) – 50 °C (122 °F).
- Ei saa käyttää, jos säilytyspakkaus on vaurioitunut ja vaarantaa tuotteen steriiliyden.
- Kosteus voi vaurioittaa steriilin pakkauksen sinettiä. Ei saa altistaa nesteille.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

On odotettavissa, että potilaat altistuvat leikkauksen aikana ja leikkauksen jälkeen samoille riskeille, jotka liitetään muihin vastaaviin kaulaan ja/tai tahdistimen implantointiin liittyviin kirurgisiin toimenpiteisiin. Näitä krooniseen laitepohjaiseen barorefleksin aktivointiin liittyviä riskejä ja mahdollisia riskejä ovat muun muassa seuraavat:

- Aivohalvaus – neurologinen häiriö, joka kestää yli 24 tuntia tai alle 24 tuntia, jossa aivokuvassa näkyy infarkti.
- Tilapäinen aivoverenkiertohäiriö – neurologinen häiriö, joka kestää alle 24 tuntia ilman näyttöä pysyvistä aivoinfarktista.
- Systeminen embolisaatio – verisuonitukos, jonka saa aikaan irronnut suonensisäinen plakki tai hyytymä.
- Kirurgiset tai anestesiakomplikaatiot.
- Infektio – antibioottilääkityksen tarve tai mahdollinen järjestelmän poistamisen tarve.
- Haavan komplikaatio – mukaan lukien hematooma (ts. mustelmat ja/tai turvotus).
- Valtimovaurio – mukaan lukien kaulavaltimon repeämä tai verenvuoto (äkillinen ja huomattava verenhukka verisuonen repeämän alueella, joka voi vaatia uudelleenleikkausta tai verensiirtoa).
- Kipu – epämiellyttävä aistikokemus.
- Hermovaurio/stimulaatio – mukaan lukien aivo-, alaleuka-, kieli-kita-, palaava kurkunpää-, kiertäjä- ja kielen liikehermon vaurio (pään ja kaulan puutuminen, kasvohalvaus, puheen muutos, makuaistin muutos, hengenahdistus, hengitysvaikeudet, liiallinen syljen erittyminen, kuiva yskä, oksentelu ja/tai regurgitaatio, kielen tunto- ja motoriikan muutos, kurkunpään ja nielun aistitoiminnan muutos, ulkoisen kuulokanavan tunnon muutos), verisuonen ulkopuolisen kudoksen stimulaatio (lihaksen nykiminen (faskikulaatio), kipu, pistely, suun tunteukset).
- Hypotensio – systolisen ja diastolisen verenpaineen laskeminen normaalien tasojen alapuolelle, voi johtaa huimaukseen, pyörtymiseen ja/tai kaatumisiin.
- Hypertensiokriisi – kontrolloimaton verenpaineen kohoaminen.
- Hengitystiet – mukaan lukien alhainen happisaturaatio, hengitysvaikeudet, hengenahdistus.
- Sydämen vajaatoiminnan pahentuminen.
- Sydämen rytmihäiriöt.
- Kudoksen eroosio/implantoidun pulssigeneraattorin siirtyminen – uusintaleikkausta vaativa laitteen siirtyminen.
- Baroreseptorivamma – vamma, joka aiheuttaa barorefleksin vajaatoiminnan.
- Fibroosi – normaalin kudoksen korvautuminen sisäänkasvavilla fibroblasteilla ja sidekudoksen syrjäyttämällä.
- Allerginen reaktio.
- Yleinen käyttäjän tai potilaan vamma – voi johtua leikkaustoimenpiteestä, laitteen käytöstä tai muiden laitteiden käytöstä.
- Uusintaleikkauksen tarve – leikkaus, jossa implantoitu pulssigeneraattori tai kaulavaltimon sinusjohtimet poistetaan/vaihdetaan kudოსvaurion, infektion ja/tai laitteen toimintahäiriön johdosta.
- Sekundaarinen leikkaustoimenpide – kaulan alueen sekundaarisen leikkaustoimenpiteen lisääntynyt monimutkaisuus ja suurempi riski arpikudoksen ja laitteen implantointiin liittyvän proteesimateriaalin olemassaolon johdosta.
- Kuolema.

7. LÄÄKÄRIN KOULUTUS JA KOKEMUS

CVRx edellyttää koulutusta lääkäreiltä, jotka haluavat käyttää tätä järjestelmää.

8. JÄRJESTELMÄN VALMISTELU

Toimitustapa

Järjestelmän implantoitavat osat ja implantin lisävarusteet on steriloitu eteenioksidikaasulla. CVRx toimittaa nämä osat steriilissä pakkauksessa valmiina vietäväksi leikkausalueelle.

Implantoitava pulssigeneraattori

Toimitetaan yhdessä pakkauksessa seuraavana kokoonpanona:

- yksi steriili mallin 2102 implantoitava pulssigeneraattori hoitotila **POIS PÄÄLTÄ**
- yksi steriili porttitulppa
- yksi steriili vääntöavain

Kaulavaltimon sinusjohdin

Toimitetaan yhdessä pakkauksessa seuraavana kokoonpanona:

- joko yksi steriili mallin 1036 kaulavaltimon sinusjohdin tai mallin 1037 kaulavaltimon sinusjohdin
- joko yksi steriili mallin 5030 implanttisovitin tai yksi steriili mallin 5033 implanttisovitin
- yksi steriili mallin 5031 implanttityökalu

Implantin lisävarusteet

Toimitetaan yhdessä pakkauksessa seuraavana kokoonpanona:

- yksi steriili porttitulppa
- yksi steriili vääntöavain

Ohjelmointijärjestelmä

Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmä ja USB-kaapeli.

Ohjelmointiohjelmisto asennetaan USB-liitännällä varustettuun tietokoneeseen.

Tarkistaminen ennen käyttöä

Implantoitava pulssigeneraattori

Tarkista implantoitavan pulssigeneraattorin steriili pakkaus huolellisesti ennen käyttöä.

Implantoitavat osat toimitetaan **STERIILEINÄ** ja **KERTAKÄYTTÖÖN**. Ei saa käyttää, jos pakkaus on avattu tai vaurioitunut. Palauta pakkaus ja/tai sisältö CVRx:lle. Tämän tuotteen uudelleenkäyttö voi johtaa sen toimintahäiriöön tai aiheuttaa haittavaikutuksia, kuten infektion tai kuoleman.

Käytettävä ennen viimeistä käyttöpäivää . Palauta avaamaton pakkaus CVRx:lle.

Avaa tietoyhteysistunto implantoitavaan pulssigeneraattoriin ennen implantoitavan pulssigeneraattorin pakkauksen avaamista. Jos ilmoitettu akkujännite on alle 2,85 voltia, palauta avaamaton pakkaus CVRx:lle.

Kaulavaltimon sinusjohdin, implanttisovitin ja implanttityökalu

Tarkista kaulavaltimon sinusjohtimen ja implantin lisävarusteiden steriili pakkaus huolellisesti ennen avaamista.

Implantoitavat osat toimitetaan **STERIILEINÄ** ja **KERTAKÄYTTÖÖN**. Ei saa käyttää, jos pakkaus on avattu tai vaurioitunut. Palauta pakkaus ja/tai sisältö CVRx:lle. Tämän tuotteen uudelleenkäyttö voi johtaa sen toimintahäiriöön tai aiheuttaa haittavaikutuksia, kuten infektion tai kuoleman.

Käytettävä ennen viimeistä käyttöpäivää . Palauta avaamaton pakkaus CVRx:lle.

Implantoinnissa ja/tai implantin poistamisessa suositellut materiaalit

- Pöytä tai teline steriilin leikkausalueen ulkopuolella ohjelmointijärjestelmää varten.
- Verenpaineen mittauslaite (esim. valtimoletku), jotta hoitotestauksen aikana voidaan arvioida verenpaineen muutoksia.
- Lisävarusteet
 - CVRx:n mallin 5500 lisävarustepakkaus.

Ohjelmointijärjestelmän puhdistaminen

Jos ohjelmointijärjestelmä on puhdistettava, puhdista järjestelmän osat pehmeällä veteen kostutetulla liinalla. Nesteen ei saa antaa kertyä eikä päästä ohjelmointiliittymän koteloon.

Ohjelmointijärjestelmän käyttöönottaminen

Aseta USB-liitin ohjelmointiliittymän USB-porttiin työntämällä liittintä porttiin, kunnes se napsahtaa paikalleen. Varmista, että se on kunnolla kiinni.

Kytke ohjelmointiliittymä päälle asentamalla USB-liitinkaapeli mihin tahansa tyhjään USB-porttiin tietokoneessa. Varmista, että se on kunnolla kiinni.

HUOMAUTUS: Kaapelit voidaan kytkeä tietokoneen ollessa PÄÄLLÄ tai POIS PÄÄLTÄ.

Varmista, että ohjelmointiliittymä on kytketty oikein tarkastamalla, että ohjelmointiliittymän vihreä valo palaa.

9. OHJELMOINTIJÄRJESTELMÄN KÄYTTÄMINEN

Ohjelmointijärjestelmää voidaan käyttää seuraavasti:

- Implantoidun pulssigeneraattorin antaman hoidon kyselyihin, säätämiseen ja monitorointiin.
- Implantoidun pulssigeneraattorin tilatietojen, kuten akkujännitteen ja käyttöiän loppumisen merkkien monitorointiin.

Navigointi

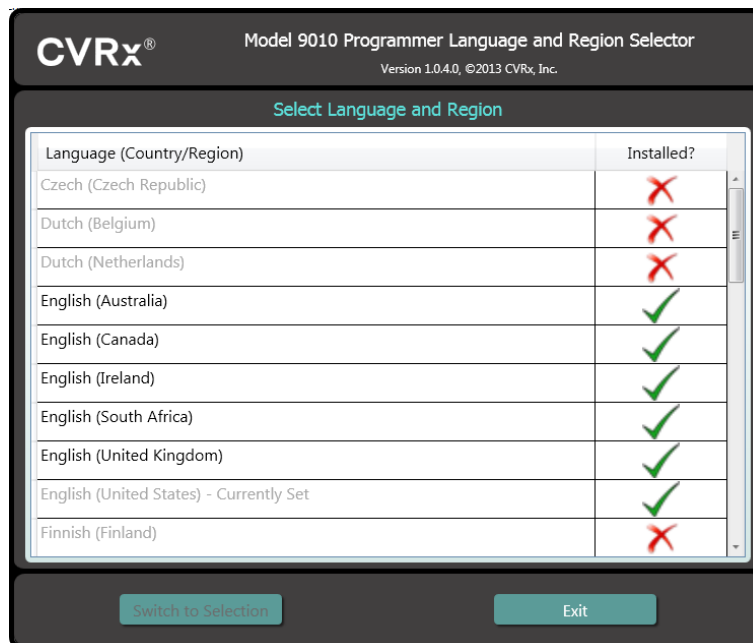
Ohjelmointiohjelmistossa navigoidaan osoittimella. Tässä osassa käytetty termi "napsauta" tarkoittaa vasemman osoitinpainikkeen painamista vaaditun toiminnon suorittamiseksi.

Sisäänkirjautuminen

Käyttäjän on kirjauduttava sisään sen jälkeen, kun hän on käynnistänyt ohjelmointiyksikön. Valitse CVRx User ja syötä salasana.

Kielen ja alueen valinta

Ohjelmointiyksikkö voidaan määrittää toimimaan yhdellä monista eri kielistä ja aluekohtaisista kokoonpanoista. Toivottu kokoonpano valitaan kielen ja alueen valintasovelluksella. Avaa kielen ja alueen valintaohjelma valitsemalla ensin Windowsin näytön alavasemmalta aloituskuvake ja sen jälkeen aloitusvalikosta "Kielen ja alueen valinta". Näyttöön tulee luettelo kielistä, joiden jäljessä on maa tai alue (Kuva 9).



Kuva 9: Kielen ja alueen valintanäyttö

Selaa luetteloa ja hae toivottu asetus, valitse asetuksen sisältävä rivi ja sen jälkeen "Siirry valintaan". Jos valittu kieli on eri kuin käytössä ollut kieli, tietokone käynnistyy uudelleen. Jos toivottua kieltä ei ole saatavana, paikalliselta CVRx:n edustajalta tai jälleenmyyjältä on hankittava kielen asennuspaketti.

Sovelluksen käynnistäminen

Käynnistä ohjelmistosovellus kaksoisnapsauttamalla CVRx-kuvaketta, jossa lukee "CVRx Launcher" (CVRx:n käynnistys).

HUOMAUTUS: Kun ohjelmisto käynnistetään, se hakee ohjelmointiliittymää automaattisesti. Jos ohjelmisto ei löydä ohjelmointiliittymää, näyttöön tulee varoitusviesti. Kytke ohjelmointiliittymä tietokoneen USB-porttiin ennen jatkamista.

Yhteys-valintaikkuna

Kun Yhteys-valintaikkuna tulee näyttöön, tarkista, että järjestelmän kellonaika, päivämäärä ja aikavyöhyke ovat oikeat. Jos ne eivät ole oikein, napsauta **Aseta...**-painiketta ja korjaa kellonaika.

Laitehaku-tilan pitäisi näyttää viestiä **Käynnissä...** Kun laitehaku on käynnissä, kaikkien telemetriaetäisyydellä olevien CVRx:n RF-käytössä olevien pulssigeneraattoreiden nimet näytetään löydettyjen implantoitujen pulssigeneraattoreiden listalla.

Tietoyhteys aikaansaadaan valitsemalla ensin laite napsauttamalla sitä riviä, jossa on toivotut potilastunniste- ja sarjanumerotiedot. Rivi korostuu. Varmista, että valitun implantoidun pulssigeneraattorin potilastunniste ja sarjanumero vastaavat hoidettavalle potilaalle implantoitua laitetta. Jos väärä laite valitaan, se aikaansaa telemetrialinkin implantoituun pulssigeneraattoriin, joka ei ole hoidettavalle potilaalle implantoitu laite.

Huomautus: Jos toivottu implantoitu pulssigeneraattori ei ole listalla, siirrä ohjelmointiliittymää lähemmäksi potilasta, kunnes laite näkyy listalla.

Kun oikea implantoitu pulssigeneraattori on valittu, aloita tietoyhteys napsauttamalla **Yhteys**-painiketta. Näyttöön avautuu päänäyttö.

Ohjelmistosovellus suorittaa automaattisesti kyselyn implantoidulle pulssigeneraattorille, joten nykyiset laiteasetukset ovat aina saatavilla.

Jos implantoidun pulssigeneraattorin vika esiintyy, näyttöön tulee laitteen vikatila.

Istunnon alussa implantoidun pulssigeneraattorin kello säädetään automaattisesti. Ohjelmisto asettaa implantoitujen pulssigeneraattorin kellonajan/kalenterin vastaamaan tietokoneen kellonaikaa/kalenteria.

Päänäyttö


Sovelluksen päänäytössä on seuraavat ikkunat: potilastunniste, IPG-tila, hoitoasetukset ja aikataulu. Tässä näytössä näytetään kaikki olennaiset hoitoon liittyvät asetukset. Siinä on myös tilaa istunnon huomautuksille, johon voidaan kirjoittaa mitä tahansa istunnon yhteenvetoraporttiin sisällytettäviä huomautuksia. Istunnon yhteenvetoraportti, joka sisältää lopulliset hoitoparametrit ja kaikki asiaankuuluvat istuntotiedot, voidaan laatia valitsemalla **Tallenna raportti...**-painike. Kun istunto on valmis, käyttäjä voi painaa **Lopeta istunto...**-painiketta. Tämä palauttaa ohjelmiston laitteen valintanäyttöön.

Potilastunniste

Ohjelmisto näyttää potilastunnisteen sekä implantoidun pulssigeneraattorin malli- ja sarjanumerot potilastunnisteikkunassa. Potilastunnistetietoja voidaan muuttaa napsauttamalla **Muokkaa...**-painiketta. Sekä potilaan nimi että potilastunniste voidaan tallentaa.

Huomautus: Tietosuojaan johdosta potilaan nimeä ei näytetä tallennetuissa raporteissa.

Huomautus: Toisinaan näppäimistöä on käytettävä tiedon syöttämiseen. Joillakin alueilla käytetyn näppäimistön asettelu voi olla erilainen kuin mitä kannettavan tietokoneen näppäimistössä näytetään.

Aluekohtainen näyttönäppäimistö voidaan avata valitsemalla -kuvake aina, kun se on näytössä. Tämän näppäimistön paikkaa voi myös muuttaa näytössä avustamaan tiedon syöttämisessä.

IPG-tila

Implantoidun pulssigeneraattorin tilaikkuna on aina käytössä ja siinä on paljon implantoidun pulssigeneraattorin nykyistä tilaa koskevaa tietoa.

Nykyisen hoidon tila

Hoidon tila on tosiaikainen näyttö, jossa näytetään tietoa implantoidun pulssigeneraattorin toimittamasta hoidosta. Jos näytössä on viesti **Ei hoitoa**, se tarkoittaa että hoitoa ei anneta.

Annettujen hoitojen nopea lopettaminen

Jos potilas tuntee epämukavuutta tai turvallisuus on kyseessä, varmista että telemetriasignaali on hyvä ja lopeta kaikki hoidot välittömästi valitsemalla **Pysäytä**-painike, joka sijaitsee **⊕**-symbolin vieressä. Aloita hoito painamalla **Jatka**-painiketta, joka on samassa kohdassa näytössä.

Tämän käyttöoppaan kohdassa Tietoa ensihoitohenkilökunnalle, osassa 14 on lisätietoa hoitojen lopettamisesta muutoin kuin ohjelmointiyksiköllä, mukaan lukien magneetin käyttö.

Akun käyttöikä

Ohjelmisto näyttää implantoidun pulssigeneraattorin akun arvioidun jäljellä olevan käyttöiän, suositellun vaihtoajankohdan ja nykyisen akkujännitteen. Akun käyttöiän arviointi perustuu käytössä oleviin, ohjelmituihin pysyviin hoito- ja aikatauluasetuksiin. Laitteen vaihto on järjestettävä suositeltuna vaihtoajankohtana tai sitä ennen, jotta hoito ei keskeydy. Jos suositeltu vaihtoajankohta on ohitettu, akun käyttöikäkuvake muuttuu keltaiseksi ja siinä lukee **Vaihtohälytys**. Näytetty akun jännite voi laskea tietoyhteystunnon aikana telemetrian edellyttämien teho vaatimusten johdosta samoin kuin aggressiivisten parametriasestustausten johdosta hoitotehokkuutta testattaessa.

Johtimen impedanssi

Johtimen impedanssi näytetään IPG-tilan johtimen impedanssikäntässä. Mittaa johtimen impedanssi välittömästi napsauttamalla johtimen impedanssikäntän **⊖**-symbolia. Johtimen impedanssiarvot mittaavat johtimen kuntoa ja voivat ilmaista, toimiiko hoidon antaminen asianmukaisesti. Käyttämättömän tai tulpalla suljetun liitinportin impedanssimittaustulokset ovat merkityksettömiä.

Varoitus: Jos jokin seuraavasta 3 tilanteesta havaitaan, CVRx:n edustajaan on otettava yhteyttä välittömästi.

- Johtimen alhainen impedanssi, alle 300 ohmia, voi merkitä sitä, että johtimessa on oikosulku.
- Johtimen korkea impedanssi, yli 3000 ohmia, voi merkitä huonoa johtimen yhteyttä implantoituun pulssioksimetriin tai sitä, että johdin on murtunut.
- Huomattavat, äkilliset tai nopeat muutokset johtimen impedanssissa voivat merkitä sitä, että johtimessa on ongelma.

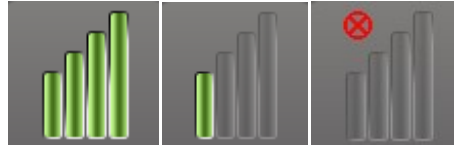
HUOMAUTUS: Johtimen impedanssiarvot, jotka mitataan sen jälkeen, kun implantoitu pulssigeneraattori on tullut käyttöikänsä päähän, voivat olla todellisia impedanssiarvoja alhaisempia.

Hyvän telemetrialinkin vahvistaminen

On tärkeää varmistaa, että ohjelmointiliittymän ja implantoidun pulssigeneraattorin välillä on hyvä telemetrialinkki sen jälkeen, kun implantoitu pulssigeneraattori on valittu.

Hyvä telemetriasignaali saadaan varmistamalla, että ohjelmointiliittymä sijoitetaan pystyasentoon, eikä ohjelmointiliittymän ja implantoidun pulssigeneraattorin välillä ole mitään esteitä. Telemetria toimii parhaiten, kun ohjelmointiliittymän etu- tai takapuolen tarra osoittaa implantoitua pulssigeneraattoria kohti ja etäisyys implantoidusta pulssigeneraattorista on enintään 2 metriä.

Tarkasta ohjelmointiliittymän ja implantoidun pulssigeneraattorin välisen telemetrialinkin laatu tarkastelemalla ohjelmistosovelluksen näytössä olevaa linkkilaadun merkkivaloa (Kuva 10). Vähintään kahden palkin on oltava vihreitä, jotta voidaan varmistaa, että parametrit päivittyvät implantoidussa pulssigeneraattorissa pyyntöjen mukaan.



Kuva 10: Linkkilaadun merkkivalo (erinomainen, huono, ei linkkiä)

Mallin 9010 ohjelmointiliittymä voidaan haluttaessa ripustaa i.v.-tangosta sen mukana toimitetulla koukulla. Tämä kokoonpano voi parantaa telemetrialinkin laatua tilanteissa, joissa linkkiä on vaikeaa ylläpitää.

Hoitoasetukset

Järjestelmässä on kolme erikseen ohjelmoitavaa hoitoa (hoidot 1, 2, 3). Kummallakin hoidolla on oma tilakenttensä. Kummassakin hoitotilan kentässä on hoitotilan merkkivalo, hoitoasetukset ja **Muokkaa ja testaa...**-painike. Hoitoasetuksia voidaan muuttaa napsauttamalla **Muokkaa ja testaa...**-painiketta.

Hoidoilla on erilliset parametrisäädöt (Taulukko 1).

Parametriasetuksen muuttaminen

Taulukko 1: Parametriasetukset

Parametri	Kuvaus	Asetusalue
Reitti	Määrittää hoidossa annettujen sykkeiden sijainnin.	Vasen, oikea, molemmat
Sykeleveys	Määrittää annetun sykkeen leveyden. Voidaan asettaa erikseen vasemmalle ja oikealle reitille.	15–500 µs
Amplitudi	Määrittää annettujen sykkeiden amplitudin. Voidaan asettaa erikseen vasemmalle ja oikealle reitille.	0,8–20,0 mA
Hoitotaajuus	Määrittää annettujen sykkeiden taajuuden lukuun ottamatta purskevälin lepo-osiota.	10–100 sykettä/s
Purske käytössä	Määrittää, käytetäänkö hoitosykkeitä jatkuvasti koko purskejakson ajan vai käytetäänkö aktiivisten ja lepo-osien jaksoa.	Päällä, pois
Purskeen kesto	Määrittää purskejakson aktiivisen osion pituuden, jona aikana hoitoa annetaan. HUOMAUTUS: Tämä parametri ei ole näytössä, jos Purske käytössä on pois päältä.	50–1950 µs
Purskeväli	Määrittää purskejakson kokonaispituuden, mukaan lukien aktiivisen osion ja lepo-osion. HUOMAUTUS: Tämä parametri ei ole näytössä, jos Purske käytössä on pois päältä.	100–2000 µs

Kunkin hoidon Yhdenmukaisuus-sarakkeessa osoitetaan kunkin reitin antaman hoidon yhdenmukaisuutta. Yhdenmukaisuus mitataan, kun hoitoja testataan **Muokkaa ja testaa...**-näytössä. Yhdenmukaisuutta ilmaistaan yhdellä seuraavista:

- “---” Yhdenmukaisuutta ei ole mitattu.
- “✓” Implantoitu pulssigeneraattori pystyy toimittamaan ohjelmoidun amplitudin.
- “✗” Implantoitu pulssigeneraattori ei pysty toimittamaan ohjelmoitua amplitudia.

Yhdenmukaisuus mittaa implantoidun pulssigeneraattorin kykyä toimittaa ohjelmoitu amplituditeho. Implantoitu pulssigeneraattori toimittaa syketehoa, joka ylläpitää sähkövirran vakiona kunkin sykkeen

keston ajan. On tilanteita, joissa laite ei pysty ylläpitämään virtaa vakiona. Näissä tilanteissa laite ei pysty toimittamaan ohjelmoitua amplitudia sykkeen koko keston ajan eikä hoito ole yhdenmukaista. Yhdenmukaisuusalueen ulkopuolella olevia asetuksia ei voi tallentaa implantoituun pulssigeneraattoriin.

HUOMAUTUS: Kaikki hoidot, joiden reitit ovat käytössä, on arvioitava hoidon yhdenmukaisuuden osalta kussakin seurannassa, jotta implantoitavaan pulssigeneraattoriin lähetetään asianmukaiset asetukset. Tämä on tehtävä siinäkin tapauksessa, ettei hoitoasetuksia muuteta.

Muokkaa ja testaa -näyttö

Muokkaa ja testaa -näyttöä käytetään hoitoasetusten säätämiseen ja hoidon tehokkuuden kirjaamiseen. Hoitoasetuksia säädetään, arvioidaan ja ohjelmoidaan seuraavien ohjeiden mukaan:

- 1) Valitse toivotut hoitoasetukset ja testitila **Hoito N** -ikkunasta.
- 2) Käynnistä hoito toivotuilla asetuksilla napsauttamalla **Testaa nyt** -painiketta.
- 3) Määritä verenpaineen mittaussijainkohta käyttämällä **Kulunut aika** -kenttää.
- 4) Jos testi on suoritettu, lisää tiedot potilasvastelokiin napsauttamalla **Tallenna**.
- 5) Jos useampia testejä on suoritettava, aloita uudestaan vaiheesta 1.
- 6) Verenpaine, syketiheys ja havainnot voidaan lisätä luettelon kohteeseen milloin tahansa kaksoisnapsauttamalla tietoa vastaavaa ruutua.
- 7) Valitse se potilasvasteloki, jossa on hoidon lopulliset toivotut asetukset.
- 8) Ohjelmoi asetukset **hoidolle N** napsauttamalla **Tallenna valittu lokikirjaus hoitona N**.

Hoito N -ikkunassa on ryhmä parametriasetuksia, joita voidaan käyttää hoidon tehokkuuden arviointiin. Valitse niiden kanavien reittien valintaruudut, joita arvioidaan. Säädä sykeleveys, sykeamplitudi, syketaajuus ja purskeparametrit toivotuille asetuksille.

Lähetä **Hoito N** -ikkunassa olevat asetukset implantoituun pulssigeneraattoriin valitsemalla **Testaa nyt**. Asetukset lähetetään Potilasvasteloki-ikkunan Sykeparametrit-kenttään ja Kulunut aika -kenttä alkaa alusta. Jos testi on parhaillaan käynnissä, nämä nykyiset asetukset ja yhdenmukaisuustulokset lisätään potilasvastelokiin, kun **Testaa nyt** -painiketta painetaan.

Pysäytä hoito valitsemalla **Pysäytä testi**, jolloin potilaan vastetta voidaan tarkkailla ilman hoitoa. Hoito poistetaan käytöstä, ja siitä ilmoitetaan Potilasvasteloki-ikkunan Sykeparametrit-kentässä. Potilasvasteloki-ikkunaan lisätään automaattisesti merkintä siitä, että hoito pysäytettiin. Kulunut aika -kenttä alkaa alusta.

Potilasvasteloki-ikkunassa voidaan hoidon yhdenmukaisuutta monitoroida testin aikana ja kulunutta aikaa seurata asetusten aktivoinnista alkaen.

HUOMAUTUS: Jos yhdenmukaisuustesti epäonnistuu aggressiivisilla hoitoasetuksilla, laske amplitudia tasolle, jossa yhdenmukaisuustesti onnistuu. Jos amplitudia ei haluta laskea liian alhaalle, sykeleveyden vähentäminen voi ehkä auttaa yhdenmukaisuustestin läpäisemisessä. On myös varmistettava, että testattavan kanavan johtimen impedanssi on normaalin asetusvälin sisällä.

Potilasvasteloki-ikkunassa on myös arvio akun käyttöiästä testatuilla parametreilla käytettynä. Tässä arviossa ei oteta huomioon hoitoaikataulua. Testatuissa hoidoissa käytetään aina 24 tunnin aikataulua oletusasetuksena. Tämän ansiosta nykyisiä asetuksia voidaan verrata muihin, testattuihin asetuksiin. Näitä arvioita ei saa kuitenkaan verrata näytön yläosassa olevan IPG-tila-osion akun käyttöikäarviointiin. IPG-tilan akun käyttöikäarvio edustaa aina sillä hetkellä ohjelmoituja, pysyviä parametriasetuksia.

Lisää merkintä potilasvastelokiin napsauttamalla **Tallenna**. Merkintä voidaan valita napsauttamalla lokissa olevan toivotun merkinnän mitä tahansa kohtaa. Valittu merkintä korostuu. Luettelon oikealle puolelle tulee pystysuuntainen selauspalkki, jos merkintöjä on enemmän kuin mitä näyttöön mahtuu. Hae toivottu merkintä selainpalkilla, jos merkintää ei näy näytössä. Verenpaineen ja syketiheyden mitatut tulokset samoin kuin kaikki hoitoasetuksiin liittyvät havainnot voidaan syöttää valitsemalla kohteen vieressä oleva ruutu ja syöttämällä tiedot. (Huomaa, että tiedon syöttämiseen voidaan käyttää näytön näppäimistöä.) Valittu merkintä voidaan poistaa **X**-painikkeella. Kaikki muokatut ja poistetut tiedot ovat pysyviä. Lataa valitun Potilasvasteloki-merkinnän asetukset **Hoito N** -ikkunaan napsauttamalla **Käytä testissä valittua**

lokikirjausta -painiketta. Näin aiempiin asetuksiin päästään kätevästi uudestaan, jos testejä halutaan suorittaa lisää.

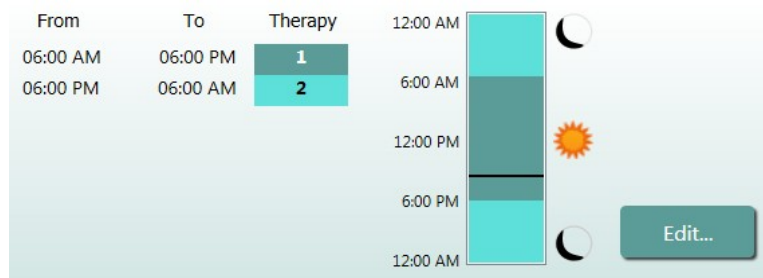
Päänäyttöön päästään takaisin kahdella eri tavalla.

- Valitse pysyvät hoitoasetukset valitsemalla se potilaslokimerkintä, joka sisältää toivotut asetukset ja myös osoittaa, että kaikkien aktiivisten reittien hoidon yhdenmukaisuus onnistui. Valitse sitten **Tallenna valittu lokikirjaus hoitona N**.
- Jos pysyviä muutoksia ei tehdä, valitse **Poistu tallentamatta**.

HUOMAUTUS: Kaikki hoitoaikataulussa käytetyt hoidot on arvioitava yhdenmukaisuuden osalta ja tallennettava uudestaan pysyvänä hoitona, jos yhdenmukaisuustulosta ei läpäisty.

Aikataulun säätö

Aikataulu säätää sitä ajankohtaa, jona hoito annetaan kunakin päivänä. Aikataulu on 24-tunnin muodossa ja alkaa keskiyöllä kunakin päivänä. Nykyiset aikatauluasetukset näytetään Aikataulu-ikkunassa (esimerkki - Kuva 11).



Kuva 11: Esimerkki aikataulusta

Aseta ja säädä annettavan hoidon aikataulua napsauttamalla **Muokkaa...**-painiketta Aikataulu-ikkunassa. Aikataulussa on lista merkintöjä. Kukin merkintä on määritetty ajankohdan ja sille nimetyn hoidon mukaan. Jos hoidottomia ajanjaksoja halutaan ohjelmoida, valitse **Pois**. Ohjelmoi aikataulun muutokset valitsemalla **Tallenna** tai ohita muutokset valitsemalla **Peruuta**.

Huomautus: Implantoitavan pulssigeneraattorin aikataulu on suhteessa ohjelmointitietokoneeseen asetettuun aikaan. Jos muuhun aikavyöhykkeeseen matkustavan potilaan aikataulussa on useampi kuin yksi hoito, hoidosta toiseen siirrytään implantoidun pulssigeneraattorin ohjelmoinnissa käytetyn aikavyöhykkeen mukaan. Jos potilas matkustaa eri aikavyöhykkeeseen, implantoitu pulssigeneraattori ei muutu uuteen aikavyöhykkeeseen. Hoitohenkilöiden on otettava tämä huomioon, kun he ohjelmoivat useita hoitoja.

IPG-diagnostiikka

Avaa hallintakeskusnäyttö valitsemalla päänäytöstä **IPG-diagnostiikka...**

Tässä näytössä on seuraavat tiedot:

- Sulautetun laiteohjelmiston versiot.
- Päivämäärä ja kellonaika, jolloin käyttöiän loppu saavutettiin ("ei sovellu", jos käyttöikä ei ole lopussa).
- Akkujännitteen enimmäis- ja vähimmäismittausten ajankohdat.

CVRx voi pyytää tiedostoa, joka luodaan, kun **Tallenna IPG-diagnostiikka** -painiketta painetaan.

Implantoitavan pulssigeneraattorin käyttöiän arvioiminen

Implantoidun pulssigeneraattorin akun käyttöikä riippuu laitteen hoitoasetuksista. Esimerkiksi 24 tunnin hoitojakson aikana 20 Hz:n hoitotaajuudella, käytettäessä vain yhdellä puolella, 125 µs:n sykelevydeillä ja 6,0 mA:n sykeamplitudilla 650 ohmin kuormaan laite kestää noin 66 kuukautta. Seurantataajuutta on säädettävä kunkin potilaan osalta kunkin seurannan käyttöiän tulosten mukaan siten, että seuraava seuranta ajoitetaan enintään puoleen väliin arvioidusta suositellusta vaihtoajankohdasta, kun suositeltu vaihtoajankohta on yli 3 kuukauden kuluttua. Kun suositeltu vaihtoajankohta on alle 3 kuukauden kuluttua, suosittelemme että vaihto ajoitetaan suositeltuun vaihtoajankohtaan tai ennen sitä, jotta estetään akun tyhjentyminen.

HUOMAUTUS: Tässä osassa annetut käyttöiän arviot ovat hoidon alusta laitteen suositeltuun vaihtoajankohtaan.

Taulukko 2 sisältää laitteen arvioidut käyttöiät eri parametrisetuksilla implantoidun johtimen mallin mukaan. Nämä laskutoimitukset käyttävät yhtä 24 tunnin hoitojaksoa.

Taulukko 2: Parametrimuutosten vaikutus laitteen käyttöikään (lueteltu kuukausissa)

Sykeamplitudi (mA)	Sykelevydeys (µs)	Hoitotaajuus (Hz)	Laitteen käyttöikä (yksipuolinen)
6,0	125	20	66
8,0	125	20	50
6,0	65	20	87
8,0	65	20	72
6,0	190	20	52
8,0	190	20	38
6,0	250	20	43
8,0	250	20	31
6,0	125	40	43
8,0	125	40	31
6,0	65	40	66
8,0	65	40	50

Pahimmassa tapauksessa käyttöiän ohjelmointiolosuhteissa 24 tunnin hoitoaika ja 40 Hz:n hoitotaajuus, yksipuolinen reitti, 250 µs:n sykelevydeys ja 8mA:n sykeamplitudi 650 ohmin kuormaan, laitteen käyttöiän odotetaan olevan noin 17 kuukautta.

Laitteen yhteisvaikutustestaus

Implantoitu pulssigeneraattori voi vaikuttaa muiden implantoitujen laitteiden, kuten defibrillaattoreiden, tahdistimien tai neurostimulaattoreiden, toimintaan. Jos potilaalle on jo implantoitu elektroninen lääkinnällinen laite, implantoidun *neo*-pulsigeneraattorin ja toisen implantoidun elektronisen laitteen yhteensopivuus on varmistettava aina, kun jommakumman implantin asetuksia muutetaan.

Yhteisvaikutukset ovat todennäköisempiä laitteissa, jotka on varustettu anturitoiminnolla, esimerkiksi implantoitavat defibrillaattorit tai tahdistimet. Kyseisten laitteiden anturien suorituskyvyn arvioinnista on lisätietoa niiden valmistajan asiakirjoissa. Jos yhteisvaikutuksia havaitaan, implantoitu *neo*-pulsigeneraattori on ohjelmoitava alhaisemmille hoidon tehoasetuksille, jotta yhteisvaikutus voidaan eliminoida. Jos välttämätöntä, toisen implantoidun laitteen asetuksia muutetaan vain siinä tapauksessa, että muutosten ei odoteta vaikuttavan negatiivisesti laitteen kykyyn antaa määrättyä hoitoa. Jos implantointitoimenpiteen aikana ei ongelmallisia laitteiden yhteisvaikutuksia voida eliminoida, Neo-järjestelmää ei saa implantoida.

10. IMPLANTOINTITOIMENPIDE

Ennen implantointia

Ennen leikkausta on tehtävä virallinen kaksoisultraäänitutkimus sen vahvistamiseksi, että valtimon anatomia ei ole mutkainen ja sisällä esim. kaulavaltimon mutkia, silmukoita ja kierukoita, jotka voisivat haitata implantointitoimenpidettä.

- On varmistettava, ettei sellaista ahtaumaa esiinny, joka voisi pienentää kaulavaltimoiden läpimittaa yli 50 %:lla.
- Haavaisten plakkien esiintyminen on poissuljettava.
- Kaulavaltimon haarakohdan tasolle pääsyn vaivattomuus on varmistettava kaulalihasten vakioviilloilla.
- On määritettävä, jos mitään anatomista poikkeavuutta esiintyy, jonka johdosta lisäkuvat voisivat olla hyödyllisiä hoidon suunnittelun kannalta.

Yleisesti suositellaan, että potilaat saavat beetasalpaajia ennen leikkausta leikkauspäivään asti. Jos potilaalla on harvavyöntisyyttä beetasalpaajan annoksen vähentämistä on harkittava ennen leikkausta, sillä jotkin implantiitoimenpiteessä käytetyt anesteetit voivat myös laskea potilaan syketiheyttä. Jos potilas on yliherkkä, muita verenpainelääkkeitä, etenkin keskeisesti vaikuttavia alfa-adrenergisia aineita on pidättäydyttävä käyttämästä ennen implantointia, jos se ei arvion mukaan kohtuullisesti haittaa turvallisuutta. Potilaan verenpainetta on ylläpidettävä lähellä lähtöarvoa, ja sitä voidaan edesauttaa laskimonsisäisellä nitroglyseriinillä tai nitroprussidilla. Jos klonidiinia vältetään antamasta, sitä voidaan antaa leikkauksen jälkeen, kun potilaan verenpaine pystyy estämään kohonneen verenpaineen elpymisen, jota voidaan havaita akuutista klonidiinista vierottamisen yhteydessä.

Leikkaukspäivänä haarakohdan taso voidaan merkitä viiltokohdan sijoittamisen helpottamiseksi.

On varmistettava, että varaohjelmointijärjestelmä on saatavana siinä tapauksessa, että ensisijainen järjestelmä vaurioituu tai tulee toimintakelvottomaksi.

Niille potilaille, joille on jo implantoitu elektroninen lääkinnällinen laite, on suoritettava yhteisvaikutustutkimus implantointitoimenpiteen aikana. On varmistettava, että asianmukainen laitteisto on käytettävissä jo implantoidun laitteen toiminnan monitorointiin.

Järjestelmän implantointi

Järjestelmän implantoinnin kirurgiset lähestymistavat ja tekniikat vaihtelevat implantoivan kirurgin mieltymysten mukaan. Järjestelmän asianmukaisen ja turvallisen implantoinnin oleellisten vaatimusten on sisällettävä tässä osassa käsitellyt kohdat.

Potilaan verenpainetta on monitoroitava valtimoletkulla jatkuvasti koko implantointitoimenpiteen ajan.

Ihon valmisteleminen

Iho on valmisteltava välittömästi ennen kirurgisten leikkauksiin asetamista valmisteella, joka vaikuttaa tehokkaasti tyypilliseen ihon mikrobistoon. Kun iho on valmisteltu, suosittelemme, että iholle kaulan ja rintakehän kirurgisiin viiltokohtiin levitetään läpäisemätön ihopuskuri, esim. 3M™ Ioban™ (3M, St. Paul, MN) minimoimaan kontaktia implantoitujen osien ja potilaan ihon välillä. Jos tätä tai samanlaisia valmisteita käytetään, on harkittava 3M™ DuraPrep™ -valmisteen käyttöä viimeisenä ihon valmisteluvaiheena. Tämän tuotteen käyttöön liitetään luotettavampi ihosuojuksen kiinnitys ihoon koko implantointitoimenpiteen ajan.

Antibioottilääkitys

Infektionhallinta on tärkeää kaikkien leikkaustoimenpiteiden aikana. Suosittelemme, että antibioottilääkitystä annetaan leikkausta edeltävänä aikana. Tietty antimikrobivalmiste on valittava implantoivan laitoksen julkaistujen patogeeni-mikrobialttiusten perusteella ja sen pitäisi kattaa stafylokokkilajit. Lääkeannos ja antoaikatalu on valittava siten, että se takaa korkeat kudostasot, kun ihoviillot tehdään. Antibioottilääkitystä on jatkettava tehokkailla annoksilla 24 tuntia leikkauksen jälkeen ja sitä on säädettävä munuaisen toiminnan perusteella tarpeen mukaan. Toista antibioottiannosta on harkittava implantointitoimenpiteen aikana antibiootin puoliintumisajan ja implantointitoimenpiteen keston mukaan.

Anestesia

Järjestelmä on implantoitava nukutuksessa siten, että barorefleksiä ylläpidetään elektrodin sijoittamisvaiheessa. Tästä syystä erityistä varovaisuutta on noudatettava toimenpiteen aikana anestesian käyttämisessä. Anestesian päätavoite on varmistaa potilaan mukavuus leikkauksen aikana ja samalla minimoida barorefleksivasteen heikentämistä kartoitusvaiheen aikana, kun asianmukaista elektrodin implantointikohtaa tunnistetaan siten, että potilas voi vastata sinuksen sähköärsytyksen aikaansaamiin tuntemuksiin kartoituksen aikana.

Implantointitoimenpiteessä voidaan käyttää yleisanestesiaa laskimoanestesiaa tai alueellisenä puudutusena voidaan pinnallinen kaulapunos puuduttaa. Näissä kahdessa menetelmässä käytetään samanlaista protokollaa ja samanlaisia anesteetteja, lukuun ottamatta erilaisia annosmääriä ja pinnallisen kaulapunoksen käyttämistä. Alueellinen puudutus, jossa pinnallinen kaulapunos puudutetaan, mahdollistaa potilaan tuntemusvasteen monitoroinnin kartoitusprosessin aikana eikä potilasta tarvitse intuboida. Implantoivan kirurgin ja anestesiologin on harkittava huolellisesti mitä anestesian menetelmää käytetään ja otettava huomioon kullekin potilaalle paras vaihtoehto.

Toimenpide jaetaan kolmeen päävaiheeseen: 1) leikkausviillon kautta pääsy kaulavaltimon haarakohtaan/sinukseen, 2) kaulavaltimon sinuksen kartoitus ja järjestelmän testaus, 3) taskun tekeminen, kanavointi ja haavan sulkeminen.

Kun kaulavaltimon haarakohta/sinus on esillä (ts. ensimmäinen vaihe), voidaan käyttää valmisteita, kuten huumausaineita, bentsodiatsepiinejä, barbituraatteja ja paikallispuudutusaineita, jotka minimoivat barorefleksin vähentymistä. Tähän mennessä suosituin opioidi on ollut remifentaniili siitä syystä, että sen puoliintumisaika on lyhyt ja annosmäärä voidaan titrata potilaan tarpeita vastaavaksi. Remifentaniili indusoi harvallyöntisyyttä korkeimmilla annoksilla. Tästä syystä voi morfiinin käyttäminen auttaa vähentämään remifentaniilin infuusion tarvetta tapauksen aikana ja se parantaa kivuntunnottomuutta nukutuksesta herättäessä. Kartoitustoimenpiteeseen valmisteltaessa anestesiaa voidaan säätää onnistuneen kartoituksen edistämiseksi. Narkoottista ainetta voidaan vähentää syketiheyden mukaan samoin bentsodiatsepiinin ja/tai barbituraattien infuusionopeutta samalla, kun riittävää nukutussyvyyttä ylläpidetään (yleisanestesiassa).

Kartoituksen ja elektrodin kiinnittämisen (ts. toinen vaihe) aikana anestesiatasojen on oltava niin vakaita kuin mahdollista. Tämän vaiheen aikana voidaan jatkaa barorefleksin vähenemistä minimoivien huumausaineiden, bentsodiatsepiinien ja barbituraattien käyttöä. Atropiinin ja glykopyrrolaatin käyttöä on vältettävä, ellei potilaan turvallisuus edellytä niitä, sillä ne voivat poistaa kaulavaltimon barorefleksin aktivoitavastetta jonkin verran ja tehdä kartoituksesta ja kaulavaltimon sinuselektrodin parhaan mahdollisen sijaintikohdan määrittämisestä vaikeampaa.

Kun paras mahdollinen elektrodin sijaintikohta on määritetty, elektrodi kiinnitetty kokonaan verisuoneen ja barorefleksitestaus tehty (ts. vaihe 2 valmis), valmisteita, kuten isofluraania, desfluraania, sevofluraania, propofolia ja deksmedetomidiniä, voidaan käyttää taskun tekemisen, kanavoinnin ja haavan sulkemisen (ts. kolmas vaihe) aikana riittävän anestesiataason saavuttamiseen. Tämän lisäksi typpioksiduulia on käytetty onnistuneesti muiden anesteettien lisänä kaikissa implantointitoimenpiteen vaiheissa ja se voi auttaa vähentämään käytettyjä midatsolami- tai barbituraattimääriä ja vähentää muistamisen riskiä.

Jos alueellista puudutusta käytetään, syvää kaulapunosta on vältettävä, sillä se voi haitata kartoitusta poistaen kaulavaltimon barorefleksin. Paikallispuudutteen (esim. lidokaiini) injisoimista suoraan kaulavaltimoon on myös vältettävä.

Steriilin pakkauksen avaaminen

HUOMAUTUS: Määritä, kuinka pitkä johdin tarvitaan potilaan anatomian mukaan.

Ennen pakkauksen avaamista pakkaus on tarkistettava näkyvien vaurioiden tai steriiliyden menetyksen osalta.

Järjestelmän pakkausta ei saa avata, jos se on altistettu myyntipäällysmarkkinnoissa annettujen lämpötila-alueiden ulkopuolisille ääriämpötiloille tai jos pakkaus tai pakkauksen sinetti on vaurioitunut. Palauta pakkaus avaamattomana CVRx:lle.

Avaa tietoyhteys implantoitavaan pulssigeneraattoriin ennen implantoitavan pulssigeneraattorin pakkauksen avaamista. Jos ilmoitettu akkujännite on alle 2,85 voltia, palauta pakkaus avaamattomana CVRx:lle.

Implantoitava pulssigeneraattori, kaulavaltimon sinusjohtimet, implanttisovitin ja implanttityökalu toimitetaan **STERIILEINÄ** ja **KERTAKÄYTTÖÖN**. Ei saa käyttää, jos pakkaus on avattu tai vaurioitunut. Tämän tuotteen uudelleenkäyttö voi johtaa toimintahäiriöön, haittavaikutukseen tai kuolemaan.

Pakkaus avataan seuraavasti:

- 1) Tartu kielekkeeseen ja avaa ulompi suojuus.
- 2) Nosta sisäalusta pois steriiliä menetelmää käyttäen.
- 3) Tartu sisäalustan kielekkeeseen ja avaa sisäsuojuus, jolloin sisältö tulee esiin.
- 4) Ota tuote pakkauksesta.

Implantointi- ja kartoitustoimenpide

HUOMAUTUS: Kaulavaltimon sinusjohdinta käsiteltäessä ei saa tarttua johtimen runkoon tai elektrodin aktiiviseen alueeseen metallipuristimilla tai pihdeillä. Implanttityökalu on tarkoitettu elektrodin käsittelyyn ja hallintaan.

HUOMAUTUS: Kaulavaltimon sinuksen kartoituksen ja testauksen aikana etenkin yleisanestesiassa voidaan indusoida harvavyöntisyttä korkeimmilla stimulaatiovoimakkuuksilla. Harvavyöntisyyden pitäisi loppua, kun hoito lopetetaan. Hoito lopetetaan seuraavasti:

- paina **Pysäytä testi** -painiketta kartoituksen aikana tai
- irrota elektrodi kaulavaltimon sinuksesta.

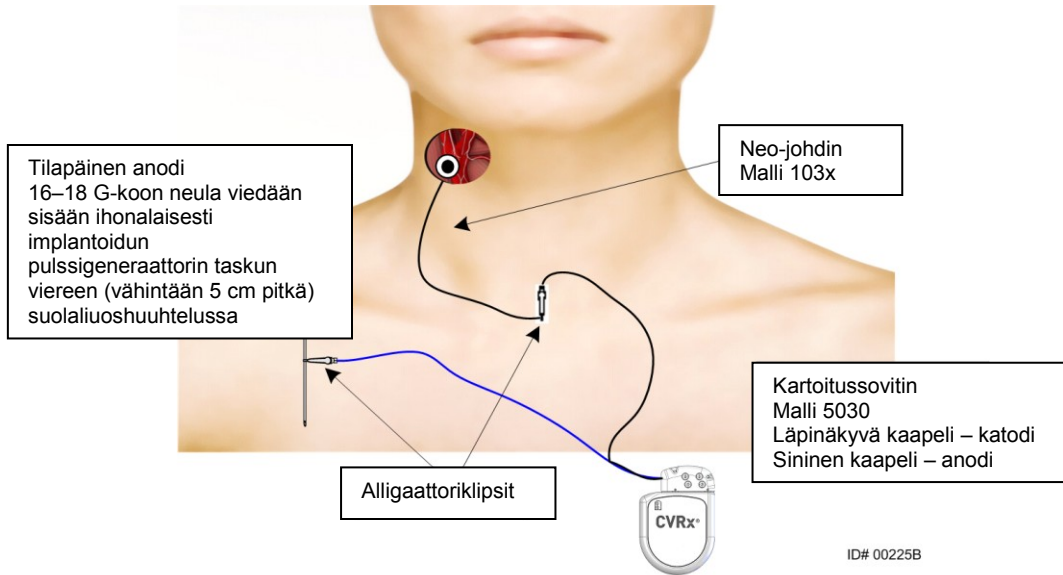
Seuraavassa kuvataan järjestelmän implantoinnin toimenpidevaiheet, joissa käytetään pienempää viiltoa (<2–3 cm). Implantoinnin todellisia vaiheita ja viiltojen/dissektioiden laajuutta voidaan muuntaa tässä esitetystä implantoivan kirurgin ohjeistamana implantoinnin onnistumisen varmistamiseksi ja potilaskohtaiset erot huomioon ottaen.

Seuraavassa annetut vaiheet ovat yhdelle puolelle implantoitavaa kaulavaltimon sinusjohdinta varten. Suosittelemme, että kanavointia minimoidaan implantoimalla kaulavaltimon johdin ja implantoitava pulssigeneraattori samalle puolelle. Johdin voidaan kuitenkin sijoittaa implantoitavan pulssigeneraattorin vastakkaiselle puolelle tarvittaessa (tähän tarvitaan 50 cm:n johdin). Implantoiva kirurgi määrittää kaulavaltimon sinusjohtimen ja implantoitavan pulssigeneraattorin sijaintikohdat.

- 1) Valtimoletku jatkuvaan hemodynaamiseen monitorointiin ja muita invasiivisia tai ei-invasiivisia instrumentteja hemodynaamiseen arviointiin.
- 2) Valmiste ja peittele potilas leikkausliinoilla leikkausta varten.
- 3) Aseta potilaan pää ja kaula siten, että ne ovat leikkauksen vaatimassa asennossa. Asento tunnustettu leikkausta edeltävissä arvioinneissa (esim. ultraäänitutkimus) ja kirurgin ohjeistamana.
- 4) Ennen ensimmäisen viillon tekemistä on ultraäänellä tunnustettava ja merkittävä kaulavaltimon haarakohdan taso ja kasvolaskimo (kasvolaskimo varmistukseksi siitä, että virtauksenjakaja on tunnustettu oikein). Tämän lisäksi kaulavaltimon sinus on luonnehdittava, mikäli mahdollista.

- Tämä viiltoa edeltävä ultraääniarviointi on erittäin tärkeä viiltokohdan paikantamisen ja koon vähentämisen kannalta.
- 5) Tee 2–3 cm pitkä viilto ihoon keskelle kaulavaltimon sinusta (pystysuunnassa tai vinossa kulmassa).
 - 6) Jatka viiltoa ihonalaisen kudoksen ja iholihaksen läpi.
 - Levittimen käyttö (esim. Henley) voi auttaa dissektion aikana pienissä viilloissa.
 - 7) Päännyökkääjälihaksen mediaalipuoli dissektoidaan vapaaksi.
 - 8) Ligeeraa ja jaa tarvittaessa kasvolaskimo sen jälkeen, kun poikkeuksellinen kielen liikehermo on tarkistettu.
 - 9) Päännyökkääjälihasta vedetään sitten lateraalisuuntaan ja kaulavaltimon sinus otetaan esiin.
 - 10) Paikanna ja suojaa sisempi kaulalaskimo.
 - 11) Ota yhteisen kaulavaltimon pintapuoli esiin ja dissektoi kaulavaltimon sinuksen pintapuolelta. Kaulavaltimon haarakohdan ympäröivän täydellistä mobilisaatiota ei ole aikaansaatuva implantoititoimenpidettä varten, sillä enintään se kohta kaulavaltimon sinuksen osaa, joka ei kosketa kaulavaltimon haarakohtaa, kartoitetaan. Tästä syystä sisemmän, ulomman ja yhteisen kaulavaltimon täydellistä dissektiota ei suositella implantoititoimenpiteessä.
 - **Sisemmän ja ulomman kaulavaltimon välistä kudosta ei saa dissektoida (ts. kaulavaltimon lovi).**
 - 12) Ota kaulavaltimon sinus esiin elektrodin kartoitusta ja lopullista sijoittamista varten. Rheos-tutkimuksen sekä prekliinisten tutkimusten havainnot viittaavat siihen, että sijaintikohtissa voi olla hyödyllistä poistaa adventitiaa ympäröivä kerros (ja paljastaa adventitia) kartoitusta varten. Tämä saadaan aikaan dissektoimalla tasolla, joka on helppo aikaansaada kaulavaltimon pinnalla, ja poistamalla löyhää sidekudosta, joka on helppo dissektoida verisuonista.
 - Kartoitus ja elektrodin kiinnittäminen vaativat vain kaulavaltimon sinuksen pinnallista esiintuloa sekä kaulavaltimon sinusta lähinnä olevan yhteisen kaulavaltimon pinnallista esiintuloa. Yhteisen kaulavaltimon pinnallinen esiintulo ulottuu tyypillisesti 1–1,5 cm kaulavaltimon sinuksen alapuolelle. Tämän prosessin aikana on vältettävä dissektoimasta haarakohtaa (kudosta sisäisen ja ulkoisen kaulavaltimon välillä, tunnistettava ja suojattava kiertäjä- ja kielen liikehermoja ja minimoitava kaulavaltimon sinuksen ja haarakohdan käsittelemistä.
 - Tämän dissektion aikana valtimot pyrkivät kaareutumaan pinnallisempaan sijaintikohtaan ja kääntymään jonkin verran. Toisinaan tämä aiheuttaa valtimojen ryppyntymistä, jolloin dissektiota on jatkettava koko viillon sallimalta mitalta, jotta tähän siirtymään saadaan loivempi kaari.
 - Kaulavaltimon sinus ei ehkä sijaitse suoraan haarakohdassa. Se voi sijaita haarakohdan alapuolella, yläpuolella tai sen tasolla.
 - 13) **Käyttöohjeet mallin 5030 implanttisovitinta käytettäessä:**

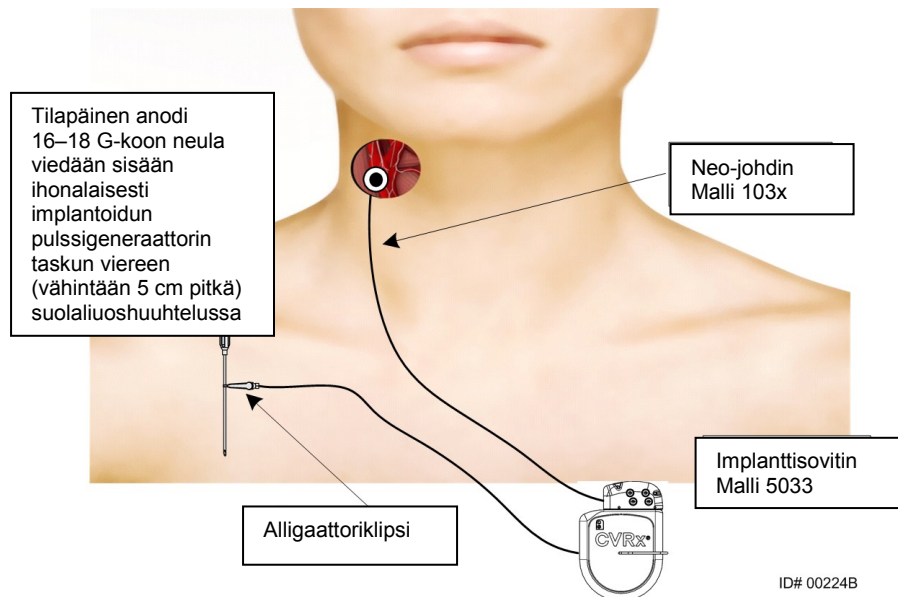
Kun kaulavaltimon sinus on esillä, kartoitus valmistellaan. Ihon dermikseen injisoidaan paikallispuudutetta, joka nostattaa aluetta. Vie 16–18 G-koon sisäänvientineula (vähintään 5 cm pitkä) ihonalaiseen kudokseen implantoituvan pulssigeneraattorin taskun alueelle. Huomaa, että neulan pitäisi olla suurinpiirtein samansuuntainen ihon kanssa ihonalaisessa kudoksessa eikä pystysuunnassa ihoon nähden. Yhdistä implanttisovitin (malli 5030) sekä johtimen liittinastaan että neulan metalliosaan. Kytke implanttisovitimen liitin implantoitavan pulssigeneraattorin liittinmoduuliin ja kiristä asetusruuvit kiintoavaimella (sähkökontaktiin tarvitaan 2 asetusruuvia). Ks. Kuva 12. Injisoi suolaliuosta neulaan ja varmista, että neulan ja kudoksen kontakti on riittävä.



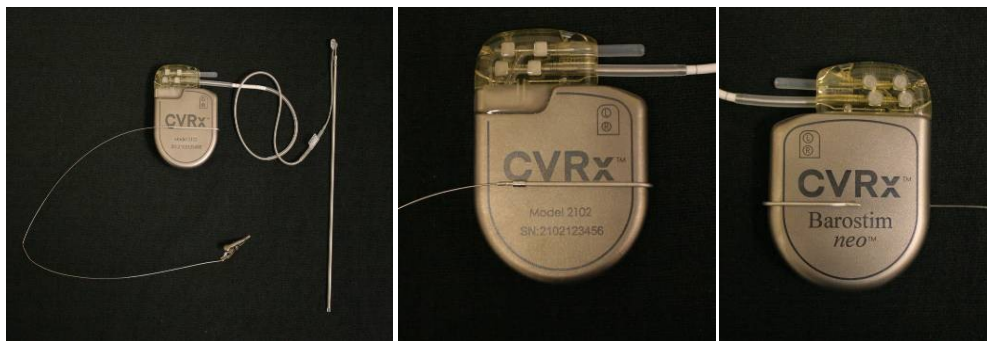
Kuva 12: Järjestelmän kartoituskokoonpano mallin 5030 implanttisovittimella

14) Käyttöohjeet mallin 5033 implanttisovittinta käytettäessä

Kun kaulavaltimon sinus on esillä, kartoitus valmistellaan. Vie 16–18 G-koon sisäänvientineula (vähintään 5 cm pitkä) ihonalaiseen kudokseen implantoidun pulssigeneraattorin taskun alueelle. Huomaa, että neulan pitäisi olla suurinpiirtein samansuuntainen ihon kanssa ihonalaisessa kudoksessa eikä pystysuunnassa ihoon nähden. Yhdistä kartoitettava johdin toivottuun implantoidun pulssigeneraattorin yläosan sijaintikohtaan (vasen tai oikea) ja kiristä molemmat ruuvit vääntöavaimella (sähkökontaktiin vaaditaan 2 asetusruuvia). Työnnä implanttisovittimen klipsi implantoidun pulssigeneraattorin päärungon (metalliosa) päälle. Yhdistä sitten alligaattoriklipsi implanttisovittimesta neulan metalliosaan. Ks. Kuva 13. Injisoi suolaliuosta neulaan ja varmista, että neulan ja kudoksen kontakti on riittävä.



Kuva 13: Järjestelmän kartoituskokoonpano mallin 5033 implanttisovittimella



Kuva 14: Implanttisovittimen kokoonpano ja implantoituvan pulssigeneraattorin liitäntä mallin 5033 implanttisovittimessa

15) Ohjeet vaihtoehtoiseen käyttöön ilman sovitinta

Toinen vaihtoehto on muodostaa tasku implantoitavalle pulssigeneraattorille, asettaa implantoitava pulssigeneraattori taskuun ja käyttää sitä paluuanodina neulan sijasta. Tässä tapauksessa johdin kytketään suoraan implantoitavan pulssigeneraattorin liitinmoduuliin ja asetusruuvit kiristetään kiintoavaimella. Suosittelemme, että portin tulppa asetetaan käyttämättömään porttiin ja kärjen asetusruuvi kiristetään kiintoavaimella. Jos tätä vaihtoehtoa käytetään:

- Infektorisikin vaaraa on vähennettävä erityisvarotoimin.
- Koordinoi anestesiatiimin kanssa, sillä implantoitavan pulssigeneraattorin taskun muodostaminen vaatii tyypillisesti lisänukutusta.

16) Aseta implanttityökalu elektrodin inaktiivisella puolella sijaitsevaan solkeen (Kuva 15). Työkalua voidaan taivuttaa kartoitusprosessin tarpeiden mukaan.



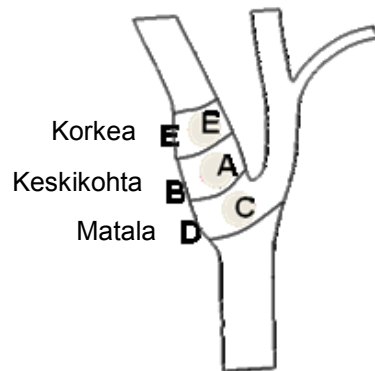
Kuva 15: Solkijohdin kiinni solkityökalussa

17) Kartoita systemaattisesti kaulavaltimon sinus verenpainevasteen osalta johtimella ja implanttityökalulla (strategiaesimerkki - Kuva 16) kartoittaen kaulavaltimon sinusalueita seuraavassa järjestyksessä (alueet esitetään kuvassa).

- A. Aloita esillä olevan sisemmän kaulavaltimon anterioriselta puolelta haarakohdan vierestä (ks. osa A, Kuva 16)
- B. Siirry sisemmän kaulavaltimon pohjaan vapaalla seinämällä (ulompaa kaulavaltimoa vastapäätä) (ks. osa B, Kuva 16)
- C. Siirry yhteiseen kaulavaltimoon aivan haarakohdan aluolelille (ks. osa C, Kuva 16)
- D. Syvemmmälle yhteisen kaulavaltimon ympärillä kohdasta C, alas kohdasta B, viistoon kohdasta A (ks. osa D, Kuva 16)

- E. Ota esiin enemmän valtimoa haarakohdan yläpuolelta (kefaalisesti) ja jos optimaalista kohtaa ei tunnisteta, kaulavaltimon sinuksen posteriorisen puolen sijaintikohtia voidaan harkita (osa E, Kuva 16)
- F. Optimoij sijaintikohtaa edelleen parhaan vasteen saamiseksi kartoittamalla pieniä alakohtia tällä alueella.

HUOMAUTUS: Kartoituksen aikana on ylläpidettävä täyttä kontaktia elektrodin ja taustaverkon ja kaulavaltimon sinuksen välillä kevyesti painaen (verisuonen muodon vääristymistä elektrodilla on minimoitava).



Kuva 16: Systemaattinen kartoitusstrategia eri sijoituskohdille paljaana olevassa kaulavaltimon sinuksessa.

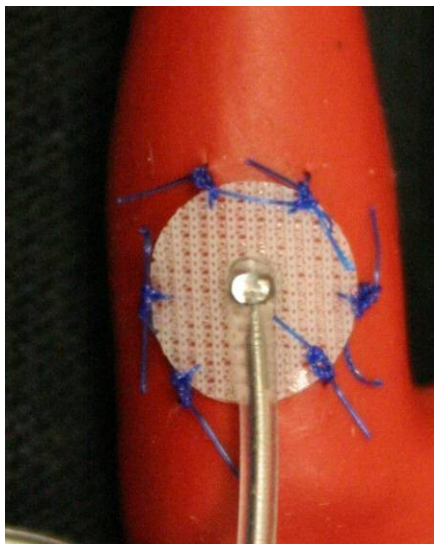
Paina jommankumman hoidon **Muokkaa ja testaa** -painiketta.

Huomautus: Oikean sijaintikohdan löytäminen kartoittamalla vaatii barofleksivasteen arviointia ärsytykseen. Yhdenmukaisin vaste implantoinnin aikana johdetaan sydämenlyönnin ja verenpaineen mittauksista, jotka saadaan joko valtimonsisäisellä letkulla tai sormimansettiplotysmografilla. Systemistä verisuonivastetta voidaan myös käyttää, mutta sitä ei ehkä ole käytettävissä kaikissa keskuksissa. Kaikissa tapauksissa voidaan odottaa muutosta vähintään yhdessä näistä parametreista ohjeeksi elektrodin implantoinnissa.

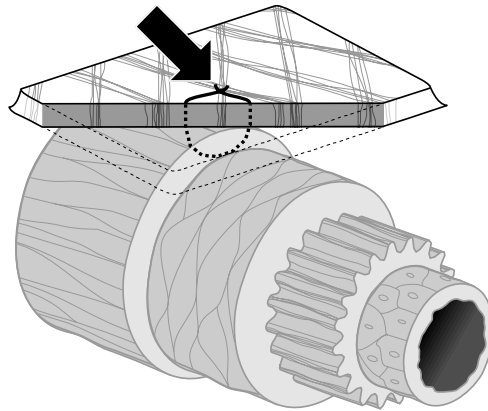
Kartoituksen stimulaatioprosessi suoritetaan seuraavasti:

- Ota molemmat reitit pois käytöstä. Valitse **Testaa nyt**, seuraa kulunutta aikaa ja odota, kunnes toivottu määrä aikaa on kulunut ennen lähtöarvon hemodynaamisten ja/tai fysiologisten parametrien mittaamista.
- Käynnistä vastetestaus.
- Merkitse toivotun reitin valintaruutu ja aseta amplitudiksi 6 mA, pulssin leveydeksi 125 μ s ja taajuudeksi 80 pps. Aloita hoito painamalla **Testaa nyt** -painiketta. Potilaan herkkyys hoitoon voidaan arvioida kokeilemalla ensin alhaisempia tehoja. Korkeimmilla sykeleveyksillä voidaan tarvita 5–10 mA:n amplitudiarvoja. Kaulavaltimon sinuksen kartoituksen aikana kunkin testiaktiivoinnin keston pitäisi olla riittävän pitkä hemodynaamisen vasteen määrittämiseen, ja se voidaan tyypillisesti määrittellä 30–60 sekunnin sisällä, mutta voi kestää 120 sekuntia tai sitäkin enemmän.
- Suosittellemme alhaisempien asetusten käyttöä (mukaan lukien pois päältä) jos:
 - hemodynaamikassa tapahtuu huolestuttavia muutoksia tai
 - viereisen kudoksen ongelmallista stimulaatiota havaitaan tai

- monitorin osoittamaa epätoivottua vuorovaikutusta minkään muun implantoidun sähkölaitteen kanssa (ks. "Laitteen yhteisvaikutustestaus" osassa 9) tai
 - muita mahdollisesti vaarallisia potilasvasteita havaitaan.
- e. Mittaa ja merkitse muistiin hemodynaaminen ja/tai fysiologinen vaste.
- f. Lopeta hoito painamalla **Pysäytä testi** -painiketta.
- 18) Kun optimaalinen sijaintikohta tunnustetaan, ompele elektrodi kiinni kaulavaltimon sinuksen adventitiaan ottaen huomioon seuraavat:
- Voi olla hyödyllistä merkitä optimaalinen sijaintikohta kuduskynällä.
 - Tavoitteena on varmistaa, että elektrodi on kunnolla kiinnitetty, ja kontakti on hyvä seuraavien välillä:
 - elektrodi ja valtimo
 - taustaverkko ja valtimo.
 - Suosittelemme, että kuusi koon 5-0 tai 6-0 resorboitumatonta yksisäikeistä ommelta (esim. Prolene) sijoitetaan. Kuva 17 esittää likimääräiset sijaintikohdat.
 - Implanttityökalua voidaan käyttää johtimen paikallaanpitämiseen ompelemisen aikana (etenkin ensimmäisen ompeleen aikana).
 - Ompeleet (etenkin ensimmäinen ommel) voivat vaatia laskuvarjojotekniikkaa, jotta ne voidaan sijoittaa pienen viillon läpi.
 - Ompeleiden on sisällytettävä suonen päällyskalvo ja elektrodin taustasuojus (Kuva 18).
 - Kun elektrodi on kiinnitetty muutamilla (esim. kaksi tai kolme) ompeleilla, sijaintikohdan riittävyys voidaan varmistaa testaamalla elektrodi.
 - Kun asianmukainen sijainti on varmistettu, elektrodin ei-aktiivisella puolella oleva solki poistetaan tai vähintään leikataan, jotta elektrodi on helpompi ommella ja se muotoutuu paremmin valtimeen.
 - Viimeistele elektrodin kiinnitys kahdella tai kolmella viimeisellä ompeleella.



Kuva 17: Suositellut ompeleiden sijaintikohdat



ID# T00117A

Kuva 18: Ompeleen syvyys

- Johtimen rungon suunta elektrodin kiinniompelamisen jälkeen ei ole erittäin tärkeää kunhan rasituksenestösilmukka voidaan tehdä. Mikäli mahdollista, johtimen rungon ihanteellinen suunta on samansuuntaisesti valtimon kanssa. Lopullisessa suunnassa on otettava huomioon potilaskohtainen anatomia ja elektrodin lopullinen sijaintikohta (seuraavissa kuvissa esitetään johtimen rungon suunta alaspäin).

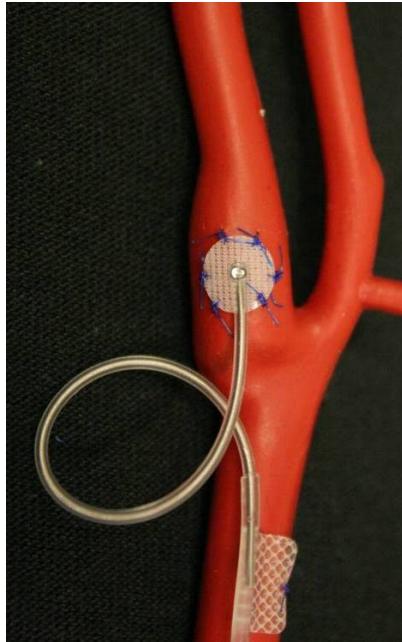
Johtimen lopullisen sijaintikohdan varmistaminen

- 19) Kun johdin on kiinnitetty ompeleilla, oikea sijaintikohta on varmistettava viimeisellä stimulaatiotestillä.
 - a. Merkitse muistiin lähtöarvon hemodynaaminen ja/tai fysiologinen mittaus.
 - b. Käynnistä vastetestaus.
 - c. Aloita kaulavaltimon sinusjohtimen aktivointi (tyypillisesti 2 mA ja 65 μ s) valitsemalla toivotun reitin valintaruutu ja painamalla **Testaa nyt** -painiketta.
 - d. Suosittelemme alhaisempien asetusten käyttöä (mukaan lukien pois päältä) jos:
 - hemodynamiikassa tapahtuu huolestuttavia muutoksia tai
 - viereisen kudoksen ongelmallista stimulaatiota havaitaan tai
 - monitorin osoittamaa epätoivottua vuorovaikutusta minkään muun implantoidun sähkölaitteen kanssa (ks. "Laitteen yhteisvaikutustestaus" osassa 9) tai
 - muita mahdollisesti vaarallisia potilasvasteita havaitaan.
 - e. Odota noin 1 minuutti.
 - f. Merkitse muistiin hemodynaaminen ja/tai fysiologinen vaste.
 - g. Lisää tehoa 1–2 mA:n välein ja noudata vaiheiden e ja f ohjeita.
 - h. Lopeta testaus enintään 12 mA:n teholla tai kun yksi vaiheessa d lueteltu pysäytyskohta saavutetaan tai kun riittävä hemodynaaminen ja/tai fysiologinen vaste on osoitettu.
 - i. Lopeta hoito painamalla **Pysäytä testi** -painiketta.
 - j. Tilapäinen anodineula voidaan poistaa tässä vaiheessa.

HUOMAUTUS: Kun kartoitus on tehty ja johdin ommeltu, anestesiaa voidaan muuttaa ja siihen lisätä propofilia tai muita anesteetteja hoitavan anestesiologin harkinnan mukaan huolimatta niiden mahdollisesta barorefleksiä vähentävästä vaikutuksesta.

Rasituksenesto, kanavointi ja taskun tekeminen

- 20) Aseta rasituksenestosilmukka johtimen runkoon elektrodin ja ommelsiivekkeen väliin (esimerkki - Kuva 19).
- Varmista, että rasituksenestosilmukka on läpimitaltaan noin 2–3 cm.
 - Ommelsiivekke on ommeltava yhteisen kaulavaltimon tai ulomman kaulavaltimon adventitiaan (alapuolelle tai mediaali/lateraalipuolelle potilaan anatomian mukaan). Silmukan sijaintikohta voi vaihdella tämän ommelsiivekkeen sijainnin mukaan.



Kuva 19: Esimerkki rasituksenestosilmukasta

- 21) Yhteisen kaulavaltimon yläpinnalle on tehtävä kanava syvälle päännökkääjälihaksen siten, että kanava ulottuu kaulaviillosta alaspäin päännökkääjälihaksen rintalastan ja solisluun päiden välistä tilaa kohti. Vaihtoehtoisesti kanavointi voidaan tehdä ennen vaiheessa 20) kuvatun rasituksenestosilmukan tekemistä. Huolimatta siitä, tehdäänkö tämä vaihe ennen vai jälkeen rasituksenestosilmukkaa, elektrodin tai johtimen rungon vetämistä on vältettävä huolellisesti tämän vaiheen aikana.
- 22) Jos ihoviiltoa ei tehty implantoitavan pulssigeneraattorin taskulle solisluun alapuolelle vaiheessa 13), se tehdään tässä vaiheessa ja dissektiota jatketaan ison rintalihaksen sidekudoksen tasolle.
- Taskun voi tehdä ihonalaiselle tai sidekudoksenalaiselle tasolle kirurgin harkinnan ja potilaan anatomian mukaan.
 - Tasku on sijoitettava samalle puolelle kuin johdin/elektrodi, mikäli potilaan anatomia tai aiemmin implantoitu toinen laite ei estä tätä.
 - Taskua tehtäessä on noudatettava varovaisuutta ja varmistettava, että johtimen runko ei kosketa taskuun implantoitavaa pulssigeneraattoria. Tämä tehdään aikaansaamalla ylimääräinen ihonalainen tila implantoitavan pulssigeneraattorin taskun yläpuolelle, johon ylimääräinen johdin voidaan kääriä sen kiristymättä pois päin implantoidusta pulssigeneraattorista.

- Implantoitava pulssigeneraattori on suunnattava huolellisesti, sillä asetusruuveihin päästään siltä puolelta, jossa on Neo-tarra ja portin tarra (toisella puolella on laitteen malli- ja sarjanumerot).
 - Implantoitu pulssigeneraattori potilaan oikealla puolella
 Jos *neo*-tarra osoittaa ulospäin (ts. kirurgia kohti), kun tasku sijoitetaan rintakehän oikealle puolelle, johdin tulee ulos potilaan oikealta puolelta ja ylimääräiselle johtimelle on tehtävä tilaa taskun lateraalipuolella. Laitte voidaan myös implantoida *neo*-tarra ylöspäin (ts. rintaonteloa kohti) siten, että taskun jatke on taskun mediaalipuolella. Näin vältetään tekemästä taskun jatketta lateraalipuolelle, kun tasku on rintakehän oikealla puolella.
 - Implantoitu pulssigeneraattori potilaan vasemmalla puolella
 Jos Neo-tarra osoittaa ulospäin, kun tasku sijoitetaan rintakehän vasemmalle puolelle, taskun jatke on taskun mediaalipuolella.
- 23) Tee vaiheessa 21) aloitettu kaulakanavointi loppuun syvälle päännöökkääjälihaksen kaulaviillosta päännöökkääjälihaksen rintalastan ja solisluun päiden välisen tilan tasolle.
- 24) Työnnä puristinta implantoidun pulssigeneraattorin lateraalipuolelta ihonalaiseen tilaan päännöökkääjälihaksen päiden väliin, kunnes puristin koskettaa kaulakanavassa olevaa sormeaa. Kun kanava on valmis, vie katetri (esim. 14 F -kokoinen Red Robinson) kanavaan kaulataskusta kaudaalisuuntaan.
- 25) Tartu 14 F -kokoiseen Red Robinson -katetriin (tai samanlaiseen laitteeseen) puristimella ja vie kanavan läpi.
- 26) Vie johtimen runko kanavan läpi työntämällä liitin Red Robinson -katetriin.
 - Vältä kiristämästä tai vetämästä elektrodiä tai ommelsiivekettä kanavoinnin aikana.

HUOMAUTUS: Kaulavaltimon sinusjohdinta käsiteltäessä ei saa tarttua johtimen runkoon tai elektrodin aktiiviseen alueeseen metallipuristimilla tai pihdeillä.

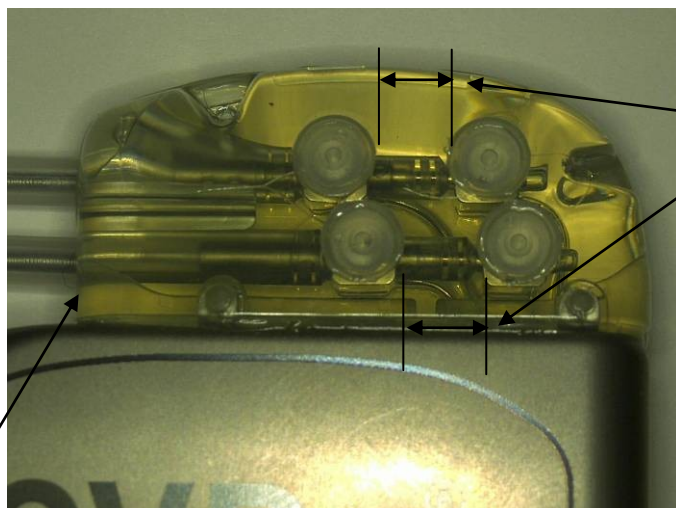
Johtimen kiinnittäminen ja haavan sulkeminen

- 27) Kaulavaltimon sinusjohdin kiinnitetään implantoituun pulssigeneraattoriin seuraavasti:

HUOMAUTUS: Vasen johdin kiinnitetään implantoidun pulssigeneraattorin liitinmoduulin ylempään porttiin ja oikea johdin liitinmoduulin alempaan porttiin.

- Poista implanttisovitin implantoidun pulssigeneraattorin liitinmoduulin portista, mikäli sitä käytettiin.
- Johtimen liitin tulee esiin. Puhdista johtimen liitin verestä ja kudoksesta ja tarkista johdin vaurioiden varalta ennen sen kiinnittämistä implantoituun pulssigeneraattoriin.
- Asenna liitin asianmukaiseen porttiin pulssigeneraattorin liitinmoduulissa. Voi olla avuksi asettaa kiintoavain sulkutulppaan ennen liittimen asentamista.
- Varmista visuaalisesti, että liitin on kunnolla pulssigeneraattorin liitinmoduulissa tarkastelemalla, että asetusruuvilohkojen väliset tiivisteet ovat näkyvissä (ks. Kuva 20 ja Kuva 21).
- Kiristä kiintoavaimella kutakin asetusruuvia myötäpäivään portissa, johon johdin asennettiin, kunnes kiintoavain alkaa naksahdella. Implantoidun pulssigeneraattorin kummassakin johdinportissa on 2 asetusruuvia. Kun hoitojohdinta kiinnitetään, on varmistettava että molemmat kiristetään kunnolla kiinni.
- Varmista asianmukainen kiinnitys vetämällä johtimen liitintä varovasti ja tarkastamalla impedanssi.

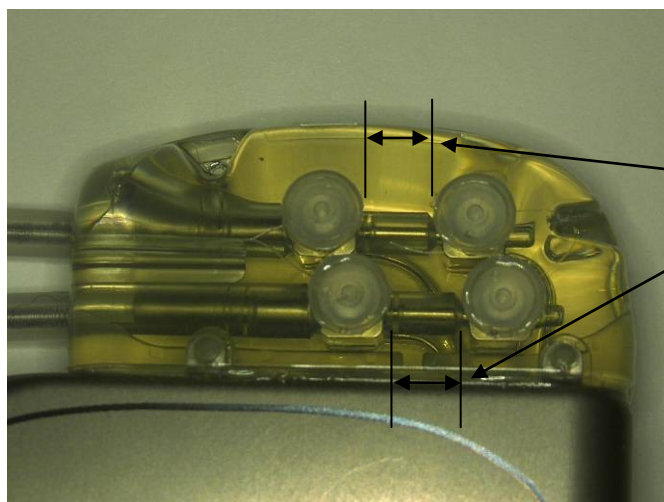
HUOMAUTUS: Implantoidun pulssigeneraattorin sähköliitäntä ei toimi ennen kuin asetusruuvit on kiristetty kokonaan kiinni kiintoavaimella. Mitään hoitoa ei saa yrittää antaa ennen kuin kaikki liitännät on kiinnitetty kunnolla kiintoavaimella.



Oikean johtimen portti

Molempien liittimien tiivisteet sijaitsevat tarkasteluvyöhykkeellä (pulssigeneraattorin liitinmoduulin ylempi ja alempi portti)

Kuva 20: Liittimen asentaminen implantoidun pulssigeneraattorin liitinmoduuliin (oikein asennettu)

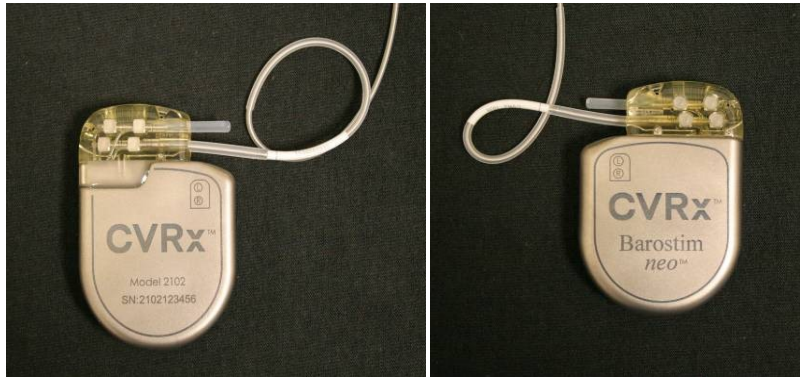


Vain yhden liittimen tiiviste tarkasteluvyöhykkeellä (pulssigeneraattorin liitinmoduulin ylempi ja alempi portti)

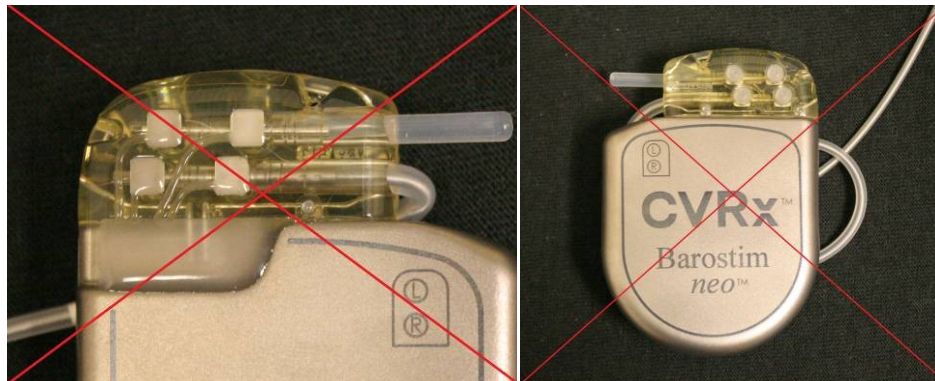
Kuva 21: Liittimen asentaminen implantoidun pulssigeneraattorin liitinmoduuliin (väärin asennettu)

- 28) Suosittelemme, että portin tulppa asetetaan pulssigeneraattorin liitinmoduulin käyttämättömään johdinportiin. Kärjen asetusruuvi on kiristettävä, kun portin tulpaa käytetään.
- 29) Jos tasku sijaitsee ihonalaisesti, sijoita kaksi ommelta sidekudokseen asianmukaisin välein implantoidun pulssigeneraattorin ommelreikiin nähden. Resorboitumatonta koon 0 tai 1-0 ommelainetta on käytettävä (Ethibond, Silk tai Prolene).
- 30) Pujota ompeleet implantoitavan pulssigeneraattorin liitinmoduulissa olevien ommelreikien läpi.
- 31) Aseta implantoitava pulssigeneraattori taskuun.

- 32) Kiedo ylimääräinen johdinrunko rullalle ja aseta implantoidun pulssigeneraattorin viereen (Kuva 22) siten, että ylimääräistä johdinrunkoa ei aseta suoraan implantoidun pulssigeneraattorin eteen tai taakse (Kuva 23). Varmista, että johtimen runkoa ei ole vedetty kireälle ja että se on löysällä elektrodin ja taskun välisellä reitillä.



Kuva 22: Ylimääräinen johtimen runko sijoitettu oikein



Johtimen väärä liian jyrkkä kulma pulssigeneraattorin liitinmoduuliin nähden

Johdin sijoitettu väärin implantoidun pulssigeneraattorin taakse

Kuva 23: Ylimääräinen johtimen runko sijoitettu väärin

- 33) Kiinnitä implantoitu pulssigeneraattori sidekudokseen solmimalla käytetty ommel.
- 34) Jos sidekudoksenalaista taskua käytetään, sulje sidekudos implantoidun pulssigeneraattorin päälle.
- 35) Huuhtelee taskua antibioottiliuoksella.
- 36) Tarkasta järjestelmän impedanssi ja varmista, että sähköliitännät ovat riittävät. Ota huomioon, että implantoidun pulssigeneraattorin on oltava taskussa, jotta impedanssimittaukset ovat tarkkoja.
- 37) Viiltoihin voidaan harkinnan mukaan soluttaa paikallisuudutetta.
- 38) Sulje viillot kirurgin tavallisen menetelmän mukaan.
- 39) Ota röntgenkuva järjestelmästä in situ.

Laitteen testaaminen ennen kotiuttamista

1. Potilaan on oltava istuma-asennossa tai potilasvuoteessa noin 45–90 asteen kulmassa. Potilaan on istuttava siten, että selkä ja käsivarret ovat tuettuina vähintään 5 minuuttia ennen hemodynaamisia ja/tai fysiologisia mittauksia. Paina jommankumman hoidon **Muokkaa ja testaa** -painiketta.
2. Mittaa lähtöarvon hemodynaamiset ja/tai fysiologiset arvot.
3. Aloita kaulavaltimon sinusjohtimen aktivointi (tyypillisesti 2 mA ja 65 µs) valitsemalla toivotun reitin valintaruutu ja painamalla **Testaa nyt** -painiketta.
4. Suosittelemme alhaisempien asetusten käyttöä (mukaan lukien pois päältä), jos:
 - hemodynamiikassa tapahtuu huolestuttavia muutoksia tai
 - viereisen kudoksen ongelmallista stimulaatiota havaitaan tai
 - monitorin osoittamaa epätoivottua vuorovaikutusta minkään muun implantoidun sähkölaitteen kanssa (ks. “Laitteen yhteisvaikutustestaus” osassa 9) tai
 - muita mahdollisesti vaarallisia potilasvasteita havaitaan.
5. Odota noin 1 minuutti.
6. Merkitse muistiin hemodynaaminen ja/tai fysiologinen vaste.
7. Toista vaiheet 2–6 lisäämällä sykeamplitudia ja optimoi asetukset.
8. Muita parametreja mukaan lukien muun muassa sykeleveys, taajuus ja reitti (soveltuvisissa tapauksissa) voidaan haluttaessa testata erikseen käyttäen samanlaista prosessia.

Lisäjohtimen implantointi (tarvittaessa)

Jos lisäjohtin on implantoitava myöhemmässä vaiheessa, implantointimenetelmä on samanlainen kuin mitä tässä osassa on kuvattu. Johtimen sijoittamisessa on kuitenkin noudatettava muutamia lisäohjeita:

- Noudata osassa 11, vaiheissa 1–6 annettuja implantoidun pulssigeneraattorin poistamisohjeita.
 - Poista portin tulppa.
 - Implantoitua pulssigeneraattoria ei tarvitse vaihtaa, jos akussa on riittävästi varausta jäljellä.
- Uusi johdin on kanavoitava sisään uutta reittiä pitkin välttämättä kanavointiyhteyttä tai kontaktia aiemmin implantoidun johtimen kanssa.
- Asenna johtimen liittimet vastaaviin implantoidun pulssigeneraattorin portteihin ja implantoi johdin aiemmin kohdassa Johtimen kiinnittäminen ja haavan sulkeminen, osassa 10 kuvattujen ohjeiden mukaan.

11. IMPLANTOIDUN PULSSIGENERAATTORIN VAIHTAMINEN

Suosituks

Implantoitu pulssigeneraattori on vaihdettava joko suositeltuna vaihtoajankohtana tai sitä ennen.

Implantoidun pulssigeneraattorin vaihtamisessa käytetyt kirurgiset menetelmät ja tekniikat vaihtelevat toimenpiteen tekevän kirurgin harkinnan mukaan. Vaikka menetelmä ja tekniikat voivat vaihdella, implantoidun pulssigeneraattorin asianmukaisen ja turvallisen vaihtamisen edellyttämät oleelliset vaatimukset kuvataan tässä osassa.

Paikallisuudutusta käytetään tyyppillisesti vaihtotoimenpiteen aikana.

Antibioottilääkitys

Suosittelemme grampositiivisiin bakteereihin vaikuttavaa antibioottilääkitystä 30 minuutin sisällä ihoviillon tekemisestä ja lääkityksen jatkamista leikkauksen jälkeen 24 tunnin ajan.

Tyhjentyneen implantoidun pulssigeneraattorin poistaminen

HUOMIO: Palpoi implantoidun pulssigeneraattorin ja johtimen kohta ennen ensimmäistä viiltoa ja varmista, että johdin ei ole sen viiltokohdan alla, jonka kautta implantoitu pulssigeneraattori on määrä poistaa.

HUOMAUTUS: Poistamisen aikana on varottava vaurioittamasta implantoituja johtimia. Alhaisen tehon diatermiaa voidaan käyttää johtimien vauriomahdollisuuden minimoimiseen dissektion aikana. Skalpelleja ei saa käyttää kaulavaltimon sinusjohtimen päällä tai ympärillä, sillä se voi aiheuttaa vaurion ja johtaa johtimen toimintahäiriöön.

1. Käynnistä telemetriaistunto implantoidun pulssigeneraattorin kanssa ja paina **Pysäytä**-painiketta. **Tallenna raportti** (haluttaessa) ja **Lopeta Istunto**.
2. Avaa solisluun alapuolella sijaitseva, implantoidun pulssigeneraattorin päällä oleva viilto.
3. Dissektoi implantoituun pulssigeneraattoriin diatermiaa tai tylppää dissektointia käyttäen. Johdinta voidaan joutua dissektoimaan osittain, jotta implantoitu pulssigeneraattori voidaan poistaa.
4. Katkaise kiinnitysompeleet. Ennen implantoidun pulssigeneraattorin poistamista suosittelemme, että johtimet irrotetaan liitinporteista (vaiheet 5 ja 6). Poista implantoitu pulssigeneraattori taskusta.
5. Käännä asetusruuveja vastapäivään ja löysää ne kummastakin kaulavaltimon sinusjohtimen liittimestä kiintoavaimella.
6. Irrota kaulavaltimon sinusjohtimet implantoidun pulssigeneraattorin liitinporteista ja varmista, että vasen ja oikea johdin voidaan tunnistaa asianmukaisesti (jos molempia käytetään), kun ne kytketään uudestaan kiinni.
7. Poista implantoitu pulssigeneraattori steriililtä alueelta.
8. Palauta implantoitu pulssigeneraattori CVRx:lle tarkistusta ja asianmukaista hävittämistä varten.

HUOMAUTUS: Ennen implantoidun pulssigeneraattorin palauttamista on CVRx:ltä saatava palautusvaltuutuspakkaus, jonka sisältämiä ohjeita on noudatettava.

Uuden implantoitavan pulssigeneraattorin implantoiminen

HUOMAUTUS: Varmista, että uusi implantoitava pulssigeneraattori on yhteensopiva potilaalle jo implantoidun johdinjärjestelmän kanssa. Mallin 2102 implantoitava pulssigeneraattori on yhteensopiva johdinmallien 103x kanssa ja sitä voidaan käyttää korvaamaan mallin 2101 implantoitu pulssigeneraattori.

Implantoitava pulssigeneraattori on implantoitava kohdassa Johtimen kiinnittäminen ja haavan sulkeminen, osassa 10 annettujen implantoitotoimenpiteen vaiheiden mukaan.

12. IMPLANTIN POISTOTOIMENPIDE

Suositukses

Johtimien poistamista on harkittava huolellisesti, jos se hoitavan lääkärin mielestä on lääkinnällisesti tarpeellista.

Järjestelmän poistamisen kirurgiset lähestymistavat ja tekniikat vaihtelevat implantin poistavan kirurgin mieltymysten mukaan. Vaikka menetelmä ja tekniikat voivat vaihdella, järjestelmän asianmukaisen ja turvallisen poistamisen edellyttämät oleelliset vaatimukset kuvataan tässä osassa. Jos implantoitu pulssigeneraattori on poistettava, johtimia (yksi tai molemmat puolet soveltuviissa tapauksissa) voidaan joutua poistamaan samaan aikaan tai ei kliinisestä tilanteesta riippuen.

Antibioottilääkitys – ei infektiota

Jos laite poistetaan muista syistä kuin infektiosta, suosittelemme grampositiivisiin bakteereihin vaikuttavaa antibioottilääkitystä 30 minuutin sisällä ihoviillon tekemisestä ja lääkityksen jatkamista leikkauksen jälkeen 24 tunnin ajan.

Antibioottilääkitys – infektiosta

Jos laite poistetaan infektiosta ja viljelyssä on tunnistettu vastuullinen bakteeri, tunnistettua bakteeria vastaan tehoava antibioottilääkitys on aloitettava ennen leikkausta ja sitä on jatkettava leikkauksen jälkeen, kunnes infektiosta oireita ei enää esiinny (normaali lämpötila, valkosoluarvot ja valkosolujen differentiaaliarvot). Muussa tapauksessa suosittelemme, että laajakirjoinen antibioottilääkitys aloitetaan ennen leikkausta ja sitä täsmätään, kun viljely- ja herkkyystulokset ovat saatavilla leikkauksenaikaisista viljelyistä.

Implantoidun pulssigeneraattorin poistaminen

HUOMAUTUS: Alhaista mutta tehokasta diatermiaa voidaan käyttää johtojen vauriomahdollisuuden minimoimiseen dissektion aikana. Skalpelleja ei saa käyttää kaulavaltimon sinusjohtimen päällä tai ympärillä, sillä se voi aiheuttaa vaurion ja johtaa johtimen toimintahäiriöön.

1. Käynnistä telemetriaistunto implantoidun pulssigeneraattorin kanssa ja paina **Pysäytä**-painiketta. **Tallenna raportti** (haluttaessa) ja **Lopeta Istunto**.
2. Avaa solisluun alapuolella sijaitseva, implantoidun pulssigeneraattorin päällä oleva viilto.
3. Dissektoi implantoitu pulssigeneraattoriin. Johtimia voidaan joutua dissektoimaan osittain, jotta implantoitu pulssigeneraattori voidaan poistaa.
4. Katkaise kiinnitysompeleet. Ennen implantoidun pulssigeneraattorin poistamista suosittelemme, että johtimet irrotetaan liitinporteista (vaiheet 5 ja 6). Poista implantoitu pulssigeneraattori taskusta.
5. Käännä asetusruuveja vastapäivään ja löysää ne kummastakin kaulavaltimon sinusjohtimen liittimestä kiintoavaimella.
6. Irrota kaulavaltimon sinusjohtimet implantoidun pulssigeneraattorin liitinporteista.
7. Poista implantoitu pulssigeneraattori steriililtä alueelta.
8. Palauta implantoitu pulssigeneraattori CVRx:lle tarkistusta ja asianmukaista hävittämistä varten.

HUOMAUTUS: Ennen implantoidun pulssigeneraattorin palauttamista on CVRx:ltä saatava palautusvaltuutuspakkaus, jonka sisältämiä ohjeita on noudatettava.

Kaulavaltimon sinusjohtimen poistaminen

1. Käynnistä telemetriaistunto implantoidun pulssigeneraattorin kanssa ja paina **Pysäytä**-painiketta. **Tallenna raportti** (haluttaessa) ja **Lopeta Istunto**.
2. Valmistaudu johtimien runkojen ja kaulavaltimon sinuselektrodien poistamiseen tarkastelemalla implantointitietueet, kuten leikkausraportti. Näissä asiakirjoissa voi olla asiaankuuluvaa tietoa paikallisista anatomisista rakenteista, joiden kanssa elektrodi on kosketuksissa, esim. anatominen suhde haarakohtaan, ylemmät kilpirauhassuonet ja kiertäjä- ja kielen liikehermot, ja miten paljon elektrodia on in situ. Näiden tietojen avulla varmistetaan, että johdin poistetaan kokonaan.
3. Tee johtimen poistamista varten viilto vastaavan kaulavaltimon haarakohdan päälle.
4. Dissektoi, jotta kaulavaltimon sinusjohtimen runko tulee kokonaan esiin kaulaviillon kaudaaliosassa. Vapauta johtimen runkoa kraniaalipuolelta elektrodin kaudaalipuolelle saakka. Elektrodin kanssa kosketuksissa olevat alueelliset rakenteet tarkastettava implantointiraportista. Kiertäjähermo on tunnistettava ja sitä on suojattava tämän ja sitä seuraavien dissektioiden aikana.
5. Dissektoi kohtiin, joissa elektrodi on ommeltu kiinni kaulavaltimon sinuksen adventitiaan.
6. Katkaise ompeleet, joilla elektrodi ja ommelsiiveke on kiinnitetty.

HUOMAUTUS: Suosittelemme, että ompeleet leikataan elektrodin pinnalta, jotta vältetään ympäröivien kudosten vauriot.

7. Kiristä johtimen runkoa varovasti ja avaa sitä ympäröivä arpikudos kaudaalisuunnasta kraniaalisuuntaan. Jatka tätä, kunnes kaulavaltimon sinuselektrodin kaudaalireuna tulee esiin. Vältä vaurioittamasta kielen liikehermoa, avaa ympäröivän arpikudoksen vaippa ja katkaise ompeleet, jotka pitävät elektrodin taustaverkkoa kiinni kaulavaltimon adventitiassa. Kiristä elektrodia varovasti ja poista se kaulavaltimon sinuksesta.

HUOMAUTUS: Jos elektrodi ei tule vedettäessä ulos sitä ympäröivästä sidekudoksesta, sitä on liikuteltava enemmän.

8. Löysää asetusruuveja kääntämällä niitä vastapäivään kiintoavaimella.
9. Irrota kaulavaltimon sinusjohtimet implantoidun pulssigeneraattorin liitinporteista.
10. Työnnä pientä puristinta kaulavaltimon sinusjohtimen runkoa pitkin ja avaa johtimen runkoa ympäröivä arpikudosvaippa.
11. Vedä kaulavaltimon sinusjohdinta varovasti ulospäin ja poista se kaulaviillon kautta.

HUOMAUTUS: Jos johdinta ei voida poistaa tällä toimenpiteellä, lisäkäsittely, kuten pulssigeneraattorin taskun yläpuolinen transsektio tai asteittainen arpikudosvaipan laajentaminen on tehtävä.

12. Desinfioi kaulavaltimon sinusjohtimen osat ja pakkaa ne kaksinkertaiseen pussiin tai muuhun säiliöön, jossa on tartuntavaarallisesta jätteestä oleva varoitus.
13. Palauta poistettu kaulavaltimon sinusjohdin CVRx:lle tarkistusta ja asianmukaista hävittämistä varten.
14. Noudata uuden osan implantoinnissa osassa 10 annettuja toimenpiteitä.

HUOMAUTUS: Ennen kaulavaltimon sinusjohtimen palauttamista on CVRx:ltä saatava palautusvaltuutuspakkaus, jonka sisältämiä ohjeita on noudatettava.

13. OHJEET POTILAILLE

Seuraavat tiedot on annettava potilaille, joille implantoidaan tämä järjestelmä.

- Järjestelmä on tarkoitettu täydentämään eikä korvaamaan muita hoitomenetelmiä, kuten lääkkeet, ruokavalio, liikunta ja elämäntyylin muutokset.
- Järjestelmän implantointi edellyttää, että potilas pitää mukanaan tunnistekorttia, jossa on tiedot julkisten laitosten metallinpaljastusjärjestelmien turvahenkilöstölle.
- Implantoitu pulssigeneraattori on vaihdettava säännöllisin väliajoin, koska sen akku tyhjenee.
- Järjestelmän implantointi edellyttää, että potilas palaa säännöllisille seurantakäynneille, joissa järjestelmän toiminta ja hoitovaste tarkastetaan.
- Potilaiden on otettava yhteyttä lääkäriin, jos heillä esiintyy mitään seuraavista oireista:
 - Potilas kokee oireita, jotka voivat liittyä hoitoon. Näitä oireita ovat muun muassa epätavallinen kudostimulaatio johtimen elektrodikärkien lähettyvillä, lievä lihasten pistely tai nykiminen, puhumis- tai nielemisvaikeudet.
 - Potilas kokee lisääntyntä huimausta, pyörtymisen tunnetta, pyörrytystä, rintakipua, lisääntyntä hengenahdistusta tai turvotusta.
 - Potilaan systolinen verenpaine laskee alle 90 mmHg ja/tai diastolinen verenpaine laskee alle 50 mmHg.
 - Potilaan syketiheys laskee alle 50 sykettä/minuutissa.

Varoitus: Tietyt lääkinnälliset toimenpiteet, kuten magneettikuvaus (MK), diatermiahoito mukaan lukien lyhytaalto, mikroaalto tai hoitotarkoitukseen käytetty ultraäänidiatermia, ovat vasta-aiheisia järjestelmän implantoinnin jälkeen.

14. TIE TOA ENSIHOITOHEIKILÖKUNNALLE

Röntgenpositiivinen tunnistest

Implantoidussa pulssigeneraattorissa on ainutkertainen röntgenpositiivinen tunnistest, jonka avulla lääkinällinen henkilökunta voi röntgenkuvan avulla saada implantoitua lääkinällistä laitetta koskevaa tietoa. Kuva 24 esittää kuvan implantoidun pulssigeneraattorin röntgenpositiivisesta tunnistesta sekä tunnistessa olevat merkit.



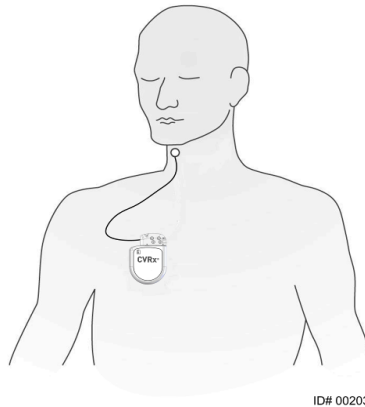
Kuva 24: Röntgenpositiivinen tunnistest

Röntgenpositiivisen tunnisteen merkit tulkitaan seuraavasti:

- CVRx on implantoidun pulssigeneraattorin valmistuttaja.
- Implantoidun pulssigeneraattorin malli (esimerkki: A5 = malli 2102).
- Vuosi, jolloin implantoitu pulssigeneraattori valmistettiin (esimerkki: 11=2011).

Seuraavassa kuvassa näytetään implantoidun pulssigeneraattorin yleinen sijaintikohta (Kuva 25).

HUOMAUTUS: Laite voidaan implantoida potilaan oikealle tai vasemmalle puolelle. Seuraavassa kuvassa näytetään laite implantoituna potilaan oikealle puolelle.



ID# 00203A

Kuva 25: Implantoidun pulssigeneraattorin implantoitikohta

EKG-artefakti

EKG-sähkökäyrissä voidaan nähdä artefakteja, kun implantoitu pulssigeneraattori on aktiivinen.

Implantoidun pulssigeneraattorin toiminnan tilapäinen estäminen

Magneetti on tarkoitettu hoitavan lääkärin ja ensihoitohenkilökunnan käyttöön. CVRx:n magneettia käytetään aktiivisen implantoidun pulssigeneraattorin toiminnan *tilapäiseen* estämiseen. Sijoita magneetin keskireikä implantoitun pulssigeneraattorin liitinlohkon päälle ja jätä paikalleen, jolloin toiminta keskeytyy. Hoitoa jatketaan poistamalla magneetti implantoidun pulssigeneraattorin päältä.

15. VIANMÄÄRITYS

CVRx:n yhteystiedot

CVRx, Inc.
 9201 West Broadway Avenue, Suite 650
 Minneapolis, MN 55445, Yhdysvallat
 Puhelin: (763) 416-2840
 Faksi: (763) 416-2841
 Sähköposti: engineering@cvrx.com
www.cvr.com

Ohjelmointijärjestelmä ja varoitusviestit

Tässä osassa luetellaan järjestelmä- ja varoitusviestit, joita voi tulla esiin, kun CVRx:n ohjelmointiyksikön ohjelmistosovellusta yritetään käyttää:

Tallenna diagnostiikkatiedosto osana vianmääritystoimintoa. Tämä tiedosto lähetetään CVRx:lle lisävianmäärittystukea varten. Tallenna diagnostiikkatiedosto avaamalla CVRx:n käynnistyssovellus, valitse **Ohjelmointiyksikön diagnostiikka** ja sen jälkeen **Tallenna PGM-diagnostiikka**.

Järjestelmä-/varoitusviesti	Mahdolliset syyt	Vianmäärittäminen
PGM005 - Ohjelmointiyksikköä ei yhdistetty PGM006 - Ohjelmointiyksikön yhteysongelma PGM007 - Ohjelmointiyksikön vika	<ul style="list-style-type: none"> • USB-liitäntä huono • Ohjelmointiliittymä vaurioitunut • Ohjelmointiliittymän USB-kaapeli vaurioitunut 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Varmista, että ohjelmointiliittymän USB-kaapeli on kytketty oikein. 2. Varmista, että ohjelmointiliittymän USB-kaapelia ei ole leikattu tai muuten vaurioitettu. 3. Varmista, että ohjelmointiliittymän vihreä merkkivalo on päällä. 4. Kytke USB-kaapeli irti ja kytke se sitten takaisin kiinni. 5. Jos ongelma jatkuu, sulje sovellus ja käynnistä se uudestaan 6. Jos ongelma jatkuu, ota yhteyttä CVRx:ään.
IPG002 - Ei voi esittää kyselyä IPG:lle IPG007 - Ohjelmointipyynnö Parametrin tai johtimen impedanssimittauksen kenttään tulee kolme kysymysmerkkiä "???"	<ul style="list-style-type: none"> • Tietoyhteys katkesi. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Varmista, että ohjelmointiliittymä on sijoitettu pystyasentoon eikä ohjelmointiliittymän ja implantoidun pulssigeneraattorin välillä ole esteitä. 2. Varmista, että ohjelmointiliittymän etupuolen tai takaosan tarra osoittaa implantoitua pulssigeneraattoria kohti. 3. Varmista, että ohjelmointiliittymän ja implantoidun pulssigeneraattorin välinen etäisyys on enintään 2 metriä. 4. Jos ongelma jatkuu, sulje sovellus ja käynnistä se uudestaan 5. Jos ongelma jatkuu, ota yhteyttä CVRx:ään.

Jos ohjelmisto lakkaa reagoimasta näppäimistön tai kohdistinlaitteen näppäilyihin: käyttäjä voi käyttää tehtävähallintaa (painamalla ctrl-alt-delete) ja sulkea sovelluksen. Käyttäjä voi sitten käynnistää sovelluksen uudestaan. Jos se ei onnistu, ohjelmointitietokone voidaan käynnistää uudestaan, jotta toiminnot palautuvat.

16. TAKUU/TAKUUN VASTUUVAPAUTUS

TÄRKEÄ ILMOITUS – RAJOITETTU TAKUU

Tämän rajoitetun takuun myöntää CVRx, Inc. 9201 West Broadway Avenue, Suite 650, Minneapolis, MN 55445, Yhdysvallat.

Tämä RAJOITETTU TAKUU takaa potilaalle, jolle implantoidaan Neo-järjestelmä (kutsutaan "tuotteeksi"), että jos tuote ei toimi määritysten mukaan mistä tahansa syystä lukuun ottamatta akun tyhjentymistä yhden vuoden sisällä sen implantoinnista ("takuu-aika"), CVRx vaihtaa tuotteen maksutta. Jos tuotteen akku tyhjentyy takuuajana, CVRx vaihtaa tuotteen alennettuun hintaan. Alennus lasketaan takuuajasta jäljellä olevan ajan perusteella suhteessa koko takuu-aikaan akun tyhjenemispäivänä.

Kaikki tuotteen myyntipäällysmarkkinöissä olevat varoitukset ovat olennainen osa tätä RAJOITETTUA TAKUUTA.

RAJOITETTU TAKUU pätee seuraavissa olosuhteissa:

Tuote on käytettävä ennen sen viimeistä käyttöpäivää .

Tuotetta ei saa korjata tai muuntaa CVRx:n valvonnan ulkopuolella millään tavalla, joka CVRx:n harkinnan mukaan vaikuttaa sen vakauteen ja luotettavuuteen. Tuotetta ei saa altistaa virheelliselle käytölle, väärinkäytölle tai onnettomuudelle.

Tuote on palautettava CVRx:lle 30 päivän sisällä siitä, kun mahdollinen, tämän RAJOITETUN TAKUUN alaiseen korvausvaatimukseen johtava vika havaitaan. Kaikki palautetut tuotteet ovat CVRx:n omaisuutta.

CVRx ei ota vastuuta mistään satunnaisista tai seuraamuksellisista vahingoista, mukaan lukien niihin kuitenkaan rajoittumatta tuotteen käytöstä, viasta tai toimintahäiriöstä koituvat lääkinälliset maksut, riippumatta siitä, perustuuko korvausvaatimus takuuseen, sopimukseen, rikkomukseen tai muuhun.

Tämä rajoitettu takuu myönnetään vain potilaalle, jolle tuote implantoidaan. CVRx ei myönnä kenellekään muulle mitään takuuta, ilmaistua tai konkludenttista mukaan lukien mutta ei niihin rajoittuen konkludenttiset takuut kaupattavuudesta tai soveltuvuudesta tiettyyn tarkoitukseen, olivat ne lakisäätteisiä, tapaoikeudellisia, yleisiä käytäntöjä tai muita. Mikään kyseinen ilmaistu tai konkludenttinen potilaalle myönnetty takuu ei jatku yhtä (1) vuotta pitempään. Tämä rajoitettu takuu on kenen tahansa henkilön ainoa saatavilla oleva korvauskeino.

Edellä asetettuja poissulkemisia ja rajoituksia ei ole tarkoitettu eikä niitä ole laadittu minkään soveltuvan lain pakollisen säännöksen vastaiseksi. Jos lainvoimainen tuomioistuin pitää tämän RAJOITETUN TAKUUN mitään osaa tai ehtoa lainvastaisena, toimeenpanokelvottomana tai soveltuvien lakien vastaisena, se ei vaikuta tämän RAJOITETUN TAKUUN muiden osien oikeellisuuteen and kaikki oikeudet ja velvollisuudet tulkitaan ja toimeenpannaan aivan kuin tämä rajoitettu takuu ei sisältäisi kyseistä pätemätöntä osaa tai ehtoa.

Kenelläkään henkilöllä ei ole valtuutusta sitoa CVRx:ää mihinkään edustukseen, ehtoon tai takuuseen muutoin kuin tämä rajoitettu takuu.

17. SÄÄDÖKSET

Implantoitavan pulssigeneraattorin lähetin on sertifioitu standardin IC: 9464A-IPG210A mukaan.

Ohjelmointiliittymän lähettimet on sertifioitu standardin IC: 9464A-PGM901 mukaan.

Kirjaimet "IC:" ennen laitteiston sertifiointinumeroa merkitsevät vain sitä, että Kanadan teollisuussääntelyviranomaisen Industry Canadan teknisiä määräyksiä noudatetaan.

Tämä laite ei aiheuta häiriötä asemille, jotka toimivat 400.150-406.000 MHz:n taajuusalueella meteorologitukiasemilla, meteorologisatelliiteilla ja maatumussatelliittipalveluissa, ja sen on vastaanotettava kaikki häiriö, mukaan lukien häiriö, joka voi aiheuttaa epätoivottua toimintaa.

Toiminta on riippuvainen seuraavasta kahdesta ehdosta: (1) tämä laite ei saa aiheuttaa häiriötä, ja (2) tämän laitteen on vastaanotettava kaikki häiriö, mukaan lukien häiriö, joka voi aiheuttaa epätoivottua toimintaa.

18. EI-IMPLANTOITAVIEN OSIEN TEKNISET TIEDOT

Ohjelmointijärjestelmä

Tekninen tieto	Arvo
Käyttölämpötila	10–35 °C Jos laitteistoa on varastoitu ääriämpötiloissa, se on siirrettävä käyttölämpötilaan vähintään 1 tunti ennen käyttöä.
Ilmanpaine	525–760 mmHg (700–1010 hPa) (10,2–14,7 psia)
Väriä	0,5 G, 10–500 Hz, 0,5 oktaavia/minimipyyhkäisy nopeus
Varastointi- /kuljetuslämpötila	-20–60 °C (-4–140 °F)
Varastointi- /kuljetuskosteus	5–90 % suhteellinen kosteus

Ohjelmointijärjestelmän osat

Osa	Tekninen tieto	Arvo
Ohjelmointiliittymä	Virtalähde	Tietokone
Ohjelmointijärjestelmä IEC60601-1-2 - järjestelmäauseke	Lääkinnälliseen sähkölaitteistoon kytkettyjen lisälaitteiden on noudatettava vastaavia IEC- tai ISO-standardeja (esim. IEC 60950-1 - tietojenkäsittelyohjelmat). Tämän lisäksi kaikkien kokoonpanojen on noudatettava lääkinällisten sähköjärjestelmien vaatimuksia (ks. vastaavasti IEC 60601-1-1 tai lauseke 16, 3. painos, IEC 60601-1). Kaikki lisälaitteita lääkinällisiin sähkölaitteisiin kytkevät henkilöt kokoonpaneavat lääkinällisen järjestelmän ja ovat tästä syystä vastuussa siitä, että järjestelmä noudattaa lääkinällisille sähköjärjestelmille asetettuja vaatimuksia. On huomioitava, että paikalliset lait ovat etusijalla edellä mainittuihin vaatimuksiin nähden. Kysymyksissä voi ottaa yhteyttä paikalliseen edustajaan tai tekniseen tukeen.	
Ohjelmointiliittymä IEC60601-1-1 - järjestelmäauseke	Ohjelmointiliittymä soveltuu käyttöön potilasympäristössä.	

Tietokone

Tekninen tieto	Arvo
Turvallisuus- ja EMC-vaatimukset	<ul style="list-style-type: none"> • EN 60950-1 • UL 60950-1 • EN 55022 • EN 55024 • FCC:n osan 15 luokan B säteily

Muuta tietoa

Kuvaus	Tieto
Suojaustyyppi sähköiskua vastaan	Ohjelmointiliittymä ei ole verkkovirtaa käyttävä laitteisto.
Suojausaste sähköiskua vastaan	Ohjelmointiliittymä on IEC 60601-1-1 -standardin virrankosketusvaatimusten mukainen.
Suojausaste nesteen pääsyä vastaan	Tavallinen
Sterilointi- tai desinfiointimenetelmät	Ei voi steriloida.
Sähkömagneettista tai muuta häiriötä koskevaa tietoa ja tarvittaessa ohjeita häiriön estämiseen.	Ei saa käyttää sellaisen laitteiston läheisyydessä, joka aikaansaa sähkömagneettista häiriötä (EMI). Sähkömagneettinen häiriö voi haitata ohjelmointiyksikön toimintaa. Esimerkkejä ovat matkapuhelimet, röntgenlaitteisto ja muut monitorointilaitteistot.
Laitteiston kanssa käytettävät lisävarusteet tai materiaalit, jotka voivat vaikuttaa turvallisuuteen.	Ohjelmointiliittymän kaapeli.
Puhdistus ja kunnossapito, aikataulu	Lisätietoja on osassa Ohjelmointijärjestelmän puhdistaminen, mikäli järjestelmä näyttää likaiselta. Mitään ennaltaehkäisevää kunnossapitoa ei tarvita. Ohjelmointijärjestelmää ei saa käyttää, jos ohjelmointiyksikkö tai kaapelit näyttävät vaurioituneilta. Järjestelmässä ei ole huollettavia osia. Tuotteen palautus- ja vaihtoasioissa on otettava yhteyttä CVRx:n edustajaan.
Laitteiston virtalähteen katkaisu	Kytke laitteisto irti verkkovirrasta vetämällä virtajohto pois pistorasiasta.
Valmistajan nimi	CVRx, Inc.
Mallinumerot	Ohjelmointijärjestelmä: Malli 9010 Implanttisovittimet: Malli 5030 ja 5033 Implanttityökalu: Malli 5031 Lisävarustepakkaus: Malli 5500 Magneetti: Malli 5000
Tuotteen hävittäminen	Ota yhteyttä CVRx:n edustajaan tuotteen palauttamiseksi CVRx:lle. Tuotetta ei saa hävittää tavallisen jätteen mukana.

19. IMPLANTOITAVIEN OSIEN TEKNISET TIEDOT

Pulssigeneraattori

Tekninen tieto	Arvo
Liittimet	Ei tunnistusta Unipolaarinen stimulaatio (bipolaarisia liittimiä käytetään implanttisovittimen kanssa) 1,5 mm johtimen nastan läpimitta 3,48 mm johtimen varren läpimitta
Paino	60 grammaa
Korkeus	72 mm
Leveys	50 mm
Paksuus	14 mm
Tilavuus	< 40 ml
Materiaalit	Titaani - kotelo Techothane - liitinmoduuli Silikoni - tiivisteet Ruostumaton teräs - asetusruuvit
Johtimet	Käytetään vain CVRx:n johdinmallien 103x kanssa
Lisävarustepakkauksen materiaalit	Portin tulpan varsi on ruostumatonta terästä ja runko silikonia
Akku	1 hiilimonofluoridi- ja hopeavanadiumoksidisolu 7,50 Ah teoreettinen kapasiteetti
Nykyinen kulutus ja nimellinen käyttöikäennuste	Nykyinen kulutus riippuu parametriasetuksista. Yksityiskohtaista tietoa on osassa 9.
Tuotteen hävittäminen	Ota yhteyttä CVRx:n edustajaan tuotteen palauttamiseksi CVRx:lle. Tuotetta ei saa hävittää tavallisen jätteen mukana.

Pulssigeneraattorin parametrit

Parametri	Yksiköt	Ohjelmoitavat arvot
Hoitoaikataulu Hoidon aloitus/lopetus hoidolle (N) tai hoito pois päältä	HH:MM	Enintään 3 valintaa Mikä vuorokauden aika tahansa 15 minuutin lisäyksin
Hoidon (N) reitti	Ei sovellu	VASEN ja OIKEA valitaan erikseen
VASEN sykeamplitudi hoidolle (N)	milliamp	0,8–20,0
OIKEA sykeamplitudi hoidolle (N)	milliamp	0,8–20,0
VASEN sykeleveys hoidolle (N)	µs	15–500
OIKEA sykeleveys hoidolle (N)	µs	15–500
Hoitotaajuus hoidolle (N)	PPS	10–100

Johdin (mallit 1036 ja 1037)

Tekninen tieto	Arvo (nimellinen)
Pituus	Malli 1036: 40 cm Malli 1037: 50 cm
Yhteensopivuus	Yhteensopiva CVRx:n Neo-järjestelmän kanssa
Liitin	
Liitintyyppi	Yhteensopiva CVRx:n Neo-pulssigeneraattorin kanssa
Nasta	Aktiivinen: läpimitta = 1,41 mm, aktiivinen pituus = 5,18 mm
Renkas	Ei-aktiivinen: läpimitta = 2,67 mm, aktiivinen pituus = 4,06 mm
Liittimen pituus (nastasta renkaaseen)	14,22 mm (mukaan lukien ei-aktiivisen renkaan pituus)
Nastan/renkaan materiaali	Ruostumaton teräs
Tiivisteen/eristeen materiaali	Silikonikumi
Johtimen runko	
Johdemateriaali	Koboltti-nikkeli-kromi-molybdeeni-seos - hopeaydin
Johtimen rungon eristemateriaali	Silikonikumi
Elektrodit	
Elektrodimateriaali	Platina-iridium ja iridiumoksidipinnoitus
Elektrodin taustaverkon materiaali	Silikonikumi
Tuotteen hävittäminen	Ota yhteyttä CVRx:n edustajaan tuotteen palauttamiseksi CVRx:lle. Tuotetta ei saa hävittää tavallisen jätteen mukana.

20. SÄHKÖMAGNEETTISTA YHTEENSOPIVUUTTA KOSKEVAT ILMOITUKSET

Ohjelmointijärjestelmän sähkömagneettista yhteensopivuutta koskevat varotoimet

Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmä vaatii erityisiä sähkömagneettista yhteensopivuutta koskevia varotoimia ja se on asennettava ja otettava käyttöön tässä ohjeessa annettujen sähkömagneettista yhteensopivuutta koskevien tietojen mukaisesti.

Kannettavat ja siirrettävät radiotaajuusviestintälaitteet voivat vaikuttaa mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän toimintaan.

Muiden kuin mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän mukana toimitettujen virtajohtojen tai USB-kaapeleiden käyttö voi aiheuttaa lisääntynyttä säteilyä tai heikentynyttä häiriönsietoa.

Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmää ei saa käyttää muiden laitteiden vieressä tai pinottuna muiden laitteiden kanssa. Jos kyseisiä käyttöolosuhteita on käytettävä, mallin 9010 ohjelmointijärjestelmää on tarkkailtava sen normaalin toiminnan varmistamiseksi tässä kokoonpanossa.

Ohjelmointijärjestelmän radiotaajuusmääritykset

Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmä voi vastaanottaa häiriötä muista laitteista siitakin huolimatta, että muu laitteisto noudattaa CISPR-säteilyvaatimuksia. Radiotaajuustelemetrian käyttömääritykset ovat seuraavat:

MICS-taajuusalue 402–405 MHz. Tehokas säteilyteho on seuraavien standardien rajojen alapuolella:

- Eurooppa: EN ETSI 301 839-2
- USA: 47 CFR 95 alaosa I
- Kanada: RSS-243

2,4 GHz:n taajuusalue 2,4–2,4835 GHz. Tehokas säteilyteho on seuraavien standardien rajojen alapuolella:


- Eurooppa: EN ETSI 301 328
- USA: 47 CFR 15.249
- Kanada: RSS-210

Taulukko 3: Sähkömagneettinen säteily

Ohjeet ja valmistajan ilmoitus – sähkömagneettinen säteily		
Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi sähkömagneettisessa ympäristössä alla olevien rajoitusten mukaisesti. Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän omistajan tai käyttäjän on varmistettava, että sitä käytetään vaatimusten mukaisessa ympäristössä.		
Säteilytesti	Vaatimustenmukaisuus	Sähkömagneettinen ympäristö – ohje
Radiotaajuussäteily CISPR 11	Ryhmä 2	Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän on lähetettävä sähkömagneettista energiaa suorittaakseen aiotun toimintansa. Se voi vaikuttaa lähistöllä oleviin sähkölaitteisiin.
Radiotaajuussäteily CISPR 11	Luokka B	Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmä sopii käytettäväksi kaikissa ympäristöissä mukaan lukien kotitalousympäristöt ja suoraan alhaisen jännitteen verkkovirtaan liitetyt verkot, jotka toimittavat virtaa kotitalouskäyttöön.
Harmoninen säteily IEC 61000-3-2	Luokka A	
Jännitteen vaihtelut/väriinsäteily IEC 61000-3-3	Vaatimustenmukainen	

Taulukko 4: Sähkömagneettinen häiriönsieto

Ohjeet ja valmistajan ilmoitus – sähkömagneettinen häiriönsieto			
Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi sähkömagneettisessa ympäristössä alla olevien rajoitusten mukaisesti. Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän omistajan tai käyttäjän on varmistettava, että sitä käytetään vaatimusten mukaisessa ympäristössä.			
Häiriönsietotesti	IEC 60601 testitaso	Vaatimustenmukaisuustaso	Sähkömagneettinen ympäristö – ohje
Sähköstaattinen purkaus (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV kosketus ±8 kV ilma	±6 kV kosketus ±8 kV ilma	Lattioiden on oltava puuta, betonia tai keraamista laattaa. Jos lattian pinta on synteettistä materiaalia, suhteellisen kosteuden on oltava vähintään 30 %.
Nopeat transientit/purskeet IEC 61000-4-4	±2 kV verkkovirta ±1 kV otto-/antoteho	±2 kV verkkovirta ±1 kV otto-/antoteho	Verkkovirran on oltava tyypillisen kaupallisen tai sairaalaympäristön vaatimusten mukainen.
Ylijänniteaalto IEC 61000-4-5	±1 kV linjasta linjaan ±2 kV linjasta maahan	±1 kV differentiaalimuoto ±2 kV yhteissignaali	Verkkovirran on oltava tyypillisen kaupallisen tai sairaalaympäristön vaatimusten mukainen.
Jännitekuopat, lyhyet keskeytykset ja verkkovirran ottotohojännitteen vaihtelut IEC 61000-4-11	<5 % U_T (>95 % kuoppa - U_T 0,5 jaksolla) 40 % U_T (60 % kuoppa - U_T 5 jaksolla) 70 % U_T (30 % kuoppa - U_T 25 jaksolla)	<5 % U_T (>95 % kuoppa - U_T 0,5 jaksolla) 40 % U_T (60 % kuoppa - U_T 5 jaksolla) 70 % U_T (30 % kuoppa - U_T 25 jaksolla)	Verkkovirran on oltava tyypillisen kaupallisen tai sairaalaympäristön vaatimusten mukainen. Jos mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän käyttäjä tarvitsee jatkuvaa toimintaa virtakatkosten aikana, suosittelemme, että mallin 9010 ohjelmointijärjestelmään johdetaan virta keskeytymättömästä virtalähteestä tai akusta.
Verkkotaajuuden (50/60 Hz) magneettikenttä IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Verkkotaajuuden magneettikenttien on vastattava tyypillisen kaupallisen tai sairaalaympäristön tavanomaisessa sijaintipaikassa olevan laitteen tasoa.
HUOMAUTUS U_T on verkkovirtajännite ennen testitasoa.			

Ohjeet ja valmistajan ilmoitus – sähkömagneettinen häiriönsieto			
<p>Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi sähkömagneettisessa ympäristössä alla olevien rajoitusten mukaisesti. Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän omistajan tai käyttäjän on varmistettava, että sitä käytetään vaatimusten mukaisessa ympäristössä.</p>			
Häiriönsietotesti	IEC 60601 testitaso	Vaatimustenmukaisuustaso	Sähkömagneettinen ympäristö – ohje
<p>Johtunut radiotaajuus IEC 61000-4-6</p>	<p>3 Vrms 150 kHz – 80 MHz</p>	<p>3 V</p>	<p>Kannettavia ja siirrettäviä radiotaajuusviestintälaitteita ei saa käyttää suositeltua etäisyyttä lähempänä mitään mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän osaa, johdot mukaan lukien. Etäisyys lasketaan lähettimen taajuuden mukaan.</p> <p>Etäisyysuusitus</p> $d = \left[\frac{3,5}{3} \right] \sqrt{P}$
<p>Säteilyradiotaajuus IEC 61000-4-3</p>	<p>3 V/m 80 MHz – 2,5 GHz</p>	<p>3 V/m</p>	$d = \left[\frac{3,5}{3} \right] \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz} - 800 \text{ MHz}$ $d = \left[\frac{7}{3} \right] \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz} - 2,5 \text{ GHz}$ <p>jossa P on lähettimen enimmäisnimellisteho watteina ilmaistuna (W) lähettimen valmistajan mukaan ja d on suositeltu etäisyys metreinä ilmaistuna (m).</p> <p>Sähkömagneettisessa tarkastuksessa määritettyjen kiinteiden radiotaajuuslähettimien kenttävahvuuksien^a tulisi olla alhaisempia kuin kunkin taajuusalueen vaatimustenmukainen taso.^b</p> <p>Häiriöitä saattaa esiintyä sellaisten laitteiden lähellä, joissa on seuraava symboli:</p> 
<p>HUOMAUTUS 1 80 ja 800 MHz:n tasolla sovelletaan korkeampaa taajuusalueetta.</p>			
<p>HUOMAUTUS 2 Nämä ohjeet eivät välttämättä sovellu kaikkiin tilanteisiin. Sähkömagneettikentän voimistumiseen vaikuttavat rakenteiden, esineiden ja ihmisten aiheuttama absorptio ja heijastus.</p>			

- a Kiinteiden lähettimien kuten matka- ja langattomien puhelinten tukiasemien, matkaradioiden, amatöörradioiden, AM- ja FM- radiolähetysten ja TV-lähetysten kenttävahvuuksia ei voida ennakoida tarkkaan teoreettisesti. Kiinteästä radiotaajuuslähettimestä johtuva sähkömagneettinen kenttä on tutkittava paikan päällä. Jos mitattu kentän vahvuus paikassa, jossa mallin 9010 ohjelmointijärjestelmää käytetään, ylittää yllä mainitun sopivan radiotaajuuden vaatimustenmukaisuustason, mallin 9010 ohjelmointijärjestelmää on valvottava normaalin toiminnan varmistamiseksi. Jos mallin 9010 ohjelmointijärjestelmä toimii normaalista poikkeavasti, se on tarvittaessa kohdistettava uudelleen tai siirrettävä toiseen paikkaan.
- b Yli 150 kHz – 80 MHz:n taajuusalueella kenttävahvuuden pitäisi olla alle 3 V/m.

Taulukko 5: Etäisyys

Suosittelut etäisyys kannettavien ja siirrettävien radiotaajuusviestintälaitteiden ja mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän välillä			
Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi sähkömagneettisessa ympäristössä, jossa radiotaajuussäteilyn aiheuttamat häiriöt on kontrolloitu. Mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän omistaja tai käyttäjä voi estää sähkömagneettista häiriötä varmistamalla, että kannettavan radiotaajuusviestintälaitteen (lähettimen) ja mallin 9010 ohjelmointijärjestelmän etäisyys noudattaa alla olevia suosituksia viestintälaitteiston enimmäisantotehon mukaisesti.			
Lähettimen luokiteltu enimmäisantoteho W	Etäisyys lähettimen taajuuden mukaan m		
	150 kHz – 80 MHz	80 MHz – 800 MHz	800 MHz – 2,5 GHz
	$d = \left[\frac{3,5}{3} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{3,5}{3} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{7}{3} \right] \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,2	1,2	2,3
10	3,7	3,7	7,4
100	12	12	23
Lähettimein, joiden enimmäisnimellisantotehoa ei ole lueteltu yllä, suositeltu etäisyys metreinä d ilmaistuna (m) voidaan arvioida käyttämällä lähettimen taajuuteen soveltuvaa yhtälöä, jossa P on lähettimen enimmäisantoteho watteina (W) lähettimen valmistajan mukaisesti.			
HUOMAUTUS 1 Korkeampien taajuusvälien etäisyysvaatimusta sovelletaan 80 ja 800 MHz:n taajuudella.			
HUOMAUTUS 2 Nämä ohjeet eivät välttämättä sovellu kaikkiin tilanteisiin. Sähkömagneettikentän voimistumiseen vaikuttavat rakenteiden, esineiden ja ihmisten aiheuttama absorptio ja heijastus.			

21. RADIO- JA TELEVIESTINNÄN PÄÄTELAITTEIDEN (R&TTE) VAATIMUKSENMUKAISUUSVAKUUTUS

Tämän vaatimuksenmukaisuusvakuutuksen ainutkertainen tunniste:

Osa 21 / 900097-FIN, Neo-järjestelmän käyttöopas

Me, CVRx, Inc., osoite 9201 West Broadway Avenue, Suite 650, Minneapolis, Minnesota 55445, Yhdysvallat, ilmoitamme yksinomaisena velvollisuutenamme, että tuote:

Tuotteen nimi: Barostim neo™

Kauppanimi:	Tyyppi tai malli:
Implantoitava pulssigeneraattori (IPG)	2102
CVRx-ohjelmointijärjestelmä	9010

Asianmukaiset lisätiedot:

(esim. eräkoodi tai sarjanumero, lähteet ja artikkeleiden lukumäärä)

Ei sovellu

jota tämä ilmoitus koskee, on radio- ja televiestinnän päätelaitteista annetun R&TTE-direktiivin (1999/5/EY) oleellisten vaatimusten ja muiden asiaankuuluvien vaatimusten mukainen. Tuote on seuraavien standardien ja/tai muiden normatiivisten asiakirjojen vaatimusten mukainen:

Viitestandardi	Kuvaus
EN 60601-1	Lääkinnällinen sähkölaitteisto, osa 1 yleiset turvallisuusvaatimukset
EN 60601-1-2	Lääkinnällinen sähkölaitteisto, osa 1-2 yleiset turvallisuusvaatimukset, rinnakkaisstandardi: Sähkömagneettinen yhteensopivuus – Vaatimukset ja testit
ETSI EN 300 328	Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM); laajakaistasiirtojärjestelmät; tiedonsiirtolaitteisto, joka toimii 2,4 GHz:n ISM-kaistataajuudella ja käyttää laajakaistamodulaatiotekniikoita; Harmonisoitu EN, joka kattaa R&TTE-direktiivin artiklan 3.2 oleelliset vaatimukset
ETSI EN 301 489-1	Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM); Sähkömagneettinen yhteensopivuus (EMC) - radiolaitteistojen ja palvelujen standardi; Osa 1: Yleiset tekniset vaatimukset
ETSI EN 301 489-27	Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM); Sähkömagneettinen yhteensopivuus (EMC) - radiolaitteistojen ja palvelujen standardi; Osa 27: Erittäin alhaisen tehon aktiivisten lääkitäiden implanttien (ULP-AMI) ja niihin liittyvien oheislaitteiden (ULP-AMI-P) erityisolosuhteet
ETSI EN 301 489-17	Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM); Sähkömagneettinen yhteensopivuus (EMC) - radiolaitteistojen standardi; Osa 17: Laajakaistatiedonsiirtojärjestelmien erityisolosuhteet
ETSI EN 301 839-2	Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM); Radiolaitteisto 402–405 MHz:n taajuusalueella - Erittäin alhaisen tehon aktiiviset lääkitäiden implantit ja lisävarusteet; osa 2: Harmonisoitu EN, joka kattaa R&TTE-direktiivin artiklan 3.2 oleelliset vaatimukset

Oikeellisuuden rajoitus (jos mitään): Ei yhtään

Lisätiedot:

Ilmoitettu tarkastuslaitos:

Northwest EMC
22975 NW Evergreen Parkway, Suite 400
Hillsboro, OR 97124 Yhdysvallat

Teknisten tietojen haltija:

CVRx, Inc.

Tämän vaatimuksen mukaisuusvakuutuksen Minneapolis, Minnesota 24. lokakuuta 2013
julkaisupaikka ja päivämäärä:

Allekirjoitettu valmistajan puolesta:



(Valtuutetun henkilön allekirjoitus)

Nimi (painokirjaimin):

Dean Bruhn-Ding

Työnimike:

Vice President of Regulatory Affairs & Quality Assurance

CVRx, Rheos, *neo*, Medicine ReEnvisioned, Barostim *neo*, Barostim ja Barostim Therapy ovat CVRx, Inc:n tavaramerkkejä. Kaikki muut tavaramerkit ovat vastaavien omistajiensa omaisuutta.

Soveltuvien patenttien luettelo on osoitteessa www.cvr.com/patent-marking.

©2013 CVRx, Inc. Kaikki oikeudet pidätetään.

CVRx™

Medicine ReEnvisioned™



CVRx, Inc.

9201 West Broadway Avenue, Suite 650

Minneapolis, MN 55445, Yhdysvallat

Puhelin: (763) 416-2840

Faksi: (763) 416-2841

www.cvr.com

CE 2013
0050

EC REP

Emergo Europe

Molenstraat 15

2513 BH, The Hague

Alankomaat

Puhelin: +31 70 345 8570

Faksi: +31 70 346 7299

REF 900097-FIN Rev. B
24. lokakuuta 2013